

様式第百十二（一）（第二百六十二条関係）

医 薬 品
 医 薬 部 外 品 製造販売業 許 可
 化 粧 品 製 造 業 登 録 条件変更申出書
 医 療 機 器 外 国 製 造 業 者 認 定
 体 外 診 断 用 医 薬 品
 再 生 医 療 等 製 品

許可番号又は認定番号及び年月日			
主たる機能を有する事務所又は製造所の名称			
主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地			
条件の変更 希望内容	事 項	変 更 前	変 更 後
構造設備の概要			
備 考			

上記により、
 医 薬 品
 医 薬 部 外 品 の 製造販売業 許 可
 化 粧 品 の 製 造 業 の 登 録
 医 療 機 器 外 国 製 造 業 者 認 定
 体 外 診 断 用 医 薬 品
 再 生 医 療 等 製 品
 の条件の変更を希望します。

年 月 日

住 所 （法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏 名 （法人にあつては、名称及び代表者の氏名）



厚生労働大臣
 地方厚生局長 殿
 都道府県知事

（注意）

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格A4 とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 条件の変更希望内容欄の事項の箇所には、変更を希望する許可、登録又は認定の条件の種類を記載すること。
- 4 条件の変更希望内容欄の変更前の箇所には、同欄の事項の箇所に記載した許可、登録又は認定の条件の種類について申出時点における許可、登録又は認定の条件の内容を記載すること。
- 5 条件の変更希望内容欄の変更後の箇所には、同欄の事項の箇所に記載した許可、登録又は認

定の条件の種類について希望する許可、登録又は認定の条件の内容を記載すること。

- 6 条件の変更の希望する事項が2以上であるときは、条件の変更希望内容欄の事項、変更前及び変更後の箇所に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。また、条件の変更希望内容欄の事項、変更前又は変更後の箇所に全てを記載することができないときは、この箇所に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 構造設備の概要欄には、許可、登録又は認定の条件の変更に係る部分についてのみ記載すること。
- 8 認定外国製造業者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を併記すること。また、署名をもって押印に代えることができるものとする。