

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【共通ヘッダ】

申請データ作成 (E83: (化粧品)製造販売届書)

管理情報	共通ヘッダ	届出の別	製造販売業の許可の種類	製造販売業の許可番号及び年月日	名 称	成分及び分量又は本質	別紙規格	製造方法	用法及び用量	効能又は効果
様 式	様式の別を示す記号	E83								
提 出 先	提出先の別	東京都								
提出年月日	元号	令和	07	年	10	月	01	日	①	
提 出 者	業者コード	999999000	②	管 理 番 号	001	③	郵便番号	169-0001		
	住 所	東京都新宿区百人町3-24-1								
	法人名ふりがな	とちょうこすめ								
	法 人 名	株式会社都庁コスメ								
	代表者氏名ふりがな	けしょう いちろう								
	代表者氏名	代表取締役 化粧 一郎 ⑤								
担 当 者 ⑥	郵便番号	169-0073								
	住 所	東京都新宿区百人町3-24-1 本館1階								
	氏名1ふりがな	とちょう はなこ								
	氏 名 1	都庁 花子								
	氏名2ふりがな									
	氏 名 2									
	連 絡 先	所属部課名等								
	電話番号	03-5937-1029	FAX番号	03-5937-1043						
	メールアドレス	abcdefg@section.metro.tokyo.jp								

編集状況 ☐

完了が効でシタックスチェックをして終了

チェック

編集前に戻す

- ① 提出年月日については、窓口を持参する場合は持参する日、郵送の場合はポスト等に投函する日、オンラインの場合は送付する日を入力してください。
- ② 業者コード下3桁は、「000」を入力してください。
- ③ 管理番号については、任意の番号を入力してください。
- ④ 住所及び法人名については、登記簿謄本どおり入力してください。なお、住所は「三丁目24番1号」を「3-24-1」と入力することでも構いません。
- ⑤ 代表者氏名については、「代表取締役」等の肩書から入力してください。
- ⑥ 担当者は、提出する届出について問い合わせ等を行った際に、内容を把握している方の連絡先を入力してください。担当者が退職等されて連絡がつかない場合があるため、必ず連絡がつく方の情報を入力してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

選任製造販売業者 ⑦	住 所				
	法人名ふりがな		代表者氏名ふりがな		
	法 人 名		代表者氏名		
再提出情報	再提出を示す記号	新規提出 ▼ ⑧			
	再 提 出	差換え種別	▼		
		システム受付番号		再提出年月日	元号 ▼ □ 年 □ 月 □ 日
手 数 料	手数料コード			手数料入力	手数料金額
添付ファイル類情報	別紙ファイル名		添付資料ファイル名	調査申請書ファイル名	添付ファイル類選択
通常モード			一括チェック 完了 キャンセル		

⑦ 選任製造販売業者については、入力不要です。

⑧ 再提出情報については「新規提出」を選択し、差換え種別、システム受付番号及び再提出年月日は入力しないでください。

※ 再提出情報欄でエラーが出る旨の問い合わせが散見されます。誤って全ての欄を入力した場合、再提出年月日の元号のプルダウンも空欄になっているかご確認ください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【届出の別】

申請データ作成 (E83: (化粧品)製造販売届書)

管理情報 共通ヘッダ 届出の別 製造販売業の許可の種類 製造販売業の許可番号及び年月日 名称 成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は作用

医薬品、医薬部外品、化粧品 化粧品 ①

編集状況

☒ 完了ボタンで
シタックスチェック
をして終了

チェック

編集前に戻る

① 届出の別については、表示されている内容に誤りがないかご確認いただければ、特段入力する必要はありません。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【製造販売業の許可の種類】

申請データ作成 (E83: [化粧品] 製造販売届書)

管理情報 共通ヘッダ 届出の別 製造販売業の許可の種類 製造販売業の許可番号及び年月日 名称 成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は作用

製造販売業の許可の種類

許可の種類 種類なし ①

編集状況 ☐

☒ 完了後、必ず
シタックスチェック
をして終了

チェック

編集前に戻る

① 届出の別については、「種類なし」を選択してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【製造販売業の許可番号及び年月日】

申請データ作成 (E83: [化粧品] 製造販売届書)

