

様式第六十三の三十一の八（第百十四条の八十一関係）

外国製造 医療機器 体外診断用医薬品 変更計画に従った変更に係る届書

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
備考			

上記により、外国製造 医療機器 体外診断用医薬品 変更計画に従った変更に係る届出をします。

年 月 日

住所	邦文
	外国文 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名	邦文
	外国文 (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	
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)

厚生労働大臣 殿

- (注意)
- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
  - 2 この届書は、正副2通提出すること。
  - 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。