

様式第二十一 (第三十七条、第百三十七条の二十関係)
Form No. 21 (related to Article 37 and Article 137-20)

収入印紙
revenue stamp

医薬品
医薬部外品 外国製造業者認定区分 変更
再生医療等製品 追加 申請書

Application for change
addition in accreditation category of foreign
drug
quasi-drug manufacturer
regenerative, cellular therapy and gene therapy products

認定の区分 Accreditation categories		
認定番号及び年月日 Number and date of the accreditation		
製造所の名称 Name of the manufacturing establishment		
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment		
変更し、又は追加する区分 Category to be changed or added		
製造所の構造設備の概要 Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment		
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name	
	住所 Address	
備考 Remarks		

上記により、医薬品
医薬部外品 の外国製造業者の認定の区分の
再生医療等製品 変更
追加 を申請します。

I hereby apply for change
addition in the accreditation category of the foreign
drug
quasi-drug manufacturer indicated above.
regenerative, cellular therapy and gene therapy products

年 月 日
Year Month Day

住所
Address

邦文
Japanese

外国文
Foreign language

(法人にあつては、主たる事務所の所在地
Location of the head office in case of a corporation)

邦文
Japanese

氏名
Name

外国文
Foreign language

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名
Name and name of its representative in case of a corporation)

To Minister of Health, Labor and Welfare

(注意)

(Notes)

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格A4 とすること。

Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.

- 2 この申請書は、正副 2 通提出すること。

Applicant should submit one original and one copy of it.

- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつて、楷書ではつきりと書くこと。

Fill in the form with clear writing with inks, etc.,.

- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。

Put revenue stamp only on the original, not on its copy. Do not cancel it.

- 5 認定の区分欄及び変更し、又は追加する区分欄には、第 36 条第 1 項及び第 2 項各号又は第 137 条の 19 各号のいずれに該当するかを記載すること。

Identify which category specified under Article 36, Paragraph 1 and 2 or Article 137-19, in the column of “Accreditation categories” and “Category to be changed or added” is applied.

- 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。

In the column of “Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment” describe only what is related to the category to be changed or added.

In case there is not enough space to fill in all the information in the column, write “see attached paper” and attach another paper on which all the information is written.

- 7 製造所の責任者欄には、変更し、又は追加する区分に係る者について記載すること。

Write the person who is in charge of operations relevant to the category to be changed or added in the column of “The person responsible for the manufacturing establishment”