様式第二十二

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 |  |
| 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 | 薬局の名称許可年月日　　　　 　　年　 　月　 　日許可番号　　　　　　　　第　　　　 号 |

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 |  |

　　　甲府市長　　　　　　殿

（注意）

１　用紙の大きさは、Ａ４とすること。

２　この申請書は、正副２通提出すること。

３　字は、墨、インク等を用い、書ではつきりと書くこと。

４　製造方法欄にそのすべてを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

５　備考欄にその薬局の名称、許可番号及び許可年月日を記載すること。