

## 記載例

## 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。

年 月 日

届出日を記載します。

法人の場合は、登記された法人の名称及び代表者の氏名を記載します。

登記された代表者の印鑑を押して下さい。

住 所

氏 名

【担当者氏名:

連絡先:

印

渋谷区保健所長 殿

廃棄した医薬品である覚醒剤原料	品 名	数 量
	セレギリン塩酸塩	2.5mg 30 錠
廃棄を行った施設の所在地及び名称	東京都渋谷区〇〇〇〇 〇〇薬局	薬局許可証のとおり、薬局の所在地・名称を記載してください。
廃棄の日時	△△年△△月△△日	
廃棄の場所	東京都渋谷区〇〇〇〇 △△薬局	薬局許可証のとおり、薬局の所在地・名称を記載してください。
廃棄の方法	溶解後、放流	
廃棄の事由	患者死亡により、譲り受けたため	
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 2.5mg 錠「〇〇〇」	販売名（商品名）を記載してください。

## 備考

- 用紙の大きさは、A4 とすること。
- 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 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。
- 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。