

薬機安企発第 0219001 号  
薬機安対一発第 0219001 号  
薬機安対二発第 0219001 号  
薬機品安発第 0219001 号

令和 3 年 2 月 19 日

日本一般用医薬品連合会会長 殿

独立行政法人医薬品医療機器総合機構安全性情報・企画管理部長  
( 公 印 省 略 )  
独立行政法人医薬品医療機器総合機構医薬品安全対策第一部長  
( 公 印 省 略 )  
独立行政法人医薬品医療機器総合機構医薬品安全対策第二部長  
( 公 印 省 略 )  
独立行政法人医薬品医療機器総合機構医療機器品質管理・安全対策部長  
( 公 印 省 略 )

注意事項等情報の届出及び公表に関する留意点について

添付文書等記載事項の届出及び公表については「薬事法等の一部を改正する法律等の施行等について」(平成 26 年 8 月 6 日付け薬食発 0806 第 3 号厚生労働省医薬食品局長通知)第 2 の 1 の 2 (2)、「添付文書等記載事項の届出等に当たっての留意事項について」(平成 26 年 9 月 1 日付け薬食安発 0901 第 01 号厚生労働省医薬食品局安全対策課長通知、以下「旧課長通知」という。)及び「添付文書等記載事項の届出及び公表に関する留意点について」(平成 30 年 12 月 26 日付け薬機安一発第 1226001 号薬機安二発第 1226001 号独立行政法人医薬品医療機器総合機構安全第一部長・安全第二部長連名通知、以下「旧二部長通知」という。)が示されております。

今般、「医薬品等の注意事項等情報の提供について」(令和 3 年 2 月 19 日付け薬生安発 0219 第 1 号厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課長通知)にて注意事項等情報の取扱いについて示されました。また、旧課長通知が廃止され、新たに「注意事項等情報の届出等に当たっての留意事項について」(令和 3 年 2 月 19 日付け薬生安発 0219 第 2 号厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課長通知)が発出されたことを踏まえ、注意事項等情報の届出及び公表に関する留意点について下記のとおり定めましたので御了知の上、貴管下関係業者に対して周知いただくよう、お願い申し上げます。なお、本通知の施行に伴い、旧二部長通知は廃止いたします。

## 記

### 1. 届出及び公表の方法

#### ア. 医療用医薬品（体外診断用医薬品及び承認不要医薬品を除く。以下同じ。）

注意事項等情報の届出及びPMDAウェブサイトでの公表は、PMDAウェブサイトの専用ページで行うこと。届出及び公表の方法、電子化された添付文書の作成方法の詳細については、「医薬品製造販売業者向けサイト

(<https://skw.info.pmda.go.jp/index.html>)」（以下「SKW サイト」という。）に掲載するので、適宜参照すること。

なお、課長通知に示された届出が必要な注意事項等情報以外の改訂のみを行う場合には、届出の必要はないが、PMDAウェブサイトへの電子化された添付文書の掲載は、同じ専用ページから行うこと。その際の入力に当たっては、改訂理由は「義務化された届出：いいえ」を選択すること。

#### イ. 特定高度管理医療機器（以下「クラスIV医療機器」という。）

注意事項等情報の届出及びPMDAウェブサイトでの公表は、PMDAウェブサイトの専用ページで行うこと。届出及び公表の方法、電子化された添付文書の作成方法の詳細については、「医療機器／体外診断用医薬品／再生医療等製品製造販売業者向けサイト ([https://ikw.info.pmda.go.jp/notice/kiki\\_tenbun.html](https://ikw.info.pmda.go.jp/notice/kiki_tenbun.html))」（以下「IKW サイト」という。）に掲載するので、適宜参照すること。注意事項等情報の改訂を行おうとする場合は、届出の際に、注意事項等情報の改訂内容を記載した新旧対照表（別紙参照）が必要となるため、テキストPDF形式にて作成した新旧対照表をあわせてアップロードすること。届出が必要な注意事項等情報以外の項目をあわせて改訂する場合は、新旧対照表にあわせて記載すること。なお、課長通知に示された届出が必要な注意事項等情報以外の改訂のみを行う場合には、届出の必要はないが、PMDAウェブサイトへの電子化された添付文書の掲載は、同じ専用ページから行うこと。その際の入力に当たっては、改訂理由は「義務化された届出：いいえ」を選択すること。

#### ウ. 要指導医薬品

注意事項等情報の届出は、課長通知の別紙様式に必要事項を記載し、PMDA 安全性情報・企画管理部リスクコミュニケーション推進課に持参又は郵送で提出すること。届出に当たっては、別紙様式の備考欄に、4. に記した「相談整理番号」と担当者名、所属部署名及び連絡先（電話番号、メールアドレス）を記載すること。「相談整理番号」が発番されていない届出の場合は、「相談整理番号」の記載は必要ないこと。電子化された添付文書の公表は、PMDAウェブサイトの専用ページで行うこと。公表の方法、電子化された添付文書の作成方法の詳細については、SKW サイトに掲載するので、適宜参照すること。

