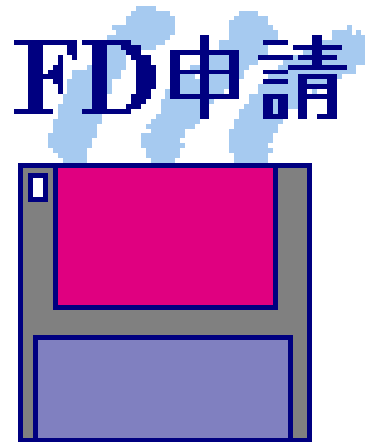


◆化粧品製造業◆ ～許可申請手続きについて～

【電子申請ソフトを利用した申請書の作成方法】



福岡県保健医療介護部薬務課

STEP1. 許可申請に必要なデータの準備

STEP1-1 申請者データの準備

【申請者の情報（例）】

1. 提出者（本社）

- ①業者コード : 123456000 【半角】（9桁）
- ②郵便番号 : 100-8916 【半角】
- ③住所 : 東京都千代田区霞が関1-2-2 【全角】
- ④法人名 : 株式会社厚生労働省（こうせいろうどうしょう） 【全角】
- ⑤代表者氏名 : 代表取締役 厚生太郎（こうせいたろう） 【全角】

2. 担当者

- ⑥郵便番号 : 812-8577 【半角】
- ⑦住所 : 福岡県福岡市博多区東公園7-7 【全角】
- ⑧氏名 : 福岡太郎（ふくおかたろう） 【全角】
- ⑨所属 : 株式会社厚生労働省 福岡支店 【全角】
- ⑩電話番号 : 092-643-3286 【半角】
- ⑪FAX番号 : 092-643-3305 【半角】
- ⑫メールアドレス : yakumu@pref.fukuoka.lg.jp 【半角】

3. その他

- ⑬業務を行う役員 : 厚生太郎（こうせいたろう） 【全角】
- ⑭業務を行う役員 : 厚生花子（こうせいはなこ） 【全角】

STEP1. 許可申請に必要なデータの準備

STEP1-2 事業所データの準備

【事業所の情報（例）】

1. 製造所（化粧品製造業）

- ①業者コード : 123456001 **【半角】（9桁）**
- ②製造所の所在地 : 福岡県福岡市博多区東公園7-7 **【全角】**
- ③製造所の名称 : 株式会社厚生労働省 福岡支店
(こうせいろうどうしょう ふくおかしてん) **【全角】**

2. 許可の区分

- ④「一般」 又は 「包装・表示・保管」
※ 製造工程により異なります。

3. 責任技術者 **※なお、責任技術者の住所も入力時に必要です。**

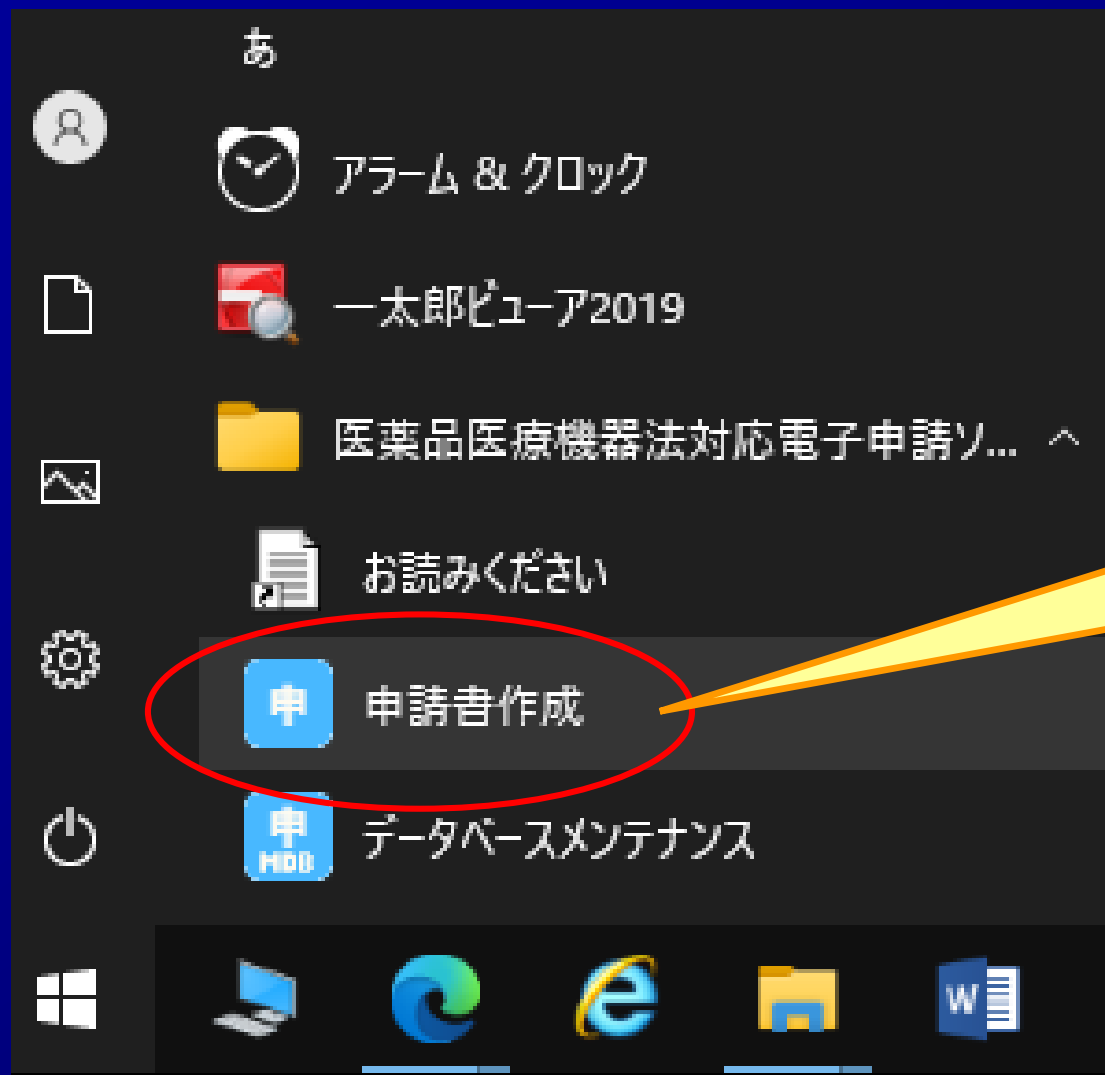
- ⑤福岡一郎（ふくおかいちろう）

医薬品医療機器等法施行規則第91条第2項○号

※該当するものを選択してください。

STEP2. 許可更新申請書の作成(データ入力)