管理情報	共通ヘッダ	届出の別	製造販売業の許可の種類	製造販売業の許可番号及び年月日	名 称	成分及び分量又は本質	別紙規格	製造方法	用法及び用量	効能又は
製造販売業の許可番号及び年月日										
許可番号		13C0X99999 ①								
許可年月日		元号	令和	07	年	04	月	01	日	②

編集状況 ☐

☒ 完了状態でシタックチェックをして終了

チェック

編集前に戻る

① 許可番号については、許可証のとおり入力してください、なお、「C0X」は「シー、ゼロ、エックス」です。

② 許可年月日については、許可証下部に記載されている有効期間の開始日を入力してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【名称】

申請データ作成 (E83: [化粧品]製造販売届書)

管理情報	共通ヘッダ	届出の別	製造販売業の許可の種類	製造販売業の許可番号及び年月日	名 称	成分及び分量又は本質	別紙規格	製造方法	用法及び用量	効能又は効果
					種 別					
					一般的名称					
					販 売 名	東京リップ ①				

編集状況 ☐

☒ 完了ボタンでシリアルチェックをして終了

チェック

編集前に戻る

① 販売名を入力してください。アルファベット・数字・記号も含めて、全て全角入力です。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【成分及び分量又は本質】

申請データ作成 (E83:「化粧品」製造販売届書)

管理情報 共通ヘッダ 届出の別 製造販売業の許可の種類 製造販売業の許可番号及び年月日 名 称 成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は作用

成分及び分量又は本質 繰返し

001:【成分及び分量又は本質】

簡略記載

構 成

001:【構成】 繰返し CSV

基本単位

分 量

単 位

編集状況

完了ボタンでシタックチェックをして終了

チェック

編集前に戻る

成 分

成分検索 クリア 繰返し

001:【成分】

配合目的

規 格

成分コード

上 1/4 下 1/4 下 線

成 分 名

分量(又は分量上限)

分量下限

単 位

ブレ番号

ブレ記号

原薬等登録番号

原薬等登録番号

登録年月日 元号 年 月 日

ウシ等由来原材料

001:【ウシ等由来原材料】

原 材 料

ウシ等の動物名

使 用 部 位

クリア 繰返し

001:【使用部位】

部位コード

使用部位入力

部位名称

原産国コード

国名検索

原産国名

TSE番号

クリア 繰返し

成分及び分量又は本質

編集

記載省略 ①

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

①「記載省略」と入力してください。その他の欄は入力不要です。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【別紙規格】

申請データ作成 (E83:「化粧品」製造販売届書)

管理情報	共通ヘッダ	届出の別	製造販売業の許可の種類	製造販売業の許可番号及び年月日	名 称	成分及び分量又は本質	別紙規格	製造方法	用法及び用量	効能又は
別紙規格 繰返し 001:【別紙規格】 名 称										
製造方法 クリア 繰返し 001:【製造方法】										
連 番 製造所の名称 製造方法 編集 次の製造方法の連番 繰返し 設定 001:【次の製造方法の 原薬等登録番号 クリア 繰返し 001:【原薬等登録番号】										
ウシ等由来原材料 クリア 繰返し 001:【ウシ等由来原材料 原材料 ウシ等の動物名 使用部位 クリア 繰返し 001:【使用部位】 部位コード 使用部位入力 部位名称 原産国コード 国名検索 原産国名 TSE番号 原薬等登録番号 登録年月日 元号 年 月 日										
貯蔵方法及び有効期間 編集 規格及び試験方法 クリア 繰返し 001:【規格及び試験方法】 試験名 規格及び試験方法 編集										
別紙規格 編集 通常モード 一括チェック 完了 キャンセル										

① 全ての欄について入力不要です。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【製造方法】

申請データ作成 (E83:「化粧品」製造販売届書)

管理情報	共通ヘッダ	届出の別	製造販売業の許可の種類	製造販売業の許可番号及び年月日	名称	成分及び分量又は本質	別紙規格	製造方法	用法及び用量	効能又は
製造方法 簡略記載 剤型分類 剤型分類検索 製造方法 001:001 YAKAMU Co., LTD. 秤量、混合、充てん、包装 002:002 株式会社都庁コスメ 東京工場 表示、保管 連番 001 製造所の名称 YAKAMU Co., LTD. ② 製造方法 編集 秤量、混合、充てん、包装 次の製造方法の連番 繰返し 設定 001: 次の製造方法の連番 原薬等登録番号 クリア 繰返し 001:【原薬等登録番号】 原薬等登録番号 登録年月日 元号 年 月 日 ウシ等由来原材料 クリア 繰返し 001:【ウシ等由来原材料】 原材料 ウシ等の動物名 使用部位 クリア 繰返し 001:【使用部位】 部位コード 部位名称 原産国コード 原産国名 国名検索 TSE番号 編集状況 完了ボタンでシリアルチェックをして終了 チェック 編集前に戻る 通常モード 一括チェック 完了 キャンセル										

