（別紙４）

住所等変更届出書（第二種）

【申請者の名称／申請者の所在地／代表者の氏名／製造所の名称／製造所の所在地】について変更があったので、別添のとおり報告します。

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 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） | |
| ※申請者が両課の分野の第二種使用等について大臣確認を受けている場合、宛名は連名とすること。 | | | | |

別紙４の別添

変更する日／変更した日： 〇年〇月〇日

変更後（変更した項目を含め、すべての項目を記載すること。）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 製造・輸入  をする者 | 名称 | 記載例：〇〇株式会社 |
| 所在地 | 〒  記載例：東京都○○区＊＊　丁目　　番地　号  Tel. |
| 代表者の  職名・氏名 |  |
| 製造所 | 名称 | 記載例：＊＊株式会社＊＊工場  ＊＊県＊＊市＊＊　＊丁目＊番地＊号 |
| 所在地 | 〒  記載例：＊＊県＊＊市＊＊　＊丁目＊番地＊号  Tel. |

変更前（変更した項目のみ変更前の状況を記入すること。）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 製造・輸入  をする者 | 名称 |  |
| 所在地 | 〒  Tel. |
| 代表者  の氏名 |  |
| 製造所 | 名称 |  |
| 所在地 | 〒  Tel. |