

薬機法改正に伴う添付文書電子化への対応についてのご案内(第2報)

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のお引き立てを賜り厚くお礼申し上げます。

さて、2019年の薬機法の改正により、添付文書の電子化による運用が2021年8月から施行されました。これに伴い、これまで製品に同梱されていた紙の添付文書は、原則として2023年7月末日までに廃止され、今後は電子的な方法でご提供することとなります。

この度、添付文書の電子的なご提供方法等につきまして、弊社の対応に関してご案内申し上げます。

謹白

記

■ 弊社製品の添付文書の閲覧開始時期について

2021年8月より順次、弊社が製造販売する医療機器及び体外診断用医薬品につきましては専用アプリケーション(添文ナビ)から包装のバーコード(GS1-128コード)を読み取り閲覧可能となります。

■ 弊社製品における添付文書同梱の廃止時期について

2022年3月頃より順次、製品への添付文書同梱の廃止が開始されております。

なお、製品ごとの在庫状況などにより添付文書の同梱された製品と同梱されていない製品が一時的に混同し出荷されますが、ご理解賜りますようお願い申し上げます。

■ 添付文書閲覧用アプリケーション「添文ナビ」のご案内

添文ナビの操作に関する事項は、一般財団法人流通システム開発センターへお問い合わせください。



■ 初めて弊社製品をご使用いただく医療関係者のみなさま

すべての弊社製品の電子化された添付文書は、製造販売に先立ち独立行政法人医薬品医療機器機構(PMDA)のウェブサイトに掲載しています。必要に応じて、ダウンロードしてご利用いただけます。

※PMDA のウェブサイト(<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/kikiSearch/>)

■ 紙での添付文書をご要望の医療関係者のみなさま

販売代理店、弊社営業担当、弊社ホームページの問い合わせフォームを通じてご連絡ください。

※弊社ホームページの問い合わせフォーム(<https://www.nipro.co.jp/contact/>)

■ 添付文書情報を変更した際の情報提供体制

弊社では添付文書情報(注意事項等情報)を変更し、情報提供を行う場合は、次の方法でご案内いたします。

- ①弊社ホームページに変更内容についてご案内を掲載いたします。
- ②販売代理店、弊社営業担当を通じて、変更内容についてご案内いたします。

■ 医療用医薬品の添付文書電子化について

医療用医薬品の添付文書電子化についてはこちら(<https://med.nipro.co.jp/pharmaceuticals>)をご確認ください。

■ 関連通知

- ・令和 3 年 2 月 19 日付け薬生安発 0219 第1号厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知「医薬品等の注意事項等情報の提供について」
- ・令和 3 年 7 月 14 日付け厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課事務連絡『「医薬品等の注意事項等情報の提供について」に関する質疑応答集(Q&A)の一部改正について』

以上