年 月 日

動物医薬品検査所長 殿

住所

氏名 (法人にあっては、名称及び代表者の氏名)

動物用医療機器及び動物用体外診断用医薬品GPSP適用報告書

<b>資料名</b>	実施機関等の資料
1 1	MA

- (注) 本表は、資料名ごとに分割せず、申請品目ごとに1つの表にまとめるとともに、 以下のとおり記載すること。
- 1 資料名欄は、申請添付資料のうち、GPSP省令に従い収集され、かつ、作成され た資料名について、実施した製造販売後調査等の種類とともに記載すること。
- 2 実施機関等の資料の欄には、次に掲げる内容について記載又は添付すること。
- (1) 実施機関等に係る次のアからエまでの事項を記載した資料
  - ア 申請者(申請品目に係る当該製造販売後調査等を実施した製造販売業者等)の 名称、組織及び所在地
  - イ 業務の一部を委託した場合にあっては、委託機関の名称、組織、所在地及び委 託した業務の範囲
  - ウ 製造販売後調査等管理責任者及び担当者、自己点検実施者、委託機関の実施責任者等の氏名、所属、履歴及び職務経験
  - 工 組織体制図
- (2) 製造販売後調査実施計画書の写し
- (3) 当該製造販売後調査等が医療機器等GPSP省令に従って実施されたものである 旨の申請者の陳述書
- (4) 実施機関等において、GPSP実地調査を実施している場合は、評価結果が通知された書面の写し
- (5) 申請者における当該報告書の担当者の氏名、所属及び連絡先を記載した資料
- 3 医療機器GCP省令又は医療機器GLP省令が適用される資料を添付している場合 には、別途、当該資料に関する動物用医療機器GCP適用報告書及び動物用医療機器 GLP適用報告書を添付すること。