（別紙２）

第一種使用規程変更届出書

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 旧承認番号 |  | 新承認番号 |  |
| 旧承認年月日 |  | 新承認年月日 |  |
| 遺伝子組換え生物等の種類の名称 |  | | |
| 新使用規程  使用開始年月日 |  | | |
| 備考 | 記載要領：同一の遺伝子組換え生物等を複数施設において使用しており、当該届出の時点で変更後の第一種使用規程への切替えが完了していない施設が存在する場合は、備考欄に切替えに関するスケジュールを記載すること。 | | |

上記により、遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律第４条第２項に基づき新たに承認された第一種使用規程のもとで使用する旨の届出をします。

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 〇年〇月〇日 | | | | |
|  | | | | |
|  | 住所 | | | 東京都〇〇区〇〇　丁目　　番地　号 |
| 氏名 | | | 〇〇株式会社  代表取締役　〇〇　〇〇 |
|  | | | | |
| 厚生労働省医薬局 | |  |  | |
| 医薬品審査管理課長 | | 殿 | （医薬品・ワクチンの場合） | |
| 医療機器審査管理課長 | | 殿 | （医療機器・体外診断用医薬品・再生医療等製品の場合） | |