

様式十二号

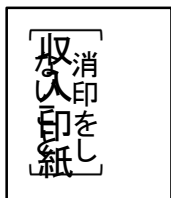
(四) 医薬品（体外診断用医薬品を除く。）又は医薬部外品の医薬品等外国製造業者の登録の場合

動物用医薬品（医薬部外品）医薬品等外国製造業者登録証再交付申請書

Application for regrant the registration certificate  
of foreign animal drug(quasi-drug) 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

法人にあつては、名  
称及び代表者の氏名

Name

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18条の9の規定により動物用医薬品（医薬部外品）の医薬品等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 regrant the registration certificate of the foreign animal drug(quasi-drug) manufacturer pursuant to Article 18-9 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 登録年月日及び登録番号

Date and number of the registration

3 申請理由

Reason for application

4 参考事項

Reference matters

(日本産業規格A4)

(Japanese Industrial Standards Size A4)

備考

Remarks

1 登録証を破り、又は汚したため再交付を申請する場合にあつては、当該登録証を添付すること。

Attach the original registration certificate if the reason for application is on the ground

of damages or stains.

2 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.