

## 「添付文書情報」の検索方法

1. 検索条件を設定の上、「検索実行」ボタンをクリックすると検索します。検索結果として、右フレームに該当する医療用医薬品の販売名の一覧が、販売名の昇順で表示されます。
2. 右のフレームで参照したい販売名をクリックすると、新しいタブで該当する医療用医薬品の添付文書情報が表示されます。

## 検索条件設定時の注意

- 検索はテキスト文章（SGML 又は XML）が対象となっており、**画像及び PDF の内容は検索対象になりません。**
- **全ての検索項目間は、AND 検索です。**
- 検索実行後も検索項目内の入力内容は保持されます。入力項目にキーワードを追加することで**絞り込み検索することができます。**
- **検索結果の上限は 1000 件であり、それを超える場合は検索結果が表示されません。**条件を追加して、絞り込み検索を行ってください。
- 「設定を保存する」ボタンをクリックすることで、選択された項目（新旧様式選択ボタン、「項目内検索 1～3」のリスト、表示する件数のリスト）が保存されます。次回接続時、保存された設定が初期表示されます。

## 検索条件の設定項目について（その 1）

### 一般名・販売名

- 医薬品の名称（販売名又は一般名）を入力して検索します（名称の一部でも可）。なお、ひらがな入力による検索実行時は、ひらがなに加えて、カタカナに変換した文字列に一致する検索結果を表示します。
- 検索対象は、添付文書情報内の「販売名」と「一般的名称」の文字列です。  
ただし、旧様式（SGML）のうち、例えば輸液等で「一般的名称」項目の欄にデータが入力されていない添付文書情報においては「基準名」「組成」「組成及び性状の表」の項目も併せて検索対象となります。
- 検索対象指定  
検索対象として、「一般名及び販売名」「一般名のみ」「販売名のみ」のいずれかを指定します。
- 検索方法指定  
検索方法として、「部分一致」、「前方一致」のいずれかを指定します。キーワードを複数入力する場合には、部分一致を指定し、文字列間を全角又は半角スペースで区切ってください。
- 英数字による検索  
単語の一部による検索はできません。（例：PMDA 徐放錠 20mg の場合、「PMD」や「20」では検索できず、「PMDA」や「20mg」で検索可能です。）  
入力したキーワードと添付文書情報のデータ間で、全角/半角や大文字/小文字の違いがある場合、検索方法により仕様が異なるために検索結果が異なります（下表参照）。

	全角/半角	大文字/小文字
部分一致検索	○	○
前方一致検索	○	△

※ ○：違いに関わらず検索可能

△：添付文書情報のデータと完全一致した場合、検索可能

## 検索条件の設定項目について（その2）

### 薬効分類

プルダウンで表示される薬効分類名リスト（体外診断用医薬品を除いたもの）から検索したい項目を選択します。先頭に「-」がついているものは、その配下の薬効全てが検索対象となります。

### 項目内検索 1～3

#### ● 検索対象の指定

検索対象として、「新様式」「旧様式」「新旧様式(旧項目)」「新旧様式(新項目)」のいずれかを指定します。

	新旧様式 選択ボタン	検索対象となる添付文書	プルダウンに表示される項目名
①	新様式	新様式(XML)で 登録されている添付文書	新記載要領にて規定された項目名
②	旧様式	旧様式(SGML)で 登録されている添付文書	旧記載要領にて規定された項目名
③	新旧様式 (旧項目)	新様式と旧様式で 登録されている添付文書	旧記載要領にて規定された項目名 (ただし、選択した旧記載要領の項目に対応する 新記載要領の項目も串刺し検索されます。)
④	新旧様式 (新項目)	新様式と旧様式で 登録されている添付文書	新記載要領にて規定された項目名 (ただし、選択した新記載要領の項目に対応する 旧記載要領の項目も串刺し検索されます。)

※③、④における串刺し検索の対応項目一覧については3～4ページ目をご確認ください。

#### ● 項目内検索における対象項目の指定について

① 「全文検索（文書内全体を対象）」、または検索したい項目を選択します。先頭に「+」がついているものは、その配下の「+」及び「-」項目すべてが検索対象となります。

