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

ないこと」消印をし、外入印紙

農林水産大臣 殿

To Minister of Agriculture, Forestry and Fisheries

住所

Address

氏名

法人にあっては、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っては、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.