様式第五の五（一）（第十条の九関係）

地 域 連 携 薬 局 認 定 更 新 申 請 書

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 許 | 可 | 番 | | 号 及 | | び | 年 | 月 | 日 | |  | | | | | | |
| 認 | 定 | 番 | | 号 及 | | び | 年 | 月 | 日 | |  | | | | | | |
| 薬 |  | 局 | | の | |  | 名 |  | 称 | |  | | | | | | |
| 薬 |  | 局 | | の | | 所 | 在 |  | 地 | |  | | | | | | |
| 利用者の心身の状況に配慮する構 造 設 備 の 概 要 | | | | | | | | | | |  | | | | | | |
| 利 用 者 の 薬 剤 及 び 医 薬 品の 使 用 に 関 す る 情 報 を 他の 医 療 提 供 施 設 と 共 有 す  る 体 制 の 概 要 | | | | | | | | | | |  | | | | | | |
| 地 域 の 患 者 に 対 し 安 定 的  に 薬 剤 を 供 給 す る た め の体 制 の 概 要 | | | | | | | | | | |  | | | | | | |
| 居 宅 等 に お け る 調 剤並 び に 情 報 の 提 供 及 び 薬学 的 知 見 に 基 づ く 指 導 を  行 う 体 制 の 概 要 | | | | | | | | | | |  | | | | | | |
| 変更内容 | |  | | 事 | |  | 項 |  |  | | 変 | 更 | 前 | 変 | | 更 | 後 |
|  | | | | | | | | |  | | |  | | | |
| （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 | | | | | | | | | | |  | | | | | | |
| 務に責任を有する役員を含む。）の欠格事由  申請者（法人にあつては、薬事に関する業 | | | (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) | | 法第75条第４項又は第５項の規定によりその受けた認定を取り消  され、その取消しの日から３年を経過していない者 | | | | | | | | | |  | | |
| (4) | | 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つた後、３年を経過していない者 | | | | | | | | | |  | | |
| (5) | | 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 | | | | | | | | | |  | | |
| (6) | | 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 | | | | | | | | | |  | | |
| (7) | | 精神の機能の障害により薬局開設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 | | | | | | | | | |  | | |
| (8) | | 薬局開設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、地域連携薬局の認定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 |

東京都知事殿

電話番号　　　　（　　　　）

担当者名

（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 利用者の心身の状況に配慮する構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

４ 利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報を他の医療提供施設と共有する体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

５ 地域の患者に対し安定的に薬剤を供給するための体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

６ 居宅等における調剤並びに情報の提供及び薬学的知見に基づく指導を行う体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

７ 第16条の３第１項第１号に掲げる事項について変更のあつた日から30日以内にこの更新申請書を提出する場合は、当該変更のあつた事項について、変更内容欄に記載すること。

８ 第16条の３第３項に掲げる事項についてこの更新申請書を提出する際に変更の予定がある場合は、当該変更の予定がある事項について、変更内容欄に記載すること。

９ 申請者の欠格事由については、当該事実がないときは、「なし」と記載し、あるときは、(1)、(2)及び(3) 欄にあつてはその理由及び年月日を、(4)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、(5)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、(7)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、当該申請者に係る精神の機能の障害に係る医師の診断書を添付すること。