

医療関係者様 各位

製造販売元 原沢製薬工業株式会社

薬機法改正による添付文書電子化のご案内

謹啓

時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。また、平素は格別のお引き立てを賜り厚く御礼申し上げます。

2021年8月1日付薬機法改正により、弊社医療用医薬品及び医療機器等におきまして、添付文書の電子化を進めております。

恐縮ではございますが、下記内容をご確認いただきたくよろしくお願い申し上げます。

当分の間、新旧品が混在することとなり、ご迷惑をおかけいたしますが、何卒ご了承賜りますようお願い申し上げます。

今後ともご支援ご愛顧賜りますようよろしくお願い申し上げます。

謹白

記

● 添付文書同梱廃止

改正薬機法に則り、経過措置期間（2023年7月末日）までに、医療用医薬品及び体外診断用医薬品への添付文書の同梱を順次廃止いたします。

● 電子化された添付文書の閲覧方法

以下の方法により閲覧いただけます。

- ・専用アプリ「添文ナビ」にて個装箱に記載されたGS1バーコードを読み取っていただく。
- ・PMDAのホームページに直接アクセスいただく。
- ・弊社医療関係者向けサイト（下記）にアクセスいただく。

<https://www.harasawa.co.jp/all-medicines/>

※同梱廃止の製品につきまして紙の添付文書をご希望の場合はご提供いたしますので、下記お問い合わせ先までご連絡いただきますようお願い申し上げます。

お問い合わせフォーム：<https://www.harasawa.co.jp/confirm-contact/>

電話番号：03-3441-5191 [受付時間 9:00～17:00（土日祝日、当社休日を除く）]

以上