

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		同上		
用法及び用量		同上		
効能又は効果		同上		
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	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
			薬局製剤	備考欄に記載
原薬の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
備考		薬局の開設許可番号：福保第 号 許可年月日： 年 月 日 薬局製剤製造業許可：福保第 号 許可年月日： 年 月 日 薬局製剤製造販売業許可：福保第 号 許可年月日： 年 月 日		

上記により、薬局製剤の製造販売の承認を申請します。

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）

福島市保健所長