薬局製剤製造業許可申請書

|  |  |
| --- | --- |
| 事項 | 薬局開設者が薬局製剤を製造しようとするとき |
| 根拠法令 | 法律　第13条、第23条  施行令　第11条、第35条、第80条  施行規則　第25条  構造設備規則　第11条 |
| 提出部数 | １部（松本市保健所） |
| 添付書類 | １．薬局開設許可申請と同時申請でなく、既に薬局開設許可を受けた者が申請する場合には、設備器具一覧表  ２．厚生労働大臣の登録を受けた試験検査機関（薬剤師会検査センター等）を利用して試験検査を行う場合には、利用契約書等の写し  ３．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画定表  ４．薬局開設許可申請と同時申請でなく、既に薬局開設許可を受けた者が申請する場合には、申請者（法人にあっては、薬事に関する業務に責任を有する役員）の診断書（発行後概ね３ヶ月以内のもの）（法律第５条第３号ヘに該当するおそれがある場合のみ）  ５．薬局開設許可申請と同時申請でなく、既に薬局開設許可を受けた者が申請する場合であって、法人にあっては、登記事項証明書（発行後６ヶ月を経過していないもの）  ６．申請者（個人）が管理者であるときは薬剤師免許証の写し  ７．申請者以外の者が管理者であるときは雇用契約書の写し又は使用関係を証する書類及び薬剤師免許証の写し |
| 手数料 | １１，２００円（現金） |
| その他 |  |

薬局製剤製造業許可申請書

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 製造所（薬局）の名称 | | | |  | | | |
| 製造所（薬局）の所在地 | | | |  | | | |
| 許可の区分 | | | | 薬局製製造業許可 | | | |
| 製造所（薬局）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 | | | 氏名 |  | 資格 | | 薬剤師名簿  登録番号：  登録年月日： |
| 住所 |  | | | |
| に責任を有する役員を含む。）の欠格条項  申請者（法人にあつては、薬事に関する業務 | (1) | 法第75条第１項の規定により許可を取り消され、取消しの日から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、取消しの日から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に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があつた日から２年を経過していない者 | | | |  | |
| (5) | 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 | | | |  | |
| (6) | 精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 | | | |  | |
| (7) | 製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者 | | | |  | |
| 備考 | | | | 薬局開設許可番号：  薬局開設許可年月日： | | | |

上記により、薬局製剤製造業の許可を申請します。

　　　　　　　年　　　月　　　日

（法人にあっては、主たる事務所の所在地）

住　所　〒

（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）

氏　名

|  |  |
| --- | --- |
| 松本市長 | 殿 |

（注意）

　 １ 用紙の大きさは、A4とすること。

２ 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

　 ３ 管理者の資格欄には、薬剤師の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を記載すること。

　 ４ 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あ

るときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、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つた場合はその年月日

を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。

５ 備考欄にその薬局の開設許可番号及び許可年月日を記載すること。

調剤に必要な設備及び器具

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 調剤に必要な設備及び器具 | | 性質（注１） | 個数 |
| イ | 液量器（注２） | 一定量の計量 |  |
| ロ | 温度計（100度） | 温度測定（環境、水温等） |  |
| ハ | 水浴 | 医薬品を間接的に加温 |  |
| ニ | 調剤台 | 散剤、錠剤、水剤の調剤を行う台 |  |
| ホ | 軟膏板 | 軟膏剤の混合 |  |
| ヘ | 乳鉢（散剤用のもの） | 固体の粉砕、混和 |  |
| 乳棒 |  |
| ト | はかり（感量10mgのもの） | 散剤の秤量 感量10mg：0.01g単位（小児科領域等分量が少ない場合等） 感量100mg：0.1g単位 |  |
| はかり（感量100mgのもの） |  |
| チ | ビーカー | 液剤の混合・撹拌 |  |
| リ | ふるい器 | 錠剤粉砕時の篩過、コーティングの除去 |  |
| ヌ | へら（金属製のもの） | 軟膏板を使った軟膏剤等の混合 |  |
| へら（角製又はこれに類するもの） | 上記のうち、金属と反応性がある医薬品（サリチル酸等）の混合 |  |
| ル | メスピペット | 少量液剤（小児科領域等）の正確な計量 |  |
| ヲ | メスフラスコ（注３） | 液剤の正確な計量 |  |
| メスシリンダー（注３） |  |
| ワ | 薬匙（金属製のもの） | 散剤等の秤量 |  |
| 薬匙（角製又はこれに類するもの） | 上記のうち、金属と反応性がある医薬品（サリチル酸等）の秤量 |  |
| カ | ロート | 液体等を口径の小さい容器等に流下  液体と固体を濾過・分離 |  |
| ヨ | 調剤に必要な書籍 | 別紙のとおり | |

