

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）

（七）再生医療等製品の製造業者の場合

動物用再生医療等製品製造業許可関係事項変更届出書

年 月 日

農林水産大臣 殿

住所

氏名

法人にあつては、名称及び代表者の氏名

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 23 条の 36 第 2 項の規定により動物用再生医療等製品製造業許可関係事項の変更を下記のとおり届け出ます。

記

許可年月日及び許可番号

- 1 製造所の名称及び所在地
- 2 許可の区分
- 3 変更した事項
- 4 変更年月日
- 5 変更理由
- 6 参考事項

（日本産業規格 A 4）

備 考

- 1 記の 2 には、第 91 条の 87 各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 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。
- 3 薬事に関する業務に責任を有する役員の変更の場合は、記の 6 に変更後の役員が法第 5 条第 3 号イからトまでに該当することの有無について、該当しない場合は「該当しない」と記載し、該当する場合には、該当する事案の概要を記載すること。
- 4 届出書は、正副 2 通を提出すること。