



お客様各位

コスモ・バイオ株式会社
〒135-0016
東京都江東区 2-2-20 東陽駅前ビル
TEL: 03-5632-9610
FAX: 03-5632-9619

サーモフィッシャーサイエンティフィック (略号:PTI)社

PeproGMP®製品 使用者確認書につきまして

この度は、弊社取り扱いのサーモフィッシャーサイエンティフィック (PTI) 社 PeproGMP®製品にご興味をお持ちいただきまして、誠にありがとうございます。

ご購入前に2ページ目の「PeproGMP®製品の適正使用に関する確認のお願い」を十分にお読みいただき、ご確認、ご了解のうえ、本1ページ目のお客様情報および2ページ目の使用者確認書の箇所に必要事項をご記入ください。ご注文に際しましては、弊社取り扱い代理店へお渡しいただき、代理店様におかれましては、ご注文書と一緒に弊社代理店サービスユニット (FAX: 03-5632-9623) まで、お送りくださいますようお願いいたします。

弊社が使用者確認書を受領後、メーカーへ製品を発注いたしますのでご了承ください。

その他ご不明な点がございましたら、弊社までお問い合わせください。

お客様情報

氏名	
ご所属	
ご注文商品品番	
ご注文先代理店名	

<個人情報の利用目的>

- ・製品やサービスの内容を、より充実したものにするため
- ・展示会、セミナーなどのイベントのご案内をお届けするため
- ・お客様から請求のあった資料などをお届けするため
- ・新しいサービスや製品などの情報をお知らせするため

詳細は弊社ホームページ上の個人情報保護方針 (<http://www.cosmobio.co.jp/login/privacy.asp>) をご覧ください。



コスモ・バイオ株式会社

文書番号：JP-IC-020-03
2025 年 12 月 22 日

サーモフィッシャーサイエンティフィック
ライフサイエンスソリューションズ
ライフテクノロジーズジャパン株式会社
薬事品質保証部

PeproGMP®製品の適正使用に関する確認のお願い

ライフテクノロジーズジャパン株式会社(以下「当社」)ではお客様に、安全面及び倫理面の観点から、PeproGMP®製品の適正使用に関するご理解とご協力をお願いしております。

PeproGMP®製品は、USP(米国薬局方)〈1043〉章の「細胞、遺伝子、組織工学製品の補助材料についての基準」におけるGMPの原則および品質管理要件に準拠して製造された補助材料であり、医薬品又は医薬品原料ではなく、ヒトまたは動物への直接的な使用にはご利用いただけません。

つきましては、ご注文をいただきました PeproGMP®製品(ご注文書記載の製品)をご使用いただくにあたり、以下の事項についてご同意くださいますようお願い申し上げます。

- 本製品は再生医療等製品やバイオ医薬品等の製造工程において、補助材料として使用することを目的に設計されています。なお、特定用途への適合性および使用の可否判断は、すべてお客様の責任において実施されるものとします。
- 本製品は、ヒトへの直接投与、臨床用途、診断目的など、医療行為に関連する用途では使用できません。
- 本製品の適正使用範囲を逸脱した用途について、当社は一切の責任を負いかねます。
- 本製品の規格、仕様、製造方法等は予告なく変更または販売中止となる場合がございます。これらの変更に伴う損失等について、当社は責任を負いません。

本製品は、研究用途を前提とした一般的な情報提供に限られ、特定用途への適用を保証するものではありません。
ご不明の点は、当社営業担当までお問い合わせください。

..... 上記項目にご同意戴ける場合には、ご署名をお願い申し上げます。

使用者確認書

ライフテクノロジーズジャパン株式会社 宛

製品の使用に際し、上記事項を理解し、同意いたします。

使用責任者(自署) (日付) 年 月 日

企業名・所属			
住所			
電話番号		FAX番号	
メールアドレス			

【販売店記載欄】

販売店名	コスモ・バイオ株式会社		
担当者名		電話番号 / FAX 番号	03-5632-9622 / 03-5632-9614

販売店ご担当者様

ご記入いただいた本書と注文書を合わせて当社カスタマーサポート(FAX: 03-6832-9584)までご返送ください。

すでに注文書をお送りいただいている場合は、該当製品の発注日をご記入ください。

該当製品の発注日: 年 月 日