

様式第三（第四条、第二十一条、第二十八条、第百十四条の四、第百十四条の十一、第百十四条の三十五、第百二十三条、第百三十七条の四、第百三十七条の十一、第百八十三条関係）

許可証書換え

変更が生じた項目は、**変更後の内容**を記入してください

業務等の種別		薬局	
許可番号、認定番号、登録番号		〇〇〇〇第 〇〇〇〇 号 令和〇〇 年 〇〇月 〇〇日	
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	〇〇 薬局	
	所在地	東京都豊島区 〇〇 〇丁目 〇〇 番 〇〇 号 〇〇ビル〇〇階	
変更内容	事項	変更前	変更後
	開設者住所	××県××市×丁目×番×号	〇〇県〇〇市〇〇 〇丁目〇〇番〇〇号
		年 月 日	
備考			

現許可の許可番号、有効期間の始期を記入してください。

変更が生じた年月日を記載してください。

上記により、許可証の書換えを（住所申請）します。
申請日を窓口で記入してください。

令和 〇〇年 〇〇月 〇〇日

開設者住所・氏名（法人の場合は代表者の氏名も）を記入してください。

〇〇県〇〇市〇〇 〇丁目〇〇番〇〇号

株式会社〇〇薬局
代表取締役 〇〇〇〇

豊島区保健所長

電話番号 ()
担当者名

書換え交付申請書 注意書

(注意)

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格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、医療機器の修理業又は基準適合証の別を記載すること。
- 4 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。
- 5 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。
- 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。また、署名をもつて押印に代えることができるものとする。
- 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。