

様式第百十四（二）（第二百六十五条関係）

輸出用 体外診断用医薬品 製造
輸入 届書

製造販売業又は製造業の許可番号及び年月日		
製造販売業の許可の種類又は製造業の許可区分		
主たる機能を有する事務所又は製造所の名称		
主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地		
製造し、又は輸入しようとする品目	名称	一 般 的 名 称
		輸 出 用 名 称
	使 用 目 的	
	形 状 、 構 造 及 び 原 理	
	反 応 系 に 関 与 す る 成 分	
	品 目 仕 様	
規 格 及 び 試 験 方 法		
輸 出 先		
備 考		

上記により、輸出用の体外診断用医薬品の製造
輸入の届出をします。

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 ）

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^{かい}ではつきりと書くこと。
- 4 製造し、又は輸入しようとする品目欄にその記載事項のすべてを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。