

## 添付文書の電子化・同梱廃止に関するご案内

---

謹啓 時下 益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

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。

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（薬機法）の改正により、2021年8月1日から医療用医薬品は電子化された添付文書での閲覧が基本となりました。

当社商品への添付文書の同梱を順序廃止いたしますので、ご案内申し上げます。

今後ともなお一層のご愛顧を賜りますよう、よろしくお願い申し上げます。

謹白

### 記

#### ■添付文書同梱廃止スケジュール

原則2023年7月31日までに全製品にて同梱の廃止を予定しております。

対応状況（お知らせ）は弊社ホームページにて掲載いたします。

#### ■電子化された添付文書

改定後の電子添付文書につきましては、医薬品医療機器総合機構のホームページまたは弊社 Web ページにて添付文書を掲載しております。

なお、タブレットやスマートフォン等の専用アプリ「添文ナビ」を用いて GS1 バーコードを読み取ると、改定後の電子添付文書を閲覧いただけます。

#### ■紙媒体の添付文書がご入用の場合

弊社 医薬情報担当者（MR）または薬事情報部までご連絡いただきますようお願い申し上げます。（月～金：9時～17時半）

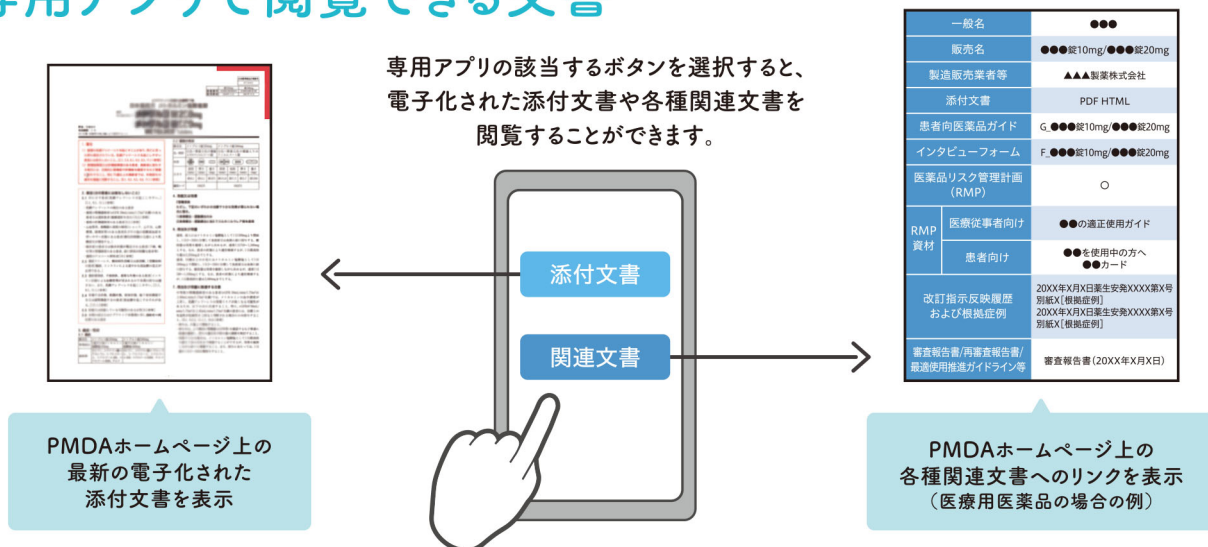
#### ■個装箱等記載整備

添付文書同梱廃止に伴い当面の間、個包装に「添付文書同梱廃止品」と表示します。また、変更後の個包装品は「詳細は電子添文をご参照ください。」の表示に変更いたします。

## ■ アプリ「添文ナビ」での閲覧方法



## 専用アプリで閲覧できる文書



これまでどおり、PMDAの医療用医薬品情報検索サイトからも閲覧いただけます。→ <https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>  
紙媒体の添付文書情報が必要な場合は、各社の医薬情報担当者や情報提供窓口から提供させていただきます。

参考資料：厚生労働省監修 日本製薬団体連合会安全性委員会制作「医療従事者向けリーフレット」より抜粋

※同梱廃止スケジュールは製品ごとに異なりますが製品ごとのご案内はいたしません。  
製品の変更内容は弊社の Web サイトの包装変更のおしらせに掲載いたしますのでご参照ください。