

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、認定又は登録区分 | 許可、認定又は登録番号 |
| | | | | |
| 原薬の製造所 | 名称 | 所在地 | 許可、認定又は登録区分 | 許可、認定又は登録番号 |
| | | | | |
| 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]

電話番号
 担当者名

長崎県知事

殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A 4 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(かい)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。

| | |
|---|----------------|
| 1 | 日本薬局方 吸水軟膏 |
| 2 | 日本薬局方 親水軟膏 |
| 3 | 日本薬局方 精製水 |
| 4 | 日本薬局方 単軟膏 |
| 5 | 日本薬局方 白色軟膏 |
| 6 | 日本薬局方 ハッカ水 |
| 7 | 日本薬局方 マクロゴール軟膏 |
| 8 | 日本薬局方 加水ラノリン |
| 9 | 日本薬局方 親水ワセリン |