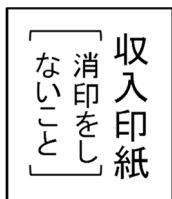


様式第十六号の二（第三十八条の二、第九十一の百十五の二関係）

（一）医薬品（体外診断用医薬品を除く。）又は医薬部外品の製造業者の場合

動物用医薬品（医薬部外品）区分適合性調査申請書

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14条の2第1項の規定により動物用医薬品（医薬部外品）の区分適合性調査を受けたいので、下記により申請します。

記

- 1 調査を受けようとする製造所の名称及び所在地
- 2 製造業者の許可番号及び許可年月日又は登録番号及び登録年月日
- 3 製造業者の許可の区分
- 4 調査を受けようとする製造工程の区分
- 5 製造品目数
- 6 製造販売業者数
- 7 参考事項

（日本産業規格A4）

備考

- 1 記の3には、第11条第1項各号又は第2項各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 2 記の4には、第29条の8第1項各号又は第2項各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 3 記の5には、申請区分に属する製造品目の数を記載すること。
- 4 記の6には、当該製造品目に係る製造販売業者の数を記載すること。