注意）

１　イからカまでに掲げる設備及び器具については、それぞれ同等以上の性質を有する設備及び器具を備えていればよい。

２　イの液量器については、小容量（50cc未満）及び中～高容量（50cc以上）のものを各１つ以上備えることが望ましい。

３　ヲのメスフラスコ、メスシリンダーについては、どちらか一方を備えていればよい。

試験検査に必要な設備及び器具（注１）

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 試験検査に必要な設備及び器具 | | 個数 | 試験検査に必要な設備及び器具 | | 個数 |
| イ | 顕微鏡　　　　　　　　　　　 ※ |  | ヘ | 比重計　　　　　　　　　　　 ※ |  |
| ルーペ　　　　　　　　　　　 ※ |  | 振動式密度計　　　　　　　　 ※ |  |
| 粉末Ｘ線回折装置　　　　　　 ※ |  | ト | ｐＨ計　　　　　　　　　　　 ☆ |  |
| ロ | 試験検査台（注４） |  | チ | ブンゼンバーナー　　　　　　 ※ |  |
| ハ | デシケーター |  | アルコールランプ　　　　　　 ※ |  |
| ニ | はかり（感量１mgのもの）　　 ☆ |  | リ | 崩壊度試験器　　　　　　　　 ☆ |  |
| ホ | 薄層クロマトグラフ装置　　　 ☆ |  | ヌ | 融点測定器 |  |
| ル | 試験検査に必要な書籍 | 別紙のとおり | | | |

注意）

１　この表に掲げる設備及び器具は、薬局製剤製造業の許可を受けている場合に備える必要があること。

２　※印のものは、同じ枠の中でいずれか一つ備えていればよい。

３　☆印のものは、厚生労働大臣の指定した試験検査機関を利用して自己の責任において試験検査を行う場合には、当該設備及び器具を薬局に備える必要はないが、その場合には、試験検査機関の利用契約書の写し等を添付すること。

４　ロの試験検査台については、調剤台を試験検査台として用いる場合であって、試験検査及び調剤の双方に支障がないと認められるときは、調剤台と別に備える必要はない。

調剤及び試験検査に必要な書籍

|  |  |
| --- | --- |
|  | 書　　　　籍　　　　名 |
| 日本薬局方及びその解説に関するもの |  |
| 薬事関係法規に関するもの |  |
| 調剤技術等に関するもの |  |
| 当該薬局で取扱う医薬品の添付文書に関するもの |  |
| 薬局製剤に関するもの  （薬局製剤製造業の許可を受けている薬局に限る。） |  |

薬事に関する業務に責任を有する役員

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 許可の種類 | |  | |
| 許可番号 | | 第　　　　　　　　　　　　　　号 | |
| 薬局、店舗又は営業所の名称 | |  | |
| 薬事に関する業務に責任を有する役員 | 職　　　務 | | 氏　　　名 |
|  | |  |
|  | |  |
|  | |  |
|  | |  |
|  | |  |
|  | |  |
|  | |  |
|  | |  |
|  | |  |

当社の医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律に係る薬事に関する業務に責任を有する役員は上記のとおりです。

　　　　　　　年　　　月　　　日

（法人にあっては、主たる事務所の所在地）

住　所　〒

（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）

氏　名

|  |  |
| --- | --- |
| 松本市長 | 殿 |

**診断書**

住　　所

氏　　名

年　　　月　　　日生

上記の者について、下記のとおり診断します。

精神機能の障害

□　明らかに該当しない　　　□　専門家による判断が必要

専門家による判断が必要な場合において診断名及び現に受けている治療の内容並びに現在の状況（特に、薬事に関する業務を適正に行うに当たって必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができるかについて具体的に）

　　　　年　　月　　日

病院診療所の

所在地及び名称

医　　　師

**証書**

【薬局製剤製造業用】

私どもは下記事項を条件として雇用関係にあることを証します。

　　　　年　　月　　日

(法人の場合は主たる事務所の所在地)

雇用者　　住所

(法人の場合は名称及び代表者名)

氏名

被用者　　住所

氏名

記

１　業　　務　　薬局製剤製造業の管理者

２　勤務時間　　午前・午後　　時　　分～午前・午後　　時　　分

(週 時間勤務)

(月 日勤務)

３　休　　日　　薬局の休日

被用者の休日

４　給　　料　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　円

(ただし　年額　・　月額　・　日額　・　時給)

５　勤務場所　　住所

名称