

様式第七十五の十七（第百三十七条の六十八関係）

| | | | | | |
|-----------------|-------|----------------------|-----|------------|------------|
| 収入印紙 | | 外国製造再生医療等製品製造販売承認申請書 | | | |
| 承認番号 | | | | 承認年月日 | |
| 類別 | | | | | |
| 名称 | 一般的名称 | | | | |
| | 販売名 | | | | |
| 効能、効果又は性能 | | | | | |
| 形状、構造、成分、分量又は本質 | | | | | |
| 製造方法 | | | | | |
| 規格及び試験方法 | | | | | |
| 用法及び用量又は使用方法 | | | | | |
| 貯蔵方法及び有効期間 | | | | | |
| 製造販売する品目の製造所 | | 名称 | 所在地 | 許可区分又は認定区分 | 許可番号又は認定番号 |
| | | | | | |
| 備考 | | | | | |

上記により、外国製造再生医療等製品の製造販売の承認を申請します。

年 月 日

住所 邦文
外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文
外国文
(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

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)

厚生労働大臣 殿
(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、正本 1 通及び副本 2 通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 類別欄には、令別表第 2 による類別を記載すること。
- 6 承認番号欄には、申請する品目が既に法第 23 条の 26 第 1 項の規定により条件及び期限を付して承認されている場合にはその承認番号を、それ以外の場合には「なし」と記載すること。
- 7 承認年月日欄には、申請する品目が既に法第 23 条の 26 第 1 項の規定により条件及び期限を付して承認されている場合にはその承認された年月日を、それ以外の場合には「なし」と記載すること。
- 5 製造方法欄にその全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。
- 8 法第 23 条の 40 において準用する法第 23 条の 28 第 1 項の規定により法第 23 条の 25 第 1 項の承認の申請をしようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。