

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  
新規登録をクリック

PMDAメディアナビ 検索



ステップ

2 情報入力

- ・都道府県
- ・所属  
(例. 病院、歯科診療所)
- ・職種 (例. 歯科医師)
- ・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。

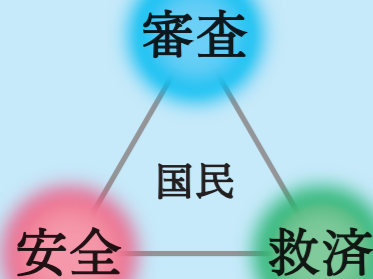
PMDAとは



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)



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

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/>

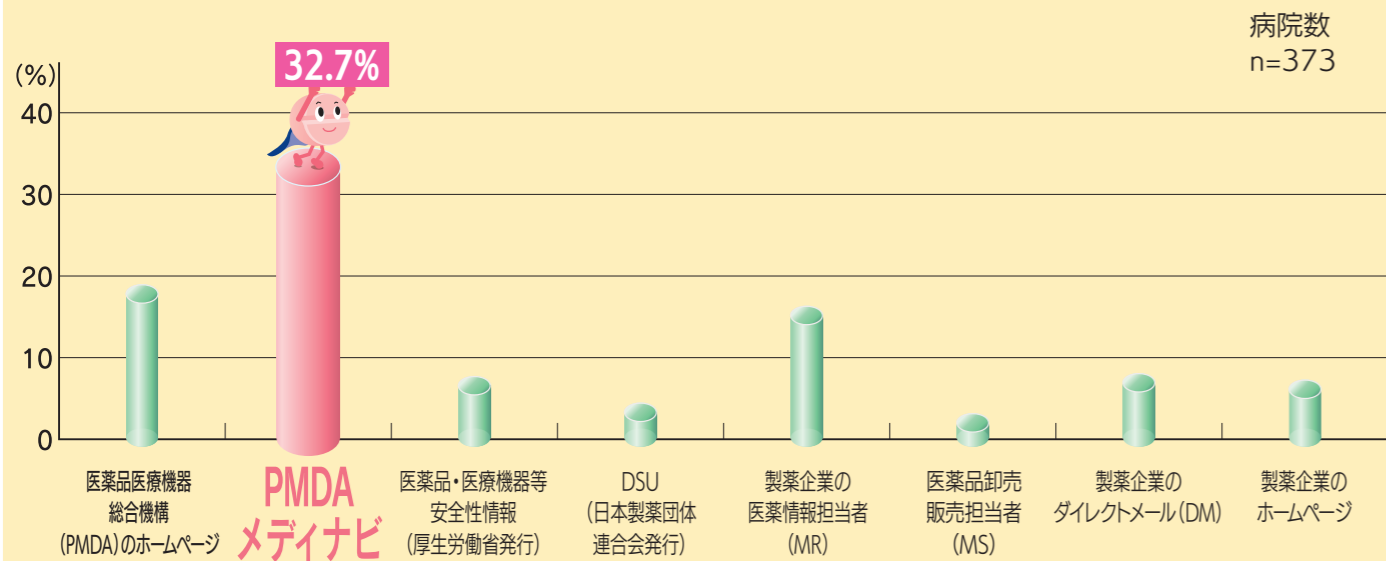
# 正確でどこよりも早い情報を利用して 患者さんに安心・安全な医療の提供を。

PMDAメディナビは、医薬品・医療機器・再生医療等製品の特に重要な安全性情報をいち早く登録者にお届けする無料のメールサービスです。

## 迅速な情報収集の手段として医療現場で活用されています！

添付文書の改訂等、医薬品安全性情報を入手する際、迅速に情報を得る目的のために最もよく利用している情報源を聞いたところ、他の情報源を抑えて、PMDAメディナビが1位になりました。

### 迅速に情報を得るための情報源



出典：平成29年度病院における医薬品安全性情報の入手・伝達・活用状況に関する調査

## 公的機関のサービス、だから信頼できる！

医薬品、医療機器等に関する安全性情報は患者さんの健康・治療に関わる情報です。PMDAメディナビは医薬品、医療機器等の審査・安全対策の実施機関であるPMDAが自ら発出するため、信頼できる情報をお届けできます。



