

福県医発第 2643 号
平成 26 年 12 月 26 日



各 医 師 会 長 殿

福 岡 県 医 師 会
会 長 松 田 峻一良
(公 印 省 略)

年末年始における副作用等報告及び不具合等報告について

独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「総合機構」）より年末年始における医薬品、医療機器、治験薬及び治験機器等の副作用、不具合等の報告について下記のとおり連絡があった旨、日本医師会を通じて別紙のとおり通知がありましたのでご連絡いたします。

記

1. 年末年始における副作用等報告及び不具合等報告の受付窓口の時間並びに電子的報告の受付について

- (1) 医薬品及び治験薬の副作用等報告
- (2) 医薬部外品及び化粧品の研究報告
- (3) 医療機器、治験機器、再生医療等製品及び治験製品の不具合等報告

上記（１）から（３）に係る報告については、以下のとおりとします。

<受付窓口>

年末：平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時まで

年始：平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分から

なお、平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時 45 分までに受付した上記（１）から（３）に係る電子的報告については、当日の受理となります。

また、それ以降、平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分までの同報告については、受付いたしますが、平成 27 年 1 月 5 日（月）付けの受理となります。

(4) 医薬部外品及び化粧品の副作用症例報告

<受付窓口>

年末：平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時まで

年始：平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分から

なお、平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時までに受付した副作用症例報告に係るメールでの報告は、不備がない限り当日の受理となります。

また、それ以降、平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分までに到達したメールでの報告は、平成 27 年 1 月 5 日（月）付けの受理となります。

(5) 医薬品・医療機器等安全性情報報告及び予防接種後副反応報告

年末年始期間中（平成26年12月27日（土）から平成27年1月4日（日）まで、以下同じ。）にFAX、郵便及びメールにより報告されたものに係る受付日は平成27年1月5日（月）以降になります。

※平成26年11月25日より上記（5）に係る報告先は総合機構となっております。

2. 年末年始期間の緊急連絡先

年末年始期間中に上記1.（1）から（5）に係る緊急を要すると思われる安全性情報についての総合機構の連絡先は以下のとおりとします。

<※期間限定のレンタルの携帯電話の番号です。>

(1) 医薬品・医療部外品・化粧品

安全第二部

080-4772-7937

080-4383-8507

(2) 医療機器・再生医療等製品

安全第一部医療機器安全課

080-3451-3700

080-4772-3016

(3) 治験薬・治験機器・治験製品

審査マネジメント部審査企画課

080-4613-3421

080-4361-7591

(法安 139) F
平成 26 年 12 月 24 日

都道府県医師会
医療安全担当理事殿

日本医師会常任理事
今村 定臣

年末年始における副作用等報告及び不具合等報告について

今般、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「総合機構」という。）より年末年始における副作用等報告及び不具合等の報告について下記のとおり連絡がありましたので情報提供いたします。

記

1. 年末年始における副作用等報告及び不具合等報告の受付窓口の時間並びに電子的報告等の受付について
 - (1) 医薬品及び治験薬の副作用等報告
 - (2) 医薬部外品及び化粧品の研究報告
 - (3) 医療機器、治験機器、再生医療等製品及び治験製品の不具合等報告

上記（１）から（３）に係る報告については、以下のとおりとします。

〈受付窓口〉

年末：平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時まで

年始：平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分から

なお、平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時 45 分までに受付した上記（１）から（３）に係る電子的報告については、当日の受理となります。

また、それ以降、平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分までの同報告については、受付いたしますが、平成 27 年 1 月 5 日（月）付けの受理となります。

- (4) 医薬部外品及び化粧品の副作用症例報告

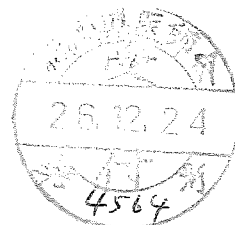
〈受付窓口〉

年末：平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時まで

年始：平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分から

なお、平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時までに受付した副作用症例報告に係るメールでの報告は、不備がない限り当日の受理となります。

