

マイ医薬品集作成サービス

操作マニュアル

Ver. 5.6

目次

1. マイ医薬品集作成サービスとは	1
2. マイ医薬品集作成サービスへの登録方法	3
3. マイ医薬品集作成サービスの利用方法	8
3.1. マイ医薬品集作成サービスにログインする	8
3.2. 医薬品を登録する	10
3.2.1. 医薬品を検索し、登録する	10
3.2.2. CSVファイルを取り込み、登録する	14
3.3. マイ医薬品集を利用する	19
3.3.1. 登録済み医薬品の中から、該当する医薬品を検索する	19
3.3.2. 登録済み医薬品のお気に入り登録／表示	22
3.3.3. 登録済みの医薬品を削除する	25
3.3.4. 登録済みの医薬品の情報を閲覧する	27
3.3.5. 表示順を並び替えて表示する	35
3.3.6. 登録済みの医薬品をCSVファイルに出力する	36
3.3.7. 表示項目を設定する	38
3.3.8. 登録済みの医薬品にコメントを入力する	40
3.3.9. 添付文書を参照する	42
3.4. メール通知機能の設定をする	49
3.4.1. メール通知機能について	49
3.4.2. メール通知設定を行う	51
3.5. マイ医薬品集作成サービスからログアウトする	52
3.6. マイ医薬品集作成サービスを退会し、登録済み医薬品を削除する	53
4. パスワードについて	55
4.1. マイ医薬品集作成サービスへのログインパスワードを変更する	55
4.2. ログインパスワードの有効期限について	58

4.3. マイ医薬品集作成サービスへのログインパスワードをお忘れになった場合	60
5. タイムアウトと強制ログアウトについて	62
6. CSVファイル取込機能について	63
6.1. CSVファイルの形式について.....	63
6.2. 新規CSVファイル作成方法(コメントを入力する場合).....	64
6.3. 薬価基準収載コード一覧ファイル作成方法.....	69
7. 添付文書一括ダウンロード機能について	70
7.1. 医薬品の添付文書を一括でダウンロードする	70
8. エラー一覧	72
8.1. 共通メッセージ.....	72
8.2. 利用登録画面	73
8.3. 本登録・パスワード設定画面.....	74
8.4. ログイン画面.....	75
8.5. 登録医薬品一覧画面.....	76
8.6. コメント画面	76
8.7. 医薬品登録画面	77
8.8. 医薬品登録(CSV取込)画面.....	77
8.9. パスワード変更画面	78
8.10. 退会画面	78
8.11. パスワード再発行画面.....	79

1. マイ医薬品集作成サービスとは

「マイ医薬品集作成サービス」とは、PMDA ホームページに添付文書情報が掲載されている医療用医薬品の中から、利用者が選択した医薬品を登録し、それらの医薬品に関連する以下に定めるものを一覧表示し、また、一覧表示からリンクされたウェブサイト又は PDF ファイル等を閲覧できる情報サービスです。

- 1) 販売名
- 2) 一般的名称
- 3) 薬効分類名
- 4) 投与経路
- 5) 問い合わせ先
- 6) 添付文書情報
- 7) 医薬品インタビューフォーム
- 8) 医薬品リスク管理計画(RMP)
- 9) RMP(医療従事者向け資材)
- 10) RMP(患者向け資材)
- 11) 患者向医薬品ガイド・ワクチン接種を受ける人へのガイド
- 12) 重篤副作用疾患別対応マニュアル
- 13) コメント欄
- 14) 安全性に関する発出情報
- 15) 製造販売業者名等

前バージョンからの変更点一覧

前バージョンから以下の変更を行っております。

- 2.マイ医薬品集作成サービスのトップ画面の画面を更新
- 3.3.9 の添付文書旧版比較について、新記載要領(XML 形式)への移行に伴い、SGML 形式同士の比較時の差分表示を削除
- 7.添付文書一括ダウンロード機能について、ポップアップブロック設定の注意を追記

2. マイ医薬品集作成サービスへの登録方法

マイ医薬品集作成サービスは、PMDA メディナビに登録している方が登録・利用できるサービスです。

PMDA メディナビへの登録は以下のURLから行うことができます。

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/medi-navi/0007.html>

マイ医薬品集作成サービスに登録するには、以下の手順に従ってください。

ただし、PMDA メディナビに「仮登録」をした方は、必ず「本登録」を行った後にマイ医薬品集作成サービスの登録を行ってください。また、PMDA メディナビが「停止中」の状態となっているユーザはマイ医薬品集作成サービスに登録することができません。

- ① 以下のURLにアクセスし、【マイ医薬品集作成サービスについて】を表示します。

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/medi-navi/0012.html>



本サービスは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）を作成するサービスです。

マイ医薬品集には登録した医薬品の添付文書、インタビューフォーム、医薬品リスク管理計画（RMP）、RMPに基づく資料（医療従事者向け、患者向け）、患者向ガイド、重篤マニュアル等が一覧表示されます。

また、緊急安全性情報や、添付文書の改訂指示がアイコンとして表示され、登録医薬品についての発出情報の状況が一目で確認出来ます。

本サービスで提供する情報は日々更新され、最新情報が反映されますので、医薬品の安全性情報収集・管理に是非お役立て下さい。

なお、本サービスは『医薬品医療機器情報配信サービス（以下、PMDAメディナビという）』の追加機能となっております。

本サービスのご利用を希望される方は、まず『PMDAメディナビ』へのご登録が必要となります。

災害時等、インターネット環境に接続できない場合に備え、平時から定期的に必要な医療用医薬品の添付文書をダウンロードできる、医療用医薬品添付文書一括ダウンロードサービスはマイ医薬品集作成サービスログイン後ご利用いただけます。詳しくは以下の『3.医療用医薬品添付文書一括ダウンロードサービス』をご覧ください。

マイ医薬品集作成サービスへのログイン、利用登録

[ログイン画面へ](#)

②

- 初めてマイ医薬品集作成サービスをご利用になる方

PMDAメディナビに登録済みの方は「[マイ医薬品集作成サービス利用登録画面](#)」より利用登録を行えば、すぐにご利用いただけます。

PMDAメディナビに未登録の方は、まずPMDAメディナビに登録が必要です。登録後、マイ医薬品集作成サービスの利用登録を行ってください。

お困りの際は[操作マニュアル](#) [5.90MB] 及びQ&A、お問い合わせ先をご確認ください。

- ②「マイ医薬品集作成サービス利用登録画面」をクリックし、【利用規約画面】を表示します。

【利用規約画面】



③【利用規約画面】にて利用規約の各条項をよくお読みいただき、同意していただける場合、

同意します をクリックし、マイ医薬品集作成サービスの登録を続行してください。【利用登録画面】が表示されます。

同意していただけない場合、**同意しません** をクリックし、マイ医薬品集作成サービスへの登録を終了してください。

④【利用登録画面】では、PMDA メディナビに登録しているメールアドレスを入力し、**登録** をクリックします。

入力したメールアドレスが有効である場合、【仮登録受付画面】が表示され、入力したメールアドレスに【仮登録受付メール】が送信されます。

⑤ **戻る** をクリックすると、【利用規約画面】に戻ることができます。

【利用登録画面】

【仮登録受付画面】

qaqa-master@pmda.go.jp'. At the bottom of the form area is a green button labeled '閉じる' (Close). Below the form area, there is a copyright notice: 'Copyright © 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 All Rights Reserved.'"/>

⑥【仮登録受付メール】に記載されているリンクをクリックしてください。

有効期間内であれば、【本登録・パスワード設定画面】が表示されます。


【仮登録受付メール】

件名:マイ医薬品集作成サービス 仮登録受付のお知らせ
このたびは『マイ医薬品集作成サービス』をご利用いただきまして、ありがとうございます。
本サービスへの仮登録を受け付けましたのでお知らせいたします。※本登録はまだ完了していません。
1週間以内に以下のページにアクセスし、本登録を完了くださいますようお願いいたします。
⑥ <https://push.info.pmda.go.jp/mypage/view/mypage/registration.html?key=xxxxxxxxx>
なお、本メールについて心当たりのない方は、お手数ですが破棄くださいますようお願いいたします。

=====


独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
安全第一部 リスクコミュニケーション推進課
問合せ先: page-master@pmda.go.jp

=====

⑦【本登録・パスワード設定画面】では、マイ医薬品集作成サービスを利用するために、パスワードの設定を行います。「マイ医薬品集作成サービスのパスワード」を入力し、 をクリックしてください。

パスワードに設定可能な文字については、「4.パスワードについて」(P55)を参照してください。

【本登録・パスワード設定画面】



※登録したメールアドレスにて PMDA メディナビのメールアドレス変更パスワードを登録済みの場合にはマイ医薬品集作成サービスのパスワードとメールアドレス変更パスワードは共通であるため、本画面は表示されず、次の登録完了画面が表示されます。

マイ医薬品集作成サービスへの登録が完了すると、【登録完了画面】が表示されます。【登録完了メール】が、登録されたメールアドレスに送信されますので、ご確認ください。メール発行には、しばらく時間がかかる場合があります。※メールが届かない方は page-master@pmda.go.jp までお問い合わせください。


【登録完了画面】



以上で、マイ医薬品集作成サービスへ登録されます。

今後は【ログイン画面】より、マイ医薬品集作成サービスへログインしてください。登録後のマイ医薬品集作成サービスへのログイン方法については、「3.1.マイ医薬品集作成サービスにログインする」(P8)を参照してください。

■注意■

マイ医薬品集作成サービスでは、すべての画面において、ブラウザの「戻る」ボタンおよび「進む」ボタンを使用することはできません。各画面にある  や画面を移動するためのボタンを使用してください。

3. マイ医薬品集作成サービスの利用方法

3.1. マイ医薬品集作成サービスにログインする

マイ医薬品集作成サービスを利用するには、まず【ログイン画面】より、マイ医薬品集作成サービスにログインします。以下の手順に従ってください。

【ログイン画面】



①「ユーザID(メールアドレス)」、「ログインパスワード」を入力し、**ログイン** をクリックします。マイ医薬品集作成サービスへのログインが成功すると、【登録医薬品一覧画面】が表示されます。

【登録医薬品一覧画面】

■注意■

パスワードを3回以上間違えると、マイ医薬品集作成サービスのユーザアカウントがロックされ、ログインすることができなくなります。

アカウントロックされた場合は、【ログイン画面】の [パスワードをお忘れの方はこちら](#) をクリックし、パスワードの再発行を行ってください。パスワード再発行については、「4.3.マイ医薬品集作成サービスへのログインパスワードをお忘れになった場合」(P60)を参照してください。

パスワードを3回以上
間違えた場合の
出力メッセージ

The screenshot shows a login form titled "ログイン" (Login). Below the title, it says "ユーザID (メールアドレス)、ログインパスワードを入力の上、「ログイン」ボタンを押してください。" (Enter your user ID (email address) and login password, then click the "Login" button). The form has two input fields: "ユーザID (メールアドレス)" with the value "wakayama1@test.co.jp" and "ログインパスワード" with the placeholder "ログインパスワードを入力してください". Below the form, a red error message reads: "▲該当ユーザはアカウントロック中です。" (The corresponding user's account is locked).

また、同一のブラウザで、複数のタブから同時にログインすることはできません。同一のブラウザでログインを行うと、以下のメッセージが表示されます。

同一ブラウザで
ログインした場合の
出力メッセージ

The screenshot shows the same login form as above. The error message at the bottom reads: "▲同一セッションで複数ログインはできません。" (Multiple logins in the same session are not possible).

また、前回正常にログアウトされていない場合や、別のパソコンなどで同一ユーザ ID を利用しログイン中のユーザが存在する場合、以下のメッセージが表示されます。そのままログインする場合は、再度、ユーザ ID とパスワードを入力し、 **ログイン** をクリックしてください。

ただし、同一ユーザ ID でログイン中のユーザが既に存在した場合、そのユーザは強制的にログアウトされますので、ご注意ください。強制ログアウトについては、「5.タイムアウトと強制ログアウトについて」(P62)を参照してください。

ログイン中のユーザと
同一のユーザ ID でログインし
た場合の出力メッセージ

The screenshot shows the login form with the error message: "▲前回正常にログアウトされていないか、同一ユーザID(メールアドレス)で既にログインされています。心あたりのない場合はセキュリティ上、パスワードの変更を推奨いたします。このままログインすると既に同一ユーザID(メールアドレス)でログインしているユーザは強制的にログアウトされます。" (Have you not logged out normally last time? You are already logged in with the same user ID (email address). For security reasons, we recommend changing your password if you are unsure. If you log in as is, users already logged in with the same user ID (email address) will be forcibly logged out.)

3.2. 医薬品を登録する

3.2.1. 医薬品を検索し、登録する

【登録医薬品一覧画面】の **登録医薬品の追加** をクリックし、【医薬品登録画面】を表示します。

マイ医薬品集に医薬品を登録するには、【医薬品登録画面】より登録したい医薬品を検索し、登録します。以下の手順に従ってください。

【医薬品登録画面】(画面初期表示時)

①「一般名・販売名」、「投与経路区分」、「薬効分類」を入力または選択します。

【医薬品登録画面】では、PMDA ホームページに登録されている医療用医薬品の中から、指定された条件に一致した医薬品が表示されます。各検索項目間はAND検索となります。

検索条件の入力は必須です。「一般名・販売名」、「投与経路区分」、「薬効分類」全ての入力または選択がない場合、検索できません。

②検索時に1ページに表示する医薬品の件数を指定します。

③検索を実行します。

<p>一般名・販売名</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. キーワードをスペースで区切って複数入力すると、それらすべてを含む医薬品が検索されます。(部分一致 AND 検索) 2. 一般名は、保険薬辞典の記載に準じます。一般名で検索できない場合は、販売名で検索してください。 3. ひらがなが入力された場合には、ひらがなに対応するカタカナでも検索が行われます。 4. 検索対象指定 検索対象を一般名及び販売名、一般名のみ、販売名のみ、のいずれかを指定して検索してください。 5. 検索方法指定 検索の方法を部分一致検索、前方一致検索のいずれかを指定して検索してください。
<p>投与経路</p>	<p>プルダウンリストより、投与経路を以下の4種類より選択することができます。 内服薬／注射薬／外用薬／歯科用薬剤</p>
<p>薬効分類</p>	<p>プルダウンリストより、薬効分類を選択することができます。</p>
<p>表示件数</p>	<p>検索実行時に、1ページに表示する医薬品の件数を以下の5つより指定します。 100件／200件／300件／500件／1000件 検索結果が複数ページに渡る場合、以下のようにページ数が表示されます。</p> <div style="display: flex; align-items: center; justify-content: center;"> ◀ 1 / 3 ▶ </div> <div style="border: 1px solid blue; background-color: #e6f2ff; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p>全3ページ中、現在1ページ目であることを意味します。 ▶ をクリックすると次ページへ、◀ をクリックすると、前ページへ移動します。</p> </div>

④ 検索 をクリックします。登録候補の医薬品リストが一覧に表示されます。

「一般名・販売名」、「投与経路区分」、「薬効分類区分」をいずれも入力または選択せず、初期設定のままの場合は、検索条件が指定されていないため、検索できません。条件を指定して検索を行ってください。

【医薬品登録画面: **検索** クリック後】

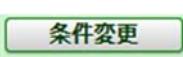
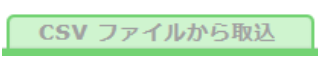





⑤登録候補の医薬品リストの中から、登録する医薬品のチェック欄(□)をチェックします。

⑥画面上部にある **登録** をクリックすることにより、チェックされた医薬品がマイ医薬品集に登録されます。

その他のボタンについては、下記の[ボタンの使用方法]を参照してください。

[ボタンの使用方法]

	検索条件に入力された内容がクリアされ、初期状態に戻ります。ただし、検索結果はそのまま表示されます。
	【医薬品登録(CSV取込)タブ】が表示されます。
	【登録医薬品一覧画面】に戻ります。検索結果が複数ページに渡る場合、各ページで  をクリックしても前のページへ移動しませんので、ご注意ください。
 チェック欄	医薬品のチェック欄(□)を、すべてチェックまたはチェック解除状態にします。1ページに表示された医薬品のみが対象となりますので、検索した結果が複数ページに渡る場合、各ページにてチェックと登録を行ってください。

登録候補の医薬品リスト内の「製造販売業者名等」欄には、PMDA ホームページに添付文書情報が掲載されている場合、製造販売業者名等が表示されます。添付文書情報が掲載されていない医薬品は表示されません。

薬価基準収載コード、販売名、一般名が同一の医薬品が複数表示される場合があります。これは販売元が異なるためです。「製造販売業者名等」欄を参考に、登録したい医薬品を選択してください。

添付文書情報が掲載されている医薬品で、薬価削除品目となった医薬品は「薬価基準収載コード」欄に「(薬価削除品目)」と記載されますが、登録は可能です。

3.2.2. CSVファイルを取り込み、登録する

マイ医薬品集作成サービスでは、指定の書式のファイルを取り込むことにより、医薬品を登録することができます。

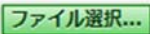




【医薬品登録画面(CSVファイル取込)タブ】にて取り込むCSVファイルは、【登録医薬品一覧画面】で出力されるCSVファイルと同一のファイル形式です。したがって、【登録医薬品一覧画面】にて出力したCSVファイルを修正し、取り込むことが可能です。取り込むCSVファイルについては、「6.CSVファイル取込機能について」(P63)を参照してください。

