

外国製造体外診断用医薬品変更計画確認事項軽微変更届

変更計画確認番号			変更計画確認年月日		
承認番号			承認年月日		
名称	一般的名称				
	販売名				
変更内容	事項	変更前	変更後		
変更理由					
備考					

上記により、外国製造体外診断用医薬品変更計画の軽微な変更の届出をします。

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)
 邦文

 氏名 外国文
 (法人にあつては、名)
 (称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

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)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届出書は、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。