

変更のご案内

体外診断用医薬品・医療機器添付文書に関するご案内

お客様各位

拝啓

時下益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。平素は格別のお引き立てを賜り厚くお礼申し上げます。

2021年8月1日から施行される、「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」（薬機法）の改正により、製品に同梱されていた紙の添付文書は原則として廃止され、電子的な方法で閲覧することが基本となります。これを受けまして、弊社で販売しております体外診断用医薬品および医療機器につきまして、添付文書を独立行政法人医薬品医療機器総合機構のホームページへ掲載することとし、製品への同梱を終了致します。尚、該当製品に対しまして、使用方法、販売価格に変更はございません。今後とも一層のご愛顧を賜りますよう、宜しくお願い申し上げます。

体外診断用医薬品 添付文書等情報検索 <https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/ivdSearch/>

医療機器 添付文書等情報検索 <https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/kikiSearch/>

敬具

2021年7月

変更時期： 2021年10月1日以降製造製品より

上記以前に製造された製品については添付文書の同梱はされます。

【価格・在庫に関するお問合せ先】

(販売管理部) TEL : 052-238-1960 E-mail : mbl-hanbaikanri@mbl.co.jp

【製品に関するお問合せ先】

(学術部) TEL : 03-6854-3613 E-mail : kensa@mbl.co.jp

製造販売元

MBL 株式会社 医学生物学研究所

A JSR Life Sciences Company <https://ivd.mbl.co.jp/>

本社

〒105-0012

東京都港区芝大門2丁目11番8号 住友不動産芝大門二丁目ビル