

薬局製造販売医薬品製造販売業 許可更新申請書

許可番号及び年月日		保第 号		年 月 日	
主たる機能を有する事務所の名称					
主たる機能を有する事務所の所在地					
許可の種類		薬局製造販売医薬品製造販売業許可			
(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					
総括製造販売責任者	氏名		資格	第	年 月 日
	住所				
責 任 請 者 を 有 す る に あ つ て は 、 薬 事 に 関 す る 欠 格 業 務 条 項 に	(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販売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) 製造販売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販売業の許可の更新を申請します。

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)

千葉県知事 様

(担当者名
電話番号)

(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 総括製造販売責任者の資格欄には、その者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を記載すること。
- 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)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。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請書に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。
- 5 備考欄には、その薬局の開設許可番号及び許可年月日を記載すること。