

様式第六十六 (三) (第百十八条関係)

指定高度管理医療機器  
 外国製造 指定管理医療機器 製造販売認証事項軽微変更届書

認 証 番 号		認 証 年 月 日	
類 別			
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
変 更 内 容	事 項	変 更 前	変 更 後
変 更 年 月 日			
変 更 理 由			
備 考			

上記により、外国製造 指定高度管理医療機器 の製造販売の認証事項の軽微変更の届出をします。  
 指定管理医療機器

年 月 日

住 所 邦文 \_\_\_\_\_

外国文

(法人にあつては、主  
たる事務所の所在地)

氏 名 邦文 \_\_\_\_\_ (印)又は署名

外国文

(法人にあつては、名  
称及び代表者の氏名)

選任した製造販売業者

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) \_\_\_\_\_ (印)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格A4 とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。