

## 弊社高岡本社工場に対する米国食品医薬局（FDA）の査察結果について

弊社高岡本社工場は、2017年1月16日から20日にかけて米国FDAの定期査察を受け、この度2017年4月28日付にてFDAからEIR(Establishment Inspection Report、施設査察報告書)を受領し、"Acceptable"（適合）の評価を頂きました。引き続き関連法規を遵守し安全を最優先の上で、品質システムのより一層の向上を図り、社員一人ひとりが高品質の維持に努め、お客様に信頼頂ける 製品・サービス を提供してまいります。

### <参考資料>

弊社高岡本社工場における過去10年のFDA査察実績

- ・2017.1.16－20 定期査察 適合
- ・2014.8.25－28 承認前査察 適合
- ・2011.2.28－3.3 承認前査察 適合
- ・2007.8.27－30 定期査察 適合

以上