

様式第十八号（第四十四条、第九十一条、第九十一条の四十四、第九十一条の七十九、第九十一条の百十六、第九十一条の百二十二、第九十一条の百五十四関係）

（一）新医薬品等（体外診断用医薬品を除く。）の場合

新医薬品等の使用成績に関する報告書						
						年 月 日
農林水産大臣 殿						
						住所 氏名
						〔 法人にあつては、名称及び代表者の氏名 〕
医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第14条の4第7項（第19条の4において準用する同法第14条の4第7項）の規定により新医薬品等の使用成績に関する調査の結果を下記のとおり報告する。						
記						
1 品名						
2 承認年月日及び承認番号						
3 供給開始年月日						
4 製造（輸入）及び供給実績						
	初年次	2年次	3年次	4年次	5年次	6年次
製造（輸入）実績						
供給実績						
5 副作用発現状況						
	初年次	2年次	3年次	4年次	5年次	6年次
調査対象施設数						
調査対象頭羽数						
副作用発現頭羽数						
副作用の種類	副作用発現動物の種類及び頭羽数			備考		

（注）備考欄には、投与量、投与期間、転帰等について特記すべき事項を記載すること。

（日本産業規格 A 4）

備考

外国製造販売承認の場合にあつては、住所及び氏名の下に選任外国製造医薬品等製造販売業者の住所及び氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）を記載すること。また、製造実績の欄には、本邦に輸出した数量を記載すること。