

認定番号 AG24500010
Number of accreditation



医薬品 外国製造業者認定証
Accreditation certificate of foreign drug manufacturer

氏名又は名称 Cayman Pharma s. r. o.
Name (Name of
corporation)

製造所の名称 Cayman Pharma s. r. o.
Name of the
manufacturing
establishment

製造所の所在地 ul. Pra(č)ce 657, 277 11 Neratovice, Czech Republic
Location of the
manufacturing
establishment

認定の区分 医薬品 一般(Non-sterile Drugs)
Accreditation
categories

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第13条の3の規定により認定された医薬品外国製造業者であることを証明する。

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign drug manufacturer pursuant to Article 13-3 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics.

令和 6 年 3 月 1 日
2024 Year Month Day

厚生労働大臣 武見 敬三
Minister of Health, Labour and Welfare TAKEMI Keizo



有効期間 令和 6 年 5 月 27 日 から
Valid period From 2024 Year Month Day
until 令和 11 年 5 月 26 日 まで
2029 Year Month Day

- 【(5) 麻薬等の中毒者】 :なし
- 【(6) 認知、判断及び意思疎通ができな
い】 :なし
- 【(7) 知識及び経験を有しない】 :なし

【備考】

【その他備考】

薬局等構造設備規則に適合する。
GMP 対象医薬品。

前回認定時からの変更履歴

令和01年11月06日 変更届（製造所の構造設備の概要）提出済

令和02年10月08日 変更届（製造所の構造設備の概要）提出済

令和03年12月23日 変更届（製造所の構造設備の概要）提出済

令和05年04月28日 変更届（製造所の構造設備の概要）提出済

薬事に関する業務に責任を有する役員、製造所の責任者は変更なし。