## メールが届く、だからいつでも確認できる！

PMDAメディナビはメール配信サービスです。通勤途中のスマートフォンでも、診察の合間のパソコンでも、いつでもどこでも自分にあった環境で受け取ることができます。

## こんな情報がメールが届きます

### ★ 緊急安全性情報 (イエローレター)

緊急に安全対策上の措置をとる必要があると判断された場合に発出される情報です。  
(厚生労働省からの配布指示に基づき、製造販売業者が作成)

### ★ 安全性速報 (ブルーレター)

緊急安全性情報に準じ、一般的な使用上の注意の改訂情報よりも迅速な安全対策措置をとる必要があると判断された場合に発出される情報です。  
(厚生労働省からの配布指示に基づき、製造販売業者が作成)

### ★ 厚生労働省からの使用上の注意の改訂指示・自主点検通知

### ★ 医薬品の適正使用に関するお知らせ

### ● RMP (医薬品リスク管理計画)

### ● 承認情報

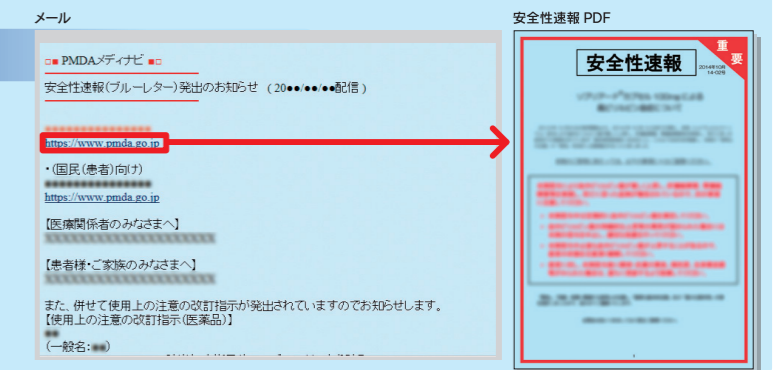
### ● 医薬品・医療機器等安全性情報 (厚生労働省発行)

### ● DSU (医薬品安全対策情報)

※★の情報はすべての方に配信されます。その他の受信項目はご自身で選択していただくことができます。

### メール配信例 ▶

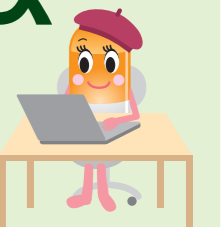
PMDAメディナビで配信されるメールには、PMDAホームページへのリンクが記載されています。リンクから簡単に詳細な情報を入手することができます。希望する方には、一部の配信項目について、添付ファイル付きのメールをお送りしています。



### PMDAメディナビのオプション機能

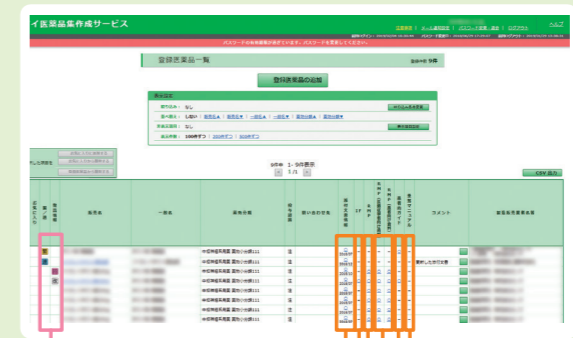
## 使って便利! マイ医薬品集作成サービス

必要とする医薬品をご登録頂くことで、オリジナルの医薬品集 (マイ医薬品集) を作成することができます。



#### ここが便利①

あらかじめ登録した医薬品の添付文書情報が更新された時や安全性情報\*がPMDAホームページに掲載された時に、メールでお知らせします。後発医薬品の添付文書情報の更新も把握できます。  
※医薬品リスク管理計画(RMP)、医薬品に関する評価中のリスク等の情報、医薬品・医療機器等安全性情報、DSU



#### ここが便利②

これらの安全性情報が一覧で表示されます。

- 重篤副作用疾患別対応マニュアル
- 患者向医薬品ガイド
- RMP関連資料
- RMP
- 医薬品インタビューフォーム
- 添付文書情報

#### アイコン表示

- 緊急安全性情報
- 安全性速報
- 添付文書の改訂指示通知
- クラスI回収情報

#### ここが便利③

これらの発出情報がアイコンで表示され、一目で確認できます。

#### ここが便利④

Web上で更新前後の添付文書情報を比較することができます。