

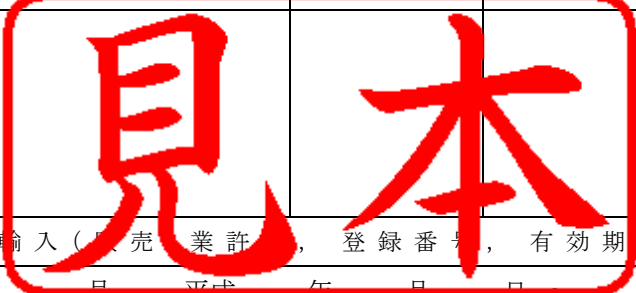
[別紙第1号様式]

※()輸入報告書

平成 年 月 日

厚生労働大臣 殿

輸入業者(受取人)氏名(法人にあつては名称及び代表者の氏名) _____ 印
住所(法人にあつては主たる事務所の所在地) _____
営業所の名称 _____
同所在地 _____
担当者名 _____ 電話 () _____

品名	数量	承認番号	許可登録年月日
			
輸入(販売業許, 登録番号, 有効期限)			
※()第 月 平成 年 月 日 年 月 日			
許可又は登録のない場合, 輸入の目的			
製造業者名及び国名			
輸入年月日	蔵置場所		
備考			
厚生労働省に提出した資料	1. 輸入報告書, 2. 念書, 3. 治験、試験計画書, 4. 商品説明書, 5. 仕入書(Invoice), 6. その他()		
厚生労働省確認欄	特記事項 厚生労働省 _____ 厚生局 薬事監視員 毒劇物監視員 _____ 印		

- (注) 1. ※()欄には、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療用具、毒物、劇物の別を記入すること。
2. 「品名」欄に書ききれない場合は、別紙に記入のうえ添付すること。
3. 「厚生労働省に提出した資料」欄は、添付した資料に○印を付し、又「その他」の場合は具体的に記入すること。
4. この報告書は正副2通作成すること。
5. この様式の大きさは日本工業規格 A4 とすること。