

交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料譲受届出書

覚醒剤取締法第30条の9第1項第6号の規定により交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料を譲り受けたことを同法第30条の14第3項の規定により届け出ます。

〇〇〇〇年〇〇月〇〇日

申請時に窓口でご記入ください。

住 所 東京都町田市森野〇丁目〇番〇号
7階705番氏 名 株式会社〇〇薬品
代表取締役 町田 花子

町田市保健所長 様

譲り渡した者の氏名	△△ △△	
譲り受けた医薬品である覚醒剤原料	品 名	数 量
	セレギリン塩酸塩錠 2.5mg	10 錠
譲り受けた施設の所在地及び名称	町田市中町△丁目△番△号 2階 〇〇薬局 町田店	
譲り受けた日時	〇〇〇〇年×月×日 〇〇時〇〇分	
譲り受けた場所	〇〇薬局 町田店	
譲り受けた事由	患者家族からの返納分	
廃棄の日時（予定）	〇〇〇〇年△月△日 〇〇時〇〇分	
廃棄の場所（予定）	〇〇薬局 町田店 調剤室内	
廃棄の方法（予定）	粉碎のうえ放流	
参 考 事 項		

備考

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 3 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。ただし、国の開設する病院又は診療所にあつては、その管理者の氏名を、国の開設する飼育動物診療施設にあつては開設者の指定する職員の氏名を記載すること。
- 4 譲り受けた医薬品である覚醒剤原料の品名及び数量欄には、日本薬局方医薬品にあつては日本薬局方に定められた名称及びその数量を、その他にあつては一般的名称及びその数量を記載すること。