

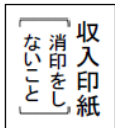
別 記

様式第一号（第四条、第九十一条の二、第九十一条の八十関係）

（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）製造販売業許可申請書

年 月 日



農林水産大臣 殿

住所

氏名

印

（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1項の規定により動物用医療機器（体外診断用医薬品）製造販売業の許可を受けたいので、下記により申請します。

記

- 1 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 受けようとする許可の種類
- 3 医療機器等総括製造販売責任者の氏名及び住所
- 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には、当該者が他の薬事に関する役員を兼務するとき又は申請者が自らこれに従事するときは、その旨を記載すること。
- 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。