様式第二十二（一）（第三十八条関係）

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、薬局製剤の製造販売の承認を申請します。

　　　年　　　月　　　日

住　所（法人にあっては、主たる事務所の所在地）

氏　名（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）

港区みなと保健所長

(注意)

　１　用紙の大きさは、A4とすること。

　２　この申請書は、厚生労働大臣に提出する場合にあつては正本1通及び副本2通、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長に提出する場合にあつては正副2通提出すること。

　３　字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

　４　収入印紙は、令第80条第1項第1号及び第2項第5号に規定する医薬品並びに同号に規定する厚生労働大臣が指定する医薬部外品の承認の申請書以外の申請書の正本にのみはり、消印をしないこと。

　５　製造販売品目が外国から輸入される細胞組織医薬品であるときは、製造方法欄に当該品目の輸入先の国名、製造販売業者又は製造業者の氏名及び輸入先における販売名を記載すること。

　６　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。

　７　貯蔵方法及び有効期間欄には、特定の貯蔵方法によらなければその品質を確保することが困難である医薬品又は特に有効期間を定める必要のある医薬品についてのみ記載すること。

　８　化粧品にあつては、規格及び試験方法の記載を要しないこと。

　９　製造販売する品目の製造所欄又は原薬の製造所欄について、当該製造所が複数あるときは、それぞれについて記載すること。

10　許可区分又は認定区分欄については、第26条第1項、第3項若しくは第4項又は第36条第1項若しくは第3項の各号のいずれに該当するかを記載すること。

11　薬局開設者にあつては、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。

　12　法第14条の3第1項の規定により法第14条第1項の承認を申請しようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。