

2022年7月

お得意様 各位

## 薬機法改正に伴う添付文書電子化のご案内

スーガン株式会社  
シーマン株式会社

謹啓

時下ますますご清祥の段、お慶び申し上げます。平素は格別のお引き立てをいただき、厚く御礼申し上げます。

さて、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）の改正により、今まで製品に同梱されていた紙媒体の添付文書が、原則廃止となることに伴い、電子化された添付文書を閲覧していただくことになりました。

スーガン株式会社が製造販売元の製品につきましても、電子化への切り替え以降は、下記〔電子化された添付文書の閲覧方法〕にごじます方法で、電子化された添付文書をご覧いただけます。

なお、製造販売元であるスーガン株式会社では2022年8月より順次紙媒体の添付文書の同梱を終了する予定ですが、切り替えの時期につきましては、製品ごと、型式ごとの在庫状況等により異なってまいります。あらかじめご承知おきください。

紙媒体での添付文書をご希望の場合や何かご不明な点がございましたら下記までお問い合わせいただけますようお願いいたします。

引き続き倍旧のご厚情を賜りたく、切にお願い申し上げます。

敬白

記

〔電子化された添付文書の閲覧方法〕

① PMDA（独立行政法人 医薬品医療機器総合機構）のホームページによる閲覧  
<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/kikiSearch/>

② 添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」による閲覧

添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」で、製品の容器・被包等に記載されているGS1バーコードを読み取ることによりPMDAホームページに移行し閲覧できます。添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」のインストール方法と「添文ナビ」の使い方については以下にアクセスしてください。

<https://www.gs1jp.org/standard/healthcare/tenbunnavi/app/index.html>

〔連絡先〕

シーマン株式会社

大阪本社 TEL 06-6354-7702

東京支店 TEL 03-5207-3521

九州支店 TEL 092-283-7400

名古屋営業所 TEL 052-218-7337

ホームページ <https://www.sheen-man.co.jp/>

以上