

薬局製剤製造販売承認申請書

名 称	一般的名称			
	販 売 名	別紙のとおり		
成分及び分量又は本質		薬局製剤指針による		
製 造 方 法		薬局製剤指針による		
用 法 及 び 用 量		薬局製剤指針による		
効 能 又 は 効 果		薬局製剤指針による		
貯蔵方法及び有効期間		薬局製剤指針による		
規 格 及 び 試 験 方 法		薬局製剤指針による		
製造販売する 品目の製造所	名 称	所 在 地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
	/			
原薬の製造所	名 称	所 在 地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
	/			
備 考	薬局の名称 許可年月日 年 月 日 許 可 番 号 第 号			

上記により、医薬品の製造販売の承認を申請します。

年 月 日

（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

住 所

（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

氏 名

連絡先電話番号 _____

岐阜市保健所長 様