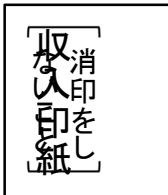


様式第八号（第十三条、第十九の四、第二十二条、第二十二条の八、第九十一条の十一、第九十一条の十八、第九十一条の八十九、第九十一条の九十八関係）

（一）医薬品（体外診断用医薬品を除く。）又は医薬部外品の製造業の許可の場合

動物用医薬品（医薬部外品）製造業許可更新申請書

年　月　日



農林水産大臣 殿

住所

氏名 法人にあっては、名称及び代表者の氏名

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条第4項の規定により動物用医薬品（医薬部外品）製造業の許可の更新を受けたいので、下記により申請します。

記

許可年月日及び許可番号

- 1 製造所の名称及び所在地
- 2 許可の区分
- 3 申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。）が法第5条第3号イからトまでに該当することの有無
- 4 参考事項

（日本産業規格A4）

備考

- 1 記の2には、第11条第1項各号又は第2項各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 2 記の3については、該当しない場合は「該当しない」と記載し、該当する場合には、該当する事案の概要を記載すること。
- 3 申請者が他の製造業の許可を受けている場合には、記の4に当該許可の区分及び許可番号を、製造業の登録を受けている場合には、記の4に当該登録の登録番号を記載すること。
- 4 申請書は、正副2通を提出すること。