

제 호

의료기기 시판 후 조사계획 승인서

신청인 (대표자)	성명	사업자등록번호 또는 법인등록번호
	명칭(상호)	업허가번호
제조(수입)업소	소재지	
	명칭(상호)	제조국
제조원 (수입 또는 제조공정 전부 위탁의 경우)	소재지	
	명칭(제품명, 품목명, 모델명)	분류번호(등급)
시판 후 조사개요	품목허가 번호	허가연월일
	시판 후 조사기간	
	시판 후 조사의 제목	

「의료기기법」 제8조제3항 및 같은 법 시행규칙 제18조의2제4항에 따라 위와 같이 시판 후 조사 계획을 승인합니다.

붙임: 승인된 의료기기 시판 후 조사 계획서(변경계획서) 1부.

년 월 일

식품의약품안전처장 직인



변경 및 처분사항 등

연 월 일	내용