



医薬品適合性調査結果通知書

独立行政法人
医薬品医療機器総合機構

名称	一般的名称 販売名	ナーブロック筋注用2500
申請者名	エーザイ株式会社	
承認申請年月日又は承認年月日	平成18年12月18日 承認申請	
適合性調査申請年月日	平成21年 5月 8日	
調査を行った製造所の名称	パシフィック バイオラボ、インク	
調査を行った製造所の所在地	551 Linus pauling Drive Hercules, CA 94547, USA	
製造業者の氏名(法人にあつては、 名称及び代表者の氏名)	パシフィック バイオラボ、インク トム スパ ルディング	
製造業者の住所(法人にあつては、 主たる事務所の所在地)	551 リナス ポーリング ドライブ ハーキュレス、 CA 94547, USA	
製造業の許可区分又は外国製造業 者の認定区分	なし	
製造業の許可番号又は外国製造業 者の認定番号及び年月日	なし	
調査結果	医薬品医療機器総合機構における薬事法第14条第6項 の規定に基づく適合性調査の結果、特に問題としなけれ ばならない事項はないと判断する。	
備考	外部試験検査機関	

上記により、医薬品の適合性調査の結果を通知します。

平成22年 2月18日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

