

薬局製剤製造販売承認事項一部変更申請書

承認番号		第	号	承認年月日	年	月	日
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			
			薬局製剤				
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							

上記により、薬局製剤の製造販売の承認事項の一部変更の承認を申請します。

年 月 日

〒

住所〔法人にあつては、主たる事務所の所在地〕

氏名〔法人にあつては、名称及び代表者の氏名〕

印

電話 — —

(あて先) 京都市長