① 製造方法が複数の製造所にまたがる場合は、「繰返し」ボタンにより製造所の数に応じて行を増やして入力してください。

② 製造所の名称については、化粧品製造業許可証のとおり記載してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【用法及び用量】

申請データ作成 (E83: [化粧品]製造販売届書)

管理情報 共通ヘッダ 届出の別 製造販売業の許可の種類 製造販売業の許可番号及び年月日 名称 成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は作用

簡略記載 投与経路 繰返し 投与経路検索

編集状況 ☐ 完了ボタンでシタックチェックをして終了 ☒ チェック 編集前に戻る

用法及び用量

10 20 30 40 50 60 70

① 記載省略

上 1/4 下 1/4 下線 詳細表示 記号 ファイル入力 ファイル比較

0 1/1 8

通常モード 一括チェック 完了 キャンセル

①「記載省略」と入力してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【効能又は効果】

申請データ作成 (E83:〔化粧品〕製造販売届書)

製造販売業の許可番号及び年月日 名 称 成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は効果 貯蔵方法及び有効期間 規格及び試験方法 製造販売す

簡略記載

効 能 又 は 効 果

① 記載省略

上 1/4
下 1/4
下 線
詳細表示
記 号
ファイル入力
ファイル比較

0
1/1
8

編集状況

完了ボタンで
シタックチェック
をして終了

チェック

編集前に戻る

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

①「記載省略」と入力してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【貯蔵方法及び有効期間】

申請データ作成 (E83: [化粧品]製造販売届書)

製造販売業の許可番号及び年月日 名 称 成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は効果 貯蔵方法及び有効期間 規格及び試験方法 製造販売す

簡略記載

貯蔵方法及び有効期間

10 20 30 40 50 60 70

① 記載省略

上 1/4
下 1/4
下 線
詳細表示
記 号
ファイル入力
ファイル比較

0
1/1
8

編集状況

完了ボタンで
シナックスチェック
をして終了

チェック

編集前に戻る

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

①「記載省略」と入力してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【規格及び試験方法】

申請データ作成 (E83: (化粧品)製造販売届書)

製造販売業の許可番号及び年月日 名 称 成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は効果 貯蔵方法及び有効期間 規格及び試験方法 製造販売す

簡略記載

規格及び試験方法 クリア 繰返し

001:記載省略

試験名

記載省略

① 規格及び試験方法

10 20 30 40 50 60 70

記載省略

上 1/4
下 1/4
下 線
詳細表示
記 号
ファイル入力
ファイル比較

0
1/1
8

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

編集状況

完了ボタンで
シグナックスチェック
をして終了

チェック

編集前に戻る

①「記載省略」と入力してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【製造販売する品目の製造所】

申請データ作成 (E83: [化粧品]製造販売届書)

名 称 成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は効果 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 原薬の製造所 備

製造販売する品目の製造所

001: YAKAMU Co., LTD.
002: 株式会社都庁コスメ 東京工場

名 称 YAKAMU Co., LTD. ②

国名コード 210 国 名 フランス ③ 国名検索

所 在 地 No. 21 street~ ④

許可区分又は認定区分 化粧品 一般 ⑤

許可番号又は認定番号 99CZ999999 ⑥

許可年月日又は認定年月日 元号 令和 ⑦ 07 年 08 月 01 日

外部試験機関等 ⑧

001: 【外部試験機関等】

名 称

住 所

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

編集状況 ①

完了ボタンで
シタックチェック
をして終了

チェック

編集前に戻る

クリア 繰返し

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

- ① 製造所が複数ある場合は、「繰返し」ボタンにより製造所の数に応じて行を増やして入力してください。
- ② 名称については、化粧品外国製造業者届又は化粧品製造業許可証のとおり記載してください。
- ③ 外国の製造業者の場合は、国名を入力してください。
- ④ 所在地については、外国製造業者届又は化粧品製造業許可証のとおり入力してください。
- ⑤ 外国製造業者の場合は「一般」を、国内の製造業者の場合は許可証に記載されている区分を選択してください。
- ⑥ 外国製造業者の場合は、「99CZ999999」と入力してください。国内の製造業者の場合は、許可証のとおり入力してください。
- ⑦ 外国製造業者の場合は、化粧品外国製造業者届の提出年月日を、国内の製造業者の場合は、許可証下部に記載されている有効期間の開始日を入力してください。
- ⑧ 外部試験検査機関は、全ての欄について入力不要です。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【原薬の製造所】

