

# 添付文書電子化に伴う個装箱等への同梱廃止のお知らせ (第2報)

謹 啓

時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

2019年12月公示の薬機法（医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和35年法律第145号））の改正に伴い、2021年8月1日より医療用医薬品の添付文書の電子化が施行されました。

本施行により、弊社製品の添付文書の同梱廃止を順次進めて参ります。各製品の同梱廃止時期につきましては、下記の添付文書同梱廃止対応リストを随時更新し、ご案内申し上げます。

電子化された添付文書につきましては、専用のアプリケーション「添文ナビ」をスマートフォンやタブレット端末にインストールしていただき、医薬品の外箱等に記載されたGS1バーコードを読み取ることで、PMDAホームページ上の最新の電子化された添付文書をご覧いただけます。

また、従来通りPMDAホームページ(<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>)、弊社ホームページ医療関係者向け情報サイト (<https://www.toyo-hachi.co.jp/products/index.php>)からもご覧いただけます。

今後とも、倍旧のお引き立てを賜りますようよろしくお願い申し上げます。

謹 白

記

○添付文書同梱廃止対応リスト(未掲載の製品は対応時期未定)

※更新:2022年7月

製品名（販売元）	包装	統一商品コード	同梱廃止開始 製造番号	出荷時期 <sup>注)</sup>
※ステリゾール液 2% (ヴィアトリス製薬)	1L	901-06260-2	205 KC	2022年7月
	5L	901-06270-1	205 KA	2022年7月
※ステリゾール液 20% (ヴィアトリス製薬)	500mL	901-06280-0	205 KA	2022年7月
※ステリゾール S 液 3% (ヴィアトリス製薬)	5L	901-06290-9	205 KA	2022年7月
ビオチン・ドライシロップ 0.1%「ホエイ」 (ヴィアトリス製薬)	1kg	901-07890-0	203 KA	2022年6月

注) 流通の関係上、出荷時期は若干前後する場合がございますので、ご了承賜りますようお願いいたします。



東洋製薬化成株式会社

大阪市鶴見区鶴見2丁目5番4号

製品名（販売元）	包装	統一商品コード	同梱廃止開始 製造番号	出荷時期 <sup>注)</sup>
ビオチン散 0.2%「ホエイ」 (ヴィアトリス製薬)	500g	901-07900-6	202 TG	2022年6月
	1kg	901-07910-5	202 TL	2022年6月
	0.5g×4032包	901-07920-4	202 TC	2022年6月
グルコン酸クロルヘキシジン液 20w/v% (ヴィアトリス製薬)	500mL	901-05430-0	203 KA	2022年5月

注) 流通の関係上、出荷時期は若干前後する場合がございますので、ご了承賜りますようお願いいたします。



**東洋製薬化成株式会社**

大阪市鶴見区鶴見2丁目5番4号