

様式第十六号の五（第三十八条の六、第九十一の百十五の六関係）

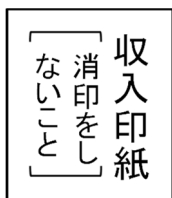
（二）医薬品（体外診断用医薬品を除く。）又は医薬部外品の医薬品等外国製造業者の場合

動物用医薬品（医薬部外品）基準確認証再交付申請書

Application for regrant the confirmation certificate of
standard conformity of animal drug (quasi-drug)

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26条の5第2項の規定により動物用医薬品（医薬部外品）基準確認証の再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 confirmation certificate of standard conformity of animal drug (quasi-drug) pursuant to Article 26-5, Paragraph 2 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 基準確認証の発行年月日及び基準確認証番号

Date and number of the confirmation certificate of standard conformity

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

基準確認証を破り、又は汚したため再交付を申請する場合にあつては、当該基準確認証を添付すること。

Attach the original confirmation certificate of standard conformity if the reason for

application is on the ground of damages or stains.