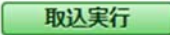
CSVファイルを取り込み、医薬品を登録するには、以下の手順に従ってください。

【医薬品登録画面(CSVファイル取込)】(画面表示時)



- ① **ファイル選択...** をクリックすると、「ファイルの選択」ダイアログが表示され、取り込むCSVファイルを指定します。
- ② 「CSVファイル」欄に選択したファイル名が表示されます。
- ③ CSVファイル取り込み時に、1ページに表示する医薬品の件数を指定します。

CSV ファイル格納先	 をクリックし、取り込むCSV ファイルを選択します。
表示件数	<p>取り込み実行時に、1ページに表示する医薬品の件数を以下の5つより指定します。</p> <p>100件／200件／300件／500件／1000件</p> <p>また、取り込み結果が複数ページに渡る場合、以下のようにページ数が表示されます。</p> <div style="display: flex; align-items: center; justify-content: center;"> <div style="margin-right: 10px;"></div> <div style="margin-right: 10px;">1 / 3</div> <div></div> </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px; width: fit-content;"> <p>全3ページ中、現在1ページ目であることを意味します。</p> <p> をクリックすると次ページへ、 をクリックすると、前ページへ移動します。</p> </div>

④  をクリックすると、CSVファイルから取り込んだ医薬品が一覧に表示されます。




■注意■

この時点では、取り込んだ医薬品はマイ医薬品集に登録されていません。

⑤および⑥の操作を行い、マイ医薬品集に医薬品の登録を行ってください。

その他のボタンについては、下記の[ボタンの使用方法]を参照してください。

[ボタンの使用方法]

	「CSVファイル」に入力された内容および表示件数がクリアされ、初期状態に戻ります。ただし、取り込み結果はそのまま表示されます。
	【医薬品登録画面】に戻ります。 取り込み結果が複数ページに渡る場合、  をクリックしても取り込み結果のページ間の移動は行えませんので、ご注意ください。

【医薬品登録画面(CSVファイル取込)】(CSVファイル取り込み後)

マイ医薬品集作成サービス

mypage@xxx.co.jp
メール通知設定 | パスワード変更・退会 | ログアウト

前回ログイン: 2016/02/19 15:47:31 | パスワード変更日: 2016/02/19 15:47:19 | 前回ログアウト: 2016/02/19 15:47:45

医薬品登録

登録医薬品一覧に戻る

医薬品データベースから検索 | CSVファイルから取込

CSVファイル: 20160216.csv
表示件数: 100 件ずつ表示

取込件数: 2 件
エラー件数: 0 件
エラーではない医薬品情報が登録できます

登録 全医薬品クリア

2件中 1- 2件表示
1 / 1

	薬価基準収載コード	販売名	一般名	製造販売業者名等	薬効分類	コメント	エラー内容
登録済	100000001003	テスト販売113	テスト一般113		呼吸器用薬 気管支拡張剤		
登録済	100000001003	△△液0.2%	△△△錠剤				

2件中 1- 2件表示
1 / 1

- ⑤ CSVファイルの取り込みが完了すると、取り込んだ内容が一覧に表示されます。エラーがある場合は、CSVファイルを再度確認し、再取り込みしてください。ただし、エラーの医薬品が存在する場合であっても、「(空白)」および「注意」の医薬品は登録対象となります。

CSVファイルを再度確認し、再取り込みする場合は、①からの操作を行ってください。その時、現在画面に表示されている一覧の内容はクリアされ、再取り込みした内容が一覧に表示されます。

- ⑥ **登録** をクリックすると、取り込み結果が「(空白)」および「注意」の医薬品が登録されます。取り込み結果については、下記の取り込み結果一覧を参照してください。

[取り込み結果一覧]

エラー表示	エラー内容	説明
(空白)	—	マイ医薬品集に登録可能な医薬品です。
注意	添付文書情報はありません。	マイ医薬品集に登録可能な医薬品です。 ただし、CSVファイルに記述された薬価基準収載コードと一致する医薬品の添付文書情報は存在しません。 そのため、添付文書情報へのリンクは設定されません。添付文書情報が新たにPMDA ホームページに掲載された場合、その翌日以降にリンクが設定されます。
	コメントが1000文字を超えています。	マイ医薬品集に登録可能な医薬品です。 CSVファイルに記述されたコメントが1000文字を超えています。1000文字を超える文字は削除されます。 コメントの内容を変更するか、削除されても問題ない場合は、そのまま登録してください。
エラー	該当する医薬品が存在しません。	CSVファイルに記述された薬価基準収載コードと一致する医薬品が存在しません。 薬価基準収載コードに誤りが無いか、確認してください。
	コメントに半角カナが含まれています。	コメントに、半角カタカナが含まれています。 全角カタカナに変更してください。
	コメントに使用できない文字列が含まれています。	コメントに、外字や機種依存文字等、使用できない文字が含まれています。 外字や機種依存文字を削除してください。
重複	CSVファイル内に重複する薬価基準収載コードがあります。	CSVファイルに同一の薬価基準収載コードが複数回記述されています。 重複する医薬品が記述されている場合、最初に記述された医薬品が登録されます。
登録済	—	該当する医薬品は、マイ医薬品集に既に登録されています。 既に登録済みの医薬品は、コメントの内容に更新があった場合にも、上書きされません。

薬価基準収載コードが同一の医薬品が複数存在する場合、CSVファイルで1種類の薬価基準収載コードを記述しても、該当する薬価基準収載コードを持つすべての医薬品が取り込まれます。

The image shows a CSV file editor window titled "CSVファイル.csv - メモ帳". The active row in the CSV is: "9999999F9999",,,,,,コメント1". A red arrow points from this row to a table below. The table has four columns: 薬価基準収載コード, 販売名, 一般名, and 製造販売業者名. The first two rows of the table are highlighted with a red border and contain identical data: 9999999F9999, サンプル錠10mg, ミチグリニドカルシウム水和物錠, and 〇〇〇薬品工業(株) 〇〇〇.

薬価基準収載コード	販売名	一般名	製造販売業者名
9999999F9999	サンプル錠10mg	ミチグリニドカルシウム水和物錠	〇〇〇薬品工業(株) 〇〇〇
9999999F9999	サンプル錠10mg	ミチグリニドカルシウム水和物錠	〇〇〇薬品工業(株) 〇〇〇

重複する医薬品を削除する場合は、一度すべての医薬品を登録した後、【登録医薬品一覧画面】より不要な医薬品を削除してください。

添付文書情報が掲載されている医薬品で、薬価削除品目となった医薬品は「薬価基準収載コード」欄に「(薬価削除品目)」と記載されますが、登録は可能です。

3.3. マイ医薬品集を利用する

3.3.1. 登録済み医薬品の中から、該当する医薬品を検索する

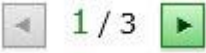
【登録医薬品一覧画面】の **絞り込み条件変更** をクリックすると、絞り込み条件検索ダイアログが表示されます。絞り込み条件検索ダイアログで一般名・販売名、コメント検索、薬効分類、投与経路および発出情報（緊急安全性情報、安全性速報、添付文書の改訂指示通知、回収情報クラス I を入力または選択し検索を行うと、マイ医薬品集に登録済みの医薬品の中から、該当する医薬品のみを一覧に表示することができます。

【登録医薬品一覧画面 絞り込み条件変更ダイアログ】

①「一般名・販売名」、「コメント検索」、「薬効分類」、「投与経路」および「発出情報」を入力または選択します。

各項目に設定可能な内容は以下のとおりです。各検索項目間は、AND検索となります。

一般名・販売名	キーワードをスペースで区切って複数入力すると、それらすべてを含む医薬品が検索されます。(部分一致 AND 検索) 一般名は、保険薬辞典の記載に準じます。一般名で検索できない場合は、販売名で検索してください。
コメント検索	キーワードをスペースで区切って複数入力すると、それらすべてを含む医薬品が検索されます。(部分一致 AND 検索) ただし、入力できるキーワードの数は 5個 までです。
薬効分類	プルダウンリストより、薬効分類を選択することができます。
投与経路	プルダウンリストより、投与経路を以下の4種類より選択することができます。 内: 内服薬、注: 注射薬、外: 外用薬、歯: 歯科用薬剤

<p>発出情報</p>	<p>発出情報とは以下の4種類を指します。</p> <ul style="list-style-type: none"> ◆緊急安全性情報 ◆安全性速報 ◆添付文書の改訂指示通知 ◆回収情報クラスI ※ <p>複数チェックした場合、それらすべての発出情報を含む医薬品が表示されます。 (AND 検索)</p> <p>※一部の品目について、システムの不具合により、回収情報(クラスI)のアイコンが正しく表示されておりません。その為、回収情報クラスIで検索を行った場合、検索結果が正しく表示されない場合がございます。</p>
<p>お気に入り検索</p>	<p>お気に入り登録している医薬品のみを検索します。 件数はお気に入り登録している医薬品の件数です。</p>
<p>表示件数</p>	<p>検索時に、1ページに表示する登録済み医薬品の件数を以下の3つより指定します。</p> <p>100件／200件／500件</p> <p>また、検索結果が複数ページに渡る場合、以下のページ数が表示されます。</p> <div style="border: 1px solid gray; padding: 5px; margin: 10px 0;">  <p>全3ページ中、現在1ページ目であることを意味します。</p> <p>▶ をクリックすると次ページへ、◀ をクリックすると、前ページへ移動します。</p> </div>

- ② 検索条件を入力後、**絞り込み** をクリックすることにより、登録済み医薬品の中から、該当する医薬品が一覧に表示されます。
- ③ **条件クリア** をクリックすると、検索条件に入力された内容がクリアされ、初期状態へ戻ります。ただし、検索結果はそのまま表示されます。

《例:「一般名・販売名」に「〇〇〇〇」と入力した場合》

「検索実行」ボタンをクリック前の【登録医薬品一覧画面】の一覧

お気に入り	無効/速戻	発出情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (患者向け資料)	RMP (患者向け資料)	患者向けガイド	重症マニュアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	★	無効	〇〇〇〇錠5mg	〇〇〇〇塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社	NEW! 2019/04	-	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社
<input type="checkbox"/>	★		〇〇〇〇点鼻液	〇〇〇〇錠	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	〇〇〇株式会社	2014/12							短いコメント	製造販売元/〇〇〇株式会社
<input type="checkbox"/>	★	無効	△△△△注射液	△△△△△△△△塩酸塩注射液	中枢神経系用薬 全身麻酔剤	注	△△△△△株式会社	2013/01 改訂済								製造販売元/△△△△△株式会社

絞り込み条件変更

一覧に表示される医薬品を指定の条件で絞り込むことができます

一般名・販売名: を含む

コメント: を含む

薬効分類:

投与経路:

発出情報: 緊急安全性速報 クラス1回収 安全性速報 添付文書改訂指示中

その他: お気に入り

「一般名・販売名」に「〇〇〇〇」と入力

「絞り込み」ボタンをクリック

「検索実行」ボタンをクリック後の【登録医薬品一覧画面】の一覧

お気に入り	無効/速戻	発出情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (患者向け資料)	RMP (患者向け資料)	患者向けガイド	重症マニュアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	★	無効	〇〇〇〇錠5mg	〇〇〇〇塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社	NEW! 2019/04	-	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社
<input type="checkbox"/>	★		〇〇〇〇点鼻液	〇〇〇〇錠	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	〇〇〇株式会社	2014/12							短いコメント	製造販売元/〇〇〇株式会社

販売名が「〇〇〇〇錠」の医薬品のみ表示

3.3.2. 登録済み医薬品のお気に入り登録／表示

【登録医薬品一覧画面】では、マイ医薬品集に登録済みの医薬品の中から、お気に入りのみを表示することができます。

② お気に入り追加する
④ お気に入りから削除する

3件中 1- 3件表示
1 / 1

一括ダウンロード CSV 出力

お気に入り	登録/更新	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (医療従事者向け資料)	RMP (患者向け資料)	重篤マニュアル	患者向けガイド	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	★ 薬速改回	○○○○錠 Sma	○○○○塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/○○○新薬工業株式会社	NEW! 2019/04	-	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/○○○新薬工業株式会社
<input checked="" type="checkbox"/>	★	○○○○点鼻液	○○○○酸	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	○○○株式会社	2014/12	○	○	○	○	○	○	短いコメント	製造販売元/○○○株式会社
<input type="checkbox"/>	★ 薬	△△△△注射液	△△△△△△△塩酸塩注射液	中枢神経系用薬 全身麻酔剤	注	△△△△△株式会社	2015/01 改訂指示中	○	○	○	○	-	○		製造販売元/△△△△△株式会社

①

- ① お気に入りに登録したい医薬品のチェック欄(□)にチェックを入れます。
- ② **お気に入り追加する** をクリックし、チェックを入れた医薬品を「お気に入り」に追加します。
- ③ マイ医薬品集に登録済みの医薬品の「お気に入り」チェック状態を一括で設定したい場合は、**タイトルのチェック欄(□)**をクリックし、全ての医薬品のチェック欄(□)がチェックされた状態で **お気に入り追加する** をクリックしてください。
- ④ マイ医薬品集に登録済みの医薬品の「お気に入り」チェック状態を一括で解除したい場合は、**タイトルのチェック欄(□)**をクリックし、全ての医薬品のチェック欄(□)がチェックされた状態で **お気に入りから削除する** をクリックしてください。

各ボタンの詳細については、下記の[ボタンの使用方法]を参照してください。

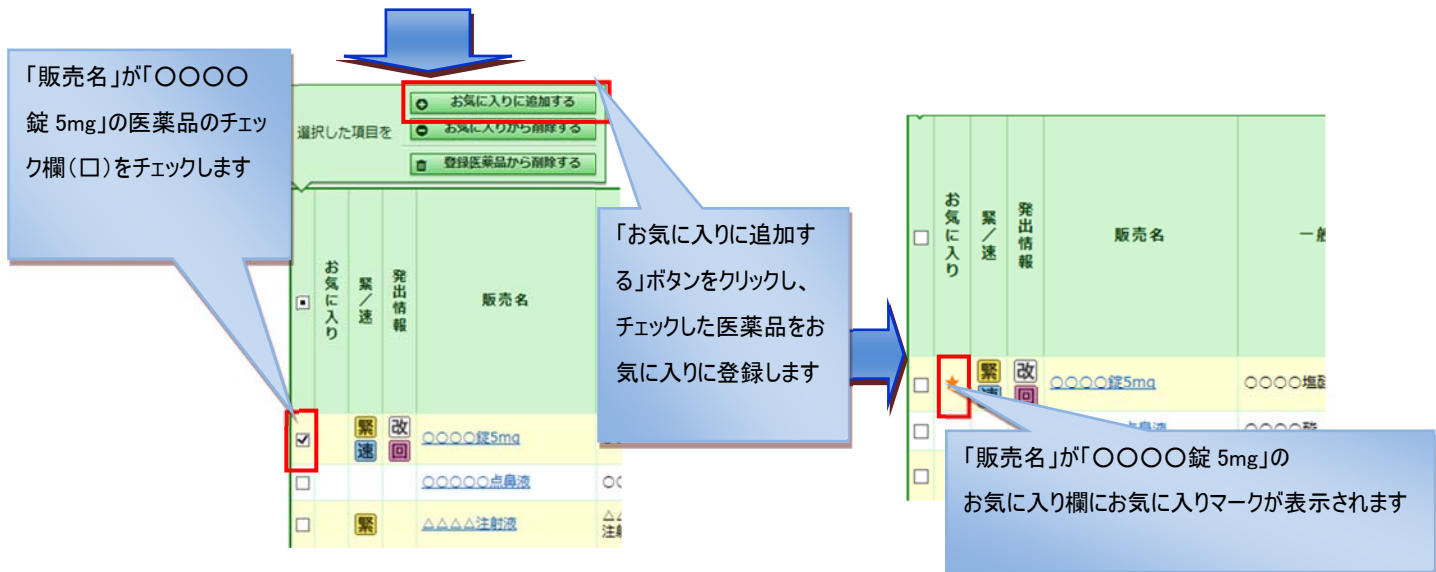
[ボタンの使用方法]

	<p>【登録医薬品一覧画面】のチェック欄(□)がチェックされている医薬品をお気に入りに追加登録します。</p> <p>ただし、登録済みの医薬品が複数ページに渡る場合、1ページに表示された医薬品のみが対象となります。登録済みの医薬品をすべてお気に入りに追加する場合は、各ページにて をクリックしてください。</p> <p>各ページで追加登録せずに、複数ページ間を移動した場合、チェックの状態は保持されません。</p>
	<p>【登録医薬品一覧画面】のチェック欄(□)がチェックされている医薬品をお気に入りから削除します。</p> <p>ただし、登録済みの医薬品が複数ページに渡る場合、1ページに表示された医薬品のみが対象となります。登録済みの医薬品すべてをお気に入りから削除する場合は、各ページにて をクリックしてください。</p> <p>各ページで削除登録せずに、複数ページ間を移動した場合、チェックの状態は保持されません。</p>

