

事 務 連 絡  
令 和 3 年 11 月 11 日

一般社団法人 日本病院薬剤師会 御中

独立行政法人医薬品医療機器総合機構  
安全性情報・企画管理部

医薬関係者からの副反応疑い報告及び副作用・感染症・不具合報告  
のファクシミリによる受付の一時停止について

独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）の業務に関して、日頃からご理解、ご協力をいただき有難うございます。

さて、来る令和 3年11月21日（日）に、機構が入居する新霞が関ビルの全館停電が予定されております。

これに伴い、電話交換機の運用を停止するため、ファクシミリによる予防接種後副反応疑い報告書、医薬品・医療機器等安全性情報報告書の受信が一定期間できません。当該期間中の報告方法については、下記のとおりとなりますので、貴会傘下会員への周知方よろしくお願い申し上げます。

記

1. ファクシミリ不通期間

自：令和 3年11月20日（土）午後 5時00分

至：令和 3年11月22日（月）午前 9時00分

2. 期間中の報告方法

予防接種後副反応疑い報告書（新型コロナワクチンの報告等）については、報告受付サイトにて受付いたします。なお、報告受付サイトのご利用には、利用者情報の登録が必要となりますので、予めご登録いただくこともご検討をお願いいたします。

医薬品・医療機器等安全性情報報告書については、報告受付サイト（医薬品の報告に限る）の他、電子メール又は郵送による報告も可能です。

以上

(参考)

報告受付サイト

<https://www.pmda.go.jp/safety/reports/hcp/0002.html>

医療従事者からの報告（副作用・副反応・感染症・不具合報告）

<https://www.pmda.go.jp/safety/reports/hcp/0001.html>

<照会先>

(独) 医薬品医療機器総合機構

安全性情報・企画管理部 情報管理課

電話：03-3506-9482

受付時間：月曜日から金曜日（祝日・年末年始を除く）

午前 9 時 30 分から午後 5 時 00 分