

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		封印 解除 年 月 日 薬事監視員氏名				
	構成サブ ロット		抜取量 試験品 保存品		表示 年 月 日		処分 年月日		
			差引残量		確認 対象数量				
	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		封印 解除 年 月 日 薬事監視員氏名				
	構成サブ ロット		抜取量 試験品 保存品		表示 年 月 日		処分 年月日		
			差引残量		確認 対象数量				
	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。