《例:「販売名」が「〇〇〇〇錠 5mg」のみをお気に入り保存する場合》

お気に入りを登録する前の【登録医薬品一覧画面】の一覧

お気に入り	緊速	改回	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (医師選考者向け特許)	RMP (患者向け特許)	患者向け特許	重要文ニアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>			〇〇〇〇錠 5mg	〇〇〇〇塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社	NEW!	2019/04	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社
<input checked="" type="checkbox"/>			〇〇〇〇点鼻液	〇〇〇〇酸	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	〇〇〇株式会社		2014/12	-	-	-	-	-	短いコメント	製造販売元/〇〇〇株式会社
<input checked="" type="checkbox"/>			△△△△注射液	△△△△△△△△塩酸	中枢神経系用薬 全身麻酔剤	注	△△△△△株式会社		2015/01	-	-	-	-	-	改訂表示中	製造販売元/△△△△△株式会社



絞り込み条件変更

一覧に表示される医薬品を指定の条件で絞り込むことができます

一般名・販売名: を含む

コメント: を含む

薬効分類:

投与経路:

発出情報: 緊急安全性速報 クラスII回収 安全性速報 添付文書改訂指示中

その他: お気に入り(1件)

「絞り込み」をクリック



お気に入りの追加後に、お気に入りを絞り込み条件としたときの【登録医薬品一覧画面】の一覧

表示設定

絞り込み: なし

並び替え: [しない](#) | [販売名▲](#) | [販売名▼](#) | [一般名▲](#) | [一般名▼](#) | [薬効分類▲](#) | [薬効分類▼](#)

非表示項目: なし

表示件数: [100件ずつ](#) | [200件ずつ](#) | [500件ずつ](#)

- 販売名欄に **添付情報削除済み** マークが表示されている医薬品については、製造販売業者の変更（承継）等により添付文書情報が削除されています。お手数ですが、該当の医薬品について、PMDAのホームページでご確認いただき、必要に応じてマイ医薬品集作成サービスの医薬品登録画面で再度登録をお願いします。
- 販売名欄に **添付情報品目変更** マークが表示されている医薬品については、添付文書情報に記載されていた品目の変更により、当該品目を含む添付文書情報が新たに作成されています（例：○錠/△カプセル→○錠）。お手数ですが、該当の医薬品について、PMDAのホームページでご確認いただき、必要に応じてマイ医薬品集作成サービスの医薬品登録画面で再度登録をお願いします。

選択した項目を

-
-
-

1件中 1- 1件表示

1 / 1

お気に入り	薬/速	発出情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (医療従事者向け資料)	RMP (患者向け資料)	患者向けガイド	薬剤マニキュアル	コメント	製造販売業者名等
<input checked="" type="checkbox"/>			○○○○錠 Smg	○○○○塩酸	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/○○○新薬工業株式会社	NEW!	-	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/○○○新薬工業株式会社

1件中 1- 1件表示

1 / 1

お気に入り追加済みの医薬品のみ表示されます

3.3.3. 登録済みの医薬品を削除する

削除したい登録済み医薬品がある場合、欄をチェックし、登録医薬品から削除する をクリックすることにより、該当する医薬品を削除することができます。

お気に入り	緊急/速	発出情報	販売名
<input type="checkbox"/>	★ 緊急	改	〇〇〇〇錠5mg
<input checked="" type="checkbox"/>	速	回	〇〇〇〇〇点鼻液
<input type="checkbox"/>	緊急		△△△△注射液

- ① 削除したい医薬品のチェック欄()をチェックします。
- ② 登録医薬品から削除する をクリックすることにより、チェック欄()にチェックされている医薬品を削除します。コメントも削除されますので、注意してください。

《例:「販売名」が「〇〇〇〇錠 5mg」の医薬品を削除する場合》

削除する前の【登録医薬品一覧画面】の一覧

お気に入り	発出情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (医療従事者向け資料)	RMP (患者向け資料)	重篤マニユアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	緊速	〇〇〇〇錠 5mg	〇〇〇〇塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社	NEW! 2019/04	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社
<input type="checkbox"/>	緊速	〇〇〇〇〇点露液	〇〇〇〇酸	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	〇〇〇株式会社	2014/12	〇	〇	〇	〇	〇	短いコメント	製造販売元/〇〇〇株式会社
<input type="checkbox"/>	緊速	△△△△注射液	△△△△△△△△塩酸塩注射液	中枢神経系用薬 全身麻酔剤	注	△△△△△株式会社	2015/01 改訂指示中	〇	〇	〇	〇	-	〇	製造販売元/△△△△△株式会社

選択した項目を

- お気に入りに追加する
- お気に入りから削除する
- 登録医薬品から削除する**

②「登録医薬品から削除する」をクリックします

① 販売名が「〇〇〇〇錠 5mg」の医薬品の口欄をチェックします。





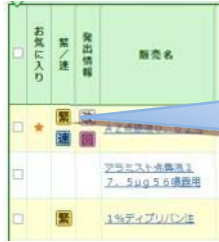



削除後の【登録医薬品一覧画面】の一覧

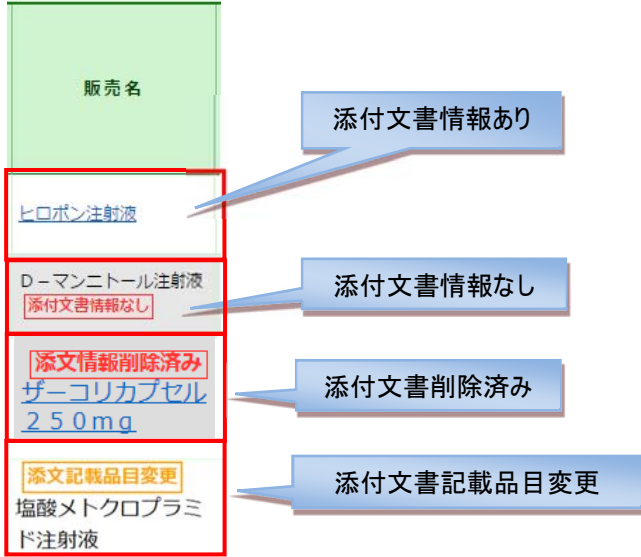
お気に入り	発出情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (医療従事者向け資料)	RMP (患者向け資料)	重篤マニユアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	緊速	〇〇〇〇〇点露液	〇〇〇〇酸	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	〇〇〇株式会社	2014/12	〇	〇	〇	〇	〇	短いコメント	製造販売元/〇〇〇株式会社
<input type="checkbox"/>	緊速	△△△△注射液	△△△△△△△△塩酸塩注射液	中枢神経系用薬 全身麻酔剤	注	△△△△△株式会社	2015/01 改訂指示中	〇	〇	〇	〇	-	〇	製造販売元/△△△△△株式会社

「販売名」が「〇〇〇〇錠 5mg」の医薬品のみ削除されます

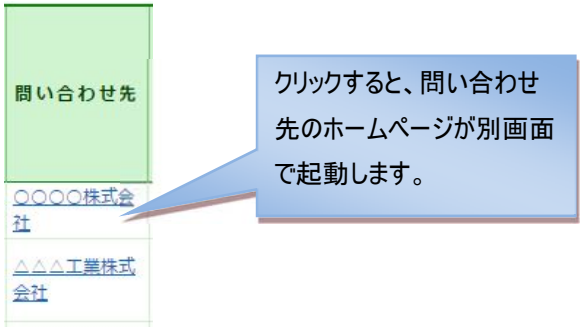
3.3.4. 登録済みの医薬品の情報を閲覧する

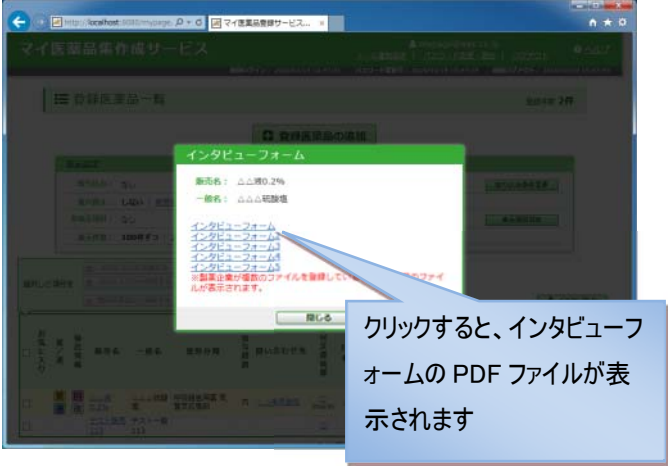
【登録医薬品一覧画面】より、登録した医薬品に関する以下の情報を簡単に参照することができます。

<p>緊急安全性情報／安全性速報</p>	<p>緊急安全性情報／安全性速報が存在する場合には、緊／速欄にアイコンを表示します。</p> <p>該当する医薬品は登録医薬品一覧の背景色が変わります。</p> <p> : 緊急安全性情報 背景色: 黄色</p> <p> : 安全性速報 背景色: 水色</p> <p>各発出情報のアイコンをクリックすることにより、該当する緊急安全性情報／安全性速報を参照することができます。</p>  <p>各アイコンをクリックし、発出情報の詳細を参照することができます</p>
<p>発出情報</p>	<p>添付文書改訂／回収情報クラス I が存在する場合には、発出情報欄にアイコンを表示します。</p> <p>該当する医薬品は登録医薬品一覧の背景色が変わります。</p> <p> : 添付文書改訂指示通知 背景色: なし</p> <p> : 回収情報クラス I ※ 背景色: ピンク</p> <p>各発出情報のアイコンをクリックすることにより、該当する発出情報を参照することができます。</p>  <p>各アイコンをクリックし、発出情報の詳細を参照することができます</p> <p>※一部の品目について、システムの不具合により、回収情報(クラス I)のアイコンが正しく表示されておりません。回収終了品目にアイコンが表示されている、又は回収対象品目にアイコンが表示されていない場合がございます。最新の回収情報については、以下のページよりご確認をお願いいたします。</p> <p>https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/calling-attention/recall-info/0002.html</p>

販売名	<p>医薬品の販売名が表示されます。</p> <p>販売名にアンダーラインが入っている場合、PDF(※)化された添付文書を参照することができます。</p> <p>添付文書が存在しない医薬品については「添付文書情報なし」アイコンが表示され、背景色が灰色になります。</p> <p>製造販売業者の変更(承継)等により添付文書情報が削除されている医薬品については、「添付文書情報削除済み」アイコンが表示されます。お手数ですが、該当の医薬品について、PMDAのホームページでご確認いただき、必要に応じてマイ医薬品集作サービス(マイ医薬品登録画面)で再度登録をお願いいたします。</p> <p>添付文書情報に記載されていた品目の変更により、当該品目を含む添付文書情報が新たに作成されている医薬品については、「添付文書記載品目変更」アイコンが表示されます。お手数ですが、該当の医薬品について、PMDAのホームページでご確認いただき、必要に応じてマイ医薬品集作サービス(マイ医薬品登録画面)で再度登録をお願いいたします。</p> 
一般名	医薬品の一般名が表示されます。
薬効分類	医薬品の薬効分類が表示されます。



※表示には Acrobat(R) Reader Ver.4.0 以上が必要となります。
 Acrobat(R) Reader はアドビ社のサイトから無料でダウンロードできます。

<p>投与経路</p>	<p>医薬品の投与経路が表示されます。 表示される投与経路は以下のとおりです。</p> <p>内：内服薬 注：注射薬 外：外用薬 歯：歯科用薬剤</p>
<p>問い合わせ先</p>	<p>問い合わせ先に、アンダーラインが入っている場合、該当医薬品の企業ホームページを参照することができます。</p> 
<p>添付文書情報</p>	<p>添付文書情報が掲載されている場合、参照することができます。</p> <p>○：添付文書情報あり －：添付文書情報なし 削除：添付文書情報は削除されています</p> <p>改訂指示通知により改訂された添付文書の場合、改訂から1ヶ月未満の場合には改訂済みアイコン NEW! を表示します。</p>

<p>IF(医薬品インタビューフォーム)</p>	<p>医薬品インタビューフォームが掲載されている場合、参照することができます。</p> <p>○:IF あり ー:IF なし</p> <p>「○」をクリックすると、【インタビューフォームダイアログ】を表示します。</p> <p>【インタビューフォームダイアログ】</p>  <p>医薬品インタビューフォームは PDF ファイル(※)となります。</p> <p><input type="button" value="閉じる"/> をクリックすると、【インタビューフォームダイアログ】が終了します。</p>
--------------------------	--

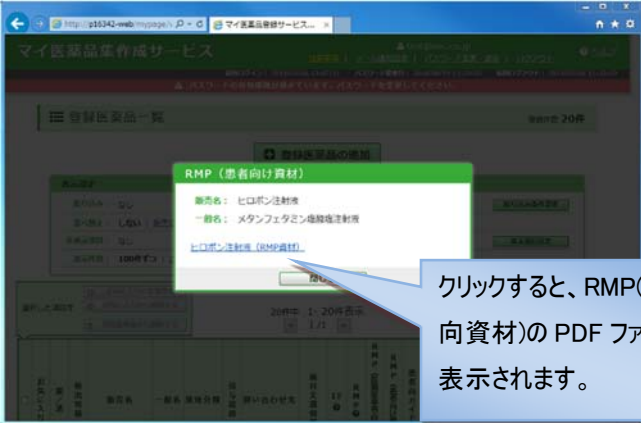
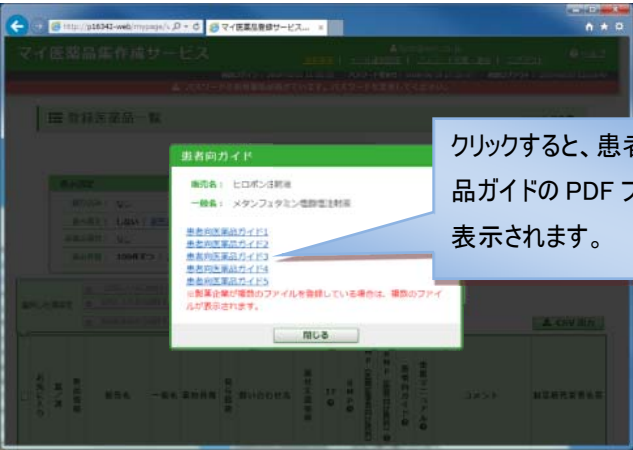
※表示には Acrobat(R) Reader Ver.4.0 以上が必要となります。

Acrobat(R) Reader はアドビ社のサイトから無料でダウンロードできます。

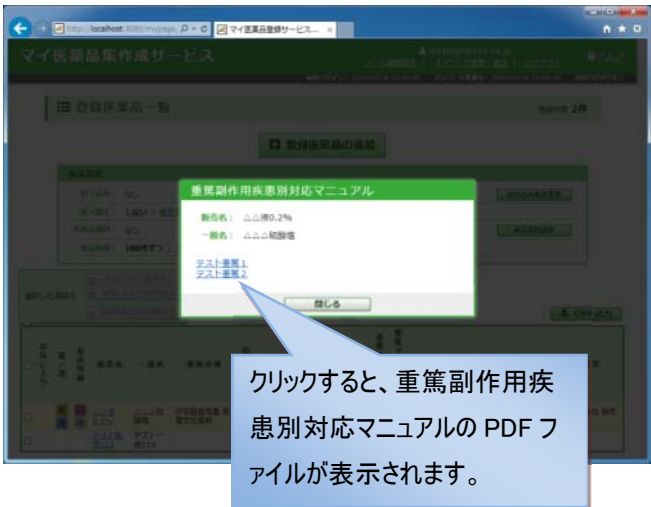
<p>RMP</p>	<p>RMP 本体が掲載されている場合、参照することができます。</p> <p>○:RMP 本体あり -:RMP 本体なし</p> <p>「○」をクリックすると、【RMP ダイアログ】を表示します。</p> <p>【RMP ダイアログ】</p>  <p>RMP 本体は PDF ファイル(※)となります。</p> <p><input type="button" value="閉じる"/> をクリックすると、【RMP ダイアログ】が終了します。</p>
<p>RMP(医療従事者向け資材)</p>	<p>RMP(医療従事者向け資材)が掲載されている場合、参照することができます。</p> <p>○:RMP(医療従事者向け資材)あり -:RMP(医療従事者向け資材)なし</p> <p>「○」をクリックすると、【RMP(医療従事者向け資材)ダイアログ】を表示します。</p> <p>【RMP(医療従事者向け資材)ダイアログ】</p>  <p>RMP(医療従事者向け資材)は PDF ファイル(※)となります。</p> <p><input type="button" value="閉じる"/> をクリックすると、【RMP(医療従事者向け資材)ダイアログ】が終了します。</p>

