

様式第十八号の四(第四十七条の八、第九十一条、第九十一条の四十四の七、第九十一条の七十九、第九十一条の百二十五の七、第九十一条の百五十四関係)

(一) 医薬品(体外診断用医薬品を除く。)又は医薬部外品の場合

|                                           |                          |
|-------------------------------------------|--------------------------|
| 動物用医薬品(医薬部外品) 変更計画確認事項軽微変更届出書             |                          |
| 年 月 日                                     |                          |
| 農林水産大臣 殿                                  |                          |
| 住所                                        |                          |
| 氏名                                        | 〔法人にあつては、名<br>称及び代表者の氏名〕 |
| 動物用医薬品(医薬部外品)の変更計画確認事項の軽微な変更を下記のとおり届け出ます。 |                          |
| 記                                         |                          |
| 1 承認年月日及び承認番号                             |                          |
| 2 変更計画確認年月日及び変更計画確認番号                     |                          |
| 3 製造販売する品目                                |                          |
| 4 変更した事項                                  |                          |
| 5 変更年月日                                   |                          |
| 6 変更理由                                    |                          |
| 7 参考事項                                    |                          |

(日本産業規格A4)

備 考

記の3には、販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)を記載すること。

(二) 外国製造医薬品 (体外診断用医薬品を除く。)又は外国製造医薬部外品の場合

動物用外国製造医薬品 (医薬部外品) 変更計画確認事項軽微変更届出書

年 月 日

農林水産大臣 殿

住所

氏名

〔法人にあつては、名  
称及び代表者の氏名〕

選任外国製造医薬品等製造販売業者の住所

選任外国製造医薬品等

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〕

動物用外国製造医薬品 (医薬部外品) の変更計画確認事項の軽微な変更を下記のとおり  
届け出ます。

記

- 1 承認年月日及び承認番号
- 2 変更計画確認年月日及び変更計画確認番号
- 3 製造販売する品目
- 4 変更した事項
- 5 変更年月日
- 6 変更理由
- 7 参考事項

(日本産業規格A4)

備 考

記の3には、販売名 (一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に  
併記すること。)を記載すること。

(三) 医療機器又は体外診断用医薬品の場合

動物用医療機器(体外診断用医薬品)変更計画確認事項軽微変更届出書

年 月 日

農林水産大臣 殿

住所

氏名  $\left\{ \begin{array}{l} \text{法人にあつては、名} \\ \text{称及び代表者の氏名} \end{array} \right\}$

動物用医療機器(体外診断用医薬品)の変更計画確認事項の軽微な変更を下記のとおり届け出ます。

記

- 1 承認年月日及び承認番号
- 2 変更計画確認年月日及び変更計画確認番号
- 3 製造販売する品目
- 4 変更した事項
- 5 変更年月日
- 6 変更理由
- 7 参考事項

(日本産業規格A4)

備 考

記の3には、医療機器にあつては販売名及び一般的名称を、体外診断用医薬品にあつては販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)を記載すること。

(四) 外国製造医療機器又は外国製造体外診断用医薬品の場合

動物用外国製造医療機器(体外診断用医薬品)変更計画確認事項軽微変更届出書

年 月 日

農林水産大臣 殿

住所

氏名

〔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の住所

選任外国製造医療機器等

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〕

動物用外国製造医療機器(体外診断用医薬品)の変更計画確認事項の軽微な変更を下記  
のとおり届け出ます。

記

- 1 承認年月日及び承認番号
- 2 変更計画確認年月日及び変更計画確認番号
- 3 製造販売する品目
- 4 変更した事項
- 5 変更年月日
- 6 変更理由
- 7 参考事項

(日本産業規格A4)

備 考

記の3には、医療機器にあつては販売名及び一般的名称を、体外診断用医薬品にあつては販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)を記載すること。

(五) 再生医療等製品の場合

|                                        |                                                                |
|----------------------------------------|----------------------------------------------------------------|
| 動物用再生医療等製品変更計画確認事項軽微変更届出書              |                                                                |
| 年 月 日                                  |                                                                |
| 農林水産大臣 殿                               |                                                                |
|                                        | 住所                                                             |
|                                        | 氏名 <span style="font-size: 1.2em;">〔法人にあっては、名称及び代表者の氏名〕</span> |
| 動物用再生医療等製品の変更計画確認事項の軽微な変更を下記のとおり届け出ます。 |                                                                |
| 記                                      |                                                                |
| 1                                      | 承認年月日及び承認番号                                                    |
| 2                                      | 変更計画確認年月日及び変更計画確認番号                                            |
| 3                                      | 製造販売する品目                                                       |
| 4                                      | 変更した事項                                                         |
| 5                                      | 変更年月日                                                          |
| 6                                      | 変更理由                                                           |
| 7                                      | 参考事項                                                           |

(日本産業規格A4)

備 考

記の3には、販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)を記載すること。

(六) 外国製造再生医療等製品の場合

|                                            |                      |
|--------------------------------------------|----------------------|
| 動物用外国製造再生医療等製品更計画確認事項軽微変更届出書               |                      |
| 年 月 日                                      |                      |
| 農林水産大臣 殿                                   |                      |
| 住所                                         |                      |
| 氏名                                         | 〔法人にあっては、名称及び代表者の氏名〕 |
| 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の住所                     |                      |
| 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の氏名                     | 〔法人にあっては、名称及び代表者の氏名〕 |
| 動物用外国製造再生医療等製品の変更計画確認事項の軽微な変更を下記のとおり届け出ます。 |                      |
| 記                                          |                      |
| 1 承認年月日及び承認番号                              |                      |
| 2 変更計画確認年月日及び変更計画確認番号                      |                      |
| 3 製造販売する品目                                 |                      |
| 4 変更した事項                                   |                      |
| 5 変更年月日                                    |                      |
| 6 変更理由                                     |                      |
| 7 参考事項                                     |                      |

(日本産業規格A4)

備 考

記の3には、販売名(一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。)を記載すること。