

記 載 例

交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料譲受届出書

覚醒剤取締法第 30 条の 9 第 1 項第 6 号の規定により交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料を譲り受けたことを同法第 30 条の 14 第 3 項の規定により届け出ます。

年 月 日

届出年月日を記載

住 所新宿区新宿五丁目 18 番 21 号
氏 名株式会社〇〇医薬品
代表取締役 新宿 花子

新 宿 区 保 健 所 長 宛て

譲り渡した者の氏名	〇〇〇〇〇〇〇	
譲り受けた医薬品である覚醒剤原料	品 名	数 量
	①セレギリン塩酸塩 2.5 mg錠 ②セレギリン塩酸塩 2.5mg 錠	① 50 錠 ② 10 錠
譲り受けた施設の所在地及び名称	新宿区新宿五丁目 18 番 21 号	
譲り受けた日時	令和〇〇年 〇〇月 〇〇日	
譲り受けた場所	薬局内	
譲り受けた事由	〇〇〇のため	
廃棄の日時（予定）	令和〇〇年 〇〇月 〇〇日	
廃棄の場所（予定）	調剤室内	
廃棄の方法（予定）	粉碎	
参 考 事 項	①セレギリン塩酸塩錠 2.5mg 「〇〇〇〇」 ②エフピーOD 錠 2.5	

一般的名称を記載
(日本薬局方医薬品にあっては日本薬局方に定められた名称)

譲り受けた覚醒剤原料の販売名
(商品名) を記載

備考

- 1 用紙の大きさは、A4 とすること。
- 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 3 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。ただし、国の開設する病院又は診療所にあつては、その管理者の氏名を、国の開設する飼育動物診療施設にあつては開設者の指定する職員の氏名を記載すること。
- 4 譲り受けた医薬品である覚醒剤原料の品名及び数量欄には、日本薬局方医薬品にあつては日本薬局方に定められた名称及びその数量を、その他にあつては一般的名称及びその数量を記載すること。