

お客様各位

添付文書の電子化・同梱廃止に関するご案内

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。平素は格段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）の改正に基づき、2021年8月1日から医療機器の添付文書は電子化された添付文書での閲覧が基本となりました。

これに伴い、弊社製品への添付文書の同梱を順次廃止いたしますので、ご案内申し上げます。

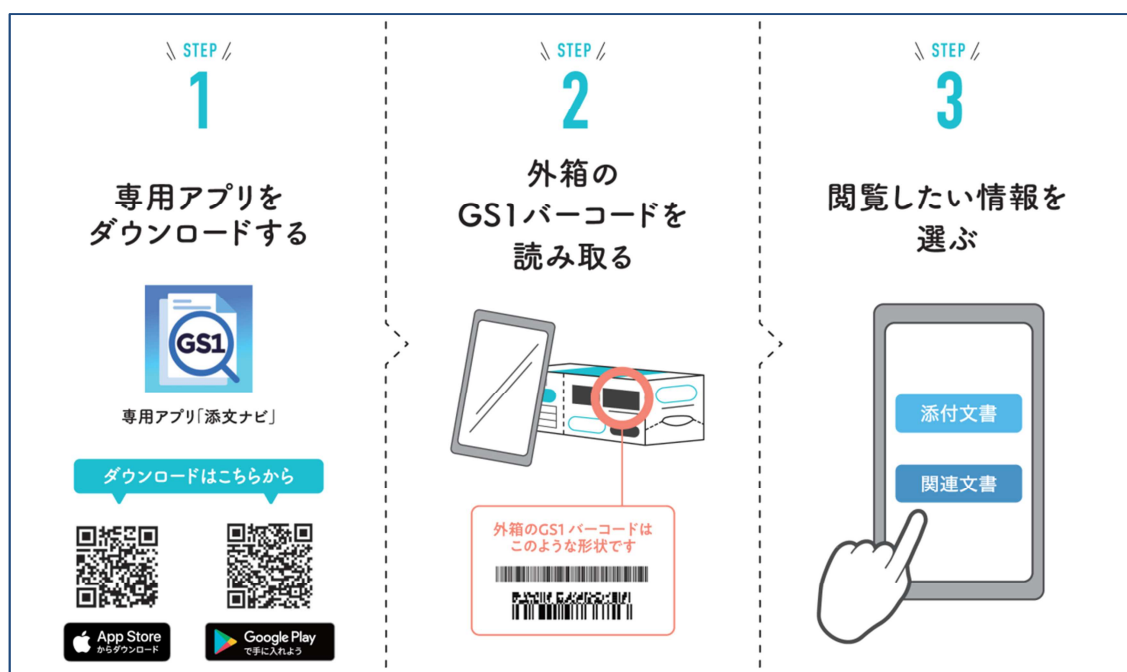
なお、移行期間におきましては、従来の添付文書の同梱製品、未同梱製品が混在して出荷する場合がございますが、ご理解賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

1) 電子添付文書

- 電子添付文書や関連文書を閲覧できる専用アプリ「添文ナビ」により、製品ラベルのバーコードを読み取ることで、最新の電子添付文書を確認して頂けます。（但し、弊社が製造販売業者となる医療機器に限ります。）



- PMDA（独立行政法人 医薬品医療機器総合機構）のホームページでも最新の電子添付文書の検索・閲覧が可能です。

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

2) 弊社からの提供体制

電子添付文書で確認できない方や初めて製品をご使用頂く方、または紙媒体の提供をご希望されるお客様は、下記担当部署までお問い合わせください。

大信貿易株式会社 受注センター ☎ 0120-382-118

受付時間 9:00~17:00（土日祝日を除く）

以上