STEP2-1 電子申請書作成の起動

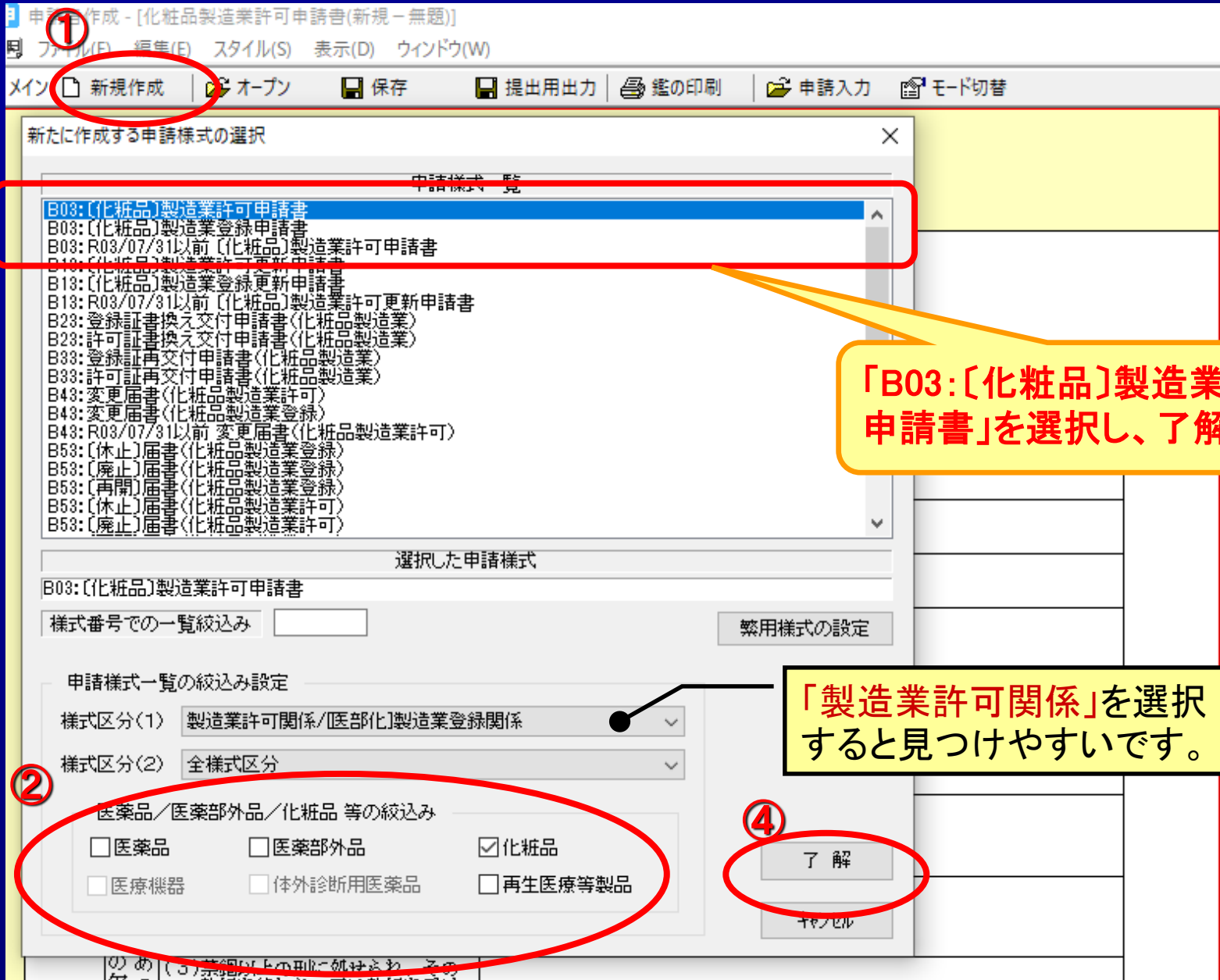


- 「スタート」
- 「すべてのプログラム」
- 「医薬品医療機器法対応電子申請ソフト」
- 「申請書作成」

STEP2. 許可申請書の作成(データ入力)

STEP2-2 申請書の選択

(例)化粧品製造業許可申請書



「B03:[化粧品]製造業許可申請書」を選択し、了解。

「製造業許可関係」を選択すると見つけやすいです。

STEP2. 許可申請書の作成(データ入力)

STEP2-3 申請書のデータ入力

申請書作成 - [化粧品製造業許可申請書(新規-無題)]

ファイル(F) 編集(E) スタイル(S) 表示(D) ウィンドウ(W)

メイン 新規作成 オープン 保存 提出用出力 差の印刷 **申請入力** モード切替

化粧品製造業許可申請書

製造所の名称			
製造所の所在地			
許可の区分			
製造所の構造設備の概要			
（法人にあつては） 薬事に関する業務に 責任を有する役員の名			
管理者又は責任技術者	氏名	資格	
	住所		
申請者（法人にあつては、薬 事関係者を含む。） の欠格条項	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者		
	(2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者		
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者		
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事		

STEP2. 許可申請書の作成(データ入力)

STEP2-4 申請書のデータ入力

申請データ作成 (B03: [化粧品]製造業許可申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 製造所の名称/所在地 許可の区分 製造所の構造設備の概要 管理者又は責任技術者 薬事に責任を有する役員 申請者の欠格条項 備考

- 共通ヘッダ
- 申請の別
- 製造所の名称/製造所の所在地
- 許可の区分
- 製造所の構造設備の概要
- 管理者又は責任技術者
- 薬事に関する業務に責任を有する役員
- 申請者の欠格条項
- 備考

