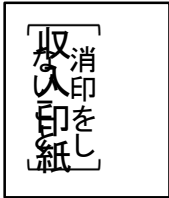


様式第八号（第十三条、第十九の四、第二十二條、第二十二條の八、第九十一條の十一、第九十一條の十八、第九十一條の八十九、第九十一條の九十八關係）

（五）医療機器又は体外診断用医薬品の製造業の登録の場合

動物用医療機器（体外診断用医薬品）製造業登録更新申請書

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の3第3項の規定により動物用医療機器（体外診断用医薬品）製造業の登録の更新を受けたいので、下記により申請します。

記

登録年月日及び登録番号

- 1 製造所の名称及び所在地
- 2 申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。）が法第5条第3号イからトまでに該当することの有無
- 3 参考事項

（日本産業規格A4）

備考

- 1 記の2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。
- 2 申請者が他の製造業の許可を受けている場合には、記の3に当該許可の区分及び許可番号を、製造業の登録を受けている場合には、記の3に当該登録の登録番号を記載すること。
- 3 申請書は、正副2通を提出すること。