

様式第三十九（第七十条関係）

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		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 称	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
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	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
			薬局製造販売医薬品	
原薬の製造所	名 称	所 在 地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
備 考				

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〕

TEL

（宛先）秋田市保健所長

担当（連絡）者名 :

連絡先電話番号 :

(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。