

様式第六十六(三)(第百十八条関係)

外国製造 指定高度管理医療機器 製造販売認証事項軽微変更届書  
指 定 管 理 医 療 機 器

|           |           |       |           |       |
|-----------|-----------|-------|-----------|-------|
| 認 証 番 号   |           |       | 認 証 年 月 日 |       |
| 類 別       |           |       |           |       |
| 名 称       | 一 般 的 名 称 |       |           |       |
|           | 販 売 名     |       |           |       |
| 変 更 内 容   | 事 項       | 変 更 前 |           | 変 更 後 |
|           |           |       |           |       |
| 変 更 年 月 日 |           |       |           |       |
| 変 更 理 由   |           |       |           |       |
| 備 考       |           |       |           |       |

上記により、外国製造 指定高度管理医療機器 の製造販売の認証事項の軽微変更の届出をします。  
指 定 管 理 医 療 機 器

年 月 日

住 所 邦文  
外国文  
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)  
氏 名 邦文  
外国文  
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任した製造販売業者

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)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。