

GMP 適合性調査 確認書 Confirmation Letter for GMP Audit

審査対象: Audited Facility	Früh Verpackungstechnik AG Allmendstr. 47, 8320 Fehraltorf, SWITZERLAND	
審査実施日: Audit conducted on	2012/09/10 – 2012/09/11	
審査範囲: Audit scope	<u>JMDN Code</u> 13448012 36249002 70962012 33704000 42347000 36235002	<u>Generic Name</u> Saw, sugical, single-use Bur, orthopaedic, single-use Bone operating instrument, single-use Caput prostheses Dental implant, endosseous, patially embedded Drill, single use
審査報告書: Audit report No.	713011634	

審査結果: Audit result 適合 / Passed

当社は、平成16年厚生労働省令第169号に基づき、GMP適合性調査実施資格のある審査員によって実施された審査結果をレビューし、上記の省令に対する適合を確認いたしました。この確認書単独では有効性を持ちません。詳細は審査報告書をご参照ください。

TÜV SÜD Japan confirms that the audit was performed by an auditor/s authorized to audit according MHLW ordinance No. 169, 2004 and that the audit results were reviewed by TÜV SÜD Japan, Ltd. This letter has to be attached to the audit report. Please refer to the audit report for details.

発行日: 2012-10-15

Date of issue

Dorigul Ol

太田 憲之 Noriyuki Ohta MHS事業部 部長 テュフズードジャパン株式会社 Manager, Medical-Health-Services TÜV SÜD Japan Ltd.

テュフズードジャパン株式会社は、薬事法(昭和 35 年法律第 145 号)第 23 条の 6 第 1 項の規定により登録された認証機関 である。 TÜV SÜD Japan Ltd is a contification body registered by Ministry of Usekh, Jahan and Walfare according to Japan

TÜV SÜD Japan Ltd. is a certification body registered by Ministry of Health, Labor and Welfare according to Japanese Pharmaceutical Affairs Law (1960 law No. 145) Article 23-6 clause 1.