

事 務 連 絡
令 和 4 年 3 月 28 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4年4月において下記のとおり電気設備の更新工事に伴う停電が予定されております。

これに伴い、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。不通期間及び当該期間中の報告方法と併せて、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 4年 4月15日（金）午後 7時00分

至：令和 4年 4月18日（月）午前 8時30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、再生医療等製品、医薬部外品及び化粧品の安全性情報報告書については、報告受付サイトの他、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