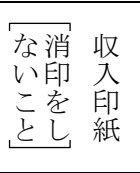


様式第十六号(第三十六条、第九十一条の三十四、第九十一条の百十三関係)

(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販売業者の場合

動物用医薬品(医薬部外品)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条第7項(第14条第15項において準用する同条第7項)の規定により動物用医薬品(医薬部外品)適合性調査を下記により申請します。

記

- 1 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 製造販売業の許可年月日及び許可番号
- 3 申請する品目
- 4 承認申請年月日又は承認年月日及び承認番号
- 5 調査を受けようとする製造所の名称及び所在地
- 6 製造業者の許可年月日及び許可番号若しくは登録年月日及び登録番号、認定医薬品等外国製造業者の認定年月日及び認定番号又は登録医薬品等外国製造業者の登録年月日及び登録番号
- 7 製造業者の許可の区分又は認定医薬品等外国製造業者の認定の区分
- 8 参考事項

(日本産業規格A4)

備考

- 1 記の2には、申請する品目に係る許可の種類について記載すること。
- 2 記の3には、販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)を記載すること。
- 3 記の7には、製造業者にあつては第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、認定医薬品等外国製造業者にあつては第20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。
- 4 記の5、6及び7には、申請する品目に係る全ての製造所並びに製造業者、認定医薬品等外国製造業者及び登録医薬品等外国製造業者について記載すること。

(二) 医薬品(体外診断用医薬品を除く。)又は医薬部外品の外国製造医薬品等特例承認取得者の場合

動物用外国製造医薬品(医薬部外品)適合性調査申請書			
年 月 日			
<table border="1"><tr><td style="text-align: center;">な 消 い こ と し</td><td style="text-align: center;">収 入 印 紙</td></tr></table>	な 消 い こ と し	収 入 印 紙	農林水産大臣 殿
な 消 い こ と し	収 入 印 紙		
住所			
氏名 (法人にあつては、名 称及び代表者の氏名)			
選任外国製造医薬品等製造販売業者の住所			
選任外国製造医薬品等 (法人にあつては、名 称及び代表者の氏名) 製造販売業者の氏名			
<p>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19条の2第5項において準用する同法第14条第7項(第14条第15項において準用する同条第7項)の規定により動物用外国製造医薬品(医薬部外品)適合性調査を下記により申請します。</p> <p style="text-align: center;">記</p> <ol style="list-style-type: none">1 選任外国製造医薬品等製造販売業者の主たる機能を有する事務所の名称及び所在地2 選任外国製造医薬品等製造販売業者の許可年月日及び許可番号3 申請する品目4 承認申請年月日又は承認年月日及び承認番号5 調査を受けようとする製造所の名称及び所在地6 製造業者の許可年月日及び許可番号若しくは登録年月日及び登録番号、認定医薬品等外国製造業者の認定年月日及び認定番号又は登録医薬品等外国製造業者の登録年月日及び登録番号7 製造業者の許可の区分又は認定医薬品等外国製造業者の認定の区分8 参考事項			

(日本産業規格A4)

備考

- 1 記の2には、申請する品目に係る許可の種類について記載すること。
- 2 記の3には、販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)に記載すること。
- 3 記の7には、製造業者にあつては第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、認定医薬品等外国製造業者にあつては第20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。
- 4 記の5、6及び7には、申請する品目に係る全ての製造所並びに製造業者、認定医薬品等外国製造業者及び登録医薬品等外国製造業者について記載すること。

(三) 医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者の場合

動物用医療機器(体外診断用医薬品)適合性調査申請書

年 月 日

収入印紙
を貼る
こと

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5第7項(第23条の2の5第15項において準用する同条第7項)の規定により動物用医療機器(体外診断用医薬品)適合性調査を下記により申請します。

記

- 1 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 製造販売業の許可年月日及び許可番号
- 3 申請する品目及び当該品目が属する製品群区分の名称
- 4 承認申請年月日又は承認年月日及び承認番号
- 5 調査を受けようとする製造所の名称及び所在地
- 6 製造業者又は登録外国製造業者の登録年月日及び登録番号
- 7 参考事項

(日本産業規格A4)

備考

- 1 記の2には、申請する品目に係る許可の種類について記載すること。
- 2 記の3には、医療機器にあつては販売名及び一般的名称並びに当該品目が属する第91条の29第1項第1号の製品群区分の名称を、体外診断用医薬品にあつては販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)及び当該品目が属する第91条の29第1項第2号の製品群区分の名称を記載すること。
- 3 記の5及び6には、申請する品目に係る全ての製造所並びに製造業者及び登録外国製造業者について記載すること。

