

様式第二十四（一）（第四十八条関係）

医 薬 品  
 体外診断用医薬品  
 医 薬 部 外 品  
 化 粧 品

製造販売承認事項軽微変更届書

|           |       |       |       |
|-----------|-------|-------|-------|
| 承 認 番 号   |       | 承認年月日 |       |
| 名 称       | 一般的名称 |       |       |
|           | 販 売 名 |       |       |
| 変 更 内 容   | 事 項   | 変 更 前 | 変 更 後 |
|           |       |       |       |
| 変 更 年 月 日 |       |       |       |
| 変 更 理 由   |       |       |       |
| 備 考       |       |       |       |

医 薬 品  
 体外診断用医薬品  
 上記により、  
 医 薬 部 外 品  
 化 粧 品  
 の製造販売の承認事項の軽微な変更の届出をします。

年 月 日

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）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿  
 都道府県知事

（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。