



福島医発第 2226 号 (地)
令和 4 年 11 月 8 日

各 医 師 会 長 殿

福 岡 県 医 師 会
会 長 蓮 澤 浩 明
(公 印 省 略)

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

標記の件につきまして、独立行政法人医薬品医療機器総合機構安全性情報・企画管理部より日本医師会を通じて、別添のとおり連絡がありました。

令和 4 年 11 月 20 日 (日) に、同機構が入居する新霞が関ビルの全館停電が予定されていることに伴い、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ないとのことです。

つきましては、貴会におかれましても本件についてご了知いただくとともに、下記の不通期間及び当該期間中の報告方法と併せて、貴会会員へ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 11 月 18 日 (金) 午後 5 時 00 分

至：令和 4 年 11 月 21 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が可能です。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。

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。

小郡三井医師会より

医療安全管理担当理事 田中英二
会長 島田昇二郎

(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

日医発第 1522 号（法安）

令和 4 年 11 月 1 日

都道府県医師会
担当理事 殿

日本医師会
常任理事 細川 秀一
（公 印 省 略）

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

今般、別添のとおり、独立行政法人医薬品医療機器総合機構より、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事務連絡がありましたので情報提供いたします。

つきましては、貴会におかれましても、本件についてご高配のほどよろしくお願い申し上げます。

事 務 連 絡
令 和 4 年 10 月 25 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
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4年11月20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。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 11月18日（金）午後 5時00分

至：令和 4年 11月21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が可能です。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。

(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