

様式第三十九(三)(第七十条関係)

医療機器製造販売届書

| | | | | |
|-----------------|-------|-----|-----------|----------|
| 製造販売業の許可の種類 | | | | |
| 製造販売業の許可番号及び年月日 | | | | |
| 類 別 | | | | |
| 名称 | 一般的名称 | | | |
| | 販売名 | | | |
| 使用目的、効能又は効果 | | | | |
| 形状、構造及び原理 | | | | |
| 原材料又は構成部品 | | | | |
| 品目仕様 | | | | |
| 操作方法又は使用方法 | | | | |
| 製造方法 | | | | |
| 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 | 許可又は認定の区分 | 許可又は認定番号 |
| | | | | |
| 原材料の製造所 | 名称 | 所在地 | 許可又は認定の区分 | 許可又は認定番号 |
| | | | | |
| 備考 | | | | |

上記により、医療機器の製造販売の届出をします。

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)

印

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 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、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造販売業の許可の種類欄には、法第12条第1項に掲げる許可の種類のうち該当するものを記載すること。