|  |
| --- |
| 薬局製剤製造業許可更新申請書 |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 許可番号及び年月日 | | | |  | | | |
| 製造所の名称 | | | |  | | | |
| 製造所の所在地 | | | |  | | | |
| 許可の区分 | | | | 薬局製剤 | | | |
| 製造所の構造設備の概要 | | | | 薬局開設許可のとおり | | | |
| （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 | | | |  | | | |
| 管理者 | | 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 | | | 薬局の名称  許可番号 　　第 　　　　　　号  薬局開設許可年月日 　 　　　年 　月 　　日 | | | | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 上記により、 | 薬局製剤 | の製造業の許可の更新を申請します。 |

令和　　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） |  |

和歌山市保健所長　様

　（注意）

　　　１　用紙の大きさは、Ａ４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　許可の区分欄には、第25条第１項から第３項までの各号又は第137条の８各号のいずれに該当するかを記載すること。

　　　４　申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と　記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄に　あつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受ける　ことがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違　反した年月日を記載すること。

　　　５　申請者が他の区分の製造業の許可又は登録を取得している場合には、備考欄に当該許可の区分及び許可番号又は当該登録の登録番号を記載すること。