様式第十四（第三十条関係）

薬局製造販売医薬品製造業 許可更新申請書

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 許可番号及び年月日 | | |  | | | |
| 製造所（薬局）の名称 | | |  | | | |
| 製造所（薬局）の所在地 | | |  | | | |
| 許可の区分 | | | 薬局製造販売医薬品 | | | |
| 製造所（薬局）の構造設備の概要 | | | 薬局等構造設備規則第１１条のとおり | | | |
| （法人にあっては）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（法人にあっては、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) 拘禁刑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った後、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、その違反行為があった日から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って必要な認知、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 | | |  | | | |

上記により、薬局製造販売医薬品の製造業の許可の更新を申請します。

　　　年　　月　　日

住　　所

法人にあっては、主たる事業所の所在地

氏　　名

法人にあっては名称及び代表者の氏名

吹田市保健所長　様

【連絡先】　担当者名：

　　　　　　　電話番号：