



## 再生医療等製品 G L P 適合確認書

調査対象試験施設名	株式会社化合物安全性研究所
所在地	北海道札幌市清田区真栄 3 6 3 番 2 4
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 その他の試験 動物を用いない造腫瘍性試験
備考	

上記施設は、「再生医療等製品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 26 年厚生労働省令第 88 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。

平成 28 年 4 月 11 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構  
理事長 近藤 達也



株式会社化合物安全性研究所  
代表取締役社長 松浦 正男 殿