

医療従事者からの副反応疑い報告、副作用・感染症・不具合報告
及び疾病等報告の FAX による受付の一時停止について

PMDAが入居する新霞が関ビルの全館停電に伴い、FAX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及び疾病等報告書の受信が一定期間できません。

【FAXの不通期間】

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

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が可能です。

また、疾病等報告書については、jRCT（臨床研究実施計画・研究概要公開システム）を介しての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：

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・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

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