

様式第六十三の十九の十一(第百十四条の四十五の十六関係)

第 号

医療機器

変更計画適合性確認結果通知書

体外診断用医薬品

名称	一般的名称			
	販売名			
区	分			
調査	項目			
変更計画	確認番号			
変更計画	適合性確認申請年月日			
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)				
製造販売業者の住所(法人にあつては、 主たる事務所の所在地)				
製造販売業の許可番号及び年月日				
調査を行つた製造所	名称	所在地	登録番号及び年月日	製造工程
確認報告書	番号			
確認	結果			
備	考			

上記により、医療機器
体外診断用医薬品 の変更計画適合性確認の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、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 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行つた施設が法第23条の2の3第1項又は法第23条の2の4第1項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。