(様式２－２)

証明書

　日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第１３条第１項（法第１３条の２の２第１項） の規定により許可（登録）された化粧品製造業者であることを証明します。

製造所の名称：

製造所の所在地：

許可（登録）番号：

厚薬　第　　　　　号

年　　月　　日

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長