**양식 제63** (제111조 관련)

의약품

외국제조 의약부외품 제조판매 신고서

화장품

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 승계품목 | 판매명 | 승인번호 | 승인 연월일 |
|  |  |  |
| 승계이유 |  | | |
| 승계일 |  | | |
| 피승계자 |  | | |
| 비고 |  | | |

의약품

위와 같이, 외국제조 의약부외품의 판매승인 승인승계를 신고합니다.

화장품

년 월 일

|  |  |
| --- | --- |
| 주소 | 일본어 |
| 외국어  (법인은 주 사무소 소재지) |
| 성명 | 일본어 |
| 외국어  (법인은 명칭 및 대표자 성명) |
| 선임 외국제조의약품 등 제조판매업자 | |
| 주소 | (법인은 주 사무소 소재지) |
|  |  |
| 성명 | (법인은 명칭 및 대표자 성명) |

|  |  |
| --- | --- |
| 후생노동대신 | 귀하 |

(주의)

1. 용지 크기는 일본공업규격 A4로 할 것.
2. 이 신고서는 정/부 2통을 제출할 것.
3. 글자는 먹, 잉크 등을 사용하며, 일본어는 정자체로 명확하게 기재할 것.
4. 신고서는 의약품・의약부외품 또는 화장품 별로 작성할 것.
5. 승계품목 란에는 품목이 2개 이상인 경우 승인 연월일 순으로 기재할 것.
6. 승계일 란에는, 상속인 경우에는 상속일을, 그 외의 경우에는 승계 예정일을 기재할 것.
7. 피승계자 란에는 피승계자의 성명(법인은 명칭 및 대표자의 성명) 및 주소(법인은 주 사무소의 소재지)를 기재할 것.
8. 비고란에는 피승계자의 피승계 품목 제조판매에 관한 선임 외국제조의약품 등 제조판매업자의 주요 기능을 가진 사무소의 명칭 및 소재지와 제조판매업의 허가번호를 기재할 것.