

別記第十七号様式（第十九条第二項関係）

交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料廃棄届出書

覚醒剤取締法第 30 条の 14 第 2 項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廃棄したことを届け出ます。

廃棄が完了した後、届け出てください。

令和 △△ 年 △△ 月 △△ 日

住所 松山市一番町4丁目4-2

氏名 株式会社 えひめ〇〇薬局

代表取締役 愛媛 太郎 ⑩

愛媛県知事 殿

一般的名称を記載してください。
(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)

廃棄した医薬品である覚醒剤原料	品 名	
	セレギリン塩酸塩	2.5 mg錠 14 錠
廃棄を行った施設の所在地及び名称	松山市一番町4丁目4-2 えひめ〇〇薬局	
廃棄の日時	令和△△年△△月△△日	
廃棄の場所	松山市一番町4丁目4-2 えひめ〇〇薬局	
廃棄の方法	溶解後、放流	
廃棄の事由	処方変更により不要となったため。	
参考事項	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は令和△△年△△月△日提出済み。 セレギリン塩酸塩 2.5 mg錠「〇〇〇」	

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を提出した年月を記載してください。

販売名(商品名)を記載してください。

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 届出者が法人の場合は、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 廃棄し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。

別記第十七号様式（第十九条第二項関係）

交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料

覚醒剤取締法第 30 条の 14 第 2 項の規定により交付又は調剤済みの覚醒剤原料を廃棄したことを届け出ます。

令和 △△ 年 △△ 月 △△ 日

住 所 松山市一番町4丁目4-2

氏 名 医療法人 えひめ〇〇会
医療法人えひめ〇〇病院長
愛媛 太郎 印

廃棄が完了した後、届け出てください。

愛 媛 県 知 事 殿

開設者が、地方公共団体若しくは法人の場合は、届出者の氏名は法人の名称、当該施設長の職名及び氏名、住所は当該施設の所在地を記載し、公印等を押印しても差し支えありません。

一般的名称を記載してください。
(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)

廃棄した医薬品である覚醒剤原料	品 名	セレギリン塩酸塩	2.5 mg錠 10 錠
	廃棄を行った施設の所在地及び名称	松山市一番町4丁目4-2 医療法人えひめ〇〇病院	
廃 棄 の 日 時	令和△△年△△月△△日		
廃 棄 の 場 所	松山市一番町4丁目4-2 医療法人えひめ〇〇病院		
廃 棄 の 方 法	溶解後、放流		
廃 棄 の 事 由	処方変更により不要となったため。		
参 考 事 項	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は令和△△年△△月△日提出済み。 セレギリン塩酸塩 2.5 mg錠「〇〇〇」		

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を提出した年月を記載してください。

販売名(商品名)を記載してください。

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 届出者が法人の場合は、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 廃棄し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。