都道府県受付情報
受付年月日
元号 年 月 日
都道府県受付番号

厚生労働省受付情報
受付年月日
元号 年 月 日
厚生労働省受付番号

手数料情報

管理項目
進達情報
進達年月日
元号 年 月 日
進達番号

進達都道府県

受付情報
システム受付番号

承認・許可系関連情報
承認年月日
元号 年 月 日
承認番号

許可年月日
元号 年 月 日

業許可年月日
元号 年 月 日
業許可番号

一変年月日
元号 年 月 日

通常モード

上記タブをクリックし、必要事項を入力します。
なお、「管理情報」は入力する必要はありません。

STEP2. 許可申請書の作成(データ入力)

STEP2-5 申請書のデータ入力

業者コードは9桁
業者コード上6桁+「000」

申請者情報を登録している場合

提出者・担当者情報の検索及び設定

管理番号は任意の数字(3桁)

住所は全角入力

選任製造販売業者は空欄

「新規提出」を選択

手数料が必要な申請は、ココから「手数料コード」を選択

「共通ヘッダ」(入力例)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 製造所の名称/所在地 許可の区分 製造所の構造設備の概要 管理者又は責任技術者 薬事に責任を有する役員 申請者の欠格条項 備考

様式	様式の別を示す記号	B03								
提出先	提出先の別	福岡県								
提出年月日	元号	令和	04年09月09日							
提出者	業者コード	123456000	管理番号	001						
	住所	東京都千代田区霞が関1-2-2								
	法人名ふりがな	こうせいろうどうしょう								
	法人名	株式会社厚生労働省								
	代表者氏名ふりがな	こうせいたろう								
	代表者氏名	代表取締役 厚生太郎								
担当者	郵便番号	812-8577								
	住所	福岡県福岡市博多区東公園7-7								
	氏名1ふりがな	ふくおかたろう								
	氏名1	福岡太郎								
	氏名2ふりがな									
	氏名2									
	連絡先	所属部課名等	株式会社厚生労働省 福岡支店							
		電話番号	092-643-3286	FAX番号	092-643-3305					
	メールアドレス	yakumu@pref.fukuoka.lg.jp								
選任製造販売業者	住所									
	法人名ふりがな		代表者氏名ふりがな							
	法人名		代表者氏名							
再提出情報	再提出を示す記号	新規提出								
	再提出	差換え種別								
	システム受付番号		再提出年月日	元号		年		月		日
手数料	手数料コード	化粧品製造業許可(一般)(都道府県知事)			手数料入力	手数料金額				
添付ファイル類情報	別紙ファイル名		添付資料ファイル名		調査申請書ファイル名		添付ファイル類選択			

編集状況 ●

完了ボタンでシタックチェックをして終了

チェック

編集前に戻す

申請データ作成 (B03: (化粧品)製造業許可申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 製造所の名称/所在地 許可の区分 製造所の構造設備の概要 管理者又は責任技術者 薬事に責任を有する役員 申請者の欠格条項 備考

編集状況

製造所の名称

業者コード

名称

ふりがな

製造所の所在地

所在地

編集前に戻す

**業者コード9桁
業者コード上6桁+事業所毎のコード3桁
例) 123456001**

所在地は全角入力

申請データ作成 (B03: (化粧品)製造業許可申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 製造所の名称/所在地 許可の区分 製造所の構造設備の概要 管理者又は責任技術者 薬事に責任を有する役員 申請者の欠格条項 備考

編集状況

完了がらで
 シェックチェック
をして終了

チェック

編集前に戻す

許可の区分

- 化粧品 登録
- 化粧品 一般
- 化粧品 包装・表示・保管

該当する区分を選択

製造所の構造設備の概要

10 20 30 40 50 60 70

別紙のとおり

「別紙のとおり」と入力

編集状況

完了ばかりで
シタックチェック
をして終了

チェック

編集前に戻す

上 1/4

下 1/4

下 線

詳細表示

記 号

ファイル入力

ファイル比較

12

1/1

12

通常モード

一括チェック

完了

キャンセル

申請データ作成 (B03: (化粧品)製造業許可申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 製造所の名称/所在地 許可の区分 製造所の構造設備の概要 **管理者又は責任技術者** 薬剤に責任を有する役員 申請者の欠格条項 備考

管理者又は責任技術者 クリア 繰返し

001: (管理者又は責任技術者)

管理者、責任技術者区分

兼任区分

氏名 福岡一郎

ふりがな ふうくおかしろういちろう

住所 福岡県福岡市中央区天神〇-〇-〇

資格 繰返し

001: (資格)

資格の別

薬剤師

登録番号

登録年月日

一括チェック 完了 キャンセル

① 「化粧品責任技術者」を選択

資格の別

② 資格の別

薬剤師

登録番号

登録年月日

設定 閉じる

該当する資格を選択

91条第2項第2号：専門の課程を修了した者

91条第2項第3号：専門の科目を修得+3年の従事経験

91条第2項第4号：第3号に掲げる者と同等以上の知識
経験を有すると認められた者

資格の別

資格の別

③

薬剤師
医薬品医療機器等法施行規則第91条第2項第2号
医薬品医療機器等法施行規則第91条第2項第3号
医薬品医療機器等法施行規則第91条第2項第4号
医師、医士の学位を持つ者
歯科医師であって細菌学を専攻した者
細菌学を専攻し修士課程を修めた者
微生物学を受講・修得後、3年以上の生物由来製品等の製造等の経験を有

設定

閉じる

薬事に関する業務に責任を有する役員

①

繰返し

001:厚生太郎
002:厚生花子

業務を行う役員が複数名の場合は、「繰返し」ボタンから選択項目を増やす。

氏名	厚生花子
ふりがな	こうせい はなこ

編集状況 ○

完了が効でシタックチェックをして終了

チェック

編集前に戻す

繰返し操作

繰返し状況一覧

繰返し項目数 | 1

001:[既] 【業務を行う役員】

追加 削除

一括ソート操作

逆順ソート

大文字小文字の区別なし

ソートキー (なし)

