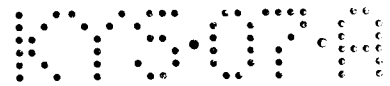


認定番号 AG21300225
Number of accreditation



医薬品 外国製造業者認定証
Accreditation certificate of foreign drug manufacturer

氏名又は名称 UNITAX-Pharmalogistik GmbH
Name (Name of
corporation)

製造所の名称 UNITAX warehouse
Name of the
manufacturing
establishment

製造所の所在地 An den Gehren 1, 12529 Scho(n)efeld, Germany
Location of the
manufacturing
establishment

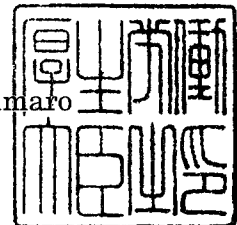
認定の区分 医薬品 包装・表示・保管 (Packaging, Labeling, Storage of Drugs)
Accreditation
categories

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13条の3の規定により認定された医薬品外国製造業者であることを証明する。

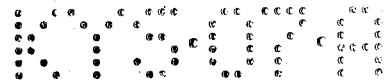
It is certified that the above manufacturer is certificated foreign drug manufacturer pursuant to Article 13-3 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics.

令和 7 年 7 月 29 日
2025 Year Month Day

厚生労働大臣 福岡 資 磨
Minister of Health, Labour and Welfare FUKUOKA Takamaro



有効期間 令和 7 年 10 月 16 日 から
Valid period From 2025 Year Month Day
until 令和 12 年 10 月 15 日 まで
2030 Year Month Day



医薬品外国製造業者認定更新申請書

【様式】

【様式の別を示す記号】

:C11 (医薬品外国製造業者認定更新申請書)

【提出先】

【提出先の別】

:1 (厚生労働省)

【提出年月日】

(令和07年05月20日)

【提出者】

【業者コード】

:001

【管理番号】

【住所】

:An den Gehren 1, 12529 Scho (") ne
feld, Germany

【法人名】

:UNITAX-Pharmalogistik GmbH

【法人名ふりがな】

:うにたつくす ふあーまろぎすていつく げーえむべーはー

【代表者氏名】

:Andre (") Reich

【代表者氏名ふりがな】

:あんどれ らいひ

【担当者】

【郵便番号】

【住所】

【氏名1】

【氏名1ふりがな】

【連絡先】

【所属部課名等】

【電話番号】

【FAX番号】

【メールアドレス】

【再提出情報】

【再提出状況を示す記号】

:1 (新規提出)

【手数料】

【手数料コード】

:E1B (医薬品外国製造業者認定更新 (書面))

【申請の別】

【医薬品、医薬部外品】

:1 (医薬品)

【認定又は登録】

:2 (認定)

【認定番号または登録番号及び年月日】

【認定番号または登録番号】

:AG21300225

【認定年月日または登録年月日】

(令和02年10月16日)

【製造所の名称】

【業者コード】

【名称】

:UNITAX warehouse

【ふりがな】

:うにたつくす うえあはうす

【製造所の所在地】

【国名コード】

:213 (ドイツ)

【所在地】

:An den Gehren 1, 12529 Scho (") ne
feld, Germany

【認定の区分】

:015 (医薬品 包装・表示・保管)

【製造所の構造設備の概要】

別紙のとおり

【製造所の責任者】

【氏名】

【氏名ふりがな】

【住所】

:An den Gehren 1, 12529 Scho (") ne
feld, Germany

【薬事に関する業務に責任を有する役員】

【氏名】

【氏名ふりがな】

【薬事に関する業務に責任を有する役員】

【氏名】

【氏名ふりがな】

【申請者の欠格条項】

【(1) 法第75条の4第1項】

:全員なし

【(2) 法第75条の5第1項】

:全員なし

【(3) 禁錮以上の刑】

:全員なし

- 【（４）薬事に関する違反】 : 全員なし
 【（５）麻薬等の中毒者】 : 全員なし
 【（６）認知、判断及び意思疎通ができな
 い】 : 全員なし
 【（７）知識及び経験を有しない】 : 全員なし
 【備考】
 【その他備考】

関係製造販売業者による代行

当該製造所は薬局等構造設備規則に適合する。

構造設備は変更なし。

令和 7 年 5 月 1 9 日 変更届（製造所の責任者、薬事に関する業務に責任を有する役員）提出済。