様式第三十九(一)(第七十条関係)

医 薬 品

医薬部外品 製造販売届書

化 粧 品

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 一般的	勺 名 ᅒ	尔					
称 販 易	ŧ :	3					
成分及び分量	又は本質	į					
製 造	方 法	.					
用 法 及 7	び用量	<u>[</u>					
効 能 又 Ⅰ	ま 効 男	Į					
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	名	称	所	在	地	許可又は認定の区分	許可又は認定番号
の製造所							
T. 11 # 11 # CC	名	称	所	在	地	許可又は認定の区分	許可又は認定番号
原薬の製造所							
備		ź	•				

医 薬 品

上記により、医薬部外品の製造販売の届出をします。

化 粧 品

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主) たる事務所の所在地 (法人にあつては、名)

氏 名 (法人にあつては、名) 称及び代表者の氏名

EП

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿 都道府県知事

(注意)

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格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。