

別紙様式 2

再生医療等製品製造販売承認事項記載整備届書

| | | | |
|------------------|-------|-------|----------------|
| 承認番号 | | 承認年月日 | |
| 類別 | | | |
| 名称 | 一般的名称 | | |
| | 販売名 | | |
| 効能、効果又は性能 | | | |
| 形状、構造、成分、分量又は本質 | | | |
| 製造方法 | | | |
| 規格及び試験方法 | | | |
| 用法及び用量又は使用方法 | | | |
| 貯蔵方法及び有効期間 | | | |
| 製造販売する 品目の製造所 | 名称 | 所在地 | 許可区分又は 認定区分 |
| | | | |
| 備考 | | | |

上記により、再生医療等製品の製造販売の承認事項の記載についての整備の届出をします。

年 月 日

住所（法人にあっては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格 A4 とすること。
- 2 この申請書は、正本 1 通及び副本 2 通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。