※表示には Acrobat(R) Reader Ver.4.0 以上が必要となります。


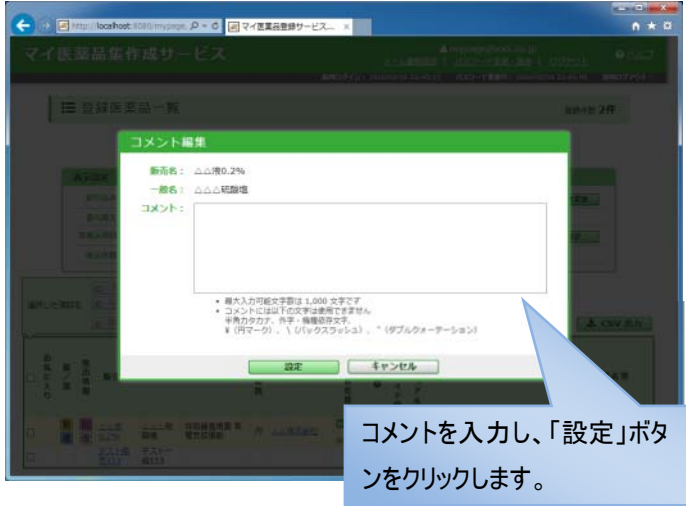


Acrobat(R) Reader はアドビ社のサイトから無料でダウンロードできます。

<p>RMP(患者向け資材)</p>	<p>RMP(患者向け資材)が掲載されている場合、参照することができます。</p> <p>○:RMP(患者向け資材)あり -:RMP(患者向け資材)なし</p> <p>「○」をクリックすると、【RMP(患者向け資材)ダイアログ】を表示します。 【RMP(患者向け資材)ダイアログ】</p>  <p>クリックすると、RMP(患者向け資材)の PDF ファイルが表示されます。</p> <p>RMP(患者向け資材)は PDF ファイル(※)となります。</p> <p>閉じる をクリックすると、【RMP(患者向け資料)ダイアログ】が終了します。</p>
<p>患者向ガイド(患者向医薬品ガイド) ※「ワクチン接種を受ける人へのガイド」も同じ</p>	<p>患者向医薬品ガイドが存在する場合、参照することができます。</p> <p>○:患者向ガイドあり -:患者向ガイドなし</p> <p>「○」をクリックすると、【患者向医薬品ガイドダイアログ】を表示します。</p>  <p>クリックすると、患者向医薬品ガイドの PDF ファイルが表示されます。</p> <p>患者向医薬品ガイドは PDF ファイル(※)となります。</p> <p>閉じる をクリックすると、【患者向医薬品ガイドダイアログ】が終了します。</p>

※表示には Acrobat(R) Reader Ver.4.0 以上が必要となります。
 Acrobat(R) Reader はアドビ社のサイトから無料でダウンロードできます。

<p style="text-align: center;">重篤マニュアル (重篤副作用疾患別対応マニュアル)</p>	<p>重篤副作用疾患別対応マニュアルが存在する場合、参照することができます。</p> <ul style="list-style-type: none"> ○: 重篤副作用疾患別対応マニュアルあり ー: 重篤副作用疾患別対応マニュアルなし <p>「○」をクリックすると、【重篤副作用疾患別対応マニュアルダイアログ】を表示します。</p> <p>【重篤副作用疾患別対応マニュアルダイアログ】</p>  <p>重篤副作用疾患別対応マニュアルは PDF ファイル(※)となります。</p> <p><input type="button" value="閉じる"/> をクリックすると、【重篤副作用疾患別対応マニュアルダイアログ】が終了します。</p>
--	---

※表示には Acrobat(R) Reader Ver.4.0 以上が必要となります。
Acrobat(R) Reader はアドビ社のサイトから無料でダウンロードできます。

<p>コメント</p>	<p>医薬品に対し、コメントを入力することができます。  をクリックすると【コメント編集ダイアログ】を表示します。【コメント編集ダイアログ】にて、コメントを登録することができます。</p> <p>○:コメント登録済み ー:コメント未登録</p> <p>【コメント編集ダイアログ】</p>  <p> をクリックすると、入力したコメントが登録され、【コメントダイアログ】が終了します。</p> <p> をクリックすると、コメントに入力した内容は登録されず、【コメント編集ダイアログ】が終了します。</p> <p>コメントの入力方法については、「3.3.8.登録済みの医薬品にコメントを入力する」(P40)を参照してください。</p>
<p>製造販売業者名等</p>	<p>該当する医薬品の製造販売業者名等を表示します。販売名や一般名が同一の医薬品の区別については、この欄を参照してください。</p>

3.3.5. 表示順を並び替えて表示する

【登録医薬品一覧画面】で登録した医薬品を参照する際に、任意の表示順に並び替えて表示することができます。

表示設定

並び替え: **販売名▲** | 販売名▼ | 一般名▲ | 一般名▼ | 薬効分類▲ | 薬効分類▼

非表示項目: なし

表示件数: 100件ずつ | 200件ずつ | 500件ずつ

3件中 1- 3件表示

お気に入り	発売情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (医療従事者向け資料)	RMP (患者向け資料)	患者向けガイド	重篤マニキュアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	〇〇〇〇錠5mg	〇〇〇〇塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社	NEW!	-	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社

①並び替え順として選択したい項目をクリックすると登録医薬品一覧の表示順が指定した並び順に従って再表示されます。

並び替え順は以下の通りです。

▲:昇順

▼:降順

3.3.6. 登録済みの医薬品をCSVファイルに出力する

【登録医薬品一覧画面】にて **CSV 出力** をクリックすることにより、登録医薬品一覧画面で表示している検索結果の医薬品の一覧を CSV ファイルに出力します。

また、出力されたCSVファイルは【医薬品登録画面(CSVファイル取込)】にて、マイ医薬品集への取り込み用データとして使用することができます。CSVファイルについては、「6.CSVファイル取込機能について」(P63)を参照してください。

The screenshot shows a web application interface for drug registration. At the top, there are buttons for 'お気に入り' (Favorites) and '一括ダウンロード' (Batch Download). A table displays a list of drugs with columns for 'お気に入り', '薬/速', '発出情報', '販売名', '一般名', '薬効分類', '投与経路', '問い合わせ先', '添付文書情報', 'IF', 'RMP', 'RMP (医療従事者向け資料)', '患者向け資料', '重層マニキュアル', 'コメント', and '製造販売元'. A 'CSV 出力' button is highlighted in the top right corner with a red box and a circled '1'. A blue arrow points from this button to the next screenshot.

- ① **CSV 出力** をクリックすると、「ファイルのダウンロード」ダイアログが表示されます。
- ②「ファイルのダウンロード」ダイアログにて「開く」ボタンをクリックした場合、CSVファイルを開きます。
- ③「ファイルのダウンロード」ダイアログにて「名前を付けて保存」ボタンをクリックした場合、「名前をつけて保存」ダイアログが表示されるので、保存先を指定し、「保存」ボタンをクリックしてください。

The screenshot shows the 'Internet Explorer' 'ファイルのダウンロード' (File Download) dialog box. The dialog box contains the following text: 'で行う操作を選んでください。' (Choose an operation to perform.), 'サイズ: 2.32 MB' (Size: 2.32 MB), 'サイト:' (Site:), and 'ファイルは' (File is). There are three buttons: '開く(O)' (Open), '保存(S)' (Save), and '名前を付けて保存(A)' (Save As). The '開く(O)' button is circled with a '2' and the '名前を付けて保存(A)' button is circled with a '3'. A 'キャンセル' (Cancel) button is also visible at the bottom right.

The screenshot shows the '名前を付けて保存' (Save As) dialog box. The dialog box contains the following text: '名前' (Name), '更新日時' (Update Date), '権限' (Permissions), and 'サイズ' (Size). There are two buttons: '保存(S)' (Save) and 'キャンセル' (Cancel). The '保存(S)' button is circled with a '3'.

[CSVファイルに出力される内容]

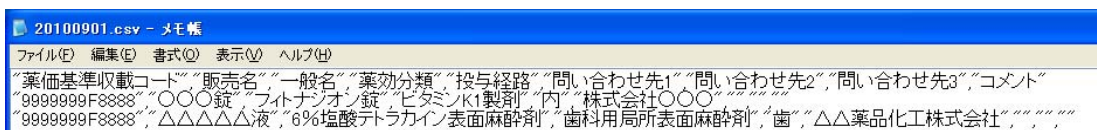
1	薬価基準収載コード	該当する医薬品の薬価基準収載コードが出力されます。
2	販売名	該当する医薬品の販売名が出力されます。
3	一般名	該当する医薬品の一般名が出力されます。
4	薬効分類	該当する医薬品の薬効分類が出力されます。
5	投与経路	該当する医薬品の投与経路が出力されます。 内: 内服薬 注: 注射薬 外: 外用薬 歯: 歯科用薬剤
6	問い合わせ先1	該当する医薬品の問い合わせ名称が、1～3まで出力されます。
7	問い合わせ先2	
8	問い合わせ先3	
9	コメント	該当する医薬品のコメント欄に入力された内容が出力されます。

■注意■

出力したCSVファイルの内容はメモ帳や Microsoft Office Excel にて確認することができます。

ただし、正常に動作しない場合がありますので、Microsoft Office Excel で編集したCSVファイルを、【医薬品登録 (CSV取込) 画面】より取り込まないでください。

[メモ帳で開いた場合]



[Microsoft Office Excel で開いた場合]



3.3.7. 表示項目を設定する

【登録医薬品一覧画面】にて **表示項目設定** をクリックすることにより、マイ医薬品集での表示項目を設定することができます。

表示設定

絞り込み: なし 絞り込み条件変更

並び替え: [しない](#) | [販売名▲](#) | [販売名▼](#) | [一般名▲](#) | [一般名▼](#) | [薬効分類▲](#) | [薬効分類▼](#)

非表示項目: なし 表示項目設定 ①

表示件数: [100件ずつ](#) | [200件ずつ](#) | [500件ずつ](#)

- 販売名欄に [添付情報削除済み](#) マークが表示されている医薬品については、製造販売業者の変更（承継）等により添付文書情報が削除されています。お手数ですが、該当の医薬品について、PMDAのホームページでご確認いただき、必要に応じてマイ医薬品集作成サービスの医薬品登録画面で再度登録をお願いいたします。
- 販売名欄に [添付情報目変更](#) マークが表示されている医薬品については、添付文書情報に記載されていた品目の変更により、当該品目を含む添付文書情報が新たに作成されています（例：○錠／△カプセル→○錠）。お手数ですが、該当の医薬品について、PMDAのホームページでご確認いただき、必要に応じてマイ医薬品集作成サービスの医薬品登録画面で再度登録をお願いいたします。

お気に入り追加する

お気に入りから削除する

登録医薬品から削除する

3件中 1- 3件表示

1 / 1

一括ダウンロード

CSV出力

お気に入り	薬/速	発出情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (医療従事者向け資料)	RMP (患者向け資料)	患者向けガイド	重篤マニュアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	★	薬速	○○○○錠 5mg	○○○○塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/○○○新薬工業株式会社	NEW!	2019/04	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/○○○新薬工業株式会社
<input type="checkbox"/>	★		○○○○点 点	○○○○酸	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	○○○株式会社		2014/12						短いコメント	製造販売元/○○○株式会社

①「表示項目設定」ボタンをクリックします。

②【表示項目設定ダイアログ】が表示されます。



③非表示にしたい項目のチェックボックスのチェックをはずします。

④ **設定** ボタンをクリックします。


お気に入り	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報
<input type="checkbox"/>	〇〇〇〇錠5mg	〇〇〇〇塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社	NEW! 2019/04
<input type="checkbox"/>	〇〇〇〇〇点鼻液	〇〇〇〇酸	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	〇〇〇株式会社	2014/12
<input type="checkbox"/>	△△△△注射液	△△△△△△△△塩酸塩注射液	中枢神経系用薬 全身麻酔剤	注	△△△△△株式会社	2015/01 改訂指示中

⑤チェックボックスにチェックのついた項目のみ表示されるよう、設定が変更されます。

3.3.8. 登録済みの医薬品にコメントを入力する

【登録医薬品一覧画面】にて、登録済みの医薬品にコメントを入力することができます。

お気に入り	薬/速	発出情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (患者向け啓発)	RMP (患者向け啓発)	患者向けガイド	重要マニキュアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	★	薬速	〇〇〇〇錠5mg	〇〇〇〇塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社	NEW! 2019/04	-	-	-	-	-	-	長いコメントを書い	① 元/〇〇〇新薬工業株式会
<input type="checkbox"/>			〇〇〇〇〇点鼻液	〇〇〇〇酸	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	〇〇〇株式会社	2014/12	〇	〇	〇	〇	〇	〇	短いコメント	製造販売元/〇〇〇株式会社
<input type="checkbox"/>	薬		△△△△注射液	△△△△△△△△塩酸塩 注射液	中枢神経系用薬 全身麻酔剤	注	△△△△△株式会社	2013/01 改訂済	〇	〇	〇	-	〇			製造販売元/△△△△△株式会社

①コメントを入力したい医薬品のコメント欄の  をクリックすると、【コメント編集ダイアログ】が表示されます。

【コメント編集ダイアログ】

取り込み: なし 取り込み条件変更

コメント編集

販売名: 〇〇〇〇錠5mg

一般名: 〇〇〇〇塩酸塩

コメント:

最大入力可能文字数は 1,000 文字です
 コメントには以下の文字は使用できません
 半角カタカナ、外字・機種依存文字、
 ¥ (円マーク)、\ (バックスラッシュ)、" (ダブルクォーテーション)

②「コメント」欄にコメントを入力します。

■注意■

- ・入力できる最大文字数は1000文字です。
- ・以下の文字を使用しないでください。
 - 半角カタカナ
 - 外字・機種依存文字
 - ¥ (円マーク)
 - " (ダブルクォーテーション)

③「コメント」欄に入力後、**設定** をクリックすると、【コメント編集ダイアログ】は自動的に終了し、入力した内容が登録されます。【登録医薬品一覧画面】の「コメント」欄に、入力した文字の先頭 10 文字が表示されます。

※10 文字以上登録されている場合は、10 文字目が「…」と表示されます。

重 篤 マ ニ ュ ア ル	コメント	製造販売業者名等	コメント登録済み
	長いコメントを書い...	製造販売元 / ◇◇◇新薬工業株式会社	
🔍	短いコメント	製造販売元 (輸入) / ○○○○株式会社	
🔍		製造販売元 / △△△△株式会社	

④【コメント編集ダイアログ】の「コメント」欄に入力した内容を登録しない場合は、**キャンセル** をクリックすると内容が登録されずに【登録医薬品一覧画面】に戻ります。

3.3.9. 添付文書を参照する

【登録医薬品一覧画面】にて、添付文書を参照することが出来ます。

お気に入り	緊急/速達	発出情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (患者向け情報)	RMP (添付文書者向け情報)	患者向けガイド	重症マニュアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	★	緊急/速達	〇〇〇〇錠5mg	〇〇〇〇増設増	感覚器用薬 眼科用薬	外	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社	添付文書情報	①	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社
<input type="checkbox"/>			〇〇〇〇〇〇点鼻液	〇〇〇〇〇〇錠	感覚器用薬 耳鼻科用薬	外	〇〇〇株式会社	2014/12							短いコメント	製造販売元/〇〇〇株式会社
<input type="checkbox"/>	緊急		△△△△注射液	△△△△△△△△増設増注射液	中枢神経系用薬 全身麻酔薬	注	△△△△△株式会社	2015/01								製造販売元/△△△△△株式会社

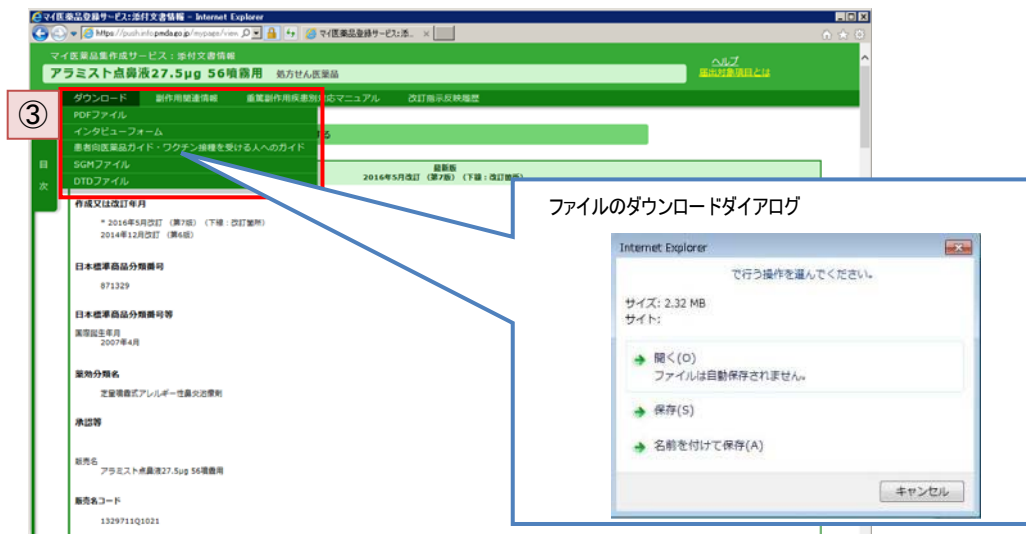
- ① 添付文書を参照したい登録医薬品の「添付文書情報」欄の「○」をクリックすると、添付文書情報表示画面が新規タブに表示されます。