選択のキーによるソート実行

設定

②

追加

④

設定

項目追加の指定

項目を追加する条件の指定

選択位置の後ろに 1 個の繰返しを追加する。

選択位置以下の内容及び構造

了解 中止

③

個数を入力

申請データ作成 (B03: [化粧品]製造業許可申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 製造所の名称/所在地 許可の区分 製造所の構造設備の概要 管理者又は責任技術者 薬事に責任を有する役員 **申請者の欠格条項** 備考

(1) 法第75条第1項	全員なし
(2) 法第75条の2第1項	全員なし
(3) 禁錮以上の刑	全員なし
(4) 薬事に関する違反	全員なし
(5) 麻薬等の中毒者	全員なし
(6) 認知、判断及び意思疎通ができない	全
(7) 知識及び経験を有しない	全員な

編集状況

完了が効でシタックチェックをして終了

チェック

編集前に戻る

該当しない場合、個人又は役員が1名の場合は「なし」、役員が複数のときは「全員なし」と記載すること。

該当がある場合の各欄の記載方法は下記のとおり。

(1)欄、(2)欄 その理由及び年月日

(3)欄 その罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日

(4)欄 その違反の事実及び違反した年月日

(5)欄 「ある」

(6)欄 「ある」

(7)欄 「ある」

取得している他の区分の製造業の許可又は登録

001: 【取得している他の区分の製造業の許可又は登録】

他に取得している許可があれば入力する。

許可又は登録番号

許可又は登録年月日 元号 年 月 日

許可の区分又は登録の別

001: 【許可の区分又は登録の別】

電話番号

FAX番号

許可希望年月日 元号 年 月 日

移転前の業許可番号

許可希望日があれば、入力すること。

その他備考
|.....|10.....|20.....|30.....|40.....|50.....|60.....|70.....|

添付資料を省略する場合、省略する資料の名称並びに
()書きでその横に資料を添付した提出(届出)年月日
及び当該提出(届出)に係る業許可の番号を記載すること。

編集状況

完了部分で
シタックチェック
をして終了

取得している他の区分の製造業の許可又は登録

001: (取得している他の区分の製造業の許可又は登録)

許可又は登録番号 **①**

許可又は登録年月日

許可の区分又は登録の別

データ検証結果

? 入力データの一部に誤りがあるか、中断箇所があります。検証結果の詳細一覧を表示しますか?

OR

電話番号

FAX番号

許可希望年月日 元号 年 月

移転前の業許可番号

データ検証結果

i データは正しく入力されています。

備考

.....40.....50.....60.....70.....

編集状況

完了ボタンで
一括チェック
をして終了

「一括チェック」をクリックし、
 ①のように表示された場合はエラー有り
 →「×」印の部分の入力項目を確認し、修正する。
 ②のように表示された場合はOK →「完了」を押す。

通常モード

鑑が表示されます。



入力した内容がすべて反映されませんが、そのまま構いません!

化粧品製造業許可申請書

製造所の名称	株式会社厚生労働省 福岡支店		
製造所の所在地	福岡県福岡市博多区東公園7-7		
許可の区分	化粧品 一般		
製造所の構造設備の概要			
(法人にあつては) 薬事に関する業務に 責任を有する役員の氏名			
管理者又は責任技術者	氏名	資格	
	住所		
申請者 を含む (法人にあつては、 薬事 の欠格条項)	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者		
	(2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者		
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者		
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事		

申請書をパソコンに保存する場合、「保存」をクリックする。

化粧品製造業許可

申請データ保存

申請様式名

B03 化粧品製造業許可申請書

保存する申請データファイルの管理名を指定して下さい（販売名など）

C/Z許可申請

ここに指定した管理名は、後の申請書オープン等で申請書の検索を行う時の検索項目として利用できます。

申請書のパスワード

●●●●

確認用

●●●●

同一のパスワード（最大4桁）を両方に入力してください

パスワードは設定しなくても構いません。

了解

キャンセル

承認番号 *****

承認年月日 *****

許可年月日 *****

問い合わせ



設定されたパスワードは[1234]です。
このパスワードで申請書管理情報を登録してもよろしいですか？
※ここで設定したパスワードは、次回この申請書ファイルを開く時に必要になりますので忘れないように注意して下さい。

はい(Y)

いいえ(N)

差換え年月日 *****

差換えXML出力済み 未出力

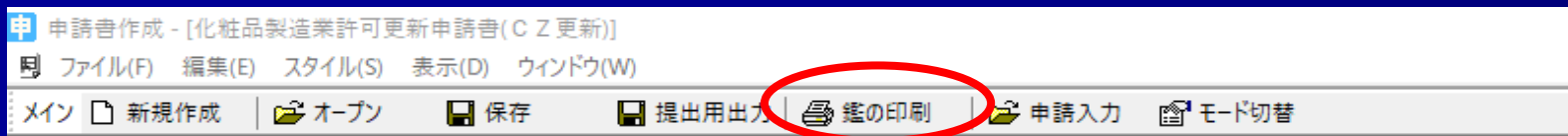
申請書ファイル名 B03-00001.FMT

B03-00001.DTB

バージョン番号 9.01

STEP3. 許可申請書の印刷

STEP3-1 申請書書面の印刷



「鑑の印刷」ボタンから画面に表示されている鑑を印刷。

化粧品製				
許可番号及び年月日				
製造所の名称	株式会社厚生労働省 福岡支店			
製造所の所在地	福岡県福岡市博多区東公園7-7			
許可の区分	化粧品 一般			
製造所の構造設備の概要				
(法人にあつては) 薬事に関する責任を有する役員の名				
管理者又は責任技術者	氏名		資格	
	住所			
役員者を含む。(法人にあつては、)の欠格条項	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者			
	(2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者			
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者			
	(4) 法第75条の3第1項の規定により			

STEP3. 許可申請書の印刷

STEP3-2 申請書内容の印刷

甲 申請書作成 - [化粧品製造業許可更新申請書(CZ更新)]

ファイル(F) 編集(E) スタイル(S) 表示(B) **ウインドウ(W)**

メイン 新規作成 オープン 保存

申請書を閉じる(C)
重ねて表示 (カスケード) (C)
上下に並べて表示(V)
左右に並べて表示(H)
提出用申請データ形式一覧表示(D)
ウインドウの選択(W)

1 [化粧品製造業許可更新申請書(CZ更新)]

