## 薬局製剤製造販売承認申請書

名称	_	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	試馬	険 方	法	同上									
制法	販売す	る見目の	名		称	所	在	地	許可、認	定又は	登録区分	許可、	認定又に	は登録番号	
製造販売する品目の製造所									薬局製剤			備考欄	『に記載		
		製造所	名		称	所	在	地	許可、認	定又は	登録区分	許可、	認定又は	は登録番号	
原薬	医の事		f \					/							
							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									
備				考			許可年月	日:		年	月	日			
					薬局製	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