様式第二十二

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 | |  | | |
| 成分及び分量又は本質 | | |  | | |
| 製造方法 | | |  | | |
| 用法及び用量 | | |  | | |
| 効能又は効果 | | |  | | |
| 貯蔵方法及び有効期間 | | |  | | |
| 規格及び試験方法 | | |  | | |
| 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）

福岡県知事　殿

様式第二十二

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 |
| 福岡薬局  筑紫支店 | 福岡県大野城市  白木原3-5-25 | 薬局製造販売  医薬品製造業 | 申請中 |
| 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　福岡薬局筑紫支店  許可年月日　令和元年４月１日  許可番号　第１２３４５６号 | | |

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。

令和３年８月１日

住　所（法人にあっては、主たる事務所の所在地）

　　　　　　　福岡県福岡市博多区東公園７－７

氏　名（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）

　　　　　　　　　　　　　 　株式会社福岡薬局

　　　　　　　　　　　　　　 代表取締役　福岡　太郎

福岡県知事　殿