別紙様式８



　　　　　　　　　　　　　薬局製造販売医薬品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限 | | | 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 | 許可区分 | 許可番号 |
|  | |  |  |  |
| 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  　　　　　　第　　　　　　号  ※薬局開設許可証の有効期間開始日及び許可番号を記載する | | | |

上記により，薬局製造販売医薬品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

　広島県　　　保健所長　様