なお、「使用上の注意」の検索対象は記載要領で規定された項目となります。詳細は5ページ目をご確認ください。

② キーワードを入力します。複数のキーワードにて検索する場合には、文字列間を全角又は半角スペースで区切ってください。

③ キーワードを複数入力した際は、それらをどのように検索するかを選択します。

**(注) これは一つの項目内に対するものです。項目間はAND検索です。**

全てを含む	AND 検索
いずれも含まない	NOT 検索
いずれかを含む	OR 検索

#### ● 英数字による検索

単語の一部による検索はできません。(例:CYP3A4の場合、「CYP3」や「3A4」では検索できず、「CYP3A4」で検索可能です。)

入力したキーワードと添付文書情報のデータにおいて、大文字/小文字や全角/半角の違いがある場合も検索可能です。

### 項目のあるものを検索

チェックを入れた項目に情報がある医薬品が、検索結果の対象になります。

串刺し検索の対応項目一覧

③「新旧様式（旧項目）」を選択した場合

プルダウンの項目名(旧項目)	新メニュー対応検索項目	プルダウンの項目名(旧項目)	新メニュー対応検索項目
全文検索（文書内全体を対象）	全文検索（文書内全体を対象）	+副作用	+11. 副作用
使用上の注意	使用上の注意	-副作用等の概要	+11. 副作用
-作成又は改訂年月	-ア. 作成又は改訂年月	-重大な副作用	-11.1 重大な副作用
-日本標準商品分類番号	-イ. 日本標準商品分類番号	-重大な副作用(類薬)	-11.1 重大な副作用
-承認・許可番号	-ウ. 承認番号、販売開始年月	-その他の副作用	-11.2 その他の副作用
-販売開始年月	-ウ. 承認番号、販売開始年月	-高齢者への投与	-9.8 高齢者
-貯法、使用期限等	-エ. 貯法、有効期間	-妊婦,産婦,授乳婦等への投与	-9.4 生殖能を有する者
	-20. 取扱い上の注意		-9.5 妊婦
-規制区分	-カ. 規制区分		-9.6 授乳婦
-基準名	-キ. 基準名	-小児等への投与	-9.7 小児等
-警告	-1. 警告	-臨床検査結果に及ぼす影響	-12. 臨床検査結果に及ぼす影響
-禁忌	-2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）	-過量投与	-13. 過量投与
-原則禁忌	-2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）	-適用上の注意	-14. 適用上の注意
	+9. 特定の背景を有する患者に関する注意	-その他の注意	+15. その他の注意
+組成と性状	+3. 組成・性状	-薬物動態	+16. 薬物動態
-組成	+組成	-臨床成績	+17. 臨床成績
-製剤の性状	-製剤の性状	-薬効薬理	+18. 薬効薬理
-効能又は効果	-4. 効能又は効果	-有効成分に関する理化学的知見	-19. 有効成分に関する理化学的知見
-効能又は効果に関連する使用上の注意	-5. 効能又は効果に関連する注意	-取扱い上の注意	-20. 取扱い上の注意
-用法及び用量	-6. 用法及び用量	-承認条件	-21. 承認条件
-用法及び用量に関連する使用上の注意	-7. 用法及び用量に関連する注意	-包装	-22. 包装
-慎重投与	+9. 特定の背景を有する患者に関する注意	-主要文献	-23. 主要文献
-重要な基本的注意	-8. 重要な基本的注意	-文献請求先	-24. 文献請求先及び問い合わせ先
+相互作用	+10. 相互作用	-保険給付上の注意	-25. 保険給付上の注意
-相互作用概略	+10. 相互作用	-製造販売業者の氏名又は名称及び住所	-26. 製造販売業者等
-併用禁忌	-10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
-原則併用禁忌	-10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
	-10.2 併用注意（併用に注意すること）		
-併用注意	-10.2 併用注意（併用に注意すること）		

