

# 従 事 年 数 証 明 書

住 所

氏 名

この者が、 年 月 日から 年 月 日までの 年 ヶ月の間、

(医薬品・医薬部外品)の(品質管理・製造販売後安全管理・製造)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