

薬局製剤製造販売届書

製造販売業の許可の種類		薬局製剤製造販売業		
製造販売業の許可番号及び年月日				
名称	一般的名称			
	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		
製造方法		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		
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可又は認定の区分	許可又は認定番号
	〇〇薬局	練馬区〇〇一丁目2番3号ビル1階	薬局製剤製造販売業	〇練生所薬き第号
原薬の製造所	名称	所在地	許可又は認定の区分	許可又は認定番号
	空欄			
備考				

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)

練馬区保健所長 殿

提出年月日、住所、氏名を記載してください。なお、法人の場合は、登記された本社の所在地、名称および代表者氏名を記載し、登記された代表者の印鑑を押してください。

印

(注意)

- 1 用紙の大きさは、日本産業規格 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。