## エ. 再生医療等製品

注意事項等情報の届出及び PMDA ウェブサイトでの公表は、PMDA ウェブサイトの専用ページで行うこと。届出及び公表の方法、電子化された添付文書の作成方法の詳細については IKW サイトに掲載するので、適宜参照すること。

注意事項等情報の改訂を行おうとする場合は、届出の際に、注意事項等情報の改訂内容を記載した新旧対照表が必要となるため、テキスト PDF 形式にて作成した新旧対照表をあわせてアップロードすること。届出が必要な注意事項等情報以外の項目をあわせて改訂する場合は、新旧対照表にあわせて記載すること。

なお、課長通知に示された届出が必要な注意事項等情報以外の改訂のみを行う場合には、届出の必要はないが、PMDA ウェブサイトへの電子化された添付文書の掲載は、同じ専用ページから行うこと。その際の入力に当たっては、改訂理由は「義務化された届出：いいえ」を選択すること。

## 2. 改訂に係る事前相談

届出が必要な注意事項等情報の改訂を行おうとする場合は、以下の 3. に掲げるアからキの場合を除き、事前に、医療用医薬品及び要指導医薬品にあつては PMDA 医薬品安全対策第一部あるいは医薬品安全対策第二部に、クラスⅣ医療機器にあつては PMDA 医療機器品質管理・安全対策部医療機器安全課に、再生医療等製品にあつては PMDA 医薬品安全対策第二部に相談を申し入れること。なお、PMDA が安全対策措置の検討が必要と考え、企業へ照会した場合も事前相談として取り扱うこととする。

## 3. 事前相談が不要の場合

ア. 改訂を指示又は指導する安全対策課長通知に基づく改訂の場合であつて、事前に PMDA と相談した企業と 4. に記した「相談整理番号」を共有している場合

イ. 自主改訂の場合であつて、事前に PMDA と相談した企業と 4. に記した「相談整理番号」を共有している場合

ウ. 承認（承認事項一部変更承認を含む。）に伴う新規作成又は改訂の場合

PMDA の審査部門と合意した電子化された添付文書（案）の記載から、届出が必要な注意事項等情報の変更が無い場合に限る。なお、代替新規承認による場合は、別紙様式の備考欄に基となった医薬品の名称（旧販売名）を記載すること。

エ. 承認の承継に伴う新規作成の場合

承継元の電子化された添付文書から届出が必要な注意事項等情報の変更が無い場合に限る。

オ. 日本薬局方改正による名称変更による改訂の場合

カ. 医療機器の電子化された添付文書の記載要領に関する次に掲げる改訂の場合

・「医療機器の添付文書の記載要領に関する Q&A について」（平成 26 年 10 月 31

日付け厚生労働省医薬食品局安全対策課事務連絡。以下「事務連絡」という。)の別添1において電子化された添付文書に記載する必要がない例として示されている、「医療従事者として医療を実施するにあたり既に注意されていると考えられる事項の例示」に関する記載を改訂する場合

- ・「医療機器の添付文書の記載要領の改正について」(平成26年10月2日付け薬食発1002号第10号厚生労働省医薬食品局長通知)において廃止され、事務連絡において電子化された添付文書に記載する必要がないとしている、「医用電気機器の添付文書に記載すべき使用上の注意事項について」(昭和47年6月1日付け薬発第495号厚生省薬務局長通知)に関する記載を改訂する場合

キ. 誤記の修正など内容の変更を伴わない改訂の場合

新旧対照表を添付するか、別紙様式の備考欄に変更箇所を記載した上で、変更理由を備考欄に記載すること。

#### 4. 相談整理番号

PMDAは、企業との事前相談の結果、注意事項等情報の改訂が必要又は妥当と判断した場合は相談企業に対して、届出に際して必要な「相談整理番号」を伝達するので、相談企業は必要に応じて関連企業と共有すること。「相談整理番号」は紛失しないよう社内で適切に管理し、届出時に正確に入力又は記載すること。

複数の「相談整理番号」に対応する、自主改訂を同時に届出しようとする場合には、1つの新旧対照表にまとめたものを作成し、PMDA 医薬品安全対策第一部、医薬品安全対策第二部、又は医療機器品質管理・安全対策部医療機器安全課に相談すること。

また、使用上の注意等の改訂指示等の通知に基づく改訂と自主改訂を同時に行う場合は、それぞれの「相談整理番号」をカンマで区切った上で入力又は記載すること。

なお、医療用医薬品、クラスIV医療機器及び再生医療等製品の届出を専用ページで行う場合、「相談整理番号」欄が空欄のままではシステム上でエラーとなるため、PMDAが「相談整理番号」を発番していない届出(3.ウ～キに示す場合)のみを行う場合は、「9999」を入力すること。

