様式１

医薬品

医薬部外品

化粧品

再生医療等製品

変更

追加

区分　　　許可書

|  |  |
| --- | --- |
| 氏名又は名称 |  |

変更

追加

年 月 日付けで申請のあった区分の　　を

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（昭和35年

第13条第8項

第23条の22第8項

法律第145号）　　　　　　　　　　の規定により、申請のとおり許可する。

年 月 日

|  |  |
| --- | --- |
| 地方厚生局長 |  |
| 都道府県知事 |  |