양식 제21(제37조, 제137조의 20 관련)

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 수입인지 | 의약품  의약부외품  재생의료 등 제품 | | | 의 외국제조업자 인정구분 | | | | | 변경  추가 | 신청서 |
|  | | | | | | | | | | |
| 인정의 구분 | | | |  | | | | | | |
| 인정번호 및 연월일 | | | |  | | | | | | |
| 제조소 명칭 | | | |  | | | | | | |
| 제조소 소재지 | | | |  | | | | | | |
| 변경 또는 추가하는 구분 | | | |  | | | | | | |
| 제조소 책임자 | | 성명 | |  | | | | | | |
| 주소 | |  | | | | | | |
| 비고 | | | |  | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | |
| 위와 같이, | 의약품  의약부외품  재생의료 등 제품 | | 의 외국제조업자 인정구분의 | | | | 변경  추가 | 을(를) 신청합니다. | | |
|  | | | | | | | | | | |
| 년 월 일 | | | | |  |  | | | | |
|  | | | | | 주소 | 일본어 | | | | |
|  | | | | | 외국어 | | | | |
|  | | | | |  | (법인은 주 사무소 소재지) | | | | |
|  | | | | | 이름 | 일본어 | | | | |
|  | | | | | 외국어 | | | | |
|  | | | | |  | (법인은 명칭 및 대표자 성명) | | | | |
| 후생노동대신 귀하 | | | | |  |  | | | | |

(주의)

1 용지 크기는 일본공업규격 A4로 할 것.

2 이 신청서는 정/부 2통을 제출할 것.

3 글자는 먹, 잉크 등을 사용하며, 일본어는 정자체로 명확하게 기재할 것.

4 수입인지는 정본에만 붙이고, 소인을 하지 말 것.

5 인정구분란 및 변경 또는 추가하는 구분 란에는 제36조 제1항 및 제2항 각 호 또는 제137조의 19 각 호 중 어디에 해당하는지 기재할 것.

6 제조 시설의 개요 란에는 변경되거나 추가되는 부문만 포함되어야 한다. 또한, 그 기재사항 전체를 기재할 수 없는 경우, 해당 란에 “별지와 같음”이라고 기재하고 별지를 첨부할 것.

7 제조소의 책임자 란에는 변경 또는 추가하는 구분에 관한 자에 대해서 기재할 것.