福岡県知事

殿

麻薬業務所所在地 福岡市博多区~~ 麻薬業務所名称 ○○○ 免 許 の 種 類 麻薬○者 免 許 番 号第○○○○号

名福岡 太郎

※免許証記載の麻薬業務所の 所在地・名称を記載してください

(法人にあっては、名称)

氏

麻薬及び向精神薬取締法第47条、第48条又は第49条の規定により、次のとおり届け出ます。

品	名	前 単位 10月1日 在庫数量	前年10月1日から本年9月30日までの		本 年 9月30日		考	
ПП			受入数量	払出数量	在庫数量	VH	77	
<	(年間届の記載にあたっての注意	(事項>						
<u> </u>	〈1 年間届の記載にあたっては、必ず本年9月30日時点での麻薬現物と帳簿(受払簿)との整合をお願いします。							
	(液剤や散剤は重量を控えておくなど、前年との差異が分かるようにしておいてください。)							
<u></u>	2 製品名は正確に記入してください。 							
	(剤型の異なるものがある場合は特にご注意ください。;塩酸モルヒネ末・注・錠など)							
	(ジェネリック医薬品の製品名も書き分けが必要です。;「第一三共」「テルモ」など) 							
		複数の規格があるものは、品名欄に規格も記入してください。						
*								
	原末、散剤の場合は	クラム(又はg) ミリリットル(又はmL)						
		ミッグッドル(又はML) アンプル(又はA)						
		バイアル(又はV)、分	注時けかし					
	錠剤の場合は	錠(又はT)	/王崎(B)(1) C					
	カプセル剤の場合は							
	スティック剤の場合は	包						
	坐剤の場合は	_ 個(又はコ)						
	貼付剤の場合は	枚						
*	6 余白は、「以下余白」と書	くか、斜線を引いてくださ	z (v °					
*	※7 前年 10 月 1 日時点で在庫がない麻薬で、該当期間を通じて、取扱いのなかった品名については記載する必要はありません。							
*	8 業務所において、該当期間	引を通じて、一切の麻薬の 取	対扱いがなかった場合	(前年10月1日在庫が	なく、期間中の受入	・払出もなし)		
	にも「取扱なし」と記載して、本届の提出が必要です。							
-	〇次ページから記載例を示します。							
	〇届出用紙は、福岡県ホームページからダウンロードできます。							
備考 この様式	"福岡県 麻薬年間届"で検索	してください。						

品 名	単位	前 牛 10月1日 在庫数量	前年10月1日から 受入数量	本年9月30日までの 払出数量	本 年 9月30日 在庫数量	備考	
(例1)製品である倍散を購入し、施用し	ている場合	合(例:製品である係	告散を300g購入)				
コデインリン酸塩酸10%	g	25. 5	300	317.5	8		
(例2)原末を倍散等に予製し、施用している場合(例:原末123.5gを使用し、10倍散1,235gを予製した場合)							
コデインリン酸塩水和物	g	28. 5	125	123. 5	30		
コデインリン酸塩酸10%	g	15	1, 235	1, 223	27		
(例3)麻薬廃棄届、事故届、残余麻薬の譲受けがある場合							
		備考欄には実際に 廃棄を行った日と廃棄した数量 を記載。廃棄数量は払出数量欄にも計上が必要。					
モルヒネ塩酸塩注射液 10mg	A	18	10	8	20	R4.6.3 麻薬廃棄届により8A廃棄	
オキファスト注 10mg	A	12	10	11	11	R3.11.2 1A 麻薬事故届提出済み	
オキシコンチン錠 5mg	Т	12	115	11	116	R4.7.5 ○○医院の閉院により15T譲受	
(例4)患者からの返納がある場合 (例	:①入院息	患者返納15Tのうち	、10T再利用、5T I	再利用せずに廃棄(調剤済麻薬廃棄届) ②持参薬5T)	
MSコンチン錠 10mg	Т	70	200	20	260		
MSコンチン錠 10mg	Т		(20)			10T再利用、5T持参薬	
			返納:	納を受けた麻薬や持参薬は 外数 で 別掲 の受入数量欄に()書きで記載。			

品名	単位	前 年 10月1日		本年9月30日までの	本 年 9月30日	備考	
		在庫数量	受入数量	払出数量	在庫数量		
(例5)麻薬小売業者間で麻薬を譲渡	度・譲受した場	i合(例:卸から25枚	は購入、他薬局から5	が放譲受、別の薬局/	、3枚譲渡、処方も	けんに基づき患者に20枚交付)	
フェントステープ 2mg	枚	5	30 (5)	23 (3)	12	A薬局から5枚譲受、B薬局へ3枚譲渡	
				内数として()書きで併記。			
(例6)採用のない麻薬が患者から返	納があった場	易 合					
MSコンチン錠 30mg	Т		(10)				
(例7)治験を実施した場合							
○○A-123錠 5mg	Т	0	100	58	42	治験薬	
○○A-123錠 5mg	Т	0	150	25	125	被験薬及び麻薬を含有する対照薬	
△△△錠 5mg	Т	134	0	134	0	麻薬譲渡許可 △△製薬へ返却	
(例8)液剤等において秤量誤差訂正	Eがある場合						
アヘンチンキ	mL	20	50	48	20	秤量誤差 −2mL	
			<u> </u>				

余白は、「以下余白」と書くか、記載のない行全体に斜線を引いてください。

<備考欄への記載事項>

(麻薬卸売業者から購入したもの、患者に施用、交付したもの以外の内容について記載)

- ①麻薬廃棄届により廃棄した麻薬がある場合には、廃棄した日及び数量。
- ②麻薬事故届を提出した場合には、その届出日及び数量。
- ③調剤済麻薬廃棄届により廃棄した数量の記載は不要。
- ④麻薬小売業者間譲渡許可に基づく譲渡・譲受があった場合には、薬局名及びその数量。
- ⑤他の麻薬診療施設、麻薬小売業者等の業務廃止に伴い譲受した麻薬の譲受日及び数量。
- 6治験薬

キーオープン前で被験薬と対照薬の区別がつかない治験薬については、「被験薬及び麻薬を含有する対照薬」と記載し、各欄に全量を計上。 年間届出後、キーオープンにより被験者が施用した治験薬が被験薬か対照薬かの区別ができた場合は、「麻薬年間届訂正願」により訂正を 行ってください。

⑦秤量誤差を補正した数量。