承認整理届書

|  |  |
| --- | --- |
| 事項 | 製造販売承認を受けている薬局製造販売医薬品のうち、今後、製造販売することがない品目について届け出るとき |
| 根拠法令 | （平成18年３月24日付け薬食審査発第0324002号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知「医薬品等の製造業許可事務等の取扱いについて」） |
| 提出部数 | 薬局製剤製造販売承認品目数を０にする場合１部（松本市保健所）それ以外の場合２部（１部松本市保健所、１部届出者控え） |
| 添付書類 | １．薬局製剤製造販売承認書 |
| そ の 他 |  |

承認整理届書

年　　　月　　　日

|  |  |
| --- | --- |
| 松本市長 | 　殿 |

 （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

　下記品目については、今後製造販売することがないので、その製造販売の承認の整理につきお取り計らい願います。

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 一連番号 | 販売名（類別、一般的名称） | 承認番号 | 承認年月日 | 参　　考 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| 備　　考 |  |

（注意）

　　１ 用紙の大きさは、日本工業規格A4とすること。

　　２ 品目が多いときは右肩にNo.を付けて左とじすること。

　　３ この届書は、厚生労働大臣の承認に係る品目については独立行政法人医薬品医療機器総合

　　　機構審査業務部担当課に提出すること。都道府県知事の承認に係る品目については住所地

　　　（法人にあつては総括製造販売責任者がその業務を行う事務所（主たる機能を有する事務

所）の所在地）の都道府県担当課に提出すること。

　　４ この届書には、製造販売（製造又は輸入販売）承認書及び製造販売（製造又は輸入販売）

　　　承認事項一部変更承認書を添付すること。

　　５ この届書の参考欄には、承認整理しようとする品目の承認権者を明記すること。

　　６ 旧法下における当該承認に係る品目追加許可証については、委任医薬品等については都道府県担当課あて、委任医薬品以外については都道府県担当課を経由し、地方厚生局あて速やかに返納すること。