

医療機器

変更計画適合性確認結果通知書

体外診断用医薬品

名称	一般的名称				
	販売名				
区分					
調査項目					
変更計画確認番号					
変更計画適合性確認申請年月日					
製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)					
製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)					
製造販売業の許可番号及び年月日					
調査を行った製造所		名称	所在地	登録番号及び年月日	製造工程
確認報告書番号					
確認結果					
備考					

上記により、医療機器
体外診断用医薬品の変更計画適合性確認の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、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 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第23条の2の3第1項又は法第23条の2の4第1項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。