

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 再検査		出荷判定 年月日 対象数量
	製造量		抜取 年 月 日		成績				
	製造番号		申請量		表示 確認 年 月 日				
	構成サブ ロット		抜取量 試験品 保存品		対象数量		処分 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 再検査		出荷判定 年月日 対象数量
	製造量		抜取 年 月 日		成績				
	製造番号		申請量		表示 確認 年 月 日				
	構成サブ ロット		抜取量 試験品 保存品		対象数量		処分 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。