

마약류원료사용자의 원료사용 보고서

보고자 정보	① 업소명	
	② 마약류취급자식별번호	
마약류 정보	③ 제품명	④ 품목코드
	⑤ 제조번호	⑥ 유효기한
	⑦ 최소유통단위	
	⑧ 수량	⑨ 재고량
비마약류 제품정보	⑪ 제품명	⑫ 품목코드
	⑬ 제조번호	⑭ 유효기한
	⑮ 최소유통단위	
	⑯ 수량	
취급일자	⑰ 제조 종료일자	

「마약류 관리에 관한 법률 시행규칙」 제21조제1항에 따라 위와 같이 마약류 취급사항을 보고합니다.

년 월 일

보고자(대표자) (서명 또는 인)
담당자 성명
담당자 전화번호

식품의약품안전처장 귀하

작성방법

- ② 마약류통합관리시스템에서 업체 관련 정보(허가·승인번호, 사업자등록번호, 요양기관기호, 소재지 등)에 따라 부여한 고유식별번호를 적습니다.
- ④ 의료용 완제 마약·향정신성의약품의 경우에는 「의약품 등의 안전에 관한 규칙」 제69조제1항제9호에 따라 정한 의약품 표준코드를 적습니다. 다만, 마약류 원료 등 품목코드가 없는 경우에는 마약류통합관리시스템에서 부여한 품목코드를 적습니다.
- ⑪ 마약 또는 향정신성의품을 원료로 만든 한외마약 또는 의약품의 허가받은 제품명을 적습니다.
- ⑫ 마약류통합관리시스템에서 부여한 품목코드를 적습니다.
- ⑦·⑮ 최소유통단위는 유통되는 최소한의 포장단위로 의약품 포장 내 들어간 날개의약품의 총 수량과 규격단위를 적습니다.
- ⑧·⑨·⑯ 최소유통단위(포장규격)별 수량을 적습니다.
- ⑰ 한외마약·의약품(향정신성의약품 제외 인정받은 의약품)의 제조 종료일자를 적습니다.