Form No. 24 (related to Article 84)(Face side)

特定細胞加工物製造認定事項変更届書

Application for change in accreditation items of foreign cell processor 月 日 Date (Year / Month / Day) 厚生労働大臣 殿 法人にあっては、 To Minister of Health, Labour and Welfare 邦 文 主たる事務所の所 Japanese 在地 住 所 Location of the Address 外国文 head office in case Foreign language of a corporation 法人にあっては、 邦 文 名称及び代表者の Japanese 氏名 氏 名 Name of the Name 外国文 corporation and Foreign language its representative in case of a corporation 印又は署名 / Signature

下記のとおり、特定細胞加工物の製造の認定事項を変更したので、再生医療等の安全性の確保等に関する法律第39条第2項において準用する第36条第2項の規定により届け出ます。

I hereby apply for change in the accreditation items of the foreign cell processor by Article 36, Paragraph 2 applied by Article 39, Paragraph 2 of the Act on the Safety of Regenerative Medicine as indicated below.

記

細胞培養加工施設の施設番号及び認定 年月日 Number and date of the accreditation		
施設管理者の氏名 Name of the manager of the cell processing facility		
細胞培養加工施設の名称 Name of the cell processing facility		
変更内容 Changes	変更事項 Changed items	
	変更前 Before	
	変更後 After	
	変更年月日 The date of changes	
	変更理由 Reasons	

Form No. 24 (related to Article 84)(Reverse side)

(留意事項)

(Notes)

1 用紙の大きさは、日本工業規格A4とすること。

Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.

2 提出は、正本1通とすること。

Applicant should submit an original form.

3 各項目の記載欄にその記載事項の全てを記載する事ができないときには、同欄に「別紙のとおり。」と記載し、別紙を添付すること。

In case there is not enough space to fill in all the information in the column, write "See attached paper" in the column and attach another paper on which all the information is written.