

様式第五十六(一)(第百十一条関係)

医 薬 品
 体外診断用医薬品
 外国製造 医薬部外品 製造販売承認事項軽微変更届書
 化粧品

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、外国製造 医薬部外品の製造販売の承認事項の軽微変更の届出をします。
 化粧品

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 _____ 印又は署名
 外国文
 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任製造販売業者

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)

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、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。