



医療機器 G L P 適合確認書

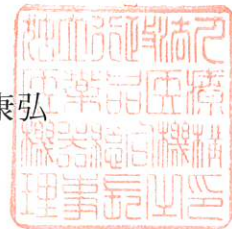
調査対象試験施設名	株式会社安評センター
所在地	(1)静岡県磐田市塩新田582-2 (2)病理鏡検室分室 埼玉県ふじみ野市福岡武蔵野10-3 美山野ハウス304号
評価結果	適合
適合性を確認した試験区分	In vitro毒性試験 In vivo毒性試験 一般毒性等に関する試験 生殖発生毒性試験 血液適合性試験 その他の試験 トキシコキネティクス測定
備考	

上記施設は、「医療機器の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令」(平成17年厚生労働省令第37号)に適合することを認めます。なお、独立行政法人医薬品医療機器総合機構は、本確認書の有効期間内であれば、「医薬品、医療機器及び再生医療等製品の施設に係るG L P適合性調査実施要領」の15(3)に基づく任意の調査ができるものとします。

令和4年8月23日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

理事長 藤原 康弘



株式会社安評センター

代表取締役社長 福永 健司 殿