

様式第八十二号(第百六十条関係)

| 品 名 | 製 造         |  | 検 定            |  | 結 果            |  | 処 置          |  | 参考事項                |
|-----|-------------|--|----------------|--|----------------|--|--------------|--|---------------------|
|     | 年 月 日       |  | 申請 年 月 日       |  | 検定 年 月 日       |  | 不合格事由<br>再検査 |  | 出荷判定<br>年月日<br>対象数量 |
|     | 製造量         |  | 抜取 年 月 日       |  | 成績             |  |              |  |                     |
|     | 製造番号        |  | 申請量            |  | 表示<br>確認 年 月 日 |  |              |  |                     |
|     | 構成サブ<br>ロット |  | 試験品<br>抜取量 保存品 |  | 対象数量           |  | 処分<br>年月日    |  |                     |
|     |             |  | 差引数量           |  |                |  |              |  |                     |
|     | 製造担当者氏名     |  | 薬事監視員氏名        |  | 薬事監視員氏名        |  | 薬事監視員氏名      |  |                     |

| 品 名 | 製 造         |  | 検 定            |  | 結 果            |  | 処 置          |  | 参考事項                |
|-----|-------------|--|----------------|--|----------------|--|--------------|--|---------------------|
|     | 年 月 日       |  | 申請 年 月 日       |  | 検定 年 月 日       |  | 不合格事由<br>再検査 |  | 出荷判定<br>年月日<br>対象数量 |
|     | 製造量         |  | 抜取 年 月 日       |  | 成績             |  |              |  |                     |
|     | 製造番号        |  | 申請量            |  | 表示<br>確認 年 月 日 |  |              |  |                     |
|     | 構成サブ<br>ロット |  | 試験品<br>抜取量 保存品 |  | 対象数量           |  | 処分<br>年月日    |  |                     |
|     |             |  | 差引数量           |  |                |  |              |  |                     |
|     | 製造担当者氏名     |  | 薬事監視員氏名        |  | 薬事監視員氏名        |  | 薬事監視員氏名      |  |                     |

|  |  |  |  |  |  |  |
|--|--|--|--|--|--|--|
|  |  |  |  |  |  |  |
|--|--|--|--|--|--|--|

備 考

- 1 輸入品にあつては、品名の欄に輸入品の医薬品等外国製造業者名又は再生医療等製品  
外国製造業者名を、参考事項の欄に輸入年月日を併記すること。
- 2 乾燥製剤であつて溶解液の添付されているものにあつては、その溶液の製造年月日及  
び製造番号又は製造記号を参考事項の欄に記載すること。