				;	起案者	起案	年	月	月	
						決裁	年	月	日	
						施行	年	月		
			薬品、医療機器等	等の品質	質、有效	性及び	安全性	上の確保	等に関	
する法律	の規定に。	より、6 年を	許可します。 						1	
	再生[	医療等製品	販売業 許可	更新申	請書			<ul><li>浄書</li><li>校合</li></ul>		
許可番号及び年月日								公印使用承認		
営業所の名称										
営業所の所在地										
	ては)薬事に を有する役員	関する業務に 員の氏名		_						
管理	者	氏名		資格						
1 1		住所								
兼	学営業所の利	重類								
変内 更容	事	項	変更前		変更	後				
申請者 (法人にあっては、薬事に関す責任を有する役員を含む。)の欠格条項	(4) 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、その違反行為がまった。日本が発見していない者							収	入 印	
備考								保健原	听受付	
		療等製品の販売 月 日	売業の許可の更新 融	を申請し	ます。		-			