また、それ以降、平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分までに到達したメールでの報告は、平成 27 年 1 月 5 日（月）付けの受理となります。



(5) 医薬品・医療機器等安全性情報報告及び予防接種後副反応報告

年末年始期間中（平成 26 年 12 月 27 日（土）から平成 27 年 1 月 4 日（日）まで、以下同じ。）に FAX、郵便及びメールにより報告されたものに係る受付日は平成 27 年 1 月 5 日（月）以降になります。

*平成 26 年 11 月 25 日より上記（5）に係る報告先は総合機構となっております。

2. 年末年始期間の緊急連絡先

年末年始期間中に上記 1.（1）から（5）に係る緊急を要すると思われる安全性情報についての総合機構の連絡先は以下のとおりとします。

〈*期間限定のレンタルの携帯電話の番号です。〉

- | | |
|-------------------------------------|--------------------------------|
| (1) 医薬品・医薬部外品・化粧品
安 全 第 二 部 | 080-4772-7937
080-4383-8507 |
| (2) 医療機器・再生医療等製品
安全第一部医療機器安全課 | 080-3451-3700
080-4772-3016 |
| (3) 治験薬・治験機器・治験製品
審査マネジメント部審査企画課 | 080-4613-3421
080-4361-7591 |

以上

事 務 連 絡

平成 26 年 12 月 19 日

公益社団法人日本医師会 御中

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

審査マネジメント部

安 全 第 一 部

安 全 第 二 部

年末年始における副作用等報告及び不具合等報告について

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

さて、来る年末年始における標記に関する取り扱いについては、下記のとおりとさせていただきますので、貴傘下企業への周知方よろしくお願い申し上げます。

記

1. 年末年始における副作用等報告及び不具合等報告の受付窓口の時間並びに電子的報告等の受付について

- (1) 医薬品及び治験薬の副作用等報告
- (2) 医薬部外品及び化粧品の研究報告
- (3) 医療機器、治験機器、再生医療等製品及び治験製品の不具合等報告

上記 (1) から (3) に係る報告については、以下のとおりとします。

<受付窓口>

年末：平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時まで

年始：平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分から

なお、平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時 45 分までに受付した上記 (1) から (3) に係る電子的報告については、当日の受理となります。

また、それ以降、平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分までの同報告については、受付いたしますが、平成 27 年 1 月 5 日（月）付けの受理と

なります。

(4) 医薬部外品及び化粧品の副作用症例報告

＜受付窓口＞

年末：平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時まで

年始：平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分から

なお、平成 26 年 12 月 26 日（金）17 時までに受付した副作用症例報告に係るメールでの報告は、不備がない限り当日の受理となります。

また、それ以降、平成 27 年 1 月 5 日（月）9 時 30 分までに到達したメールでの報告は、平成 27 年 1 月 5 日（月）付けの受理となります。

(5) 医薬品・医療機器等安全性情報報告及び予防接種後副反応報告

年末年始期間中（平成 26 年 12 月 27 日（土）から平成 27 年 1 月 4 日（日）まで、以下同じ。）に FAX、郵便及びメールにより報告されたものに係る受付日は平成 27 年 1 月 5 日（月）以降になります。

*平成 26 年 11 月 25 日より上記（5）に係る報告先は総合機構となっております。

2. 年末年始期間中の緊急連絡先

年末年始期間中に上記 1.（1）から（5）に係る緊急を要すると思われる安全性情報についての総合機構の連絡先は以下のとおりとします。

＜*期間限定レンタルの携帯電話の番号です。＞

(1) 医薬品・医薬部外品・化粧品

安 全 第 二 部 080-4772-7937
 080-4383-8507

(2) 医療機器・再生医療等製品

安全第一部医療機器安全課 080-3451-3700
 080-4772-3016

(3) 治験薬・治験機器・治験製品

審査マネジメント部審査企画課 080-4613-3421
 080-4361-7591