

様式第二十号（第四十九条、第九十一条、第九十一条の四十六、第九十一条の七十九、第九十一条の百二十七、第九十一条の百五十四関係）

（三）再生医療等製品の場合

動物用再生医療等製品（外国）製造販売承認承継届出書

年 月 日

農林水産大臣 殿

住所

氏名 法人にあつては、名

氏名 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33第3項（第23条の39において準用する同法第23条の33第3項）の規定により、動物用再生医療等製品の（外国）製造販売承認の承継を下記のとおり届け出ます。

記

- 1 承継品目の販売名、承認番号及び承認年月日
- 2 承継年月日
- 3 承継理由
- 4 被承継者の氏名又は名称及び住所
- 5 被承継者の主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 6 被承継者である製造販売業者の許可年月日及び許可番号
- 7 参考事項

（日本産業規格 A 4）

備 考

- 1 届出書は、製造販売、外国製造販売の別に作成すること。
- 2 記の1には、承認年月日順に記載すること。
- 3 記の4には、法人にあつては、代表者の氏名を記載すること。