

2021年11月1日

## 電子化された添付文書に関するお知らせ

2021年8月1日から医薬品医療機器法の改正により、医療機器、医薬品の添付文書は電子化された添付文書を閲覧することが基本となりました。(一般消費者に販売される医薬品等は従来どおり紙媒体の添付文書が同梱されます。)

専用のアプリケーション「添文ナビ」で製品に貼付されている法定表示ラベルのGS1コードを読み取ることで、スマートフォン又はタブレット端末でPMDAホームページ上に公表されている最新版の電子化された添付文書や関連情報を閲覧いただけます。

添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」(GS1 Japan)

<https://www.dsri.jp/standard/healthcare/tenbunnavi/app/index.html>

また、従来のおりPMDA情報検索サイトからも閲覧いただけます。

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

この対応に伴い、弊社で製造販売する製品への添付文書の同梱は、2021年10月29日製造分をもって終了となりました。

製品の初めてのご購入の場合等、紙媒体の添付文書が必要な場合は、ご購入先医療機器販売業者様、又は弊社営業部までお問い合わせください。

お問い合わせ先:

高砂医科工業株式会社

営業部(本郷営業所)

TEL : 03-3815-0156

<mailto:hongo@takasagoika.co.jp>