

様式第十八号の六（第四十七の十三、第九十一条、第九十一条の四十四の十三、第九十一条の七十九、第九十一条の百二十五の十二、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）及び医薬部外品の場合

動物用医薬品（医薬部外品）の変更計画に従った変更に係る届出書

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14条の7の2第6項の規定により動物用医薬品（医薬部外品）の変更計画に従った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 変更する事項
- 5 変更年月日
- 6 参考事項

（日本産業規格A4）

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。