



お客様各位

2023年7月
株式会社ジオメディ

添付文書の電子化対応に関するご案内

謹啓 時下ますますご清祥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愛顧を賜り、厚く御礼申し上げます。
さて、2019年12月に公示された改正薬機法*に伴い、医療用医薬品等の添付文書の電子化が行われます。今後は電子化された添付文書を閲覧いただくことが基本となり、これにより製品への添付文書の同梱は順次終了いたします。

弊社製品におきましても、下記の通り変更を実施いたします。

*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

謹白

記

添付文書電子化に伴う対応

- ※ 製品への添付文書の同梱を廃止いたします。
- ※ 本件に伴い包装仕様が変更になる製品については、別途個別にご案内いたします。

電子化された添付文書（電子添文）の閲覧方法

電子添文については、以下アプリやWEBサイトよりご確認ください。

- ※ スマートフォン・タブレット用アプリ「添文ナビ」
製品の個装箱等に表示されたGS1バーコードを「添文ナビ」で読み取ることで、PMDAホームページに掲載された添付文書や関連文書をご覧いただけます。
 - ・ 日本製薬団体連合会「医療用医薬品の添付文書電子化について」
<http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/index.htm>
 - ・ 一般財団法人 流通システム開発センター「添付文書閲覧アプリ“添文ナビ”」
<https://www.gs1jp.org/standard/healthcare/tenbunnavi/app/index.htm>

《添文ナビ 利用方法》



PMDA の「医療用医薬品 情報検索ページ」にて検索いただけます。

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

変更時期およびお問い合わせ

※ 2023年8月1日より、添付文書同梱廃止品を順次出荷開始いたします。

《お問い合わせ先》

株式会社ジオメディ

電話番号：092 409-4050 受付時間：平日 9:30～18:30（土日祝日、会社設定休業日除く）