

様式第百十二の二 (第二百六十四条関係)

医療機器
体外診断用医薬品 適合性調査 結果 通知書

名称	一般的名称	
	販売名	
申請者名		
適合性調査申請年月日		
調査を行った製造所の名称		
調査を行った製造所の所在地		
製造業者の氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）		
製造業者の住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）		
製造業の登録番号及び年月日		
調査結果		
備考		

上記により、医療機器
体外診断用医薬品の適合性調査の結果を通知します。

年 月 日

適合性調査権者 (印)

厚生労働大臣 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。