

記入はボールペン等で行うこと（鉛筆不可）。

様式第十四（第三十条関係）

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
製造所又は営業所の名称						
製造所又は営業所の所在地						
許可の区分		医薬品製造承認申請書に添付した別紙及び薬局製剤指針の別表のとおり。				
（法人にあつては） 薬事に関する業務に 責任を有する役員の氏名						
製造所の構造設備の概要		薬局等構造設備規則第1条第1項のとおり				
管理者又は 責任技術者	氏名		資格			
	住所					
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つた後、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、その違反行為があつた日から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つて必要な認知、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	薬局の開設許可番号及び許可年月日 第 号 年 月 日					

上記により、医薬品の製造業の許可の更新を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

（あて先）浜松市保健所長

医薬品製造販売業許可更新申請書

許可番号及び年月日	第	号	年	月	日
主たる機能を有する事務所の名称					
主たる機能を有する事務所の所在地					
許可の種類	薬局製造販売医薬品の製造販売業				
（法人にあつては） 薬事に関する業務に責任を有する役員の名					
総括製造販売 責任者	氏名		資格		
	住所				
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、その違反行為があつた日から 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販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者				
	(7) 製造販売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	薬局の開設許可番号及び許可年月日 第 号 年 月 日			

上記により、医薬品の製造販売業の許可の更新を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

（あて先）浜松市保健所長