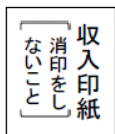


様式第二号（第五条、第九十一条の三、第九十一条の八十一関係）

（二）医療機器又は体外診断用医薬品の場合

動物用医療機器（体外診断用医薬品）製造販売業許可更新申請書

年 月 日



農林水産大臣 殿

住所

氏名



（法人にあつては、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23条の2第2項の規定により動物用医療機器（体外診断用医薬品）製造販売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 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 許可の種類
- 3 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2第3号に該当することの有無
- 4 参考事項

（日本工業規格A4）

備考

- 1 記の2には、該当する法第23条の2第1項に規定する許可の種類を記載すること。
- 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 申請者が他の種類の製造販売業の許可を受けている場合には、記の4に当該許可の種類及び許可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。