

様式第六十八（一） （第百十八条関係）

指定高度管理医療機器等 適合性調査 結果 通知書

名称	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
区 分				
追 加 的 調 査 項 目				
認 証 申 請 年 月 日 又 は 認 証 年 月 日				
適 合 性 調 査 申 請 年 月 日				
申 請 者 たる 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)				
申 請 者 たる 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)				
申 請 者 たる 製 造 販 売 業 の 許 可 番 号 及 び 年 月 日				
調査を行った製造販売業者に係る事務所、製造所その他の施設	名称	所在地	登録番号及び年月日	製造工程
調 査 報 告 書 番 号				
調 査 結 果				
備 考				

上記により、指定高度管理医療機器等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。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第二十三条の二の三第一項又は法第二十三条の二の四第一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。