（薬局製剤製造販売承認申請）

（品目表）

申請者氏名

（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 一連  番号 | 薬局製剤指針による処方番号 | 左 記 品 目 の 販 売 名 |
| 記入例 | 催眠鎮静薬1-① | 〇〇薬局（※）　催眠剤1号 |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

* 承認は薬局ごとに与えるため、薬局製剤の販売名は同一の処方番号の製剤であっても薬局ごとに異なる販売名にしてください。なお、薬局の名称変更に伴う薬局製剤の販売名変更手続きについては、薬局製剤製造販売承認事項軽微変更届書（様式第二十四）により、製造販売の承認を要しない9品目にあっては、薬局製剤製造販売届出事項変更届（様式第四十）により行ってください。　　　（　　　項/　　　　項中）