

様式第二十六号（第八十条、第九十一条の六十九、第九十一条の百四十四関係）

（二）医薬品（体外診断用医薬品を除く。）又は医薬部外品の認定医薬品等外国製造業者の場合

動物用医薬品（医薬部外品）医薬品等外国製造業者認定関係事項変更届出書

Notification for change of the accreditation matters of foreign animal drug(quasi-drug) manufacturer

年 月 日

Year Month Day

農林水産大臣 殿

To Minister of Agriculture, Forestry and Fisheries

住所

Address

氏名



Name

（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

（Name and name of its representative
in case of a corporation）

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第19条第2項の規定により動物用医薬品（医薬部外品）医薬品等外国製造業者認定関係事項の変更を下記のとおり届け出ます。

I hereby notify for the change to the matters of the accreditation of foreign animal drug(quasi-drug) manufacturer pursuant to Article 19 Paragraph 2 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics indicated following.

記

認定年月日及び認定番号 Date and number of the accreditation

- 1 製造所の名称及び所在地 Location of the manufacturing establishment
- 2 認定の区分 Accreditation categories
- 3 変更した事項 Changed matters
- 4 変更年月日 Date of the change
- 5 変更理由 Reason of the change
- 6 参考事項 Reference matters

(日本工業規格 A 4)

(Japanese Industrial Standards Size A4)

備 考

Remarks

- 1 記の 2 には、第 21 条第 1 項各号又は第 2 項各号のいずれに該当するかを記載すること。

In the section 2, write the relevant section number of Paragraph 1 or 2 of Article 21.

- 2 記の 3 には、変更のあった部分を新旧対照にして記載すること。

In the section 3, write the changed matters indicating comparison of the current and the proposed.

- 3 届出書は、正副 2 通を提出すること。

Notification should submit one original and one copy of it.