

医療従事者からの副作用・感染症及び不具合報告、
副反応疑い報告並びに疾病等報告の FAX による受付停止期間について

機材入れ替えのため、以下の期間中、医薬品医療機器等法に基づく医薬品・医療機器等安全性情報報告書、予防接種法に基づく予防接種後副反応疑い報告書および臨床研究法に基づく疾病等報告書の FAX での受付ができません。

【FAX の不通時間】

自：令和 3 年 2 月 5 日（金）午後 7 時
至：令和 3 年 2 月 8 日（月）午前 9 時

なお、医薬品・医療機器等安全性情報報告書については、郵送又は電子メールによる報告が可能です。また、疾病等報告については、電子メールによる報告が可能です。

ご不便をおかけしますが、何卒よろしくお願い申し上げます。

参照 HP：

医療従事者からの報告（副作用・副反応疑い・感染症・不具合・疾病等報告）

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

本件の問い合わせ先：

PMDA 安全性情報・企画管理部 情報管理課（電話：03-3506-9482）