

薬生審査発 1001 第 8 号  
薬生安発 1001 第 1 号  
平成 27 年 10 月 1 日

各都道府県衛生主管部(局)長 殿  
各地方厚生局長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局審査管理課長  
( 公 印 省 略 )  
厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課長  
( 公 印 省 略 )

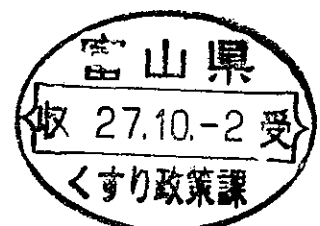
「輸出用化粧品の証明書の発給について」の一部改正について

輸出用化粧品の証明書の発給については、平成 13 年 3 月 6 日付け医薬審発第 166 号、平成 17 年 3 月 31 日付け薬食審査発第 0331032 号・薬食安発第 0331017 号及び平成 26 年 12 月 2 日付け薬食審査発 1202 第 1 号・薬食安発 1202 第 1 号により、その取扱いを示していましたが、平成 27 年 10 月 1 日付けで「医薬食品局」から「医薬・生活衛生局」へ局の名称が変更されたことに伴い、下記のとおりその一部を改正することとしましたので、貴管下関係業者に対し周知方御配慮願います。

なお、別記関係団体の長宛て、本通知の写しを送付するので御了知願います。

記

様式 1 から様式 4 までを別添のとおり改める。



( 別記 )

日本化粧品工業連合会会長  
日本輸入化粧品協会理事長  
日本パーマメントウェーブ液工業組合理事長  
日本医薬品添加剤協会会長  
日本界面活性剤工業会会長  
日本石鹼洗剤工業会会長  
日本石鹼洗剤工業組合理事長  
日本歯磨工業会会長  
日本ヘアカラー工業会会長  
日本浴用剤工業会会長  
日本エアゾール協会専務理事  
日本エアゾールヘアラッカー工業組合理事長  
化粧品原料協会会長  
近畿化粧品原料協会会長  
欧州ビジネス協会化粧品委員会委員長  
在日米国商工会議所化粧品委員会委員長

(様式 1)

化粧品証明書発給申請書

事 項	<input type="checkbox"/> 1. 製造販売業又は製造業に関する証明 (様式 2-1 又は様式 2-2) <input type="checkbox"/> 2. 製造(輸入)及び販売に関する証明(様式 3) <input type="checkbox"/> 3. 製造(輸入)に関する証明(様式 4-1 又は 4-2)
品 目 ( 製 品 ) 名	
製 造 所 等 の 名 称	
製 造 所 等 の 所 在 地	
証 明 書 提 出 先 国 等 ( 部 数 )	
備 考	

上記により、別添の証明書の発給を申請します。

平成 年 月 日

住所：(法人にあつては、主たる事業所の所在地)

氏名：(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

印

厚生労働省医薬・生活衛生局〇〇〇課長 殿

(注意)

1. 用紙の大きさは、日本工業規格 A 4 とすること。
2. この申請書は、正本 1 通提出すること。
3. 書式は、ワープロ等を用いて作成すること。
4. 事項欄には、該当する証明事項にレ印を付けること。
5. 品目(製品)名欄には、該当する名称を記載し、輸出用名称を( )を付して添記すること。なお、事項欄の 1 に該当する場合は記載を要しないこと。
6. 製造所等の名称欄及び製造所等の所在地欄には、総括製造販売責任者がその業務を行う事務所の名称及び所在地又は製造所の名称及び所在地を記載すること。
7. 証明書提出先国等欄には、該当する証明事項ごとに証明書提出先国等を記載すること。証明書を 2 通以上必要とする場合においては、提出先国等ごとの通数を記載すること。
8. 備考欄には、国からの証明が必要となる理由を記載すること。
9. 課名は、製造販売業者に関する証明(様式 2-1)を申請する場合は「安全対策」と、それ以外の場合は「審査管理」と記載すること。
10. 本申請書には、発給を申請する証明書用紙を添付すること。証明書用紙は原則として正副 2 通とするが、同一国に証明書を 2 通以上必要とする場合には必要な枚数の正本及び副本 1 部を添付すること。なお、備考欄に 2 通以上必要とする理由を記載すること。

(様式2-1)

証 明 書

日本国厚生労働省は、（製造販売業者の氏名（法人にあつては、名称））、（製造販売業者の住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地））が日本国医薬品医療機器等法第12条第1項の規定により許可された化粧品製造販売業者であることを証明します。

製造販売業者名（又は主たる機能を有する事務所の名称）：

所在地：

許可番号：

厚薬生 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課長

(Form No.2-1)

**MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE**  
**GOVERNMENT OF JAPAN**  
**2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916**

**CERTIFICATE**

It is hereby certified that (Name of the Marketing Authorization Holder), (Address) is a cosmetic marketing authorization holder licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 12 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of the Marketing Authorization Holder :

(or Name of the Office for General Marketing Manager)

Address:

Licence Number:

No.

TOKYO, date

---

(安全対策課長名)

Director, Safety Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

(様式 2-2)

証 明 書

日本国厚生労働省は、（製造業者の氏名（法人にあつては、名称））、（製造業者の住所（法人にあつては、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 項の規定により許可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：

許可番号：

厚薬生 第            号

平成    年    月    日

厚生労働省医薬・生活衛生局審査管理課長

(Form No.2-2)

**MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE**  
**GOVERNMENT OF JAPAN**  
**2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916**

**CERTIFICATE**

It is hereby certified that (Name of the Manufacturer), (Address) is a cosmetic manufacturer licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 13 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of Manufacturing Site:

Address:

Licence Number:

No.

TOKYO, date

---

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division  
Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau  
Ministry of Health, Labour and Welfare

(様式3)

証 明 書

日本国厚生労働省は、（製造販売業者の氏名（法人にあつては、名称））、（製造販売業者の住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地））によって製造販売された下記化粧品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造（輸入）され、かつ、日本国内において販売することを認められているものであることを証明します。

製品名：

厚薬生 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局審査管理課長



(Form No.3)

**MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE  
GOVERNMENT OF JAPAN  
2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916**

**CERTIFICATE**

It is hereby certified that the following cosmetic product(s) marketed by (Name of the Marketing approval holder),(Address) is(are) manufactured(imported) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

Product (s) :

No.

TOKYO, date

---

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division  
Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau  
Ministry of Health, Labour and Welfare

(様式4-1)

証 明 書

日本国厚生労働省は、（製造販売業者の氏名（法人にあつては、名称））、（製造販売業者の住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地））によって輸出される下記化粧品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造（輸入）されているものであることを証明します。

製品名：

厚薬生 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局審査管理課長

(Form No.4-1)

**MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE**  
**GOVERNMENT OF JAPAN**  
**2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916**

**CERTIFICATE**

It is hereby certified that the following cosmetic product(s) exported by (Name of the Marketing approval holder ), (Address) is(are) manufactured(imported) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

---

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division  
Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau  
Ministry of Health, Labour and Welfare

(様式4-2)

証 明 書

日本国厚生労働省は、（製造業者の氏名（法人にあつては、名称））、（製造業者の住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地））によって製造（輸入）された下記化粧品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造（輸入）されているものであることを証明します。

製品名：

厚 薬 生 第 号

平 成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局審査管理課長

(Form No.4-2)

**MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE**  
**GOVERNMENT OF JAPAN**  
**2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916**

**CERTIFICATE**

It is hereby certified that the following cosmetic product(s) manufactured (imported) by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No,

TOKYO, date

---

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division  
Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau  
Ministry of Health, Labour and Welfare