**様式第十五**（第三十一条関係）

変更

追加

医薬部外品　製造業許可区分　　　　申請書

|  |  |
| --- | --- |
| 許可の区分 |  |
| 許可番号及び年月日 |  |
| 製造所の名称 |  |
| 製造所の所在地 |  |
| 変更し、又は追加する区分 |  |
| 製造所の構造設備の概要 |  |
| 管理者又は責任技術者 | 氏名 |  | 資格 |  |
| 住所 |  |
| 備　　　　　　　　　　　　　　考 |  |

変更

追加

上記により、医薬部外品　の製造業許可区分の　　　　を申請します。

令和　　　年　　月　　日

法人にあつては、主

たる事務所の所在地

住　所

法人にあつては、名

称及び代表者の氏名

氏　名

広島県知事　殿　　　　　　　　　代表取締役

　　　　　　　　　　　　　　　　　担当者

　　　　　　　　　　　　　　　　　連絡先　TEL 　　　　 FAX

　　　　　　　　　　　　　　　　　業者コ－ド

（注意）

１　用紙の大きさは、日本工業規格Ａ4とすること。

２　この申請書は、地方厚生局長に提出する場合にあつては正本1通及び副本2通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本 1通提出すること。

３　字は、墨、インク等を用い、書ではつきりと書くこと。

４　収入印紙は、地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみはり、消印をしないこと。

５　許可の区分欄には、第26条第1項から第5項までの各号のいずれに該当するかを記載すること。

６　製造所の構造設備の概要欄には、変更し、又は追加する区分に係る部分についてのみ記載すること。また、その記載事項のすべてを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

７　管理者又は責任技術者欄には、変更し、又は追加する許可区分に係る者について記載すること。