(四) 医療機器又は体外診断用医薬品の外国製造医療機器等特例承認取得者の場合

動物用外国製造医療機器(体外診断用医薬品)適合性調査申請書

年 月 日

消費
ない
こと
とし
収入
印紙

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)

選任外国製造医療機器等製造販売業者の住所

選任外国製造医療機器
等製造販売業者の氏名 (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17第5項において準用する同法第23条の2の5第7項(第23条の2の5第15項において準用する同条第7項)の規定により動物用外国製造医療機器(体外診断用医薬品)適合性調査を下記により申請します。

記

- 1 選任外国製造医療機器等製造販売業者の主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 選任外国製造医療機器等製造販売業者の許可年月日及び許可番号
- 3 申請する品目及び当該品目が属する製品群区分の名称
- 4 承認申請年月日又は承認年月日及び承認番号
- 5 調査を受けようとする製造所の名称及び所在地
- 6 製造業者又は登録外国製造業者の登録年月日及び登録番号
- 7 参考事項

(日本産業規格A4)

備考

- 1 記の2には、申請する品目に係る許可の種類について記載すること。
- 2 記の3には、医療機器にあつては販売名及び一般的名称並びに当該品目が属する第91条の33第1項の製品群区分の名称を、体外診断用医薬品にあつては販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)並びに当該品目が属する第91条の33第3項の製品群区分の名称を記載すること。
- 3 記の5及び6には、申請する品目に係る全ての製造所並びに製造業者及び登録外国製造業者について記載すること。

(五)再生医療等製品の製造販売業者の場合

動物用再生医療等製品適合性調査申請書

年 月 日

収入印紙
消費
納税
印紙
を
し

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25第6項(第23条の25第11項において準用する同条第6項)の規定により動物用再生医療等製品適合性調査を下記により申請します。

記

- 1 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 製造販売業の許可年月日及び許可番号
- 3 申請する品目
- 4 承認申請年月日又は承認年月日及び承認番号
- 5 調査を受けようとする製造所の名称及び所在地
- 6 製造業者の許可年月日及び許可番号又は認定再生医療等製品外国製造業者の認定年月日及び認定番号
- 7 製造業者の許可の区分又は認定再生医療等製品外国製造業者の認定の区分
- 8 参考事項

(日本産業規格A4)

備考

- 1 記の2には、申請する品目に係る許可の種類について記載すること。
- 2 記の3には、販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)を記載すること。
- 3 記の7には、製造業者にあつては第91条の87各号のいずれに該当するかを、認定再生医療等製品外国製造業者にあつては第91条の96各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 記の5、6及び7には、申請する品目に係る全ての製造所並びに製造業者及び認定再生医療等製品外国製造業者について記載すること。

(六) 再生医療等製品の外国製造再生医療等製品特例承認取得者の場合

動物用外国製造再生医療等製品適合性調査申請書			
	年 月 日		
<table border="1"><tr><td>な い こ と</td><td>消 入 印 紙</td></tr></table>	な い こ と	消 入 印 紙	農林水産大臣 殿
	な い こ と	消 入 印 紙	
	住所		
	氏名 (法人にあつては、名 称及び代表者の氏名)		
	選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の住所		
	選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の氏名 (法人にあつては、名 称及び代表者の氏名)		
<p>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37第5項において準用する同法第23条の25第6項(第23条の25第11項において準用する同条第6項)の規定により動物用外国製造再生医療等製品適合性調査を下記により申請します。</p>			
記			
1 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の主たる機能を有する事務所の名称及び所在地			
2 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の許可年月日及び許可番号			
3 申請する品目			
4 承認申請年月日又は承認年月日及び承認番号			
5 調査を受けようとする製造所の名称及び所在地			
6 製造業者の許可年月日及び許可番号又は認定再生医療等製品外国製造業者の認定年月日及び認定番号			
7 製造業者の許可の区分又は認定再生医療等製品外国製造業者の認定の区分			
8 参考事項			

(日本産業規格A4)

備考

- 1 記の2には、申請する品目に係る許可の種類について記載すること。
- 2 記の3には、販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)を記載すること。
- 3 記の7には、製造業者にあつては第91条の87各号のいずれに該当するかを、認定再生医療等製品外国製造業者にあつては第91条の96各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 記の5、6及び7には、申請する品目に係る全ての製造所並びに製造業者及び認定再生医療等製品外国製造業者について記載すること。