



2021年5月

お客様 各位

バイオメリュー・ジャパン株式会社  
臨床事業部

添付文書のインターネット掲載場所移行のご案内

拝啓

時下ますますご清祥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。さて、この度、法律の一部改正(「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保に関する法律等の一部を改正する法律」、令和元年法律第 63 号)に基づき、弊社、製品要覧サイトに掲載の添付文書を PMDA(独立行政法人医薬品医療機器総合機構)の添付文書 HP に掲載移行することとなりましたので、下記にご案内申し上げます。なお、一部製品の使用説明書等の情報は、今後も弊社の製品要覧サイトに掲載されます。今後とも末永くご愛顧いただけますよう、何卒よろしくお願ひ申し上げます。

敬具

記

- 対象製品: ①体外診断用医薬品 ②医療機器
- 移行時期: 2021年8月1日より
- 内容: 製品要覧サイト(<https://www.biomerieux-jp.net/>)内での添付文書掲載を終了

現行	2021年8月1日以降
● アイコンクリック後、添付文書が表示され、閲覧可能	● アイコンクリック後、PMDA 情報検索ページに移動。製品名等で検索ください。

- 掲載移行先:
  - 体外診断用医薬品: <https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/ivdSearch/>
  - 医療機器: <https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/kikiSearch/>

お問い合わせ:  
臨床事業部:0120-265-034  
受付時間:月曜～金曜(祝祭日を除く)9:00～17:30

以上