

従 事 年 数 証 明 書

住 所

氏 名

上記の者は、

年 月 日から 年 月 日までの 年 ヶ月の間、

(医薬品・医療機器・再生医療等製品)の(品質管理・製造販売後安全管理)に関する
業務に従事したことを証明します。

許可を受けた製造所、営業所又は事務所

名 称 :

所 在 地 :

許可番号 :

年 月 日

住 所

氏 名

代表取締役

印