

様式第二十一号（第四十九条、第九十一条関係）

動物用医薬品^{〔医薬部外品〕}_{〔医療機器〕}（外国）製造販売承認承継届出書

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〕}

印

下記により、薬事法第14条の8第3項（薬事法第19条の4において準用する同法第14条の8第3項）の規定により、動物用医薬品^{〔医薬部外品〕}_{〔医療機器〕}（外国）製造販売承認の承継を届け出ます。

記

- 1 承継品目の販売名、承認番号及び承認年月日
- 2 承継年月日
- 3 承継理由
- 4 被承継者の氏名又は名称及び住所
- 5 被承継者の主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 6 被承継者である製造販売業者の許可年月日及び許可番号
- 7 被承継者である製造販売業者の許可の種類
- 8 参考事項

（日本工業規格A4）

備考

- 1 届出書は、医薬品、医薬部外品、医療機器の別及び製造販売、外国製造販売の別に作成すること。
- 2 承継品目の販売名、承認番号及び承認年月日の欄には、承認年月日順に記載すること。
- 3 被承継者の氏名又は名称及び住所の欄には、法人にあっては、代表者の氏名を記載すること。
- 4 被承継者の製造販売業の許可の種類欄には、該当する薬事法第12条第1項に規定する許可の種類を記載すること。