## **様式第四十八**(第八十三条関係)

## 原薬等登録原簿登録承継届書

承継登録品目	原薬等の名称	登録区分	登録番号	登録年月日
承 継 理 由				
承 継 日				
被承継者				
備考				

上記により、原薬等登録原簿の登録の承継の届出をします。

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)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

## (注意)

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格 A 4 とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 承継品目欄には、品目が2以上であるときは、登録年月日の順に記載すること。
- 4 承継日欄には、相続の場合にあつては相続日を、その他の場合にあつては承継予定日を記載 すること。
- 5 被承継者が法第 12 条若しくは法第 13 条の許可又は法第 13 条の 3 の認定を取得している場 合にあつては、被承継者欄に当該許可又は認定の種類若しくは区分、許可番号若しくは認定番 号及び許可若しくは認定年月日を記載すること。
- 6 原薬等国内管理人が選任されている場合には、備考欄に原薬等国内管理人の氏名(法人 にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地) を記載すること。
- 7 原薬等を外国において製造する者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並 記すること。また、署名をもつて押印に代えることができるものとする。