

交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料廃棄届出書

覚醒剤取締法第 30 条の 14 第 2 項の規定により、覚醒剤原料を廃棄するに当たっては、この届出書を提出しなければならない。

廃棄が完了した後、届け出てください。

令和●年 ●月 ●日

開設者が地方公共団体若しくは法人の場合は、届出者の氏名は法人の名称、当該施設長の職名及び氏名、住所は当該施設の所在地を記載してください。

住 所 宮崎市橘通東 2 丁目 1 0 番 1 号
氏 名 県庁薬局株式会社
代表取締役 宮崎 県庁

一般の名称を記載してください。
(日本薬局方医薬品にあつては日本薬局方に定められた名称)

宮崎県知事 殿

廃棄した医薬品である覚醒剤原料	品 名 セレギリン塩酸塩	数 量 2.5mg 14 錠
廃棄を行った施設の所在地及び名称	宮崎市橘通東 2 丁目 1 0 番 1 号 県庁薬局	
廃 棄 の 日 時	令和△年 △月 △日	
廃 棄 の 場 所	宮崎市橘通東 2 丁目 1 0 番 1 号 県庁薬局	
廃 棄 の 方 法	溶解後、放流	
廃 棄 の 事 由	処方変更により不要となった	
参 考 事 項	交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料譲渡届出書は令和○年○月○日提出済み。 セレギリン塩酸塩 2.5mg 錠「○○○」	

交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料譲受届出書を地出した年月日を記載してください。

備考

- 1 用紙の大きさは、A 4 とすること。
- 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 3 届出者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。ただし、国の開設する病院又は診療所にあつては、その管理者の氏名を、国の開設する飼育動物診療施設にあつては開設者の指定する職員の氏名を記載すること。
- 4 廃棄した医薬品である覚醒剤原料の品名及び数量欄には、日本薬局方医薬品にあつては日本薬局方に定められた名称及びその数量を、その他にあつては一般的名称及びその数量を記載すること。

販売名（商品名）を記載してください。