## 薬局製剤製造販売届書

製造販売業の許可の種類							薬局製造販売医薬品製造販売業許可								
製造販売業の許可番号及び年月日															
名	一般的名称														
称		販	売	名	,							別紙のと	おり		
成分及び分量又は本質							薬局製剤指針による								
製	ì	生	方	方 法			同上								
用	法	及	び	用	量		同上								
効	能	又	は	効 果 同上											
貯蔵方法及び有効期間							同上								
規格及び試験方法							同上								
	き 販		名	İ	称		所		在	地		許可又は記	忍定の区分	許可又は認定番号	
する 製	品售造	りの 所													
原	薬	の	名		称		所		在	地		許可又は	忍定の区分	許可又は認定番号	
•	造	所													
						薬局の名称									
備				考	考	言	中可年月	日			名	手 月	日		
					言	許可番号				É	<b></b>	号			

上記により、薬局製剤の製造販売の届出をします。

年 月 日

住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地)

氏名(法人にあっては、名称及び代表者の氏名)

保健所長 様

## (注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造販売業の許可の種類欄には、法第 12 条第 1 項に掲げる許可の種類のうち該当するもの又は薬局製造販売医薬品製造販売業許可と記載すること。