

薬局製造販売医薬品製造販売届書

製造販売業の許可の種類				
製造販売業の許可番号及び年月日		第	号	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				
原 薬 の 製 造 所				
備 考	薬局の名称 薬局開設許可番号 第 号 許可年月日 年 月 日			

上記により、薬局製造販売医薬品の製造販売の届出をします。

年 月 日

住 所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏 名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

（宛先） 岡崎市保健所長

記入上の注意

- 1 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきり書いて下さい。
- 2 「製造販売業の許可の種類」欄には、「薬局製造販売医薬品製造販売業許可」と記載して下さい。
- 3 「一般的名称」欄は記入する必要がありません。
- 4 「製造販売する品目の製造所」欄は記入する必要がありません。
- 5 「原薬の製造所」欄は記入する必要がありません。
- 6 「備考」欄には、薬局の名称、開設許可番号、許可年月日を記載して下さい。薬局開設許可申請中の場合は、余白に、「 年 月 日薬局開設許可申請中」等と記載して下さい。

添付書類

- 1 品目表