


様式第十八号の二（第四十七条の三、第九十一条、第九十一条の四十四の二、第九十一条の七十九、第九十一条の百二十五の二、第九十一条の百五十四関係）

（一）医薬品（体外診断用医薬品を除く。）又は医薬部外品の場合

動物用医薬品（医薬部外品）変更計画確認申出書		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	
<p>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 14 条の 7 の 2 第 1 項の規定により動物用医薬品（医薬部外品）の変更計画の確認を受けたいので、下記により申し出ます。</p> <p style="text-align: center;">記</p> <ol style="list-style-type: none"><li>承認年月日及び承認番号</li><li>製造販売する品目</li><li>変更しようとする事項</li><li>変更理由</li><li>参考事項</li></ol>				

（日本産業規格 A 4）

備考

記の 2 には、販売名（一般的名称があるものについては、その一般的名称を括弧内に併記すること。）を記載すること。