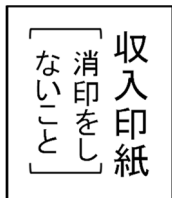


様式第十八号の二（第四十七条の三、第九十一条、第九十一条の四十四の二、第九十一条の七十九、第九十一条の百二十五の二、第九十一条の百五十四関係）

（六）外国製造再生医療等製品の場合

動物用外国製造再生医療等製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

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の住所

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の氏名 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 39 において準用する同法第 23 条の 32 の 2 第 1 項の規定により動物用外国製造再生医療等製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。

記

- 1 承認年月日及び承認番号
- 2 製造販売する品目
- 3 変更しようとする事項
- 4 変更理由
- 5 参考事項

（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。