④「新旧様式（新項目）」を選択した場合

プルダウンの項目名(新項目)	旧メニュー対応検索項目	プルダウンの項目名(新項目)	旧メニュー対応検索項目	プルダウンの項目名(新項目)	旧メニュー対応検索項目
全文検索（文書内全体を対象）	全文検索（文書内全体を対象）			-12. 臨床検査結果に及ぼす影響	-臨床検査結果に及ぼす影響
使用上の注意	使用上の注意	-9.2 腎機能障害患者	-原則禁忌 -慎重投与	-13. 過量投与	-過量投与
-ア. 作成又は改訂年月	-作成又は改訂年月			-14. 適用上の注意	-適用上の注意
-イ. 日本標準商品分類番号	-日本標準商品分類番号	-9.3 肝機能障害患者	-原則禁忌 -慎重投与	+15. その他の注意	
-ウ. 承認番号、販売開始年月	-承認・許可番号	-9.4 生殖能を有する者	-原則禁忌	-15.1 臨床使用に基づく情報	-その他の注意
	-販売開始年月		-慎重投与	-15.2 非臨床試験に基づく情報	
-エ. 貯法、有効期間	-貯法、使用期限等		-妊婦、産婦、授乳婦等への投与	+16. 薬物動態	-薬物動態
-カ. 規制区分	-規制区分		-原則禁忌	-16.1 血中濃度	
-キ. 基準名	-基準名	-9.5 妊婦	-慎重投与	-16.2 吸収	
-1. 警告	-警告		-妊婦、産婦、授乳婦等への投与	-16.3 分布	
-2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)	-禁忌	-9.6 授乳婦	-原則禁忌	-16.4 代謝	
	-原則禁忌		-慎重投与	-16.5 排泄	
+3. 組成・性状	+組成と性状		-妊婦、産婦、授乳婦等への投与	-16.6 特定の背景を有する患者	
-製法の概要	(なし)		-原則禁忌	-16.7 薬物相互作用	
+組成	-組成	-9.7 小児等	-慎重投与	-16.8 その他	
-添加剤	(なし)		-小児等への投与	+17. 臨床成績	-臨床成績
-製剤の性状	-製剤の性状		-原則禁忌	-17.1 有効性及び安全性に関する試験	
-4. 効能又は効果	-効能又は効果	-9.8 高齢者	-慎重投与	-17.2 製造販売後調査等	
-5. 効能又は効果に関連する注意	-効能又は効果に関連する使用上の注意		-高齢者への投与	-17.3 その他	
-6. 用法及び用量	-用法及び用量	+10. 相互作用	+相互作用	+18. 薬効薬理	-薬効薬理
-7. 用法及び用量に関連する注意	-用法及び用量に関連する使用上の注意		-相互作用概略	-18.1 作用機序	
-8. 重要な基本的注意	-重要な基本的注意	-10.1 併用禁忌 (併用しないこと)	-併用禁忌	-19. 有効成分に関する理化学的知見	-有効成分に関する理化学的知見
+9. 特定の背景を有する患者に関する注意	-原則禁忌		-原則併用禁忌	-20. 取扱い上の注意	-取扱い上の注意
	-慎重投与	-10.2 併用注意 (併用に注意すること)	-併用注意		-貯法、使用期限等
	-妊婦、産婦、授乳婦等への投与		-原則併用禁忌	-21. 承認条件	-承認条件
	-小児等への投与	+11. 副作用	+副作用	-22. 包装	-包装
	-高齢者への投与		-副作用等の概要	-23. 主要文献	-主要文献
-9.1 合併症・既往歴等のある患者	-原則禁忌	-11.1 重大な副作用	-重大な副作用	-24. 文献請求先及び問い合わせ先	-文献請求先
	-慎重投与		-重大な副作用(類薬)	-25. 保険給付上の注意	-保険給付上の注意
		-11.2 その他の副作用	-その他の副作用	-26. 製造販売業者等	-製造販売業者の氏名又は名称及び住所

## 「使用上の注意」の検索対象

項目内検索 1～3 において「使用上の注意」を選択した場合の検索対象は以下の通りです。

新様式(XML)で 登録されている添付文書	旧様式(SGML)で 登録されている添付文書
-1. 警告	-警告
-2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)	-禁忌
-5. 効能又は効果に関連する注意	-原則禁忌
-7. 用法及び用量に関連する注意	-効能又は効果に関連する使用上の注意
-8. 重要な基本的注意	-用法及び用量に関連する使用上の注意
+9. 特定の背景を有する患者に関する注意	-慎重投与
+10. 相互作用	-重要な基本的注意
+11. 副作用	+相互作用
-12. 臨床検査結果に及ぼす影響	+副作用
-13. 過量投与	-高齢者への投与
-14. 適用上の注意	-妊婦,産婦,授乳婦等への投与
+15. その他の注意	-小児等への投与
	-臨床検査結果に及ぼす影響
	-過量投与
	-適用上の注意
	-その他の注意