## 医療機器 外国製造業者登録証

Registration certificate of foreign medical device manufacturer

氏名又は名称

STERIS S. p. A.

Name (Name of corporation)

製造所の名称

STERIS S. p. A.

Name of the

manufacturing

establishment

製造所の所在地

Via Ca Bertoncina, 29 Seriate (BG) 24068 ITALY

Location of the

manufacturing

establishment

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第23条の2の4の規定により登録された医療機器外国製造業者であることを証明する。

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign medical device manufacturer pursuant to Article 23-2-4 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics.

令和 5 年 8 月 29 日

2023 Year Month Day

厚生労働大臣 力口 再泰

勝信

Minister of Health, Labour and Welfare

KATO Katsunobu

有効期間

令和 5 年 9 月 17 日 から

Valid period From

2023 Year Month

Month Day

令和 10 年 9 月 16 日 まで

until 2028 Year Month Day