

제 호				
체외진단의료기기 임상적 성능시험 계획 승인서				
신청인 (대표자)	성 명		생년월일	
	주 소			
제 조 소 (수입업소)	명 칭		업 허가번호	
	소재지			
제 조 원 (수입하거나 제조공정을 전부 위탁하는 경우만 해당합니다)	명 칭		제 조 국	
	소재지			
임상적 성능 시험 개요	명칭 (제품명, 품목명, 모델명)		분류번호 (등급)	
	임상적 성능시험 계획 승인번호			
	임상적 성능시험의 제목			
임상적 성능시험 참여기관	명칭(상호)		사업자등록번호 또는 법인등록번호	
	소재지			
「체외진단의료기기법」 제7조 및 같은 법 시행규칙 제13조에 따라 위와 같이 임상적 성능 시험 계획을 승인합니다. 년 월 일 식품의약품안전처장 (임상적 성능시험 심사위원회) 직인				