#### 5. 届出の時期

ア. 承認によるもの

製造販売開始又は注意事項等情報の情報提供開始のいずれか早い方の前に、十分な余裕を持って届け出ること。

医療用医薬品、要指導医薬品及び再生医療等製品の届出は、PMDAの審査部門と電子化された添付文書(案)を合意した後であれば、承認前であっても届出を行うことができること。

クラスIV医療機器の届出は承認後に行うこと。

イ. 承認の承継によるもの

承継企業による製造販売開始又は注意事項等情報の情報提供開始のいずれか早い方の前に、十分な余裕を持って届け出ること。承継前であっても届出を行うことができること。

ウ. 改訂指示等の通知又は自主改訂によるもの

情報提供開始前に、十分な余裕を持って届け出ること。

エ. 緊急安全性情報（イエローレター）・安全性速報（ブルーレター）の配布によるもの

情報提供を直ちに開始できるよう、PMDA と十分連携をとって、速やかに届出を行うこと。

## 6. 届出を受け付けた旨の通知

届出が受け付けられると、受付した旨及び登録番号等を、医療用医薬品、クラスIV医療機器及び再生医療等製品では、専用ページの利用にあたり事前に登録された宛先に、要指導医薬品では、課長通知の別紙様式中に記載された宛先に、PMDA からメールにて通知する。この登録番号は PMDA への問合せの際に使用すること。なお、本受付のメールによる通知をもって、届出は成立するものであること。

## 7. 届出を受理した旨の通知

PMDA での届出内容の確認後に、届出内容を受理した旨を、医療用医薬品、クラスIV医療機器及び再生医療等製品では、事前に登録された宛先に、要指導医薬品では、課長通知の別紙様式中に記載された宛先に、PMDA からメールにて通知する。

PMDA での確認には、通常 5 営業日程度を要する見込みであるが、後発医薬品の薬価基準収載にあわせての届出等、多くの届出が集中する時期には、PMDA での確認に相当の時間を要することが見込まれることに留意し、特に余裕を持った届出を行うこと。

なお、医療用医薬品、クラスIV医療機器及び再生医療等製品において、電子化された添付文書の PMDA ウェブサイトでの公表は、受理日もしくは企業の設定した公表予定日のいずれか遅い日となること。

## 8. PMDA からの修正依頼時の対応

PMDA での届出内容の確認において不備等がある場合には、修正が必要である旨を医療用医薬品、クラスIV医療機器及び再生医療等製品では、事前に登録された宛先に、要指導医薬品では、課長通知の別紙様式中に記載された宛先に、PMDA から電子メールにて通知する。

PMDA から修正が必要との連絡があった際には、修正等の手続きを行うこと。

## 9. その他

ア. SKW サイト及び IKW サイトへのアクセス方法は、PMDA 安全性情報・企画管理

部リスクコミュニケーション推進課へメールにて問い合わせること。問い合わせメールアドレスは次のとおり。

医療用医薬品の場合：[ph-helpdesk@pmda.go.jp](mailto:ph-helpdesk@pmda.go.jp)

一般用医薬品・要指導医薬品の場合：[okw-helpdesk@pmda.go.jp](mailto:okw-helpdesk@pmda.go.jp)

医療機器の場合：[md-helpdesk@pmda.go.jp](mailto:md-helpdesk@pmda.go.jp)

体外診断用医薬品の場合：[ivd-helpdesk@pmda.go.jp](mailto:ivd-helpdesk@pmda.go.jp)

再生医療等製品の場合：[saisei-helpdesk@pmda.go.jp](mailto:saisei-helpdesk@pmda.go.jp)

- イ. 一般用医薬品、承認不要医薬品、一般医療機器・管理医療機器・高度管理医療機器（特定高度管理医療機器を除く）（以下「クラスⅠ～Ⅲ医療機器」という。）及び体外診断用医薬品については届出の対象ではないが、電子化された添付文書（クラスⅠ～Ⅲ医療機器はテキストPDF）の掲載は、同じPMDAウェブサイトの専用ページから行うことができるので、SKWサイト及びIKWサイトを適宜参照すること。

#### 10. 適用期日

令和3年4月1日以降に届出・公表する注意事項等情報より適用する。

以上

別紙

医療機器の注意事項等情報の届出における記載事項新旧対照表

- ・ 製造販売業者名： \_\_\_\_\_
- ・ 製品名： \_\_\_\_\_
- ・ 承認番号： \_\_\_\_\_
- ・ 相談整理番号： \_\_\_\_\_
- ・ 備考： \_\_\_\_\_

現行	改訂案

注意事項

- ・ 現行欄及び改訂案欄において、改訂を行った箇所には下線を付すこと。
- ・ 新たに記載事項を追加する際は、現行欄に「(新設)」と記載し、改訂案欄の当該記載に下線を付すこと。
- ・ 記載事項を削除する際は、改訂案欄に「(削除)」と記載し、現行欄の当該記載に下線を付すこと。
- ・ 本様式はテキスト PDF にて作成すること。