許可番号及び年月日	
製造所の名称	厚生労働省 福岡支店
製造所の所在地	福岡市博多区東公園7-

管理者又は責任技術者	氏名	資
	住所	

役員申請者 (1)法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者

「ウインドウ」ボタンから「提出用申請データ形式一覧表示」をクリック。入力した内容が別紙で表示されるので、「印刷」ボタンをクリックし、印刷する。

印刷 設定 再表示 終了 厚生労働省提出形式

化粧品製造業[許可・登録]申請書

【様式】
【様式の別を示す記号】 :B03 (化粧品製造業[許可・登録]申請書)

【提出先】
【提出先の別】 :2 (都道府県)

【提出年月日】 :8040809 (令和04年08月09日)

【提出者】
【業者コード】 :129456000
【管理番号】 :001
【郵便番号】 :100-8916
【住所】 :東京都千代田区霞が関1-2-2
【法人名】 :株式会社厚生労働省
【法人名ふりがな】 :こうせいろうどうしょう
【代表者氏名】 :代表取締役 厚生太郎
【代表者氏名ふりがな】 :こうせいたろう

【担当者】
【郵便番号】 :812-8577
【住所】 :福岡県福岡市博多区東公園7-7
【氏名1】 :福岡太郎
【氏名1ふりがな】 :ふくおかたろう

【連絡先】
【所属部署名等】 :株式会社厚生労働省 福岡支店
【電話番号】 :092-649-9286
【FAX番号】 :092-649-9805
【メールアドレス】 :yakumu@pref.fukuoka.lg.jp

【再提出情報】
【再提出状況を示す記号】 :1 (新規提出)

【手数料】

STEP4. 許可申請書FDの作成

CD提出の場合

STEP4-1 申請書FDの作成

申請書作成 - [化粧品製造業許可更新申請書(CZ更新)]

ファイル(F) 編集(E) スタイル(S) 表示(D) ウィンドウ(W)

メイン 新規作成 オープン 保存 提出用出力 鑑の印刷 申請入力 モード切替

「提出用出力」ボタンからFD又はCDにデータを保存。

化粧品製造業許可申請書

許可番号及び年月日	
製造所の名称	株式会社厚生労働
製造所の所在地	福岡県福岡市博多
許可の区分	化粧品 一般
製造所の構造設備の概要	
(法人にあっては) 薬事に関する業務に責任を有する役員の氏名	
管理者又は責任技術者	氏名
	住所
役員を含む申請者	(1)法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者
法	(2)法第75条の2第1項の規定によ

提出用申請データ出力

入力したデータを申請用データに変換して出力します。
準備がよろしければ出力の形式を選択して次へ進んで下さい。

出力の形式

FD出力 **OR** CD-R焼込用ファイル出力

オンライン申請用出力

データのサイズ
1.46 KByte

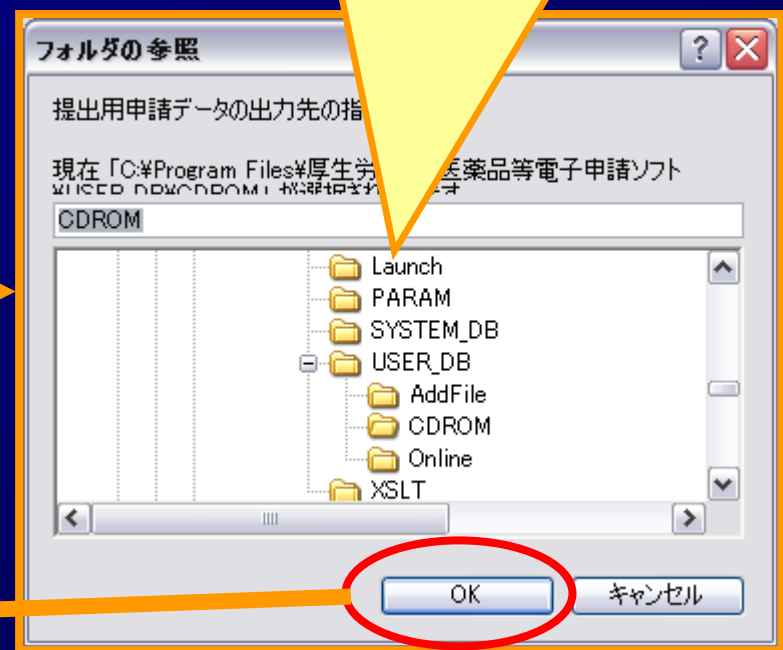
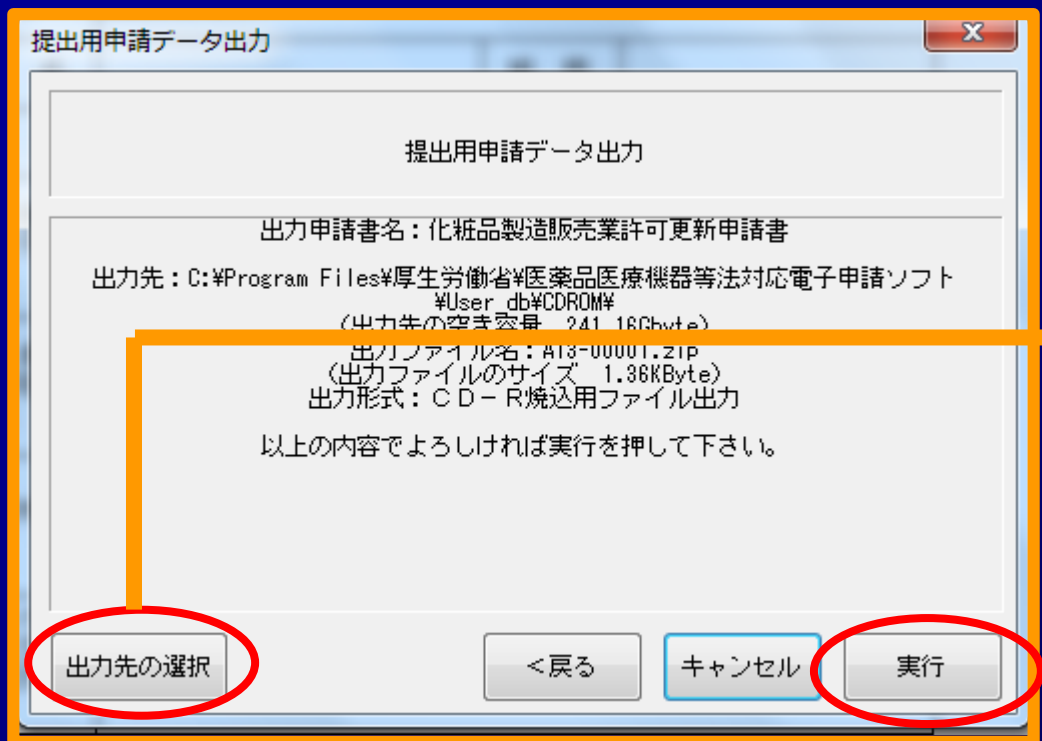
キャンセル >次へ

