

お取引先各位

添付文書電子化及び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。平素は格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、この度、薬機法の改正に基づき、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は順次廃止いたしますので、謹んでご案内申し上げます。

謹白

記

【添付文書電子化に伴う対応】

- 医療用医薬品への添付文書の同梱を廃止 又は 添付文書のラベル記載を廃止します。
- 個装箱及びラベルに表示している「添付文書をよくお読みください。」の記載を「電子添文をよくお読みください。」に変更します。
- 添付文書同梱廃止に合わせてラベルの大きさ等デザインを変更させていただく場合がございます。
※ 製品ごとのご案内は致しませんのでご了承ください。

【変更品出荷予定時期】

- 2022年8月より順次

【電子化された添付文書の閲覧方法】

- 添付文書閲覧アプリ「添文ナビ[®]」でラベル等に記載のGS1バーコードを読み取ることで閲覧
- 中北薬品株式会社ホームページの医療関係者向け医薬品情報から閲覧
- 独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）のホームページから閲覧

【問い合わせ先】

- 紙媒体の添付文書をご希望される場合は、弊社MRにお申し付けいただくか、下記までご連絡ください。

中北薬品株式会社 製薬工場事業部

TEL：0567-32-1431 受付時間：9：00～17：00（土日祝日及び弊社指定休日を除く）

以上



中北薬品株式会社

愛知県津島市白浜町字番場52-1