

〔別紙第1号様式〕

※ () 輸入報告書

平成 年 月 日

厚生労働大臣 殿

輸入者(受取人) ^{フリガナ}氏名(法人にあつては名称及び代表者の氏名) _____ ①
 住所(法人にあつては主たる事務所の所在地) _____
 営業所等の名称 _____
 同所在地 _____
 担当者名 _____ 電話() _____

品名	数量	承認番号	許可登録年月日
製造販売(製造)業許可, 登録番号, 有効期間			
※ () 第 号 平成 年 月 日 ~ 年 月 日			
許可又は登録のない場合, 輸入の目的			
製造業者名及び国名			
輸入年月日	蔵置場所		
備考			
厚生労働省に提出した資料	1. 輸入報告書, 2. 念書, 3. 臨床試験, 試験研究計画書, 4. 商品説明書, 5. 仕入書(Invoice), 6. AWB又はB/L, 7. その他 ()		
厚生労働省確認済	特記事項 厚生労働省〇〇〇厚生局 薬事監視専門官 毒物劇物監視員 ①		

- (注) 1. ※ () 欄には、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器、毒物、劇物の別を記入すること。
 2. 「品名」欄に書ききれない場合は別紙に記載のうえ添付すること。
 3. 「厚生労働省に提出した資料」欄は、添付した資料に○印を付し、又「その他」の場合は具体的に記入すること。
 4. この報告書は正副2通作成すること。
 5. この様式の大きさは日本工業規格A4とすること。

〔別紙第6号様式〕

商 品 説 明 書

商 品 名	
製 造 元 名 称 国 名	
化学名、一般的 名称又は本質	
構 造 式 及 び 剤 型 (成分分量)	
用 途 (効能又は効果)	
規 格	

- (注) 1. この用紙は承認等を受けていない医薬品等を商品見本、又は個人用等の目的で輸入する場合に提出すること。
2. 医療機器にあつては、「構造式及び剤型」欄には原理及び構造の概略を記入すること。この場合は別紙としても差し支えないこと。
3. この様式の大きさは日本工業規格A4とすること。