

様式第三十九 (第七十条関係)

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	許可区分又は 認定区分	許可番号又は 認定番号
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、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

①

(宛先)

埼玉県 保健所長

(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、楷書ではつきり書くこと。
- 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。