

様式第三十九（第七十条関係）

藥局製劑製造販売届書

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	別紙のとおり		
	販 売 名	同上		
成 分 及 び 分 量 又 は 本 質		薬局製剤指針による		
製 造 方 法		薬局製剤指針による		
用 法 及 び 用 量		薬局製剤指針による		
効 能 又 は 効 果		薬局製剤指針による		
貯 蔵 方 法 及 び 有 効 期 間		薬局製剤指針による		
規 格 及 び 試 験 方 法		薬局製剤指針による		
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
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
備 考		薬局の名称 許 可 番 号 () 第 号 許可年月日 平成 年 月 日		

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)

1

宮崎県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格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^{かいし}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。