申請データ作成 (E83: [化粧品]製造販売届書)

名 称 成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は効果 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 原薬の製造所 備

原 薬 の 製 造 所

001: 【原薬の製造所】

名 称

国名コード 国 名 国名検索

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 元号 年 月 日

原薬等登録番号 クリア 原薬等登録番号

001: 【原薬等登録番号】 繰返し 登録年月日 元号 年 月 日

外部試験機関等

001: 【外部試験機関等】

名 称

住 所

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

編集状況

完了が効で
シタックスチェック
をして終了

チェック

編集前に戻す

① 全ての欄について入力不要です。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【備考】

申請データ作成 (E83:〔化粧品〕製造販売届書)

成分及び分量又は本質 別紙規格 製造方法 用法及び用量 効能又は効果 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 原薬の製造所 備考

備考

一物多名称

簡略記載先情報

システム受付番号 種 別 上 1/4 下 1/4 下 線

販 売 名

業者コード 住 所

氏 名

申請年月日 元号 年 月 日

規 格 書 添付資料の有無 ①

使用上の注意 ②

その他の備考

③ シリーズ
③ 輸入先販売名: moisture lip

上 1/4 下 1/4 下 線 0

詳細表示 記 号 ファイル入力 ファイル比較 1/1 0

上 1/4 下 1/4 下 線 0

詳細表示 記 号 ファイル入力 ファイル比較 1/2 36

通常モード ④ 一括チェック 完了 キャンセル

- ① 「無」を選択してください、
- ② 色調又は香調のみが異なるシリーズ品の場合は、「シリーズ」と入力してください。
- ③ 輸入品の場合は、輸入先販売名を入力してください。
- ④ 「一括チェック」ボタンを押下して、入力画面を終了します。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【鑑の印刷】

申請書作成 - [化粧品製造販売届書(新規 - 無題)]

ファイル(F) 編集(E) スタイル(S) 表示(D) ウィンドウ(W) ヘルプ(H)

メイン | オープン | 保存 | 提出用出力 | **鑑の印刷** | 申請入力 | モード切替

化粧品製造販売届書

製造販売業の許可の種類			
製造販売業の許可番号及び年月日			
名称	一般的名称		
	販売名	東京リップ	
成分及び分量又は本質			
製 造 方 法			
用 法 及 び 用 量			
効 能 又 は 効 果			
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
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

通常モード

①「鑑の印刷」 ボタンを押下して、鑑を印刷してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【入力内容の印刷】

申請書作成 - [化粧品製造販売届書(新規-無題)]

ファイル(F) 編集(E) スタイル(S) 表示(D) **ウィンドウ(W)** ヘルプ(H)

メイン 新規作成 オープン 保存 提出用出力 提出の印刷 申請入力 モード切替

厚生労働省DTD一覧出力[化粧品製造販売届書]

印刷 設定 再表示 終了 ☒ 厚生労働省提出形式

化粧品製造販売届書

【様式】
 【様式の別を示す記号】 :E88 (化粧品製造販売届書)
 【提出先】 :2 (都道府県)
 【提出年の別】 :3071001 (令和07年10月01日)
 【提出者】
 【業者コード】 :399999000
 【管理番号】 :001
 【郵便番号】 :169-0001
 【住所】 :東京都新宿区百人町3-24-1
 【法人名】 :株式会社都庁コスメ
 【法人名ふりがな】 :とちょうこすめ
 【代表者氏名】 :代表取締役 化粧品 一郎
 【代表者氏名ふりがな】 :けしょう いちろう
 【担当者】
 【郵便番号】 :169-0078
 【住所】 :東京都新宿区百人町3-24-1 本館1階
 【氏名1】 :都庁 花子
 【氏名1ふりがな】 :とちょう はなこ
 【連絡先】
 【電話番号】 :03-5887-1028
 【FAX番号】 :03-5887-1048
 【メールアドレス】 :abdefg@section.metro.tokyo.jp
 【再提出情報】
 【再提出状況を示す記号】 :1 (新規提出)
 【届出の別】 :3 (化粧品)
 【製造販売業の許可の種類】 :0 (種類なし)
 【製造販売業の許可番号及び年月日】
 【許可番号】 :18C0X99999
 【許可年月日】 :3070401 (令和07年04月01日)
 【名称】