STEP4. 許可申請書FDの作成

CD提出の場合

STEP4-1-2 申請書CDの作成

指定した出力先に、CD-R用申請書ファイルが作成されます。
このファイルをCD-Rに焼いて下さい。



STEP4. 許可申請書FDの作成

STEP4-1-2 申請書CDの作成

CD提出の場合

提出用申請データ出力

入力したデータを申請用データに変換して出力します。
準備がよろしければ出力の形式を選択して次へ進んで下さい。

出力の形式

F D出力

CD-R焼込用ファイル出力

オンライン申請用出力

これを選択しても自動的にCD-Rに焼込みが行われるのではないことにご注意ください。
別ソフトを使ってCD-Rに焼込む時の元となるファイルが、ハードディスク等に作成されるだけです。

データのサイズ
1.36 KByte

キャンセル >次へ

提出用申請データ出力

提出用申請データ出力

出力申請書名: 化粧品製造業許可申請書

出力先: C:\Program Files\厚生労働省\医薬品医療機器等法対応電子申請ソフト\User_db\CDROM\

(出力先の空き容量 240.31Gbyte)
出力ファイル名: B03-00001.zip
(出力ファイルのサイズ 1.36KByte)
出力形式: CD-R焼込用ファイル出力

以上の内容でよろしければ実行を押して下さい。

出力先の選択

<戻る キャンセル 実行

フォルダの参照

提出用申請データの出力先の指定

現在「C:\Program Files\厚生労働省\医薬品等電子申請ソフト\User_db\CDROM」が選択されています

CDROM

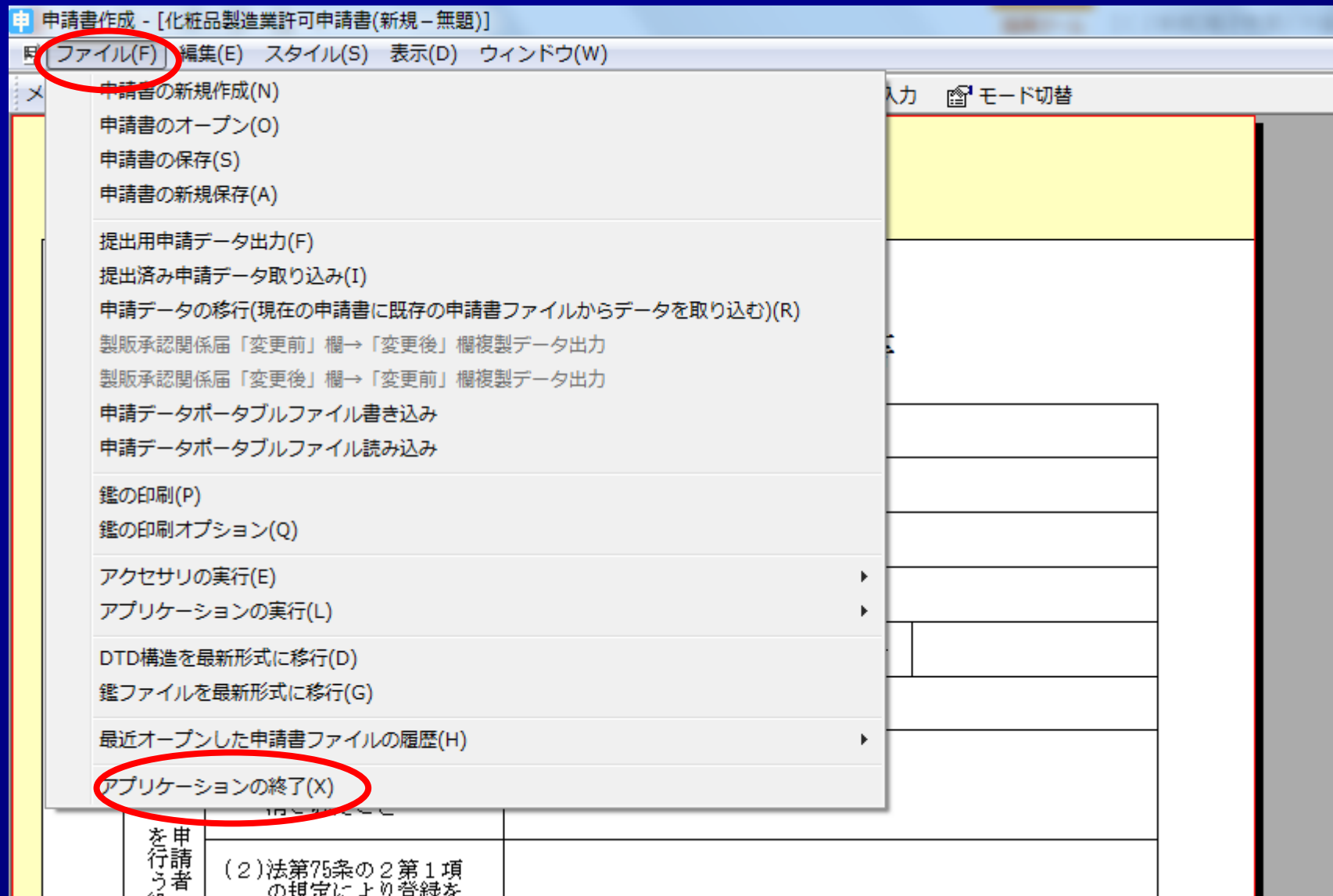
- Launch
- PARAM
- SYSTEM_DB
- USER_DB
 - AddFile
 - CDROM
 - Online
- XSLT

