

# 添付文書電子化に伴う 個装箱等への同梱廃止のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄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。

2019年公布の薬機法（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）の改正に伴い、2021年8月1日より医療用医薬品、医療機器等の添付文書が電子化されることとなりました。弊社製品におきましても添付文書の閲覧方法を電子的な方法へと変更し、それに伴い製品への添付文書の同梱を順次廃止させていただきます。

しばらくの間、添付文書の同梱製品と同梱廃止製品が混在するかと存じますが、何卒ご了承賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

## ■変更内容

- ・添付文書電子化に伴い、個装箱及び元梱等への添付文書の同梱を順次廃止いたします
- ・個装箱及び元梱等に表示されている「添付文書」の表示を「電子添文」に変更いたします
- ・個装箱及び元梱等への「包装変更品」等の表示は致しませんのでご了承ください

## ■変更品の初回製造番号及び出荷予定時期

同梱廃止時期につきましては、弊社製品情報サイトにて定期的に掲載いたします。

テイカ製薬 製品情報サイト：<http://teika-products.jp/mdcAuth.html>

テイカ製薬製品情報サイト QRコード



## ■電子化された添付文書の閲覧方法

- ・テイカ製薬 製品情報サイト(<http://teika-products.jp/mdcAuth.html>)で検索する
- ・専用アプリ「添文ナビ」を用いて、GS-1 バーコードで読み取る
- ・独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)ホームページ(<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>)で検索する

### 【電子化された添付文書を紙媒体で必要とされる場合】

弊社担当 MR もしくは弊社医薬営業部までご連絡をお願いいたします。

お問い合わせ先

テイカ製薬株式会社 医薬営業部

TEL:076-431-1717 FAX:076-431-6707

受付時間:9:00~17:00(土、日、祝日、弊社休業日を除く)

以上