【添付文書情報表示画面】



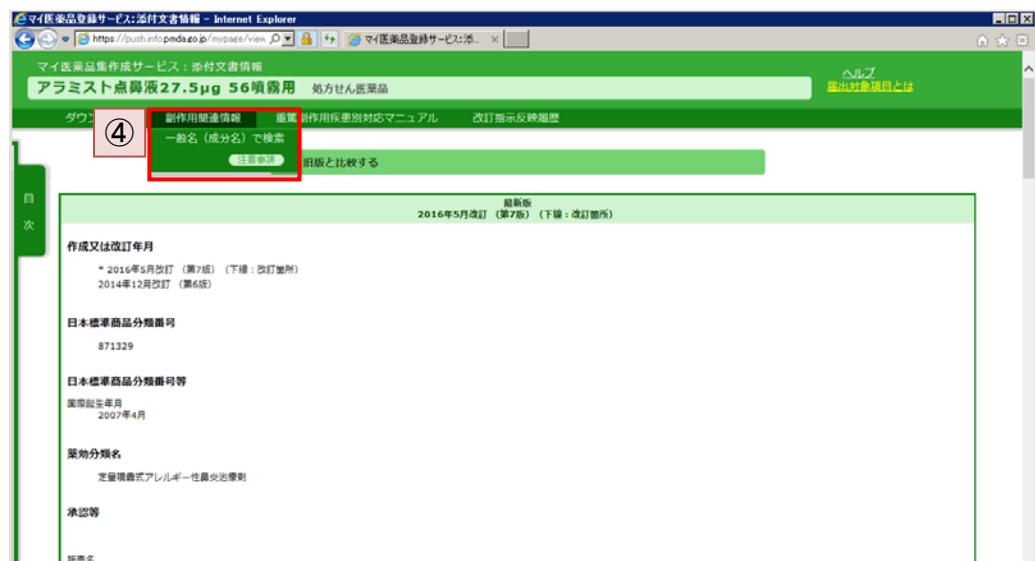
- ② 各プルダウンメニューをクリックすることで添付文書関連情報を参照することが出来ます。

【添付文書情報表示画面】ダウンロードメニュー



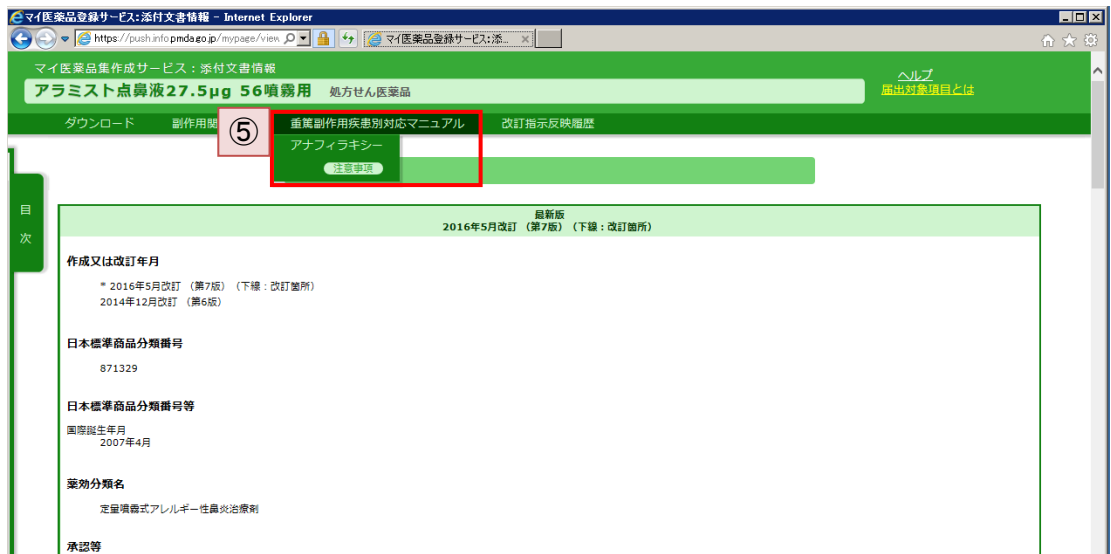
- ③ 「ダウンロード」へカーソルを合わせると、添付文書のダウンロード可能なファイル形式が表示されます。各ファイル形式をクリックするとダウンロードが行われますので、「開く」、「保存」、「名前を付けて保存」を行ってください。

【添付文書情報表示画面】副作用関連情報メニュー



- ④ 「副作用関連情報」へカーソルを合わせると、「一般名(成分名)で検索」が表示されます。「一般名(成分名)で検索」をクリックすると一般名を検索キーワードとして「副作用が疑われる症例報告に関する情報」機能で検索が行われ、検索結果が表示されます。

【添付文書情報表示画面】副作用関連情報メニュー



- ⑤ 「重篤副作用疾患別対応マニュアル」へカーソルを合わせると、「重大な副作用」に記載されている重篤副作用疾患別対応マニュアルへのリンクが表示されます。重篤副作用疾患別対応マニュアルは PDF ファイル(※)となります。

【添付文書情報表示画面】改訂指示反映履歴メニュー



- ⑥ 「改訂指示反映履歴」へカーソルを合わせると、これまで行われた改訂指示通知へのリンクの一覧が表示されます。各文書は PDF ファイル(※)となります。

※表示には Acrobat(R) Reader Ver.4.0 以上が必要となります。

Acrobat(R) Reader はアドビ社のサイトから無料でダウンロードできます。

【添付文書表示画面】 目次メニュー



- ⑦ 「目次タブ」へカーソルを合わせると、目次メニューが表示されます。目次メニューに記載されている各項目をクリックすると、添付文書情報表示画面がスクロールし、クリックした項目が表示されます。目次に記載されている各項目のクリックまたは目次タブのクリックで目次メニューが閉じます。

【添付文書情報表示画面】



- ⑧ 【旧版と比較する】のチェック欄をチェックすると新旧比較状態となります。

【添付文書情報表示画面】 新旧比較状態 (全項目を表示)



【添付文書情報表示画面】 比較条件入力欄

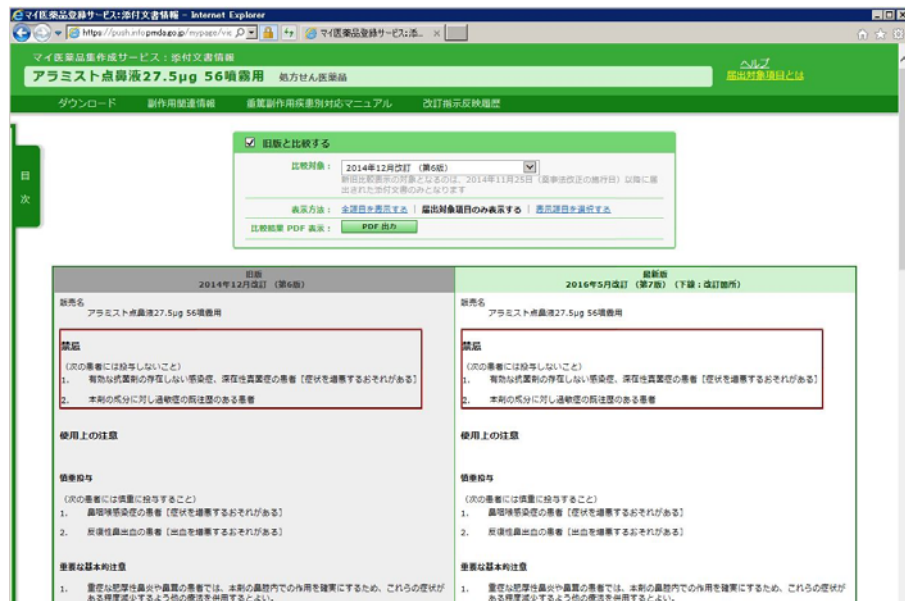


- ⑨ 比較対象プルダウンリストでは比較の対象となる過去の添付文書を指定します。
- 比較可能となるのは最新版と過去の版の比較となり、過去の版同士での比較は出来ません。
 - 最新版の添付文書情報と比較対象の添付文書情報の形式が異なる場合(最新版の添付文書が新記載要領(XML形式)、比較対象の添付文書が旧記載要領(SGML形式)、変更箇所は表示されません。また、「表示方法」は「全項目を表示する」のみとなります。

表示方法リンクでは表示する項目を選択します。「全項目を表示する」、「届出対象項目のみ表示する」「表示項目を選択する」から選択できます。

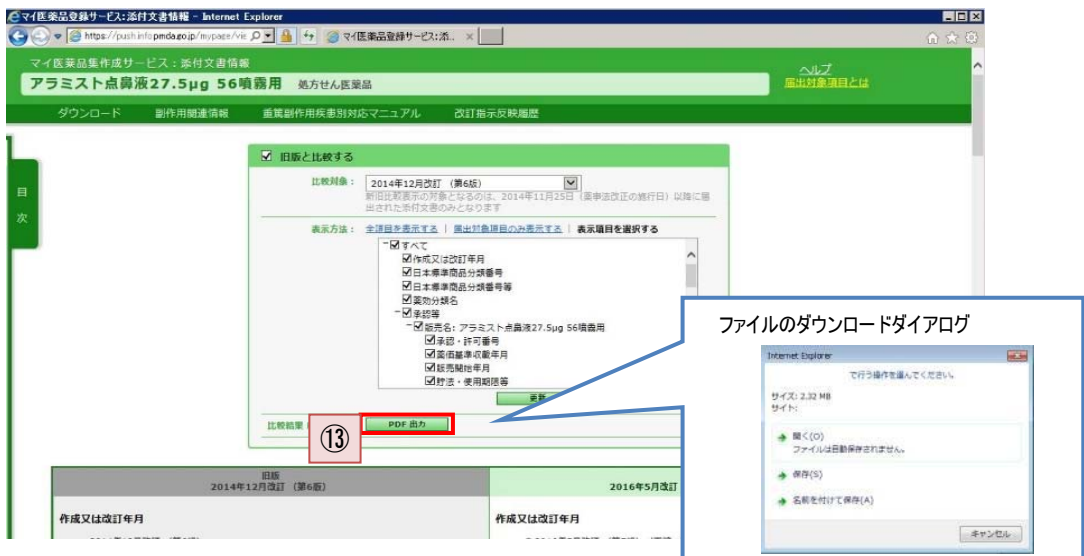
- ⑩ [届出対象項目のみ表示する](#) をクリックすると、届出対象項目のみの比較結果を表示します。

【添付文書情報表示画面】新旧比較状態(届出対象項目のみ表示)



- ⑪ [表示項目を選択する](#) をクリックすると、表示項目選択ツリービューが表示され、表示する項目を選択できるようになります。

【添付文書情報表示画面】新旧比較状態(表示項目を選択)



- ⑬ [更新](#) をクリックすると、表示項目選択ツリービューで選択した項目のみの比較結果を表示します。

- ⑫ [PDF出力](#) をクリックすると、画面に表示している比較内容を PDF ファイルに出力します。ファイルのダウンロードが行われますので、「開く」、「保存」、「名前を付けて保存」を行ってください。

○新旧比較時の差分表示について(新記載要領(XML形式)同士の比較時)

※全ての項目が背景色表示の対象となります

1)項目が追加されたとき

旧版にはなかった項目が追加されている場合には以下のように背景が黄色で表示されます。

<p>9.1.2 高カリウム血症の患者 治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。高カリウム血症を増悪させるおそれがある。 また、腎機能障害、コントロール不良の糖尿病等により血清カリウム値が高くなりやすい患者では、血清カリウム値に注意すること。</p> <p>9.1.3 脳血管障害のある患者 過度の降圧が脳血流不全を惹起し、病態を悪化させるおそれがある。</p> <p>9.2 腎機能障害患者</p> <p>9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者 腎機能を悪化させるおそれがある。血清クレアチニン値が3.0mg/dL以上の患者は臨床試験において除外され、十分な使用経験はない。血中濃度の上昇が認められた。[16.6.1 参照]</p> <p>9.2.2 血液透析中の患者 低用量から投与を開始し、増量する場合は患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。一過性の急激な血圧の低下を起こすおそれがある。</p>	<p>9.1.2 高カリウム血症の患者 治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。高カリウム血症を増悪させるおそれがある。 また、腎機能障害、コントロール不良の糖尿病等により血清カリウム値が高くなりやすい患者では、血清カリウム値に注意すること。</p> <p>9.1.3 脳血管障害のある患者 過度の降圧が脳血流不全を惹起し、病態を悪化させるおそれがある。</p> <p>9.1.4 重篤な減塩療法中の患者 低用量から投与を開始し、増量する場合は患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。一過性の急激な血圧の低下を起こすおそれがある。</p> <p>9.2 腎機能障害患者</p> <p>9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者 腎機能を悪化させるおそれがある。血清クレアチニン値が</p>
--	--

2)項目が削除されたとき

旧版にあった項目が削除されている場合には以下のように背景がピンク色で表示されます。

<p>9.2 腎機能障害患者</p> <p>9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者 腎機能を悪化させるおそれがある。血清クレアチニン値が3.0mg/dL以上の患者は臨床試験において除外され、十分な使用経験はない。血中濃度の上昇が認められた。[16.6.1 参照]</p> <p>9.2.2 血液透析中の患者 低用量から投与を開始し、増量する場合は患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。一過性の急激な血圧の低下を起こすおそれがある。</p> <p>9.3 肝機能障害患者 軽度又は中等度の肝機能障害患者でオルメサルタンの血中濃度の上昇が認められた。[16.6.2 参照]</p>	<p>9.1.3 脳血管障害のある患者 過度の降圧が脳血流不全を惹起し、病態を悪化させるおそれがある。</p> <p>9.2 腎機能障害患者</p> <p>9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者 腎機能を悪化させるおそれがある。血清クレアチニン値が3.0mg/dL以上の患者は臨床試験において除外され、十分な使用経験はない。血中濃度の上昇が認められた。[16.6.1 参照]</p> <p>9.3 肝機能障害患者 軽度又は中等度の肝機能障害患者でオルメサルタンの血中濃度の上昇が認められた。[16.6.2 参照]</p> <p>9.5 妊婦 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。 妊娠中期及び末期にアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤やアンジオテンシンⅡ変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水過剰症、胎</p>
--	--

3)項目内で変更箇所があるとき

項目内で変更箇所がある場合には以下のように背景が黄緑色で表示されます。さらに変更箇所については、削除は背景がピンク色、追加は背景が黄色で表示されます。

<p>添付文書番号 9990901S0000_2_04</p>	<p>添付文書番号 9990901S0000_2_05</p>
-------------------------------------	-------------------------------------

3.4. メール通知機能の設定をする

3.4.1. メール通知機能について

マイ医薬品集作成サービスには以下の3つのメール通知機能があります。

メール通知機能	概要
添付文書情報更新のメール通知	<p>登録している医薬品の添付文書情報が更新されたことをお知らせします。</p> <p>お知らせする更新対象範囲を選択することができます。</p> <ul style="list-style-type: none">・添付文書情報に更新があった場合・添付文書情報のうち届出対象項目※のみに更新があった場合 <p>1日1回、前日分の更新情報をまとめてお知らせいたします。</p> <p>※医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律に定める以下の届出が必要な添付文書等記載事項をいう</p> <ul style="list-style-type: none">・名称・使用及び取扱い上の必要な注意
添付文書情報削除のメール通知	<p>登録している医薬品の添付文書情報が削除されたことをお知らせします。</p> <p>1日1回、前日分の更新情報をまとめてお知らせいたします。</p> <p>注意</p> <p>製造販売業者の変更(承継)等により添付文書情報が削除されています。</p> <p>該当の医薬品について、必要に応じて医薬品登録画面で再度登録いただく必要があります。</p>
安全性情報掲載のメール通知	<p>登録している医薬品に関する以下の各安全性情報が、ホームページに掲載されたことをお知らせします。</p> <ul style="list-style-type: none">・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・医薬品安全対策情報(DSU)・医薬品リスク管理計画(RMP)

メール通知機能	概要
	<p>1日1回、前日分の掲載情報をお知らせいたします。</p> <p>注意</p> <ul style="list-style-type: none">・PMDA メディナビで該当情報をすでに受けとっている場合は、本メール通知は行われません。・医薬品・医療機器等安全性情報については、「重要な副作用等に関する情報」、「使用上の注意の改訂について」に販売名が記載された医薬品について、医薬品安全対策情報(DSU)については、「最重要」「重要」、「その他」に販売名が記載されている医薬品について、各情報掲載のお知らせを行います。

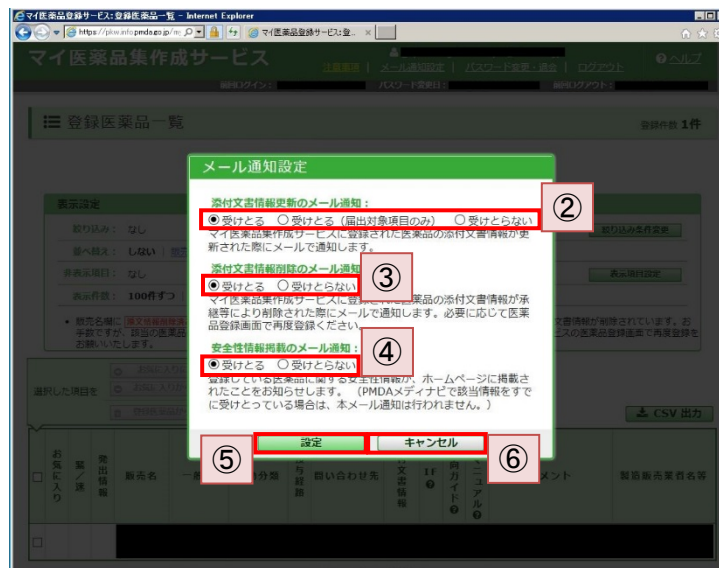
3.4.2. メール通知設定を行う

【共通ヘッダ】



- ① **メール通知設定** をクリックすると、【メール通知設定ダイアログ】が表示されます。

【メール通知設定ダイアログ】



- ② 添付文書更新のメール通知を「受けとる」「受けとらない(届出対象項目のみ)」「受けとらない」から選択します。
- ③ 添付文書情報削除のメール通知を「受けとる」、「受けとらない」から選択します。
- ④ 安全性情報掲載メールの通知を「受けとる」、「受けとらない」から選択します。
- ⑤ **設定** をクリックすると、②・③・④で選択した内容を登録して【メール通知設定ダイアログ】を閉じます。
- ⑥ **キャンセル** をクリックすると、②・③・④で選択した内容を登録せずに【メール通知設定ダイアログ】を閉じます。

