

薬局製剤製造販売承認申請書

名称 販売名	一般的名称			別紙のとおり	「別紙のとおり」と記載し、品目表を添付して下さい。
	成分及び分量又は本質			同上	
成分及び分量又は本質	薬局製剤指針による			「薬局製剤指針による」と記載して下さい。	
製造方法	同上			「同上」と記載して下さい。	
用法及び用量	同上				
効能又は効果	同上			「薬局製剤製造業許可」の名称、所在地、許可区分及び許可番号を記載して下さい。	
貯蔵方法及び有効期間	同上				
規格及び試験方法	同上				
製造販売する品目の製造所 ○○薬局	名称	所在地	許可または認定の区分		許可または認定番号
	○○薬局	○○市△△ 町□丁目□ 番□号	薬局製剤	第○○○○○号	
原薬の製造所	名称	所在地	許可または認定の区分	許可または認定番号	
備考	薬局の名称：○○薬局 許可番号：第○○○○○号 許可年月日：平成○○年 △月 □日				備考欄に薬局の名称、薬局開設許可の許可番号及び許可年月日を記載して下さい。

上記により、薬局製剤の製造販売の届出をします。

平成 年 月 日

住 所（法人にあっては、主たる事務所の所在地）
○○市△△町□丁目□番□号

氏 名（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）
○○株式会社
代表取締役 ○○△△

和歌山市保健所長 様

個人の場合は現住所、個人名を記載してください。

法人の場合は登記された主たる事務所の所在地、名称及び代表者の氏名を記載してください。