OK キャンセル

指定した出力先に、CD-R用申請書ファイルが作成されています。
このファイルをCD-Rに焼いて下さい。

STEP4. 許可申請書FDの作成

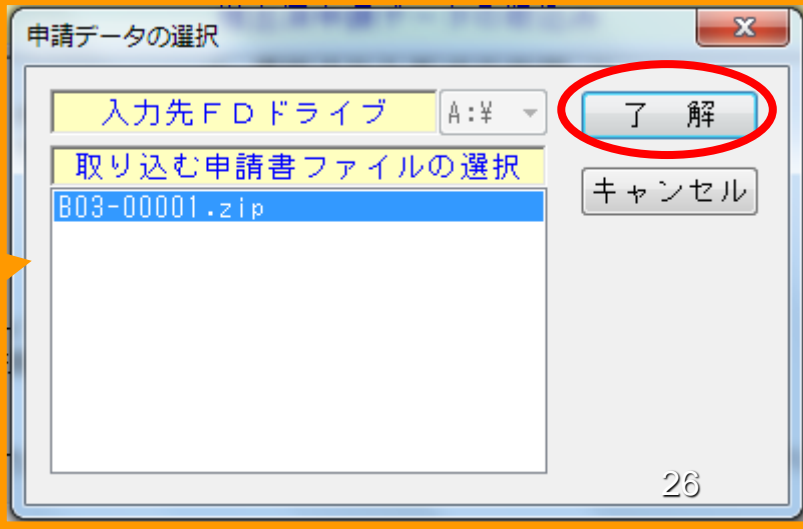
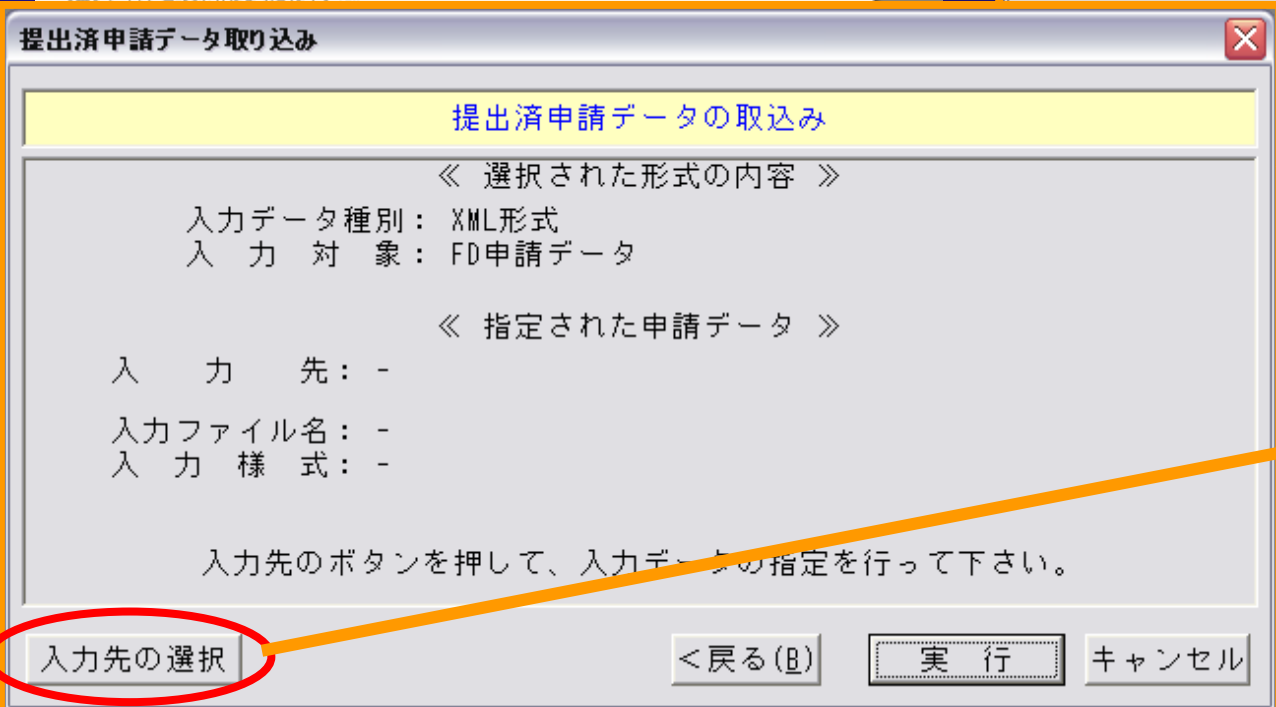
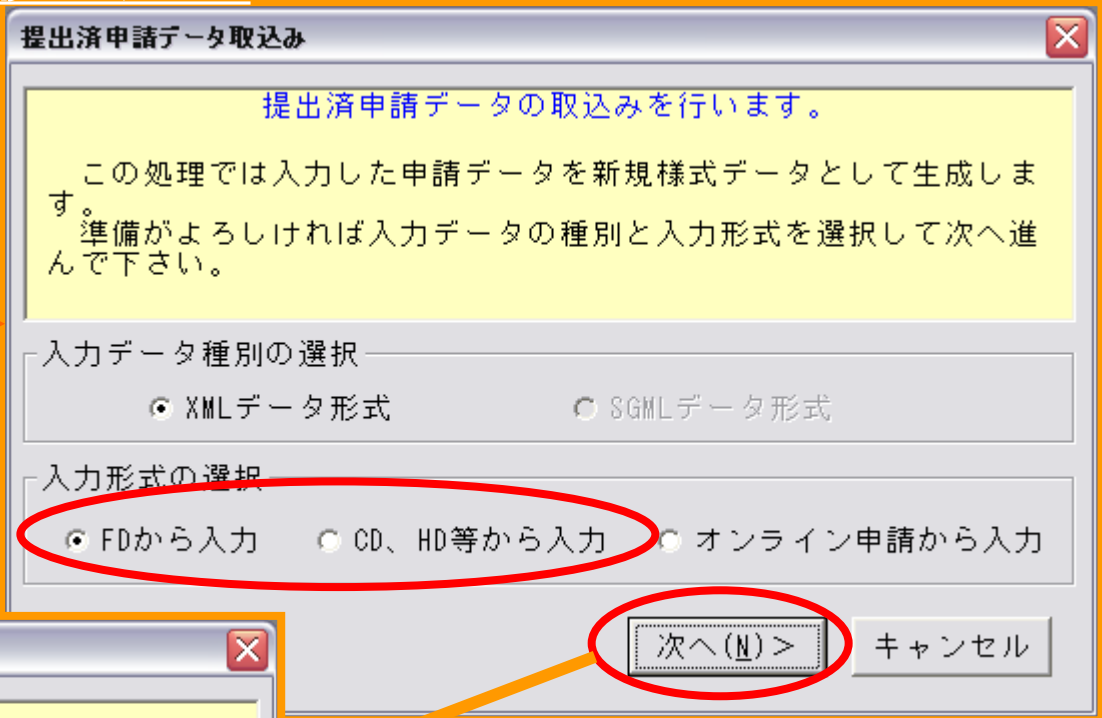
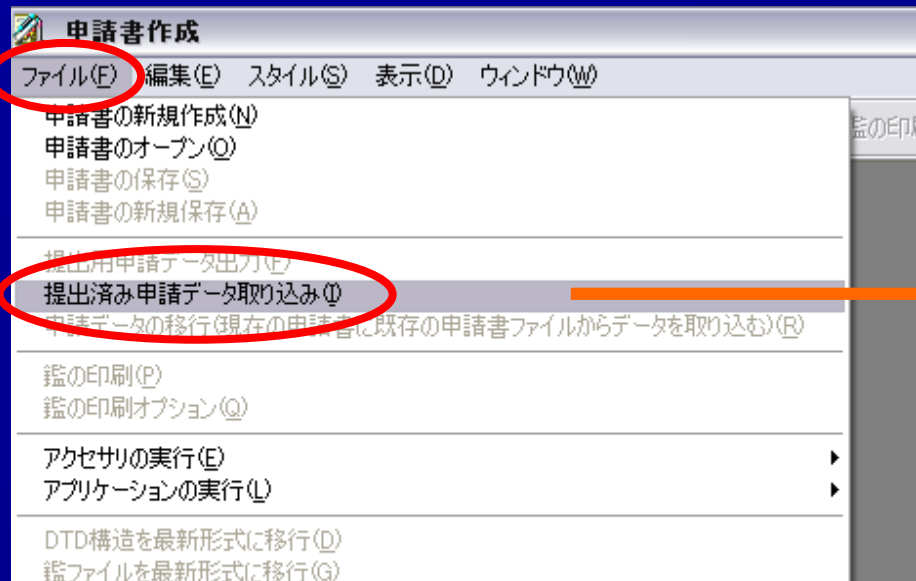
STEP4-2 電子申請の終了



