

3ステップで簡単に登録が完了します!



PMDAメディナビのご案内

医薬品 医療機器 情報 配信 サービス



登録・利用は無料!

ステップ 1 アクセス

PMDAメディナビにアクセス

PMDAメディナビ 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、薬局)
- ・職種(例. 薬剤師)
- ・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

希望者にはマイ医薬品集に登録された医薬品の添付文書情報が更新されたときや、安全性情報*がPMDAホームページに掲載されたときに、登録メールアドレス宛てにお知らせをお送りします。

* 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

登録医薬品の添付文書情報、医薬品インタビューフォーム、患者向医薬品ガイド、重篤副作用疾患別対応マニュアル等が一覧表示されます。

ここが便利③

緊急安全性情報や、添付文書の改訂指示通知、クラスI回収情報などの発出情報がアイコンとして表示され、登録医薬品についての最新情報が一目で確認できます。

ここが便利④

登録医薬品の添付文書情報が更新されたときには、Web上で更新前後の添付文書情報を比較しながら確認できます。

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

- 重篤副作用疾患別対応マニュアル
- 患者向医薬品ガイド
- 医薬品インタビューフォーム
- 添付文書情報更新前後の添付文書情報を比較できます

**患者さんには安全を、
医療従事者の方には安心を。**

*医療に関わる者の責任として
私たちはメディナビに登録しました。*

薬や医療機器・再生医療等製品の安全性情報をどこよりも速く届けてくれるのがPMDAメディナビ。パソコンから簡単な登録手続きをするだけで患者の生死に関わる緊急安全性情報から現場で役立つ医療安全情報まで見落とせない情報がメールでとどきます。医療従事者にとって、患者さんだけでなく自分たちも守ってくれる情報源なのです。

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

最新の情報がすぐに届く!
詳しくは、PMDAメディナビ 検索

スマートフォンからも登録できます!

医療関係者を中心に14万人が利用!!

PMDA メディナビ

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



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

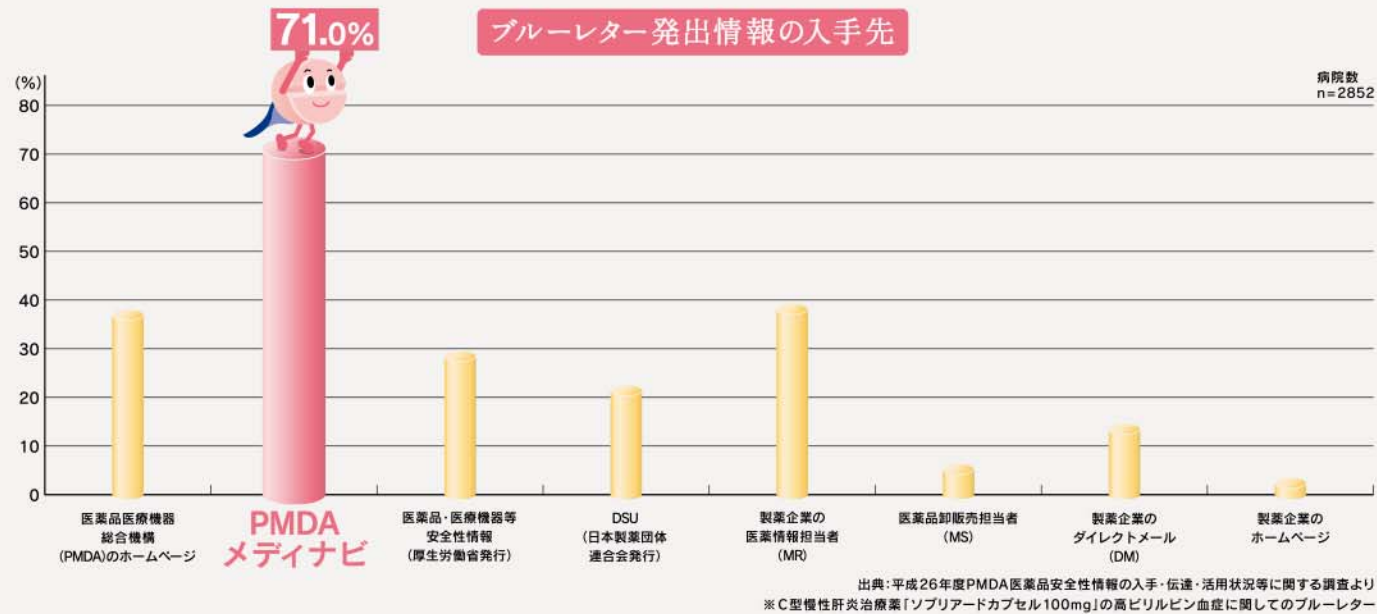
どこよりも速く、 医薬品の安全性情報をお届けしています。



PMDAメディナビは、医薬品・再生医療等製品・医療機器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。

重要な情報がどこよりも速い！

安全性速報(ブルーレター)*発出情報の入手先上位3つとして早かったものを聞いたところ、製薬企業のMR等の他の情報源を抑えて、PMDAメディナビが1位になりました。



