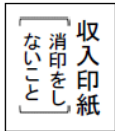


様式第八号（第十三条、第二十二條、第九十一條の十一、第九十一條の十八、第九十一條の八十九、第九十一條の九十八關係）

(四) 医療機器又は体外診断用医薬品の医療機器等外国製造業者の登録の場合

動物用医療機器（体外診断用医薬品）医療機器等外国製造業者登録更新申請書  
Application for the registration renewal of foreign animal medical device (in vitro diagnostic) 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 印

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第23条の2の4第2項により準用する同法第23条の2の3第3項の規定により動物用医療機器（体外診断用医薬品）の医療機器等外国製造業者の登録の更新を受けたいので、下記により申請します。

I hereby apply for the registration renewal of the foreign animal medical device (in vitro diagnostic) manufacturer pursuant to Article 23-2-3, Paragraph 3 with application mutatis mutandis in Article 23-2-4, Paragraph 2 of the Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics indicated following.

記

登録年月日及び登録番号 Date and number of the registration

- 1 製造所の名称及び所在地 Location of the manufacturing establishment
- 2 申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。）が法第23条の2の4第2項において準用する法第23条の2の3第4項に該当することの有無  
Whether or not the applicant (if the applicant is a corporation, include the serving executive) corresponds to Article 23-2-3, Paragraph 4, of the Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics with application mutatis mutandis in Article 23-2-4, Paragraph 2 of the same law

3 参考事項 Reference matters

(日本工業規格 A 4)

(Japanese Industrial Standards Size A4)

備 考

Remarks

- 1 記の 2 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。

In the section 2, write not applicable if the applicant does not correspond, and write a summary of the relevant details if the applicant does correspond.

- 2 申請者が他の医療機器等外国製造業者の登録を受けている場合には、記の 3 に当該登録の登録番号を、医薬品等外国製造業者又は再生医療等製品外国製造業者の認定を受けている場合には、記の 3 に当該認定の区分及び認定番号を記載すること。

If the applicant has been registered as a foreign animal medical device or in vitro diagnostic manufacturer, write the number of registration in the section 3, if the applicant has been accredited as a foreign animal drug or quasi-drug manufacturer in a different accreditation category, or as a foreign regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer, write that category and the number of accreditation in the section 3.

- 3 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.