



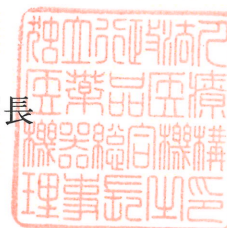
医薬品 G L P 適合確認書

調査対象試験施設名	株式会社東レリサーチセンター バイオ分析統合研究部 機能性分子分析室
所在地	(1) 神奈川県鎌倉市手広6-10-1 (2) 株式会社東レリサーチセンター（滋賀） （資料保存施設） 滋賀県大津市園山3-2-11
評価結果	適合
適合性を確認した試験区分	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、「医薬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9年厚生省令第21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、医療機器又は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8年2月9日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長



株式会社東レリサーチセンター
代表取締役社長 殿