

2022年2月

お客様 各位

三和生薬株式会社

添付文書同梱廃止のお知らせ

謹啓 時下ますますご盛栄のこととお慶び申し上げます。平素は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日施行の「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」改正により添付文書が電子化されました。

それに伴い弊社が製造販売を行っている製品への紙の添付文書の同梱を終了させていただくことになりました。

今後はスマートフォン等のアプリ「添文ナビ」で個装ケースのGS1バーコードを読み取ることにより、PMDAのホームページ上に掲載されている「電子化された添付文書」をご覧ください。

弊社は**2022年3月製造分**より順次製品への添付文書同梱を終了いたします。

なおケース等に記載のある「効能・効果、用法・用量、使用上の注意などは添付文書をご覧ください」の「添付文書」は「電子添文」と読み替えていただきますようお願いいたします。

今後は自社ホームページに同梱廃止品出荷のロット番号の情報を随時掲載いたしますのでご高覧のほどよろしくお願い申し上げます。 謹白

◇関連サイト

- 日本製薬団体連合会「医療用医薬品の添付文書電子化について」
<http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/index.htm>
- PMDA ホームページ・医療用医薬品情報検索
<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>
- 三和生薬ホームページ
<http://sanwashoyaku.co.jp/>

◇お問い合わせ先…時間 10:00～17:00（土、日、祝日を除く）

- 三和生薬株式会社 028-661-2411
- 三和生薬株式会社東京営業所 03-5843-5441

以上