

様式第五十二（第九十五条、第百十四条の五十七、第百三十七条の五十七関係）

医 薬 品
 医 薬 部 外 品
 製造用 化 粧 品 輸入 届書
 医 療 機 器
 体外診断用医薬品
 再生医療等製品

輸 入 し よ う と す る 品 目 の 名 称	
許 可 の 区 分	
許 可 番 号 又 は 登 録 番 号 及 び 年 月 日	
外国において当該品目を製造する製造所の名称	
外国において当該品目を製造する製造所の所在地	
外 国 製 造 業 者 の 認 定 区 分	
外 国 製 造 業 者 の 認 定 番 号 又 は 登 録 番 号	
外 国 製 造 業 者 の 認 定 年 月 日 又 は 登 録 年 月 日	
備 考	

上記により、製造用の
 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
 の輸入に係る届出をします。

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 ）

㊟

地方厚生局長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 許可又は認定の区分欄は、当該製造業者が法第13条の許可、法第13条の3の認定、法第23条の22の許可又は法第23条の24の認定を受けている場合に記載すること。