

様式第二十七(第八十五条関係)(表面)

特定細胞加工物製造届書

年 月 日

地方厚生局長 殿

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 }

下記のとおり、再生医療等の安全性の確保等に関する法律第40条第1項の規定により届け出ます。

記

1 細胞培養加工施設及びその内容

届出をする者の区分	病院に設置されるもの	<input type="checkbox"/>
	診療所に設置されるもの	<input type="checkbox"/>
	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第23条の22第1項の許可を受けた製造所	<input type="checkbox"/>
	移植に用いる造血幹細胞の適切な提供の推進に関する法律第30条の臍帯血供給事業の許可を受けた者であつて、臍帯血供給事業の用に供するもの	<input type="checkbox"/>
細胞培養加工施設の名称		
細胞培養加工施設の所在地		
施設管理者に関する事項	氏名	
	略歴	
業務を行う役員の氏名(法人の場合)		
届出をする者(法人にあつては、その業務を行う役員を含む。)の停止事由	(1) 法第49条の規定により許可を取り消されたこと	
	(2) 禁錮以上の刑に処せられたこと	
	(3) 関係法令又はこれに基づく処分に違反したこと	
製造をしようとする特定細胞加工物の種類	<input type="checkbox"/> 人の細胞に培養その他の加工を施した特定細胞加工物	<input type="checkbox"/> 動物の細胞に培養その他の加工を施した特定細胞加工物