

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）

(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）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
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
<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 19 条の 4 において準用する同法第 14 条の 7 の 2 第 6 項の規定により動物用外国製造医薬品（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。</p>	
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 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。