

独立行政法人医薬品医療機器総合機構  
安全第一部情報管理課

## 体外診断用医薬品等報告用コード申請票

	<b>1<sup>※1</sup></b>	
販売名 <sup>※2</sup>		
有効成分の一般的名称		
承認番号・承認年月日		
コード <sup>※3</sup>		
	<b>2<sup>※1</sup></b>	
販売名 <sup>※2</sup>		
有効成分の一般的名称		
承認番号・承認年月日		
コード <sup>※3</sup>		

年        月        日

企業名：  
担当部署名：  
担当者氏名：  
電話番号：  
FAX番号：

(注意事項)

- ※1 コードの登録は本登録票で2品目まで可能である。1及び2にそれぞれ記載すること。
  - ※2 製造販売承認書に記載された販売名を正確に記載すること。
  - ※3 PMDAにて発行したコードを記載して申請者へ返信するので、コード欄は空欄のまま提出すること。
- PMDAが発行したコードにスペースは含まれないので、報告書に記載する際は注意すること。