

様式第三十八号(第九十五条関係)

(一) 店舗販売業の場合

|                                                                                  |                              |
|----------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|
| 動物用医薬品店舗販売業許可更新申請書                                                               |                              |
| 年 月 日                                                                            |                              |
| 都道府県知事 殿                                                                         |                              |
|                                                                                  | 住所                           |
|                                                                                  | 氏名 (法人にあつては、名)<br>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24条第2項の規定により動物用医薬品店舗販売業の許可の更新を受けたいので、下記により申請します。 |                              |
| 記                                                                                |                              |
| 許可年月日及び許可番号                                                                      |                              |
| 1 店舗の名称及び所在地                                                                     |                              |
| 2 店舗の構造設備の概要                                                                     |                              |
| 3 申請者(申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。)が法第5条第3号イからトまでに該当することの有無                |                              |
| 4 参考事項                                                                           |                              |

(日本産業規格A4)

備 考

- 1 記の2については、法第24条第1項若しくは第2項の規定による許可後又は法第38条第1項において準用する法第10条第1項の規定による届出後に構造設備の主要部分に変更がない場合には、「主要部分に変更はない」と記載し、構造設備の概要の記載は要しない。
- 2 記の3については、該当しない場合は「該当しない」と記載し、該当する場合には、該当する事案の概要を記載すること。
- 3 冷暗貯蔵が必要な医薬品を取り扱わない場合にあつては、その旨を記の4に記載すること。

(二)動物用医薬品特例店舗販売業の場合

|                                                                                    |                         |
|------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| 動物用医薬品特例店舗販売業許可更新申請書                                                               |                         |
|                                                                                    | 年 月 日                   |
| 都道府県知事 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24条第2項の規定により動物用医薬品特例店舗販売業の許可の更新を受けたいので、下記により申請します。 |                         |
| 記                                                                                  |                         |
| 許可年月日及び許可番号                                                                        |                         |
| 1 店舗の名称及び所在地                                                                       |                         |
| 2 指定品目及び当該品目の製造販売業者の名称                                                             |                         |
| 3 参考事項                                                                             |                         |

(日本産業規格A4)

(三)配置販売業の場合

動物用医薬品配置販売業許可更新申請書

年 月 日

都道府県知事 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24条第2項の規定により動物用医薬品配置販売業の許可の更新を受けたいので、下記により申請します。

記

許可年月日及び許可番号

- 1 配置しようとする区域(郡市の区域)
- 2 配置員の数
- 3 申請者(申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。)が法第5条第3号イからトまでに該当することの有無
- 4 参考事項

(日本産業規格A4)

備 考

記の3については、該当しない場合は「該当しない」と記載し、該当する場合には、該当する事案の概要を記載すること。

(四) 卸売販売業の場合

|                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                               |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|
| 動物用医薬品卸売販売業許可更新申請書                                                                                                                                                                                                                                                               |                               |
| 年    月    日                                                                                                                                                                                                                                                                      |                               |
| 都道府県知事    殿                                                                                                                                                                                                                                                                      | 住所                            |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 氏名 (法人にあつては、名)<br>(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24条第2項の規定により動物用医薬品卸売販売業の許可の更新を受けたいので、下記により申請します。</p> <p style="text-align: center;">記</p> <p>許可年月日及び許可番号</p> <p>1 営業所の名称及び所在地</p> <p>2 営業所の構造設備の概要</p> <p>3 申請者(申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。)が法第5条第3号イからトまでに該当することの有無</p> <p>4 参考事項</p> |                               |

(日本産業規格A4)

備 考

- 1 記の2については、法第24条第1項若しくは第2項の規定による許可後又は法第38条第2項において準用する法第10条第1項の規定による届出後に構造設備の主要部分に変更がない場合には、「主要部分に変更はない」と記載し、構造設備の概要の記載は要しない。
- 2 記の3については、該当しない場合は「該当しない」と記載し、該当する場合には、該当する事案の概要を記載すること。
- 3 冷暗貯蔵が必要な医薬品を取り扱わない場合にあっては、その旨を記の4に記載すること。