STEP4. 許可申請書FDの作成

入力内容を修正する場合

STEP4-3-1 作成した申請書FDの読み込み



STEP4. 許可申請書FDの作成

STEP4-3-2 作成した申請書FDの読み込み

入力内容を修正する場合

提出済申請データ取り込み

提出済申請データの取込み

<< 選択された形式の内容 >>

入力データ種別：XML形式
入力対象：FD申請データ

<< 指定された申請データ >>

入力先：A:¥

入力ファイル名：B03-00001.zip
入力様式：化粧品製造業許可申請書

以上の内容でよろしければ、実行ボタンを押して下さい。

入力先の選択 <戻る(B) **実行** キャンセル

提出済申請データ取込み

取り込み処理が完了しました。

OK

提出先の確認

提出先が都道府県知事宛ての情報は正しい宛先を生成できませんので、再度、設定し直して下さい。

OK

都道府県知事あての申請書は「共通ヘッダ」の提出先欄及び手数料欄が空欄になりますので、再度設定し直してください。

STEP2-3 申請書のデータ入力
の画面に戻ります！

電子申請ソフトの操作マニュアル

 基本操作マニュアルのダウンロード [約8.81MB][2018.06.01 UPDATE]

 申請品目一括登録入力ツールのダウンロード [約0.1MB][2009.07.31 UPDATE]

 申請品目一括登録機能マニュアルのダウンロード [約1.0MB] [2009.07.31 UPDATE]

 外字登録手順について [約0.2MB][2012.07.02 UPDATE]



メールサービス配信申し込み

※申請ソフトのバージョンアップ情報などをお届けいたします。

メールサービス配信申し込みはコチラ

電子申請ソフトの操作方法に関するお問合せ



お問合せについて

【申請ソフト】、【QMS適合性調査手数料計算ツール】、【一括届出・一括廃止添付資料】のサポートは、申請ソフトヘルプデスクで行っております。質問等は、原則E-Mailにて受付けております。

申請書等の記載内容・提出方法等の内容面・運用面の事項に関しては、直接提出先の行政機関の窓口にお問い合わせ下さい。なお、ヘルプデスクの対応時間は下記の通りとなっておりますので、あらかじめご了承ください。

申請ソフトのバージョンアップは、随時行われます。
定期的に訪問していただけるようお願いいたします。

- 受付時間 9:30 ~ 17:00 (土、日祝祭日を除く)
- 医薬品等FD申請ソフト等に関するお問合せ E-Mail: fd_jyaku@pmda.go.jp
E-Mail環境をお持ちでない方は、FAX: 03-3507-0114
- 医療機器FD申請ソフト等に関するお問合せ E-Mail: fd_yougu@pmda.go.jp
E-Mail環境をお持ちでない方は、FAX: 03-3507-0114

<ヘルプデスク>

- 受付時間 9:30 ~ 17:00 (土、日祝祭日を除く)
- 医薬品等FD申請ソフト等に関するお問合せ E-Mail: fd_jyaku@pmda.go.jp
E-Mail環境をお持ちでない方は、FAX: 03-3507-0114
- 医療機器FD申請ソフト等に関するお問合せ E-Mail: fd_yougu@pmda.go.jp
E-Mail環境をお持ちでない方は、FAX: 03-3507-0114