医薬品製造業許可更新申請書

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 許可番号及び年月日 | | | 第　　　　　　　号　　　　　　 年　　　月 　　日 | | | |
| 製造所の名称 | | |  | | | |
| 製造所の所在地 | | |  | | | |
| 許可の区分 | | | 薬局製造販売医薬品製造業許可 | | | |
| 製造所の構造設備の概要 | | | 薬局等構造設備規則第１１条のとおり | | | |
| （法人にあっては）  薬事に関する業務に  責任を有する役員の氏名 | | |  | | | |
| 管理者 | | 氏名 |  | | | |
| 住所 |  | | | |
| 薬剤師名簿  登録番号 | 第　　　　　　　号 | 薬剤師名簿  登録年月日 |  | |
| 申請者（法人にあつては、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。）の欠格条項 | (1) 法第75条第１項の規定により許可を取り消され、取消しの日から３年を経過していない者 | | | | |  |
| (2) 法第75条の２第１項の規定により登録を取り消され、取消しの日から３年を経過していない者 | | | | |  |
| (3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、３年を経過していない者 | | | | |  |
| (4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があった日から２年を経過していない者 | | | | |  |
| (5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 | | | | |  |
| (6) 精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たって必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 | | | | |  |
| (7) 製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者 | | | | |  |
| 備考 | | | 薬局開設許可番号　　　 　　第　　　　　 号  許可年月日　　　　　　　　　　年　　　月　　　日  薬局電話（　　　）　　　－  担当者名（　　　　　　　　） 連絡先（　　　）　　　－ | | | |

上記により、薬局製造販売医薬品の製造業の許可の更新を申請します。

　　　　　　　　年　　月　　日

|  |  |
| --- | --- |
| 住　所（法人にあっては、主たる事務所の所在地） |  |
| 氏名（法人にあっては、名称及び代表者の氏名） |  | |  |

（あて先）一宮市保健所長

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 保健所収受印 | 領収済印 | 許可証 |
|  | 円 | 年　　　月　　　日  受領者氏名 |

　（記載上の留意事項）

１　字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書いてください。

２　許可年月日は、許可証に記載されている有効期間の開始年月日を記入してください。

３　申請者の欠格条項の（１）欄から（７）欄までには、当該事実がないときは｢なし｣と記載し、あるときは、（１）及び（２）欄にはその理由及び年月日を、（３）欄にはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(４)欄にはその違反の事実及び違反した年月日を記載してください。

４　住居表示に関する法律等法令により住所又は薬局の所在地の表示に変更があった場合は、備考欄にその新旧を記入してください。

（添付書類）

医薬品製造業許可証