

様式第十一号（第十七条、第十九条の七、第二十二條の四、第二十二條の十、第九十一條の十四、第九十一條の二十、第九十一條の九十三、第九十一條の百一關係）

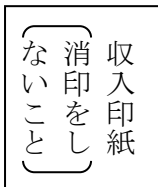
(八) 再生医療等製品の再生医療等製品外国製造業者の認定の場合

動物用再生医療等製品再生医療等製品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 regenerative, cellular therapy and gene therapy products 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43条の18の規定により動物用再生医療等製品の再生医療等製品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 registration certificate of the foreign animal regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer pursuant to Article 43-18 of the Order for enforcement of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics indicated following.

記

- 1 製造所の名称及び所在地 Name and 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

日本産業規格 A 4)

(Japanese Industrial Standards Size A4)

備考

Remarks

- 1 記の2には、第91条の96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 Article 91-96, 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.