

様式第二十四号（第七十九条、第九十一条の六十八、第九十一条の百四十三関係）

（二）医療機器又は体外診断用医薬品の場合

動物用医療機器（体外診断用医薬品）製造販売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2の16第1項の規定により動物用医療機器（体外診断用医薬品）製造販売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 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 許可の種類
- 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A4）

備考

- 1 記の2には、該当する法第23条の2第1項に規定する許可の種類を記載すること。
- 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5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。