

化粧品製造販売届書

製造販売業の許可の種類		薬務課提出分：鑑 1 部		
製造販売業の許可番号及び年月日		申請者控え分：鑑＋提出用出力書面 1 部		
名称	一般的名称	記載省略		
	販売名	○×クリーム		
成分及び分量又は本質				
製造方法				
用法及び用量		申請ソフトで正しく入力を行っていても、申請ソフトの仕様上、名称欄以外は表示されません。		
効能又は効果		受付処理に問題ありませんので、このままで届け出てください。		
貯蔵方法及び有効期間				
規格及び試験方法				
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
原薬の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
備考		申請者の住所・氏名が適切に記載されている。なお、申請者が法人の場合は、住所・氏名は登記どおりであり、代表取締役の役職の記載がされている。		
提出日が記載されている。				

上記により、化粧品の製造販売の届出をします。

令和 7 年 3 月 1 日

現知事名となっている。
又は大阪府知事殿になっている。

大阪府知事 吉村 洋文

住所 大阪府大阪市中央区大手前 2－1－2 2
氏 名 株式会社 大阪府薬務課
代表取締役 ○○○ ○○

殿

化粧品製造販売届書

【様式】

【様式の別を示す記号】

【提出先】

【提出先の別】

【提出年月日】

【提出者】

【業者コード】

【管理番号】

【郵便番号】

【住所】

【法人名】

【法人名ふりがな】

【代表者氏名】

【代表者氏名ふりがな】

【担当者】

【郵便番号】

【住所】

【氏名 1】

【氏名 1 ふりがな】

【連絡先】

【所属部課名等】

【電話番号】

【FAX番号】

【再提出情報】

【再提出状況を示す記号】

【届出の別】

【医薬品、医薬部外品、化粧品】

【製造販売業の許可の種類】

【許可の種類】

【製造販売業の許可番号及び年月日】

【許可番号】

【許可年月日】

【名称】

【種別】

【一般的名称】

【販売名】

成分及び分量又は本質

簡略記載

成分及び分量又は本質

【製造方法】

【製造方法】

【連番】

【製造所の名称】

【製造方法】

【次の製造方法の連番】

【製造方法】

【連番】

【製造所の名称】

【製造方法】

【用法及び用量】

【用法及び用量】

記載省略

申請様式に間違いがない

: E83 (化粧品製造販売届書)

: 2 (都道府県)

: 3070301 (令和 07 年 03 月 01 日)

: 999999000

: 001

: 540-8570

: 大阪府大阪市中央区大手前 2-1-2 2

: 株式会社 大阪府薬務課

: おおさかふやくむか

: 代表取締役 ○○○ ○○

: まるまるまる まるまる

: 540-8570

: 大阪府大阪市中央区大手前 2-1-2 2

: △△ △△

: さんかくさんかく さんかくさんかく

: 薬務課

: 06-6941-0351

: 06-6944-6702

: 1 (新規提出)

: 3 (化粧品)

: 0 (種類なし)

: 27C0X00000

: 3070101 (令和 07 年 01 月 01 日)

: 07 (一般クリーム・乳液)

: 記載省略

: ○×クリーム

窓口で実際に、届出を行う日付を入力
郵送の場合は、発送（投函）する日付、
オンラインの場合は、オンラインで
届出を行う日付を入力

提出者の業者コードの末尾は「000」

申請者情報を入力

- ・住所は、都道府県名から入力する
(法人にあっては、登記上の本社の
所在地を入力する)
- ・代表者氏名欄は、役職から入力する

選任製造販売責任者の入力欄に記載は不要

許可番号は「C0 (ゼロ) X」で入力を行い、
許可年月日は、現在の許可証の有効期間の
開始年月日を入力

虚偽、化粧品効能を逸脱等する販売名
でないこと

輸入の場合は、原則、海外製造業者（海外発送業者）
及び国内輸入業者（製造業者）の記載が必要。

【効能又は効果】

【効能又は効果】

記載省略

【貯蔵方法及び有効期間】

【貯蔵方法及び有効期間】

記載省略

【規格及び試験方法】

【規格及び試験方法】

【試験名】

【規格及び試験方法】

記載省略

【製造販売する品目の製造所】

【名称】

【国名コード】

【所在地】

【許可区分又は認定区分】

【許可番号又は認定番号】

【許可年月日又は認定年月日】

【製造販売する品目の製造所】

【名称】

【国名コード】

【所在地】

【許可区分又は認定区分】

【許可番号又は認定番号】

【許可年月日又は認定年月日】

【備考】

【添付資料の有無】

【その他備考】

様式第115の届出によって届け出た外国製造業者又は外国製造販売業者：

ABC CO., Ltd

輸入先販売名：Tenma Cream

シリーズ

シリーズ商品を1品目として届け出る場合は、「シリーズ」と記載

：記載省略

：ABC CO., Ltd

：103（大韓民国）

：123-DEF, GHI Korea

：031（化粧品 一般）

：99CZ999999

：3070101（令和07年01月01日）

：株式会社 大阪府薬務課 大手前庁舎

：999（日本）

：大阪府大阪市中心区大手前2-1-22 1階

：035（化粧品 包装・表示・保管）

：27CZ000000

：3070101（令和07年01月01日）

：2（無）

製造方法欄に入力した全ての製造所の許可情報について、入力を行うこと。

外国製造業者の許可番号は、**99CZ999999**、許可年月日又は認定年月日については、化粧品外国製造業者届出書の届出年月日を入力すること（複数回届出している場合は、直近の届出年月日を入力する）。

国内製造業者については、許可証又は変更後の最新情報を確認し入力すること。

様式第115により届け出た外国製造販売業者又は外国製造業者については「様式第115の届出によって届け出た外国製造業者または外国製造販売業者」と記載