

令和3年4月27日

関係各位

独立行政法人医薬品医療機器総合機構  
審査マネジメント部  
安全性情報・企画管理部  
医薬品安全対策第一部  
医薬品安全対策第二部  
医療機器品質管理・安全対策部

ゴールデンウィーク(4/30～5/5)における副作用等報告及び不具合等報告に係る受付  
並びに取扱い等について

独立行政法人医薬品医療機器総合機構(以下「PMDA」という。)の業務に関して、日頃からご理解、ご協力をいただき有難うございます。

来る令和3年4月30日(金)から同年5月5日(水)までにおける副作用等報告及び不具合等報告に係る受付並びに取扱い等は、下記のとおりとさせていただきますので、貴会傘下会員への周知方よろしくお願い申し上げます。

#### 記

#### 1. ゴールデンウィークにおける受付窓口での受付時間、電子的報告の受付等について

- (1) 医薬品及び治験薬の副作用等報告
- (2) 医薬部外品及び化粧品の副作用報告
- (3) 医薬部外品及び化粧品の研究報告
- (4) 医療機器、治験機器、再生医療等製品及び治験製品の不具合等報告

上記(1)から(4)に係る報告については、以下のとおりといたします。

##### <受付窓口での受付時間>

- ・ 窓口での受付は行わないこととし、4月30日(金)は15時まで、5月6日(木)は11時から受付いたします。

可能な限り電子的報告又は郵送での提出にご協力をお願いいたします。

##### <電子的報告の受付等>

- ・ 上記(1)から(4)に係る電子的報告については、4月30日(金)までに送信された報告は原則、当該日の受理といたします。
- ・ 上記(1)から(3)に係る電子的報告については、5月1日(土)から5月6日(木)までの間に送信された報告は、5月6日(木)に受理いたします。
- ・ 上記(4)に係る電子的報告については、5月1日(土)から5月6日(木)までの間に送信された報告は、5月6日(木)以降の処理といたします。

<電子メールによる報告の受理>

- ・ 上記(2)に係る電子メールによる報告については、4月30日(金)17時までに受信した報告は当該日の受理といたします。それ以降、5月6日(木)9時30分までに届いたものは5月6日(木)付の受理といたします。

(5) 医薬品・医療機器等安全性情報報告及び予防接種後副反応疑い報告

4月30日(金)から5月5日(水)までに各報告で規定された方法により PMDA に届いた報告に係る受理は、原則、5月6日(木)といたします。ただし、新型コロナウイルスの予防接種後副反応疑い報告についてはゴールデンウィーク中も順次受付いたします。

2. ゴールデンウィーク中の緊急連絡先

ゴールデンウィーク中、上記 1.(1)から(4)等に関して、緊急を要する安全性情報の連絡先は以下のとおりといたします。これらの連絡先はゴールデンウィーク中のみ通話が可能です。

なお、ご連絡をいただいた際には、詳細な情報を電子メール等で提供する場合もありますが、その際は、通常どおり、セキュリティに十分注意した上で提供いただくようお願いいたします。

(1) 医薬品(体外診断用医薬品を除く)、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品

医薬品安全対策第一部、医薬品安全対策第二部

090-9829-8654 080-3571-7998

(注)分野にかかわらず、上記のいずれかの番号にご連絡ください。

(2) 医療機器及び体外診断用医薬品

医療機器品質管理・安全対策部

090-9107-1490 080-3698-6380

(3) 治験薬、治験機器及び治験製品

審査マネジメント部 審査企画課

090-6490-0901

(参考)

行政機関の休日に関する法律(昭和六十三年法律第九十一号)(抜粋)

(行政機関の休日)

第一条 次の各号に掲げる日は、行政機関の休日とし、行政機関の執務は、原則として行わないものとする。

一 日曜日及び土曜日

二 国民の祝日に関する法律(昭和二十三年法律第七十八号)に規定する休日

三 十二月二十九日から翌年の一月三日までの日(前号に掲げる日を除く。)

(期限の特例)

第二条 国の行政庁(各行政機関、各行政機関に置かれる部局若しくは機関又は各行政機関の長その他の職員であるものに限る。)に対する申請、届出その他の行為の期限で法律又は法律に基づく命令で規定する期間(時をもって定める期間を除く。)をもって定めるものが行政機関の休日に当たるときは、行政機関の休日の翌日をもってその期限とみなす。ただし、法律又は法律に基づく命令に別段の定めがある場合は、この限りでない。