

様式第四（第五条、第二十二條、第二十九條、第三十四條の六、第五十三條の七、第百十四條の五、第百十四條の十二、第百十四條の三十六、第百二十四條、第百三十七條の五、第百三十七條の十二、第百三十七條の三十四の七、第百八十四條関係）

業 務 等 の 種 別		配置販売業	許可年月日は、有効期間の始めの日付を記載してください。	
許可番号、認定番号、登録番号、基準適合証番号又は基準確認証番号及び年月日		第 号	令和 年 月 日	
薬局、主たる機能を有する事務所、製造所、店舗、営業所又は事業所	名 称	_____		
	所在地	東京都一円		
再 交 付 申 請 の 理 由		（理由を具体的に記載してください。） 記載例：事務所のレイアウトを変更した際に、許可証の所在がわからなくなってしまったため。		
備 考				

上記により、許可証の再交付を申請します。

令和 年 月 日 ← 申請日を記載してください。

開設者住所・氏名を記載してください。

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〕

東京都〇〇区△△ 〇丁目〇番〇号
株式会社〇〇薬品
代表取締役社長 東京 太郎

東 京 都 知 事 殿

電話番号 ()
担当者名

連絡先・担当者氏名を記載してください

(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 業務等の種別欄には、薬局、第1種医薬品、第2種医薬品、医薬部外品、化粧品、第1種医療機器、第2種医療機器、第3種医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造販売業、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造業、認定外国製造業者、登録外国製造業者、登録認証機関、店舗販売業、配置販売業、卸売販売業、高度管理医療機器等の販売業若しくは貸与業、医療機器の修理業、基準適合証又は基準確認証の別を記載すること。
- 4 配置販売業にあつては、所在地欄に営業区域を記載し、名称欄の記載を要しないこと。
- 5 医薬品等の製造業者若しくは認定外国製造業者又は医療機器の修理業者については、この申請書は地方厚生局長に提出する場合にあつては正副2通、厚生労働大臣又は都道府県知事に提出する場合にあつては正本1通提出すること。
- 6 基準適合証にあつては、名称欄に品目の名称、所在地欄に承認番号又は認証番号を記載すること。
- 7 登録外国製造業者又は認定外国製造業者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。
- 8 収入印紙は厚生労働大臣又は地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。