

様式第十八号の四（第四十七条の八、第九十一条、第九十一条の四十四の七、第九十一条の七十九、第九十一条の百二十五の七、第九十一条の百五十四関係）

（二）外国製造医薬品（体外診断用医薬品を除く。）又は外国製造医薬部外品の場合

動物用外国製造医薬品（医薬部外品）変更計画確認事項軽微変更届出書

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

選任外国製造医薬品等製造販売業者の住所

選任外国製造医薬品等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

動物用外国製造医薬品（医薬部外品）の変更計画確認事項の軽微な変更を下記のとおり届け出ます。

記

- 1 承認年月日及び承認番号
- 2 変更計画確認年月日及び変更計画確認番号
- 3 製造販売する品目
- 4 変更した事項
- 5 変更年月日
- 6 変更理由
- 7 参考事項

（日本産業規格 A 4）

備考

記の 3 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。