## 様式第百二十五(第二百八十条の十二関係)

## 原薬等登録原簿軽微変更届書

| 登<br>( 原  | 録<br>薬 等 | 区<br>の 種 類 | 分<br>į ) |   |   |   |   |          |   |
|-----------|----------|------------|----------|---|---|---|---|----------|---|
| 原         | <b>等</b> | の名         | 称        |   |   |   |   |          |   |
| 登録者       | 野号及び     | び 録 年 月    | 月日       |   |   |   |   |          |   |
| 製         | 声 所      | の名         | 称        |   |   |   |   |          |   |
| 製 造       | 所の       | 所 在        | 地        |   |   |   |   |          |   |
| 許可又は認定の区分 |          |            |          |   |   |   |   |          |   |
| 許可、認      | 忍定又は登録   | 禄番号及び年     | 月日       |   |   |   |   |          |   |
| 変事        | ÷        |            | 項        | 変 | 更 | 前 | 変 | 更        | 後 |
| 変更内容      |          |            |          |   |   |   |   |          |   |
| 変         | 更年       | 月          | 日        |   |   |   |   |          |   |
| 備         |          |            | 考        |   |   |   |   | <u> </u> |   |

上記により、原薬等登録原簿の軽微変更の届出をします。

年 月 日

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 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録区分欄には、第280条の2各号のいずれに該当するか記載すること。
- 4 許可又は認定の区分欄は、当該製造業者が法第13条の許可、法第13条の3の認定、法第23条の2 の3及び法第23条の2の4の登録、法第23条の22の許可又は法第23条の24の認定を受けている場合に 記載すること。
- 5 変更内容欄に変更事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 原薬等国内管理人が選任されている場合には、備考欄に原薬等国内管理人の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 7 原薬等を外国において製造する者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。