製造販売業の許可の種類	
製造販売業の許可番号及び年月日	
名	一般的名称
称	販 売 名 東京リップ
成分及び分量又は本質	
製 造 方 法	
用 法 及 び 用 量	
効 能 又 は 効 果	
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
	名 称
	所 在 地
	許 可

許可、認定又は登録区分 | 許可、認定又は登録番号 |

通常モード

- ①「ウィンドウ」から「提出用申請データ形式一覧表示」を選択すると、入力内容の詳細が表示されますので、「印刷」ボタンを押下して印刷してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

【データの出力】

申請書作成 - [化粧品製造販売届書(新規 - 無題)]

ファイル(F) 編集(E) スタイル(S) 表示(D) ウィンドウ(W) ヘルプ(H)

メイン オープン 保存 提出用出力 建の印刷 申請入力 モード切替

化粧品製造販売届書

製造販売業の許可の種類			
製造販売業の許可番号及び年月日			
名称	一般的名称		
	販売名	東京リップ	
成分及び分量又は本質			
製造方法			
用法及び用量			
効能又は効果			
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
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

通常モード

①「提出用出力」を押下してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

申請書作成 - [化粧品製造販売届書(新規 - 無題)]

ファイル(F) 編集(E) スタイル(S) 表示(D) ウィンドウ(W) ヘルプ(H)

メイン 新規作成 オープン 保存 提出用出力 印刷 申請入力 モード切替

化粧品製造販売届書

製造販売業の許可の種類					
製造販売業の許可番号及び年月日					
名称	一般的名称				
	販売名	東京リップ			
成分及び分量又は本質					
製造方法					
用法及び用量					
効能又は効果					
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	
	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	

提出用申請データ出力

入力したデータを申請用データに変換して出力します。
準備がよろしければ出力の形式を選択して次へ進んで下さい。

出力の形式

☐ F D 出力

☒ C D - R 書込用ファイル出力

これを選択しても自動的にC D - Rに書き込みが行われるのではないことにご注意ください。別ソフトを使ってC D - Rに書き込む時の元となるファイルが、ハードディスク等に作成されるだけです。オンライン提出の際もこちらを選択して作成したファイルを使用してください。

データのサイズ
1.57 KByte

キャンセル >次へ

通常モード

①「次へ」を押下してください。

「化粧品製造販売届書」入力マニュアル

申請書作成 - [化粧品製造販売届書(新規 - 無題)]

ファイル(F) 編集(E) スタイル(S) 表示(D) ウィンドウ(W) ヘルプ(H)

メイン 新規作成 オープン 保存 提出用出力 画面の印刷 申請入力 モード切替

化粧品製造販売届書

製造販売業の許可の種類			
製造販売業の許可番号及び年月日			
名称	一般名称		
	販売名	東京リップ	
成分及び分量又は本質			
製造方法			
用法及び用量			
効能又は効果			
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
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

提出用申請データ出力

提出用申請データ出力

出力申請書名：化粧品製造販売届書

出力先：C:\Program Files (x86)\厚生労働省\医薬品医療機器等法対応電子申請ソフト\#User_db\CDROM\#

（出力先の空き容量：382.07Gbyte）

出力ファイル名：E83-00001.zip

（出力ファイルのサイズ：1.57KByte）

出力形式：CD-R書込用ファイル出力

以上の内容でよろしければ実行を押して下さい。

出力先の選択

<戻る キャンセル 実行

通常モード

- ① 「出力先を選択」を押下し、データの保存先を選択してください。
- ② 出力先を選択して「実行」を押下し、出力先として選択したフォルダ等に「E83-〇〇〇〇〇〇〇.zip」のファイルが保存されていることを確認してください。使用端末によっては、CD に直接出力も可能です。
- ③ PC 上のフォルダに出力した場合は、出力された ZIP ファイルをそのまま CD に保存してください。