

様式第八十三号(第百七十九条の二、第百七十九条の六関係)

動物用医薬品(再生医療等製品)輸入確認申請書

年 月 日

農林水産大臣 殿

輸入者住所

輸入者氏名〔法人にあつては、名
称及び代表者の氏名〕

担当者の氏名

連絡先

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56条の2第1項(第65条の6において準用する同法第56条の2第1項)の規定により動物用医薬品(再生医療等製品)の輸入の確認を受けたいので、下記のとおり申請します。

記

輸入品名	容量・規格	数量	製造業者名	生産国又は地域

輸入の目的	試験研究用、個人用、診療用、国又は都道府県用
輸入年月日	年 月 日
蔵置場所	
製造販売業又は製造業の許可の種類	
送付先の名称、住所及び連絡先	
備考	
農林水産省確認欄	

(日本産業規格A4)

備考

- 1 輸入の目的の欄には、第179条の2第3項(第179条の6において準用する第179条の2第3項)第1号に係る場合は「試験研究用」に、同項第2号に係る場合は「個人用」に、同項第3号に係る場合は「診療用」に、同項第4号に係る場合は「国又は都道府県用」に○をすること。
- 2 輸入者が製造販売業又は製造業の許可を受けている場合は、製造販売業又は製造業の許可の種類にその許可の種類を記載すること。
- 3 輸入者の住所と当該医薬品(再生医療等製品)の送付先が異なる場合にあっては、送付先の名称、住所及び連絡先の欄に、その記載をすること。
- 4 法第56条の2第1項(第65条の5において準用する同法第56条の2第1項)に規定する書類を添付すること。
- 5 申請書は、正副2通を提出すること。