新规医薬品宣伝許可申請書

薬	剤	部	長	様
采	ΉIJ	旦り	灭	不不

会	社	名		
<u>担</u>	当	者	F	[]
連	絡	先		

下記の医薬品の宣伝許可をお願いいたします。

商	口口口		名	発	売年	月日	年	月	日
	般		名	薬	価 収	載日	年	月	日
剤	型 •	規	格	投	与日数	制限	有・無	(日)
包			装	薬		価			
適	応		症						
薬	効及で	が特	徴						
同	効		薬						
同	効薬と	の 違	· (1)						

●経口剤関連

_	Ė	ij	化	可・否
割			線	有・無
粉			砕	可・否
簡	易	懸	濁	可・否

● 共通

保	管	上	\mathcal{O}	注	意	
保	7	存	条	Ē	件	

● 注射剤関連

フィルター透過性	有・無
溶解後の安定性	
室温状態の安定性(冷所品)	
外袋開封後の安定性	
特定の溶解液・希釈液	

以下、記載不要(薬剤部が記載)

ヒアリング日時	年 月 日 :	
場	薬剤部内会議室 又は Web	
備考		

D I 担当者