

登録は簡単、3ステップ!

登録・利用  
無料

ステップ  
**1** アクセス

PMDAメディアナビに  
アクセス

PMDAメディアナビ  検索

新規登録をクリック

ステップ  
**2** 情報入力

- ・都道府県
- ・所属  
(例. 病院、一般診療所)
- ・職種 (例. 医師)
- ・メールアドレス
- ・受信項目の選択

ステップ  
**3** 登録

届いた確認用メールの  
リンクにアクセスして  
手続き完了



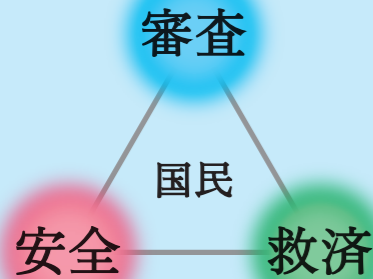
PMDAとは



独立行政法人 医薬品医療機器総合機構  
(Pharmaceuticals and Medical Devices Agency)は、  
国民保健の向上に貢献することを目的として、  
3つの業務を行っている日本唯一の組織です。

セーフティ・トライアングル

世界にない日本独自のトライアングル



承認審査

医薬品や医療機器等の品質・有効性・安全性について  
治験前から承認まで

一貫した体制で開発への助言や審査を実施。

- 相談業務
- 信頼性保証業務
- 医薬品等承認審査業務
- GMP/QMS調査業務
- 医療機器承認審査業務
- 基準作成調査業務

安全対策

市販後における安全性に関する  
情報の収集、分析、提供を実施。

- 情報収集・整理業務
- 相談業務
- 調査・分析業務
- 情報提供業務

健康被害救済

医薬品の副作用や生物由来製品を介した感染等による  
健康被害に対して迅速な救済を実施。

- 医薬品副作用被害救済業務
- 生物由来製品感染等被害救済業務
- 受託・貸付業務 (スモン患者)
- 受託給付業務 (HIV感染者、発症者)
- 特定C型肝炎ウイルス感染被害者救済業務

副作用、不具合等気づいたら  
PMDAへ報告をお願いします

医薬品・医療機器等  
安全性情報報告制度

FAX、メールまたは郵送で  
受け付けています。



詳しくはこちら

お薬を使うすべての方に知ってほしい制度です。  
**医薬品副作用被害救済制度**

◎副作用による健康被害について救済給付をおこなう公的制度です。

詳しくは「副作用 救済」で検索

☎0120-149-931 受付時間[月～金]午前9:00～午後5:00  
(祝日・年末年始を除く)

特設サイト [https://www.pmda.go.jp/kenkouhigai\\_camp/index.html](https://www.pmda.go.jp/kenkouhigai_camp/index.html)



最新の情報がすぐに届く!

詳しくは、PMDAメディアナビ  検索

スマートフォンからも登録できます!

多くの医療関係者の方がご利用!!

**PMDAメディアナビ**

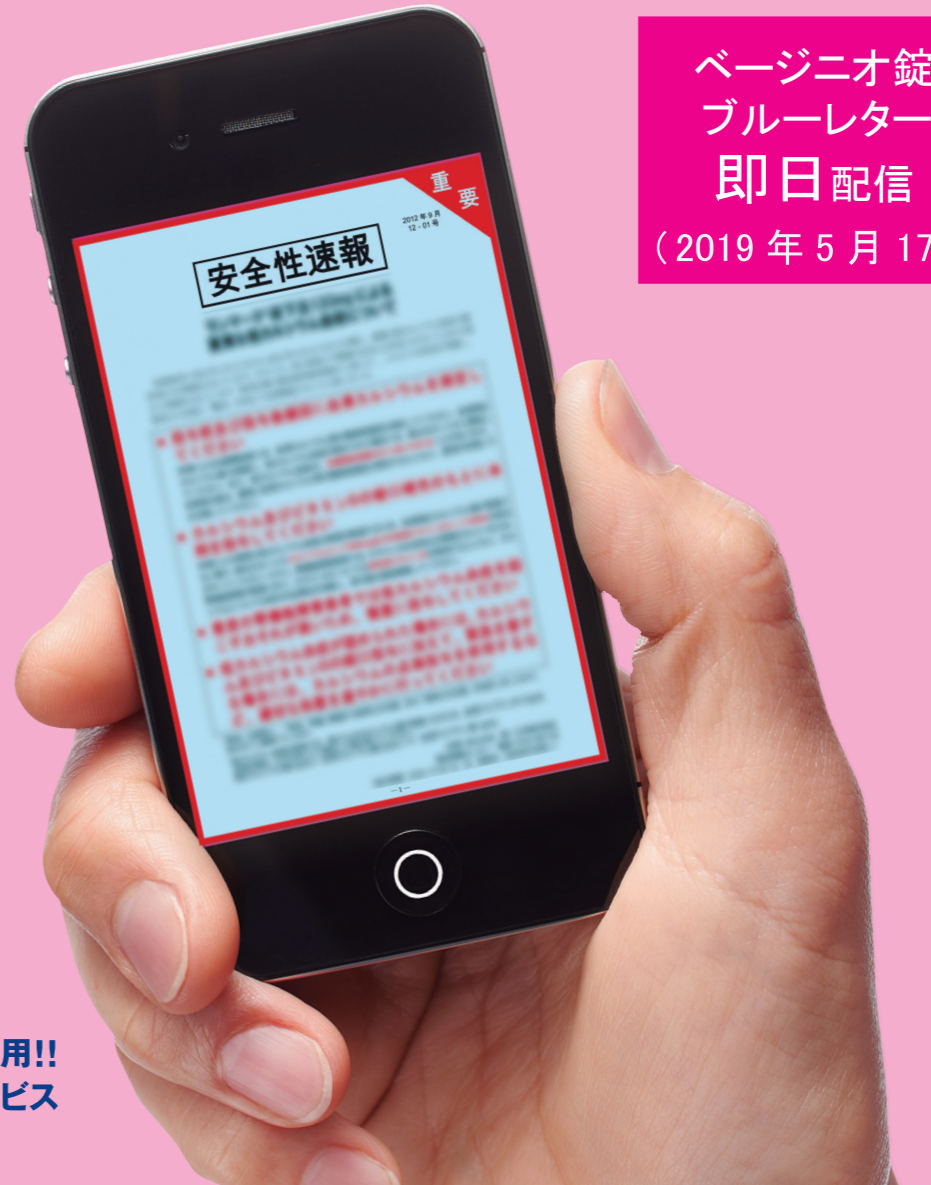
独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 東京都千代田区霞が関3-3-2 新霞が関ビル

<https://www.pmda.go.jp/>

18M1-A

厚生労働省・日本医師会 推奨

PMDAメディアナビは  
どこよりも早く医薬品等の  
重要な情報をお届けします。



ページニオ錠の  
ブルーレターを  
即日配信!  
(2019年5月17日)

登録・利用  
無料

多くの医療関係者の方がご利用!!  
医薬品医療機器情報配信サービス

**PMDAメディアナビ**

医薬品、医療機器等の安全性に関する情報収集の手段として、  
「PMDAメディアナビ」の登録を推奨いただいています。

厚生労働省・日本医師会・日本歯科医師会・日本薬剤師会  
日本臨床工学技士会・日本看護協会

