

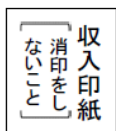
様式第十一号（第十七条、第二十二条の四、第九十一条の十四、第九十一条の二十、第九十一条の九十三、第九十一条の百一関係）

(二) 医薬品（体外診断用医薬品を除く。）又は医薬部外品の医薬品等外国製造業者の認定の場合

動物用医薬品（医薬部外品）医薬品等外国製造業者認定証書換え交付申請書

Application for rewriting the accreditation certificate
of foreign animal drug(quasi-drug) manufacturer

年 月 日
Year Month Day



農林水産大臣 殿

To Minister of Agriculture, Forestry and Fisheries

住所
Address

氏名 
Name

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
(Name and name of its representative
in case of a corporation)

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施行令第18条の2の規定により動物用医薬品（医薬部外品）の医薬品等外国製造業者認定証の書換え交付を受けたいので、下記により申請します。

I hereby apply for rewriting the accreditation certificate of the foreign animal drug(quasi-drug) manufacturer pursuant to Article 18-2 of the Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics, Enforcement Ordinance indicated following.

記

- 1 製造所の名称及び所在地 Location of the manufacturing establishment
- 2 認定年月日及び認定番号 Date and number of the accreditation
- 3 認定の区分 Accreditation categories
- 4 書換え事項 Rewriting matters
- 5 参考事項 Reference matters

備 考

Remarks

- 1 記の 3 には、第21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とし、当該認定証に記載されている全ての認定の区分について記載すること。
In the section 3, write all of the relevant section numbers of Paragraph 1 or 2 of Article 21, that written in the accreditation certificate.
- 2 記の 4 には、認定証の記載事項のうち変更のあった部分を新旧対照にして記載すること。
In the section 4, write the matters have been changed of the entry of the accreditation certificate indicating comparison of the current and the proposed.
- 3 認定証の原本を添付すること。
Attach the original accreditation certificate.
- 4 申請書は、正副 2 通を提出すること。
Applicant should submit one original and one copy of it.