

事 務 連 絡
令 和 4 年 6 月 24 日

日本一般用医薬品連合会 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課

「E2B(R3)実装ガイドに対応した市販後副作用等報告及び治験副作用等報告
について」の一部改正について

標記について、別添のとおり各都道府県衛生主管部(局)長宛て通知したので、
貴会会員に対して周知頂きますよう御配慮願います。