**薬局製剤 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 |  |
| 名称 | 一般的名称 |  |
| 販売名 |  |
| 成分及び分量又は本質 |  |
| 製造方法 |  |
| 用法及び用量 |  |
| 効能又は効果 |  |
| 貯蔵方法及び有効期間 |  |
| 規格及び試験方法 |  |
| 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、医薬品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

（宛先）

埼玉県　　　　保健所長

（注意）

１　用紙の大きさは、Ａ４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、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。