

添付文書電子化に関するご案内

謹啓

平素は弊社製品に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、2021年8月1日に施行されました「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（昭和35年法律第145号）」の改正に伴い、弊社製品につきましても、個装箱への紙媒体添付文書の同梱を順次終了し、電子化された添付文書（電子添文）による情報提供へと切り替えますので、ご案内申し上げます。

謹白

2022年10月

記

電子添文の閲覧方法

- スマートフォン・タブレット用アプリケーション「添文ナビ」で製品の個装箱等に表示されたGS1バーコードを読み取ることで、PMDAホームページに掲載の電子添文をご覧いただけます。

<https://www.gs1jp.org/standard/healthcare/tenbunnavi/app/index.html>

- 弊社医療関係者向けサイト「製品情報対応表」にてご覧いただけます。

<https://www.minophagen.co.jp/Japanese/medical/table.html/>

- PMDAサイト「医療用医薬品 情報検索」にて検索いただけます。

<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>

弊社製品の添付文書の同梱廃止時期

2023年1月の市場出荷分より、順次、製品への添付文書の同梱を終了いたします。

出荷時期等は弊社ホームページへ掲載いたします。

<https://www.minophagen.co.jp/Japanese/medical/info.html>

紙媒体の添付文書提供依頼先

今後添付文書が同梱されていない製品について、紙媒体の添付文書を希望される場合は、お手数をお掛け致しますが、弊社MR、または弊社くすり相談窓口までご連絡ください。

製造販売元 株式会社ミノファージェン製薬

お問い合わせ先 くすり相談窓口 TEL 03(5909)2322

以上