医 薬 品 製造販売承認事項記載整備届書 医 薬 部 外 品

| 承 | 認 | 番 | 号 | | | | | 承認年月日 | | |
|--------|------------|------|-----|-----------|---|---|---|---------|------|------------|
| 名 | 一般的名称 | | | | | | | | | |
| 称 | 販 | 売 | 名 | | | | | | | |
| 成分 | 及び分 | ・量又は | | | | | | | | |
| 製 | 造 | 方 | 法 | | | | | | | |
| 用法 | 去 及 | び用 | | | | | | | | |
| 効能 | | び | り 果 | | | | | | | |
| 製造販 | 元する | る品目 | 名 | 称 | 所 | 在 | 地 | 許可番号又は認 | 忍定番号 | 許可番号又は認定番号 |
| の製造 | 訢 | | | | | | | | | |
| 原薬の製造所 | | | 名 | 称 | 所 | 在 | 地 | 許可番号又は認 | 忍定番号 | 許可番号又は認定番号 |
| | | | | | | | | | | |
| 備考 | | | | 薬効分類番号〇〇〇 | | | | | | |

年 月 日

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。