

[별지 제1호서식]

<b>의료기기 제조(수입)허가·인증(신고)의 경미한 변경 사항 보고서</b>			[ ] 연차보고 [ ] 즉시보고
보 고 자	성 명		생년월일
	주 소	(담당자 성명 및 전화번호)	
제조(수입) 업자	업 소 명		전화번호
	소 재 지		
영 업 의 구 분		[ ] 제조업	[ ] 수입업
업허가 번호			허가·인증(신고)번호
명칭(제품명, 품목명, 모델명)			분류번호(등급)

변 경 내 용

항 목	허가·인증(신고) 받은 사항	변경 사항	일자 및 사유

의료기기법 시행규칙 제26조제5항의 규정에 따라 의료기기 제조·수입허가·인증(신고)의 경미한 변경사항을 보고합니다.

년 월 일

보 고 자 (서명 또는 인)

식품의약품안전처장  
한국의료기기안전정보원장

귀하