

様式第二十四号（第七十九条、第九十一条の六十八、第九十一条の百四十三関係）

（一）医薬品（体外診断用医薬品を除く。）又は医薬部外品の場合

動物用医薬品（医薬部外品）製造販売業許可関係事項変更届出書

年 月 日

農林水産大臣 殿

住所

氏名



（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第19条第1項の規定により動物用医薬品（医薬部外品）製造販売業許可関係事項の変更を下記のとおり届け出ます。

記

許可年月日及び許可番号

- 1 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 許可の種類
- 3 変更した事項
- 4 変更年月日
- 5 変更理由
- 6 参考事項

（日本工業規格 A 4）

備 考

- 1 記の2には、該当する法第12条第1項に規定する許可の種類を記載すること。
- 2 記の3には、変更のあった部分を新旧対照にして記載すること。
- 3 届出書は、正副2通を提出すること。

(二) 医療機器又は体外診断用医薬品の場合

動物用医療機器（体外診断用医薬品）製造販売業許可関係事項変更届出書

年 月 日

農林水産大臣 殿

住所

氏名

印

（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第23条の2の16第1項の規定により動物用医療機器（体外診断用医薬品）製造販売業許可関係事項の変更を下記のとおり届け出ます。

記

許可年月日及び許可番号

- 1 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 許可の種類
- 3 変更した事項
- 4 変更年月日
- 5 変更理由
- 6 参考事項

（日本工業規格 A 4）

備 考

- 1 記の2には、該当する法第23条の2第1項に規定する許可の種類を記載すること。
- 2 記の3には、変更のあった部分を新旧対照にして記載すること。
- 3 届出書は、正副2通を提出すること。

(三) 再生医療等製品の場合

動物用再生医療等製品製造販売業許可関係事項変更届出書

年 月 日

農林水産大臣 殿

住所

氏名

印

(法人にあっては、名称及び代表者の氏名)

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第23条の36第1項の規定により動物用再生医療等製品製造販売業許可関係事項の変更を下記のとおり届け出ます。

記

許可年月日及び許可番号

- 1 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 2 変更した事項
- 3 変更年月日
- 4 変更理由
- 5 参考事項

(日本工業規格 A 4)

備 考

- 1 記の2には、変更のあった部分を新旧対照にして記載すること。
- 2 届出書は、正副2通を提出すること。