3.5. マイ医薬品集作成サービスからログアウトする

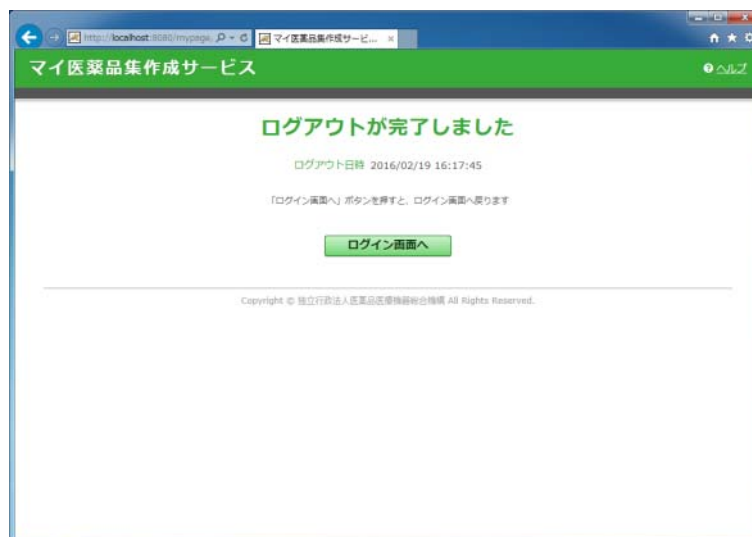
マイ医薬品集作成サービスからログアウトするには、以下の手順に従ってください。

【登録医薬品一覧画面】



- ① **ログアウト** をクリックします。マイ医薬品集作成サービスからのログアウトが正常に終了すると、【ログアウト完了画面】が表示されます。

【ログアウト完了画面】



■注意■

同一ユーザ ID で2人以上のユーザが同時にログインすることはできません。既にログインしているユーザ ID と同一ユーザ ID でログインしようすると、先にログインしていたユーザは強制的にログアウトされます。

ログアウト をクリックせずに本サービスを終了し、再度ログインしようすると、そのユーザ ID はまだログイン中であるとみなされ、ログイン時に確認メッセージが表示されますのでご注意ください。詳しくは、「3.1.マイ医薬品集作成サービスにログインする」(P8)を参照してください。

3.6. マイ医薬品集作成サービスを退会し、登録済み医薬品を削除する

マイ医薬品集作成サービスの利用を終了する場合、退会処理をおこないます。

【パスワード変更画面】

①【パスワード変更画面】より、**退会** をクリックし、【退会画面】を表示します。

【退会画面】

②マイ医薬品集作成サービスのパスワードを入力します。

③パスワードに誤りがない場合、**退会する** をクリックすると、【退会確認画面】が表示されます。

【退会確認画面】



④退会の最終確認を【退会確認画面】にて行います。マイ医薬品集作成サービスの利用を終了する場合は、**反映** をクリックしてください。

退会処理が完了すると【退会完了画面】が表示されます。

■注意■

退会処理が完了すると、登録した医薬品や医薬品ごとに入力したコメントの内容がすべて削除されます。一度削除された内容は復元できませんのでご注意ください。

また、退会后、再びマイ医薬品集作成サービスを利用する際は、【利用規約画面】よりマイ医薬品集作成サービスに再度登録してください。この時、退会前に登録した内容は引き継がれません。

【退会完了画面】



⑤退会をしない場合は、**戻る** をクリックしてください。

4. パスワードについて

マイ医薬品集作成サービスにて設定するパスワードは、以下の条件を満たしている必要があります。

- ①設定する文字数は、**8文字以上、12文字以内**であること。
- ②以下の文字種類の中から、**3種類以上**を使用していること。
 - ◆半角英大文字
 - ◆半角英小文字
 - ◆半角数字
 - ◆半角記号
- ③パスワードにユーザ ID が含まれていないこと。
- ④過去3回と同一のパスワードではないこと。

また、パスワードの有効期限は **2ヶ月**です。【パスワード変更画面】にて、定期的にパスワード変更を行ってください。

マイ医薬品集作成サービスのログインパスワードは PMDA メディナビのメールアドレス変更パスワードと共通しています。そのため、マイ医薬品集作成サービス又は PMDA メディナビでパスワードを変更すると他方のパスワードも変更されます。

4.1. マイ医薬品集作成サービスへのログインパスワードを変更する

- (注意) 「登録医薬品一覧」画面を開きながら、「パスワード変更・退会」画面を別のタブで開くと、「登録医薬品一覧」画面操作時にエラーが発生する場合がありますのでご注意ください。
- エラー発生例) ログイン後、「登録医薬品一覧」画面で絞り込み条件変更にて「発出情報」のいずれかにチェックを入れて検索後、別タブで「パスワード変更・退会」画面を開き、「登録医薬品一覧」画面で「販売名▼」を押下するとエラーとなります。

マイ医薬品集作成サービスでは、ログインパスワードの変更をすることができます。

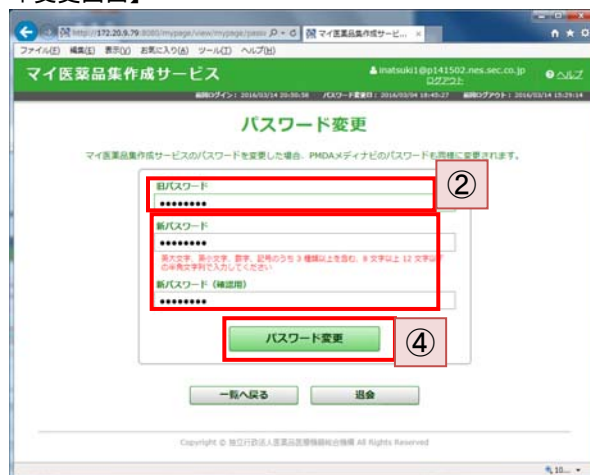
ログインパスワードの有効期限は **2ヶ月**です。定期的にパスワードの変更を行ってください。パスワードの有効期限については、「4.2.ログインパスワードの有効期限について」(P58)を参照してください。

【登録医薬品一覧画面】



①【登録医薬品一覧画面】より **パスワード変更・退会** をクリックすると、【パスワード変更画面】が表示されます。

【パスワード変更画面】



②「旧パスワード」に現在使用中のパスワードを入力します。

③「新パスワード」および「新パスワード(確認用)」に、新しく設定するパスワードを入力します。

パスワードに設定可能な文字については、「4.パスワードについて」(P55)を参照してください。

④ **パスワード変更** をクリックすると、③にて入力した「新パスワード」および「新パスワード(確認用)」に誤りがない場合、【パスワード変更確認画面】が表示されます。

【パスワード変更確認画面】



⑤【パスワード変更画面】にて設定した内容でパスワード変更を行う場合、**反映** をクリックします。パスワードの変更が正常に終了した場合、【パスワード変更完了画面】が表示されます。

【パスワード変更完了画面】



⑥【パスワード変更画面】にて設定した内容を変更したい場合、【パスワード変更確認画面】の**戻る** をクリックしてください。【パスワード変更画面】に戻ります。

4.2. ログインパスワードの有効期限について

マイ医薬品集作成サービスでは、パスワードの有効期限が2ヶ月に設定されています。

パスワードの有効期限が切れた状態でマイ医薬品集作成サービスにログインすると、パスワード変更を行うか問合せを行うダイアログが表示されます。

【ログイン画面】



- ①【ログイン画面】にて、「ユーザ ID(メールアドレス)」、「ログインパスワード」を入力し、**ログイン** をクリックします。

ログインパスワードの有効期限が切れている場合、【登録医薬品一覧画面】に【パスワード有効期限切れダイアログ】が表示されます。

【登録医薬品一覧画面】(パスワード有効期限切れダイアログ)



- ② **変更する** ボタンを押下するとパスワード変更画面に遷移します。

パスワード変更については、「4.1. マイ医薬品集作成サービスへのログインパスワードを変更する」(P55)を参照してください。

- ③ **後で変更する** をクリックすると、【パスワード有効期限切れダイアログ】が終了します。

パスワード有効期限が切れた状態でマイ医薬品集作成サービスを使用すると、タイトルメニューの下にパスワード有効期限切れメッセージが表示されます。

【登録医薬品一覧画面】パスワード有効期限切れメッセージ



また、パスワードの有効期限まで残り1ヶ月となると、【登録医薬品一覧画面】に、以下のようなメッセージが表示されますので、有効期限内にパスワードの変更を行ってください。



4.3. マイ医薬品集作成サービスへのログインパスワードをお忘れになった場合

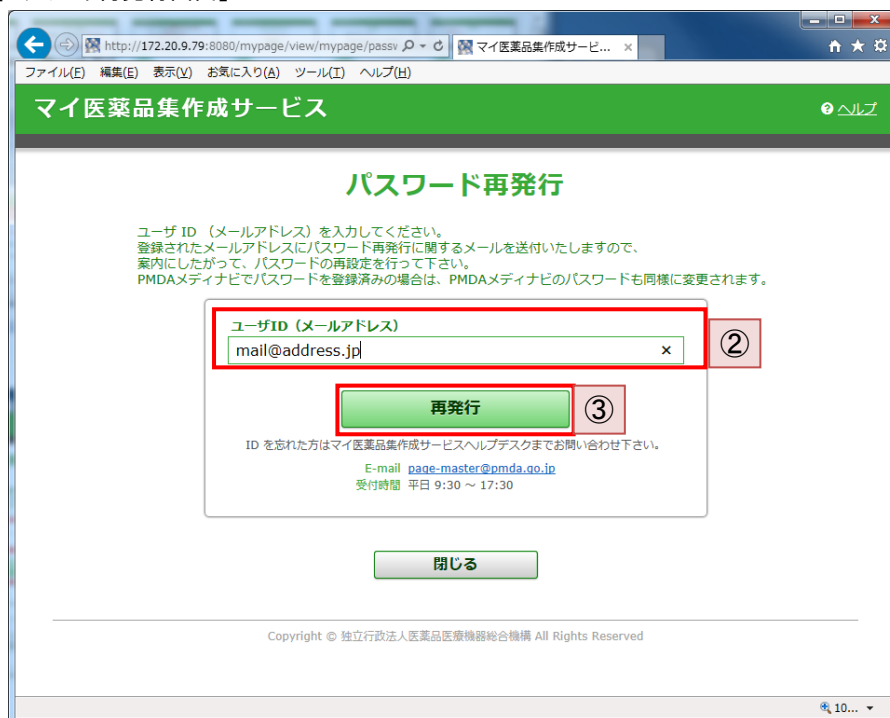
マイ医薬品集作成サービスへのログインパスワードをお忘れになった場合、パスワードの再発行を行うことにより、マイ医薬品集作成サービスのログインパスワードを再設定することができます。

【ログイン画面】



①【ログイン画面】より、[パスワードをお忘れの方はこちら](#) をクリックし、【パスワード再発行画面】を表示します。

【パスワード再発行画面】



②マイ医薬品集作成サービスに登録済みの「ユーザ ID(メールアドレス)」を入力します。

- ③ **再発行** をクリックしてください。

パスワード再発行が完了すると、【パスワード再発行完了画面】が表示されます。

登録しているメールアドレス宛に、パスワード再発行に関する内容が記載されたメールが送信されますので、ご確認ください。メール発行には、しばらく時間がかかる場合があります。

メールの内容を参考にパスワードの再設定を行ってください。

【パスワード再発行完了画面】



5. タイムアウトと強制ログアウトについて

マイ医薬品集作成サービスでは、【ログイン画面】よりログインした状態で、ボタンのクリックや画面内でのページの移動が30分間行われなかった場合、サーバとの接続が切断されます。

また、現在ログイン中のユーザ ID と同一のユーザ ID を利用し、別のパソコンなどから新たにログインした場合、先にログインしていたユーザは強制的にログアウトされます。

それらの場合、下記のような画面が表示されますので、引き続き本サービスをご利用になる場合は、

再ログイン をクリックし、再ログインしてください。



30分以内に操作を行い、なおかつ、同一ユーザ ID を利用する第三者に心当たりのない場合は、セキュリティ上の問題から、パスワードの変更を推奨いたします。「4.1. マイ医薬品集作成サービスへのログインパスワードを変更する」(P55)を参照し、パスワードの変更を行ってください。

6. CSVファイル取込機能について

マイ医薬品集作成サービスのCSVファイル取り込みで使用するファイルは、【登録医薬品一覧画面】で出力されるCSVファイルと同一のファイル形式または、薬価基準収載コード一覧のファイル形式となります。

CSVファイルの出力方法については、「3.3.6.登録済み医薬品をCSVファイルに出力する」(P36)を参照してください。

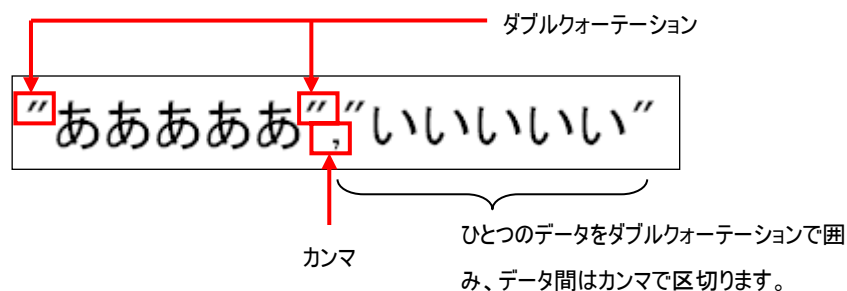
CSVファイルとは、データをダブルクォーテーションで囲み、データ間をカンマで区切って並べたファイル形式のことです。

メモ帳で参照および編集したり、Microsoft Office Excel で参照したりすることができます。



CSVファイルのアイコン

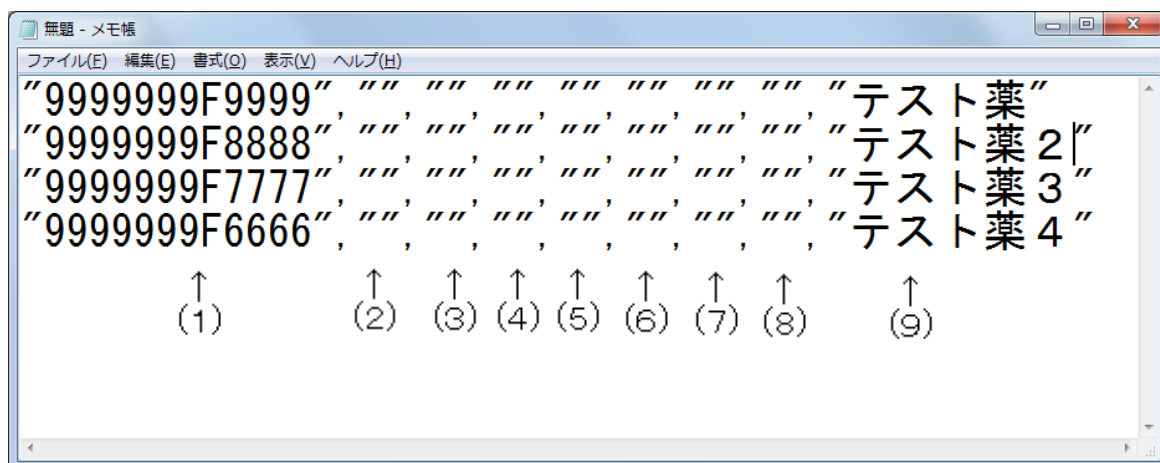
CSVファイルの基本的な構造は以下のとおりです。



6.1. CSVファイルの形式について

【医薬品登録 (CSV取込) 画面】で使用するCSVファイルには、以下の内容を入力する必要があります。

[CSVファイルに入力する内容]



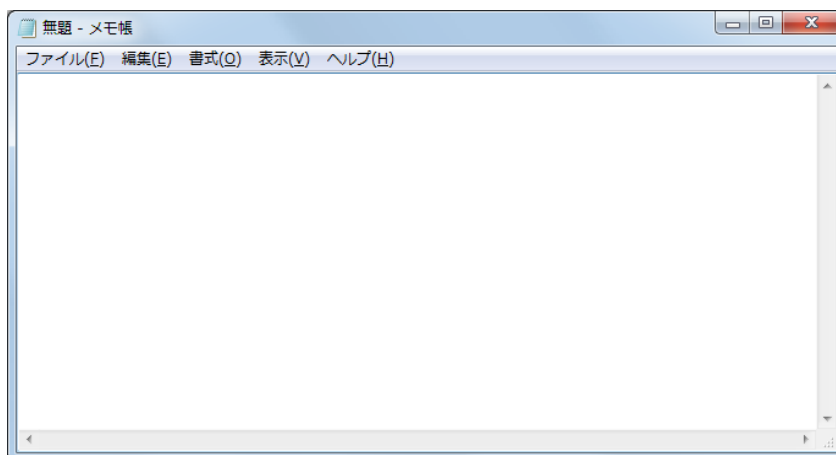
(1)	薬価基準収載コード	取り込む医薬品の薬価基準収載コードを記述します。
(2)	(空白)	No. (2)～No. (8)までは、「””」とし、値は何も記述しません。
(3)	(空白)	
(4)	(空白)	
(5)	(空白)	
(6)	(空白)	
(7)	(空白)	
(8)	(空白)	
(9)	コメント	No. (1)に設定した薬価基準収載コードの医薬品に対するコメントを記述することができます。コメントは必須入力ではありません。