PMDAとは？

独立行政法人医薬品医療機器総合機構 (PMDA: 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。

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。

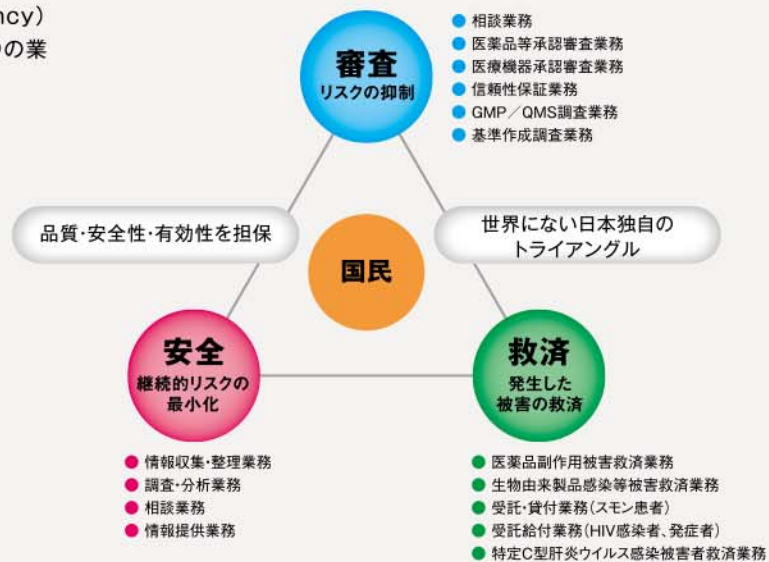
承認審査

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。

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。

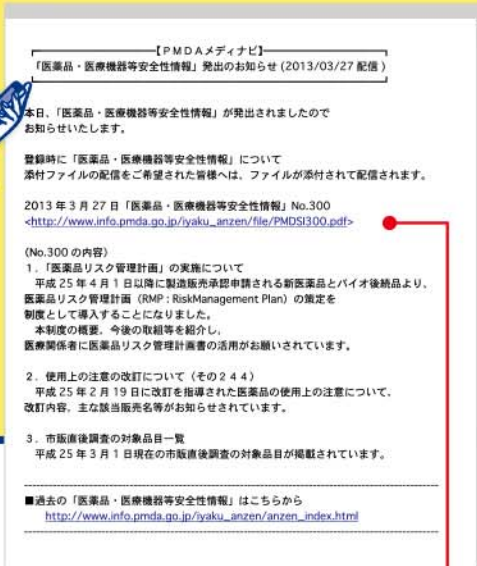
セイフティ・トライアングル



メール配信例

メールでこんな情報が届きます

各種情報をPCやスマートフォンにメールでお届けします。テキスト情報の他、添付のPDFファイルでご確認いただける情報もあります。



★の情報はすべての方に配信されます。その他の配信内容をご自身で設定していただくことができます。(配信例)

★ 緊急安全性情報 (イエローレター)



緊急かつ重大な注意喚起や使用制限に関する対策が必要な状況にある場合に、安全対策上の措置を実施するにあたって発出されます。

DSU (Drug Safety Update: 医薬品安全対策情報)



医薬品を使用する上での新たな注意事項について日本製薬団体連合会が取りまとめた情報です。

★ 安全性速報 (ブルーレター)

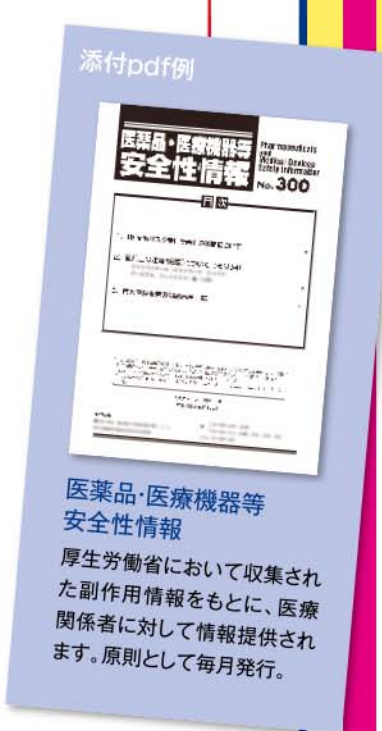


緊急安全性情報に準じ、改訂情報よりも迅速な注意喚起や適正使用のための対応の注意喚起が必要な場合に発出されます。

PMDA医療安全情報



ヒヤリ・ハット事例や副作用・不具合報告の中で、同様の事象が繰り返し報告されている事例等について、図解等でわかりやすく解説。



承認情報
新たに承認された医薬品・医療機器等の名称及び審査報告書についてお知らせします。

★自主点検通知
厚生労働省が医療機器の企業等に対し、自主点検を指示する通知。企業はこの通知に基づき自主点検を実施し、添付文書や取扱説明書を改訂します。

★使用上の注意の改訂指示通知
厚生労働省が医薬品等の製造販売業者に対して使用上の注意の改訂を指示するために作成される通知です。

回収情報 クラスI
医薬品、医療機器等の回収情報のうち、クラスI(重篤な健康被害又は死亡の原因となり得る状況)に関する情報をお知らせします。

★医薬品の適正使用に関するお知らせ
PMDA、医薬品の製造販売業者及び関係学会等からの適正使用に関する情報をお知らせします。

医薬品に関する評価中のリスク等情報
副作用報告の集積、市販後調査等により示唆されるリスクについて厚生労働省及びPMDAが評価を開始した場合に、お知らせします。

厚生労働省発表資料(医薬品等関連)
厚生労働省が安全性等に関する発表をした場合にお知らせします。