

(二) 医療機器再評価の場合

動物用医療機器再評価申請書	
<div style="border: 1px solid black; padding: 5px; display: inline-block;">収 入 印 紙 とし な い こ と</div>	年 月 日
農林水産大臣 殿	
住所	
氏名	〔 法人にあっては、名称 及び代表者の氏名 〕 印
<p>薬事法第14条の6第1項（薬事法第19条の4において準用する同法第14条の6第1項）の規定により動物用医療機器の再評価を受けたいので、下記により申請します。</p>	
記	
1 再評価を受けようとする品目	
2 承認番号及び承認年月日	
3 形状、構造及び寸法	
4 原料及び材料	
5 使用方法	
6 性能、効能又は効果	
7 製造方法	
8 検査方法	
9 貯蔵方法	
10 有効期間	
11 再評価を受けるべき旨を公示された公示番号及び公示年月日	
12 参考事項	

（日本工業規格 A 4）

備 考

- 1 製造販売承認の場合にあっては様式第十四号の（一）の備考、外国製造販売承認の場合にあっては様式第十四号の（二）の備考に準じて記載すること。
- 2 外国製造販売承認の場合にあっては、住所及び氏名の下に選任製造販売業者の住所及び氏名（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）を記載し、押印すること。
- 3 再評価を受けようとする品目ごとに記載すること。
- 4 申請書は、正副2通を提出すること。
- 5 薬事法第14条の6第3項に規定する資料を添付すること。