

別紙様式

医 薬 品  
医 薬 部 外 品 製造販売承認事項記載整備届書

承認番号					承認年月日		
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							
効能及び効果							
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可番号又は認定番号	許可番号又は認定番号			
原薬の製造所	名称	所在地	許可番号又は認定番号	許可番号又は認定番号			
備考	薬効分類番号〇〇〇						

上記により、  
医 薬 品  
医 薬 部 外 品 の製造販売の承認事項の記載についての整備の届出をします。

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)

印

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(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。