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																
製造販売業の許可番号及び年月日																
名	_	般	的	名	称											
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											
貯力	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 名	1	称	所	在	地	許可、	認定	又は登録区	5分	許可、	認定	又は登録	録番号
の製	造所															
原薬	の製造	造所	名	1	称	所	在	地	許可、	認定に	又は登録区	三分	許可、	認定	又は登録	録番号
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)

松山市保健所長 殿

(担当者)	(連絡先)

(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、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。