6.2. 新規CSVファイル作成方法(コメントを入力する場合)

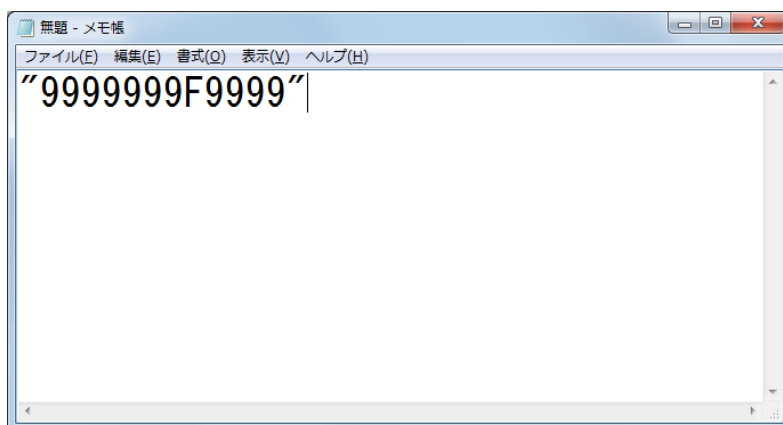
【登録医薬品一覧画面】から出力されるCSVファイルを使用せず、新規に作成したCSVファイルを使用し、【医薬品登録(CSV取込)画面】より、医薬品の取り込みを行う場合、以下の手順に従ってください。

①「メモ帳」を開きます。

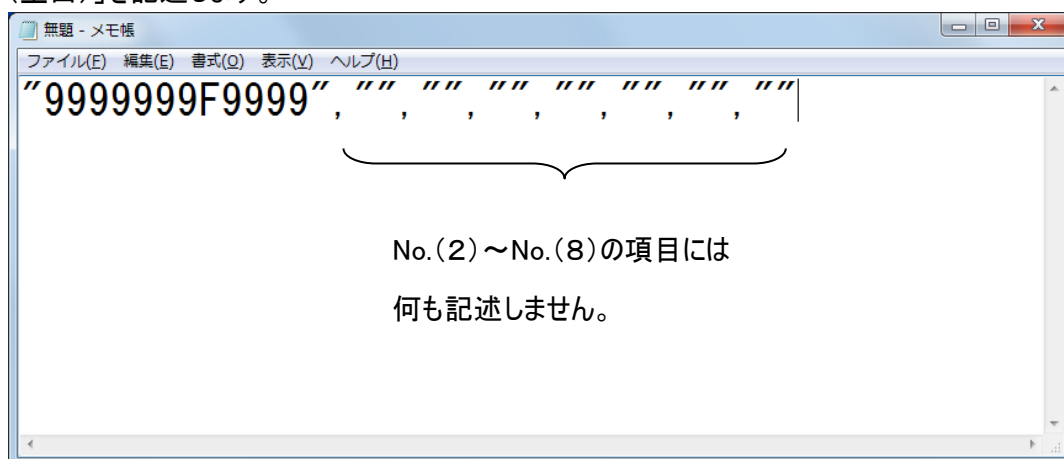
Windows7 の場合、[スタート]→[すべてのプログラム]→[アクセサリ]→[メモ帳]と起動します。



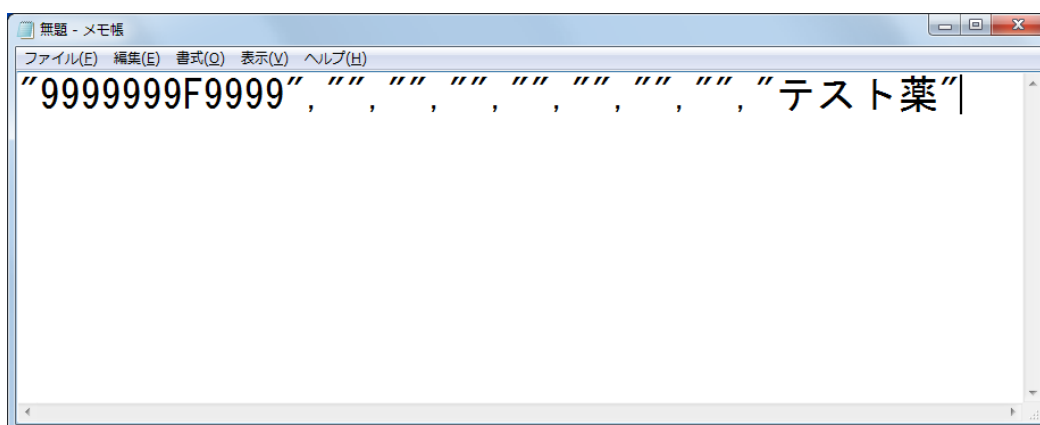
②「薬価基準収載コード」を記述します。



③「(空白)」を記述します。

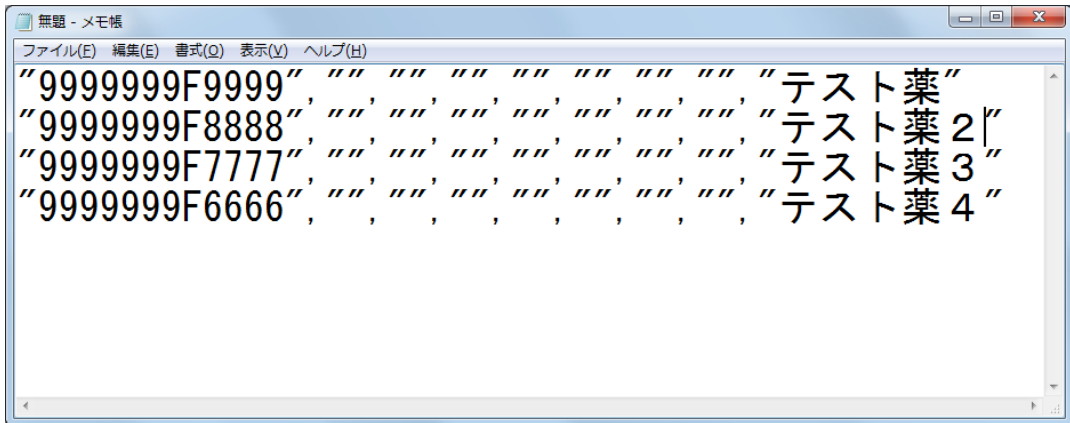


④「コメント」を記述します。コメントに何も記述しない場合は、③の「(空白)」と同様に、ダブルクォーテーションのみを記述してください。



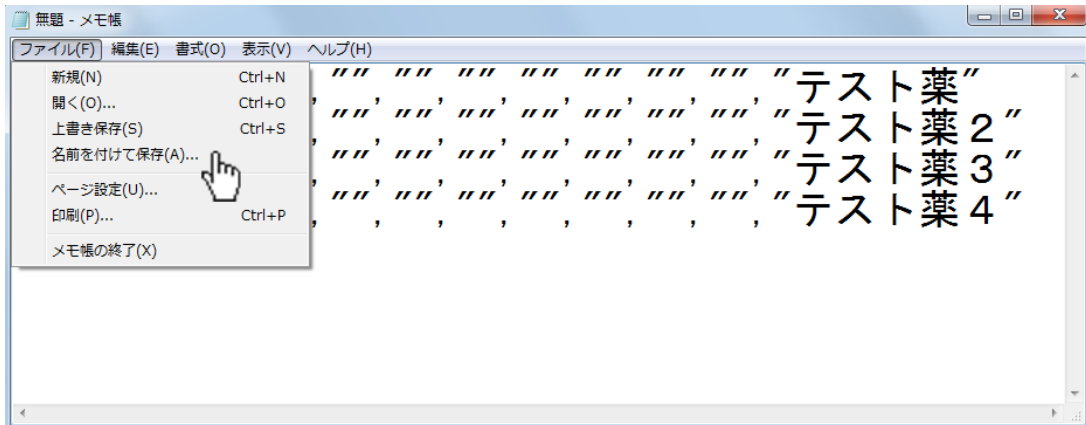
以上で、医薬品1件分の設定が完了です。複数の医薬品を記述する場合は、「コメント」の後に改行し、続けて記述してください。

例：複数の医薬品を記述する場合

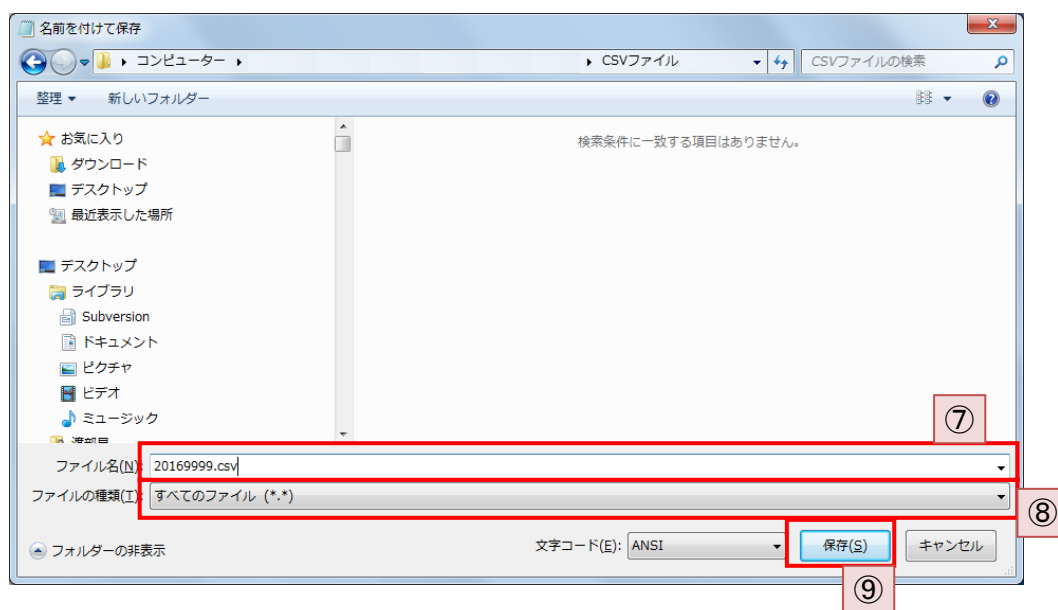


⑤すべての医薬品の記述が終了したら、ファイルの保存を行います。

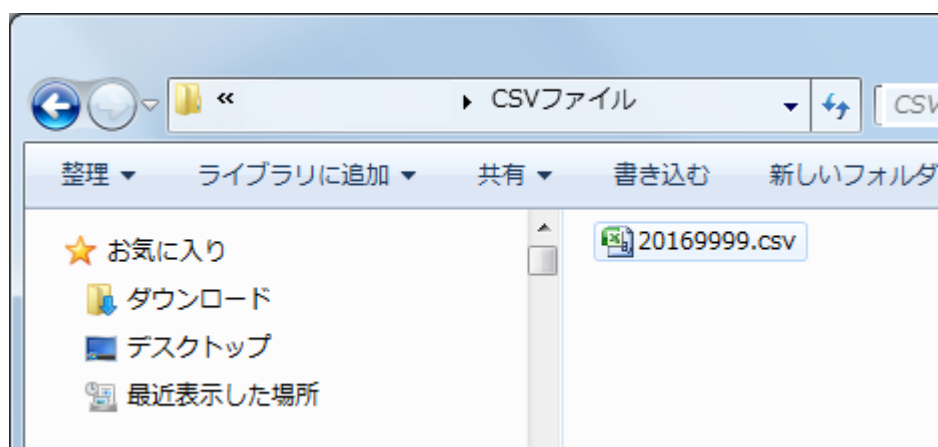
[ファイル(F)]→[名前を付けて保存(A)…]を選択します。



- ⑥「名前を付けて保存」ダイアログが表示されるので、保存するフォルダを指定してください。
- ⑦「ファイル名(N)」にファイルの名前を入力してください。この時、ファイル名の最後に「.csv」と記述してください。これを記述することにより、CSVファイルとして保存されます。
- ⑧「ファイルの種類(T)」は、「すべての」を選択してください。
- ⑨「保存」ボタンをクリックし、ファイルを保存します。



⑩ ⑥にて指定したファイルの保存場所を表示すると、ファイルが保存できたことが確認できます。



■注意■

Microsoft Office Excel で編集したCSVファイルを、【医薬品登録画面 (CSVファイル取込)】より取り込まないでください。正常に動作しない場合があります。

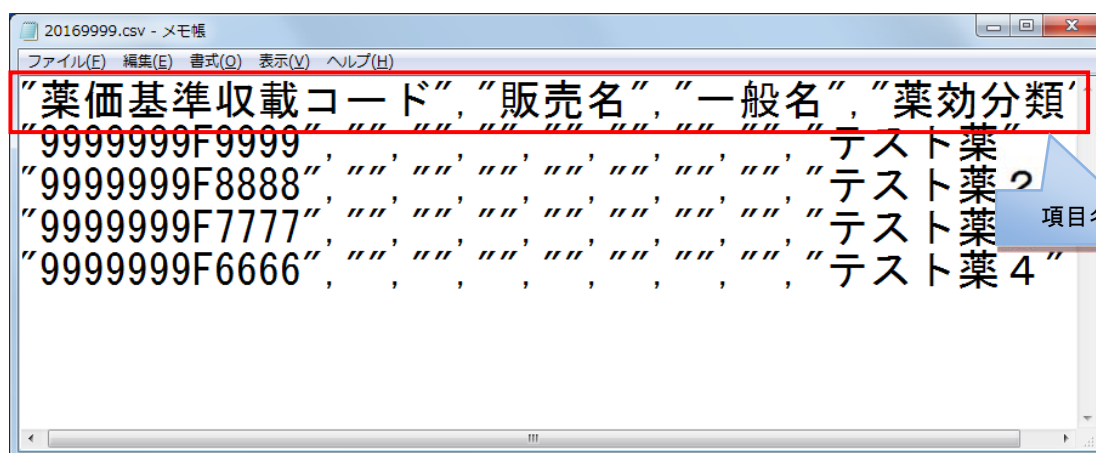
コメントに設定する内容の最大文字数は、1000文字です。

また、コメントには以下の文字を使用しないでください。

- 半角カタカナ
- 外字・機種依存文字
- ¥(円マーク)
- " (ダブルクォーテーション)

【登録医薬品一覧画面】より出力したCSVファイルを修正する場合は、上記の手順を参考に修正を行ってください。

また、【登録医薬品一覧画面】より出力したCSVファイルには項目名が出力されているので、【医薬品登録 (CSV取込) 画面】にて取り込みを行う場合は、項目名の行を削除してから取り込みを行ってください。

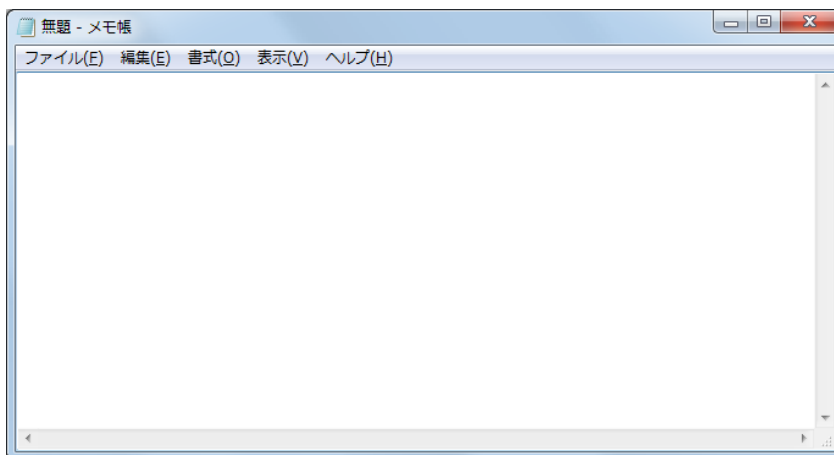


6.3. 薬価基準収載コード一覧ファイル作成方法

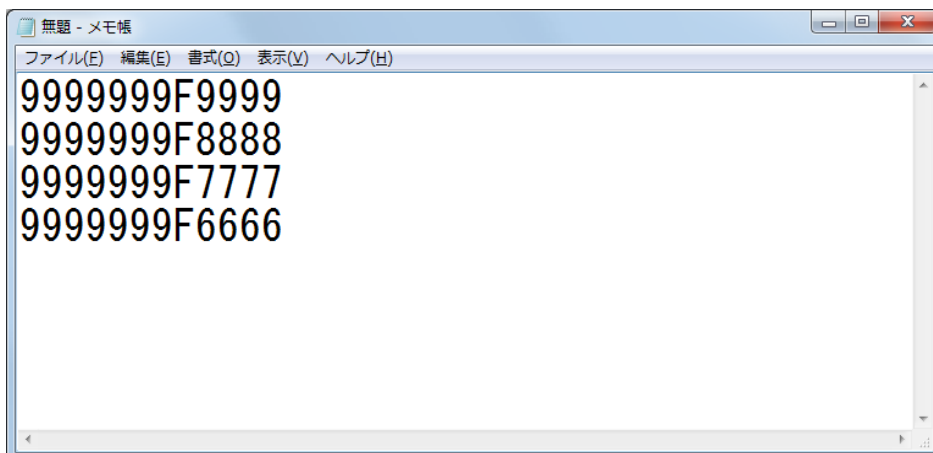
【登録医薬品一覧画面】から出力されるCSVファイルや新規に作成したCSVファイルを使用せず、薬価基準収載コード一覧形式のファイルを使用し、【医薬品登録(CSV取込)画面】より、医薬品の取り込みを行う場合、以下の手順に従ってください。

- ①「メモ帳」を開きます。

Windows7 の場合、[スタート]→[すべてのプログラム]→[アクセサリ]→[メモ帳]と起動します。



- ②「薬価基準収載コード」を記述します。



薬価基準収載コード一覧形式の場合には、データをダブルクォーテーションでデータを囲む必要はありません。複数の医薬品を記述する場合は、薬価基準収載コードの後に改行し、続けて記述してください。

以降の手順は「6.2 新規CSVファイル作成方法」の⑤からの手順と同じです。

7. 添付文書一括ダウンロード機能について

医薬品の添付文書を一括でダウンロードすることができます。災害時などに備え、必要な添付文書をあらかじめ一括でダウンロードしておく必要がある場合にご利用ください。

※ブラウザのポップアップブロックが有効に設定されていると、画面遷移やダウンロードが進まない場合がございます。

詳細は 7.1.②の【添付文書一括ダウンロード選択画面】に掲載の「添付文書一括ダウンロード機能の使い方」を参照ください。

7.1. 医薬品の添付文書を一括でダウンロードする

【登録医薬品一覧画面】

The screenshot shows the '表示設定' (Display Settings) panel at the top, followed by a list of medications. The '一括ダウンロード' button is highlighted with a red box and a circled '1'.

