

別紙様式2

再生医療等製品GMP適用報告書

最新の結果通知書の通知年月日及び番号				
製造所番号	製造所の名称	製造工程	製造所の資料欄	備考 (外部試験機関名) (基準確認証が交付されている製造所にあつては、当該基準確認証の交付番号及びその有効期間)

- (ア) 最新の結果通知書の通知年月日及び番号欄は、当該調査対象再生医療等製品の適合性調査又は適合性確認に係る最新の結果通知書について記載すること。製造販売承認申請に伴う適合性調査を申請した場合にあつては「該当なし」と記載すること。
- (イ) 製造所番号欄は、製造所について一連番号を付すること。
- (ウ) 製造所の名称欄は、当該調査対象再生医療等製品の製造に係る全ての製造所（事項変更承認申請に伴う適合性調査申請の場合にあつては、当該申請品目の製造管理又は品質管理の方法に影響を受ける全ての製造所、適合性確認申請の場合にあつては、当該確認に係る全ての製造所）について記載すること。
- (エ) 製造工程欄は、製造所が行う製造工程（原料調達・原料検査、調製、充填、閉塞、製品検査等）を簡潔に記載すること。全ての工程を同一の製造所で行う場合にあつては、「一貫製造」と記載して差し支えない。
- (オ) 製造所の資料欄は、次の添付を要する資料等を製造所ごとに作成し、その番号を記載し、該当する資料等を全て添付すること。また、基準確認証が交付されている製造所について、基準確認証により定期適合性調査を省略しようとする場合は、製造所の資料欄に「調査省略」と記載すること。
 - ① 製造所の名称及び住所、製造業者及び医薬品等外国製造業者の名称及び住所、製造業者及び医薬品等外国製造業者の許可（認定）番号及び許可（認定）年月日、組織並びに製造工程を記載した資料
 - ② 別紙7の「2. 再生医療等製品GMP省令点検表」の写し
 - ③ 再生医療等製品外国製造業者にあつては、適合性調査実施要領Iの3の(1)の②の資料
- (カ) 製造所が外部試験検査機関に試験を委託する場合は、備考欄に試験検査機関の名称を記載すること。また、基準確認証が交付されている製造所にあつては、備考欄に基準確認証の交付番号及びその有効期間を記載すること。