お気に入り	薬/速	発出情報	販売名	一般名	薬効分類	投与経路	問い合わせ先	添付文書情報	IF	RMP	RMP (患者向け資料)	患者向け資料	重篤マニュアル	コメント	製造販売業者名等
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	〇〇〇〇錠 5mg	〇〇〇塩酸塩	感覚器用薬 眼科用剤	外	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社	NEW! 2019/04	-	-	-	-	-	長いコメントを書い...	製造販売元/〇〇〇新薬工業株式会社
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	〇〇〇〇〇点 点液	〇〇〇〇酸	感覚器用薬 耳鼻科用剤	外	〇〇〇株式会社	2014/12	-	-	-	-	-	短いコメント	製造販売元/〇〇〇株式会社

- ① 【登録医薬品一覧画面】にて **一括ダウンロード** をクリックし、【利用規約画面】を表示します。画面下部の「利用規約(PDF)のダウンロード」(点線赤枠の部分)をクリックすることにより、利用規約(PDF)をダウンロードすることができます。

【利用規約画面】

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
Pharmaceuticals and Medical Devices Agency

× 画面を閉じる

文字サイズ 標準 大 特大

利用規約

独立行政法人医薬品医療機器総合機構「医療用医薬品添付文書一括ダウンロードサービス」
利用規約

第1条（総則）
1.医療用医薬品添付文書一括ダウンロードサービス（以下「本サービス」という。）は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「PMDA」という。）が医薬品医療機器総合機構ホームページ（以下「PMDAホームページ」という。）に掲載されている医療用医薬品（体外診断用医薬品を除く。以下同じ。）の電子化された添付文書及びダウンロードファイルリストのダウンロードを提供するものである。本規約は、本サービスの適正な運用と管理を行うことを目的として定める。

2.本規約は、本サービスの運用と管理に係る一切の關係に適用する。

第2条（定義）
1.「利用者」とは、本規約に定める一切の内容を承諾の上、本サービスを利用して電子化された添付文書等のダウンロードを実施する者をいう。

2.電子化された添付文書（以下「添付文書」という。）とは、令和3年2月19日付け薬生安発0129第1号「医薬品等の注意事項等情報の提供について」の第1に定められるものをいう。

同意します ② 同意しません

利用規約(PDF)のダウンロード

- ② 利用規約が表示されますので、内容を確認して同意のうえ、 **同意します** をクリックします。

利用規約に同意いただけない場合は、添付文書一括ダウンロード機能をご利用になれません。一括ダウンロード機能の利用方法については【添付文書一括ダウンロード選択画面】の「添付文書一括ダウンロード機能の使い方」(点線赤枠の部分)を参照ください。

【添付文書一括ダウンロード選択画面】

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
Pharmaceuticals and Medical Devices Agency

× 画面を閉じる

文字サイズ 標準 大 特大

医療用医薬品 添付文書一括ダウンロード選択

ダウンロード対象	ダウンロードするファイル形式	
すべての添付文書 <small>※前日までに掲載された添付文書がダウンロードされます。</small>	<input checked="" type="checkbox"/> PDF <input checked="" type="checkbox"/> SGML/XML	ダウンロード
一部の添付文書 <input checked="" type="checkbox"/> マイ医薬品集に登録済みの添付文書に限定する <input type="checkbox"/> 特定の時期に更新された添付文書に限定する 年月日 [YYYYMMDD] ~ 年月日 [YYYYMMDD] <small>※「マイ医薬品集に登録済みの添付文書に限定する」にチェックし、「特定の時期に更新された添付文書に限定する」で更新年月日を指定しない場合は、当日までに掲載された添付文書がダウンロードされます。</small>	<input checked="" type="checkbox"/> PDF <input checked="" type="checkbox"/> SGML/XML	指定した条件でダウンロードファイル作成開始 作成中/作成済みのファイルを参照・ダウンロード <small>※作成済みのファイルは一定期間経過後削除されます。</small>

添付文書一括ダウンロード機能の使い方

8. エラー一覧

以下に各画面に表示されるエラーメッセージと、その対処方法について記述します。

8.1. 共通メッセージ

エラー表示	対処方法
エラーが発生しました。 マイ医薬品集作成サービス管理者に連絡してください。	マイ医薬品集作成サービス管理者 (page-master@pmda.go.jp) に連絡をしてください。
30分以上操作をしていなかったか、同一ユーザ ID で新たにログインされたため、ログアウトされました。 再度ログインをしてご利用ください。 心あたりのない場合はセキュリティ上、パスワードの変更を推奨いたします。	30分以上ボタンをクリックする等の操作が行われなかったためサーバとの接続が切断されたか、あるいは、他のユーザが同一ユーザ ID で新たにログインしたため強制的にログアウトされました。 【ログイン画面】より、再ログインをしてください。 詳しくは、「5. タイムアウトと強制ログアウトについて」(P62)を参照してください。
メンテナンス中です。 しばらくしてから再度ログインしてください。	マイ医薬品集作成サービスのメンテナンス作業を行っています。 その間はサービスのご利用ができませんので、メンテナンス作業が終了するまで、お待ちください。
利用登録の処理の手順が不正です。 正規の手順で操作してください。	利用登録が正常の手順で行われていません。 マイ医薬品集作成サービスへの登録は、【利用規約画面】より行ってください。
不正アクセスの可能性があるため操作はキャンセルされました。	不正アクセスされた可能性があります。 ただちにマイ医薬品集作成サービスを終了し、ログインし直してください。

8.2. 利用登録画面

エラー表示	対処方法
該当ユーザは既に登録済みです。	入力されたメールアドレスのユーザは、既にマイ医薬品集作成サービスに登録済みです。
該当ユーザは停止中です。	該当ユーザは PMDA メディナビ上で、配信停止中のユーザです。停止中のユーザは、マイ医薬品集作成サービスを利用することはできません。
メールアドレスを入力してください。	メールアドレスが未入力です。
メールアドレスが間違っています。	メールアドレスに誤りがあります。 正しいメールアドレスを入力してください。
メールアドレスが存在しません。	入力されたメールアドレスに一致するユーザは、PMDA メディナビに登録されていません。PMDA メディナビに登録しているメールアドレスを確認後、マイ医薬品集作成サービスの利用登録を行ってください。 なお、マイ医薬品集作成サービスは、PMDA メディナビに登録されている方が対象となります。

8.3. 本登録・パスワード設定画面

エラー表示	対処方法
該当ユーザは既に登録済みです。	入力されたメールアドレスおよびパスワードのユーザは、既にマイ医薬品集作成サービスに登録済みです。登録済みのユーザは、再度登録をすることはできません。
マイ医薬品集作成サービスログインパスワードが間違っています。	パスワードは半角英大文字・半角英小文字・半角数字・半角記号のうち 3 種類以上を使用し、文字数は 8 文字以上、12 文字以内 で設定してください。
マイ医薬品集作成サービスログインパスワード(確認用)が間違っています。	
パスワードは英大小文字数字記号混在で入力してください。	
マイ医薬品集作成サービスログインパスワードを入力してください。	マイ医薬品集作成サービスのログインパスワードが未入力です。
マイ医薬品集作成サービスログインパスワード(確認用)を入力してください。	マイ医薬品集作成サービスのログインパスワード(確認用)が未入力です。
マイ医薬品集作成サービスログインパスワードとマイ医薬品集作成サービスログインパスワード(確認用)が不一致です。	マイ医薬品集作成サービスログインパスワードと確認用のパスワードが一致しません。 正しいパスワードを入力してください。
ユーザ ID を含むパスワードは設定できません	ユーザ ID を含むパスワードは設定することができません。 パスワードに設定可能な文字については、「4.パスワードについて」(P55)を参照してください。

8.4. ログイン画面

エラー表示	対処方法
該当ユーザはアカウントロック中です。	パスワードを3回以上間違えた場合、該当ユーザのアカウントはロックされます。 パスワードを3回以上間違えた場合は、パスワードの再発行を行い、ログインを再実行してください。
該当ユーザは停止中です。	該当ユーザは PMDA メディナビ上で、配信停止中のユーザです。配信停止中のユーザは、マイ医薬品集作成サービスを利用することはできません。
同一セッションで複数ログインはできません。	複数のユーザが同一のパソコンから本サービスを利用する場合、このエラーが発生することがあります。 使用中のユーザがログアウトした後ログインするか、一度ブラウザを閉じた後、新規でブラウザを開いてログインしてください。
ユーザIDを入力してください。	ユーザ ID が未入力です。
ログインパスワードを入力してください。	ログインパスワードが未入力です。
ユーザIDが存在しないか、ログインパスワードが間違っています。	入力したユーザ ID またはパスワードに誤りがあります。 正しいユーザ ID およびパスワードを入力してください。
<p>前回正常にログアウトされていないか、同一ユーザ ID で既にログインされています。</p> <p>心あたりのない場合はセキュリティ上、パスワードの変更を推奨いたします。</p> <p>このままログインすると既に同一ユーザ ID でログインしているユーザは強制的にログアウトされます。</p>	<p>前回ログイン時に ログアウト をクリックせずに、マイ医薬品集作成サービスを終了していた場合、このメッセージが表示される場合があります。</p> <p>また、既にログイン中のユーザ ID と同一ユーザ ID でログインしようとする、この確認メッセージが表示されます。</p> <p>本サービスをご利用になる場合は、再度ユーザ ID とパスワードを入力し、ログイン をクリックしてください。その場合、先にログインをしていたユーザは、強制的にログアウトされますので、ご注意ください。</p>

8.5. 登録医薬品一覧画面

エラー表示	対処方法
検索結果がありません。	入力した検索条件に一致する医薬品が存在しません。 検索条件の見直しを行い、再度検索を行ってください。
一般名・販売名の検索は100文字以下で入力してください。	一般名・販売名には、100文字以下のキーワードを入力してください。
一般名・販売名に半角カナが含まれていません。	半角カタカナで、一般名・販売名の検索を行うことはできません。 検索文字を全角カタカナで入力し、再度検索を行ってください。
コメントに半角カナが含まれています。	半角カタカナで、コメントの検索を行うことはできません。 検索文字を全角カタカナで入力し、再度検索を行ってください。
一般名・販売名に使用できない文字列が含まれています	外字・機種依存文字で、一般名・販売名の検索を行うことはできません。 検索文字より、外字・機種依存文字を除外し、再度検索を行ってください。
コメント検索に使用できない文字列が含まれています。	外字・機種依存文字で、コメントの検索を行うことはできません。 検索文字より、外字・機種依存文字を除外し、再度検索を行ってください。
コメント検索の単語の入力制限件数を超過しています。5件以下で入力してください。	コメント検索で入力できるキーワードの数は、5個までです。 キーワードの数を、5個以下にしてください。
検索結果が1000件を超えています。検索条件で絞りこんでください。	検索結果が多すぎます。検索条件を入力し、検索結果を絞り込んでください。

8.6. コメント画面

エラー表示	対処方法
コメントに半角カナが含まれています。	コメントに、半角カタカナが含まれています。 全角カタカナに変更してください。
コメントに使用できない文字列が含まれています。	コメントに、外字や機種依存文字等、使用できない文字が含まれています。 外字や機種依存文字を削除してください。

8.7. 医薬品登録画面

エラー表示	対処方法
検索条件が指定されていません。条件を指定して再度検索を行ってください。	検索条件が指定されていません。 検索条件の入力は必須です。販売名・一般名、投与経路区分のいずれか、または両方を入力または選択してください。
1件も選択されていません。	登録する医薬品が1件も選択されていません。 登録する医薬品の「選択」欄をチェックしてください。
販売名・一般名の検索は100文字以下で入力してください。	販売名・一般名には、100文字以下のキーワードを入力してください。

8.8. 医薬品登録(CSV取込)画面

エラー表示	対処方法
取込ファイルが指定されていません。	取り込むCSVファイルが指定されていません。 参照 をクリックし、取り込むCSVファイルを指定してください。
取込ファイルの拡張子が間違っています。	取り込めるファイルの拡張子は「.csv」のみです。 拡張子が「.csv」のファイルを指定してください。
取込ファイルが存在しません。	CSVファイル格納先に指定されたCSVファイルがありません。 再度CSVファイルを指定してください。
取込ファイルのサイズが大きすぎます。	取り込み可能なCSVファイルのサイズは10MB 以下です。 CSVファイルのサイズを小さくして、再度取り込みを行ってください。
取込ファイルの行数が多すぎます。	CSVファイルに記述された医薬品数が多すぎます。 取り込む医薬品数を 5000件以下に減らして、再度取り込みを行ってください。
このCSVファイルはxxxコードで作成されていません。Shift_JIS コードに変換して下さい。	CSVファイルの文字コードは「Shift_JIS」にして下さい。それ以外の文字コードのCSVファイルは取り込むことができません。
コメントに半角カナが含まれています。	コメントに、半角カタカナが含まれています。 全角カタカナに変更してください。
コメントに使用できない文字列が含まれています。	コメントに、外字や機種依存文字等、使用できない文字が含まれています。 外字や機種依存文字を削除してください。

8.9. パスワード変更画面

エラー表示	対処方法
該当ユーザは停止中です。	該当ユーザは PMDA 上で、配信停止中のユーザです。配信停止中のユーザは、マイ医薬品集作成サービスを利用することはできません。
旧パスワードを入力してください。	旧パスワードが未入力です。
新パスワードを入力してください。	新パスワードが未入力です。
新パスワード(確認用)を入力してください。	新パスワード(確認用)が未入力です。
新パスワードと新パスワード(確認用)が不一致です。	新パスワードと確認用のパスワードが一致していません。
旧パスワードが間違っています。	入力された旧パスワードに誤りがあります。 正しい旧パスワードを入力してください。
新パスワードが間違っています。	パスワードは半角英大文字・半角英小文字・半角数字・半角記号のうち 3 種類以上を使用し、文字数は 8 文字以上、12 文字以内 で設定してください。
新パスワード(確認用)が間違っています。	
パスワードは英大小文字数字記号混在で入力してください。	
前回あるいは前々回のパスワードと同じです。 違うパスワードを設定してください。	過去3回のパスワードと一致する内容は設定できません。 パスワードに設定可能な文字については、「4.パスワードについて」(P55)を参照してください。
ユーザ ID を含むパスワードは設定できません	ユーザ ID を含むパスワードは設定することができません。 パスワードに設定可能な文字については、「4.パスワードについて」(P55)を参照してください。

8.10. 退会画面

エラー表示	対処方法
パスワードを入力してください。	パスワードが未入力です。
パスワード(確認用)を入力してください。	パスワード(確認用)が未入力です。
パスワードとパスワード(確認用)が不一致です。	パスワードと確認用のパスワードが一致していません。
パスワードが間違っています。	入力されたパスワードに誤りがあります。 正しいパスワードを入力してください。
パスワード(確認用)が間違っています。	入力されたパスワード(確認用)に誤りがあります。 正しいパスワードを入力してください。

8.11. パスワード再発行画面

エラー表示	対処方法
該当ユーザはパスワード再発行中です。	既にパスワード再発行を行っています。 パスワード再発行に関するメールが送付済みです。メールの内容を確認し、マイ医薬品集作成サービスにログインしてください。
該当ユーザは存在しません。	入力したユーザ ID、メールアドレスに一致するユーザは存在しません。 入力内容を確認後、再度パスワードの再発行を行ってください。
ユーザIDを入力してください。	ユーザ ID が未入力です。
メールアドレスを入力してください。	メールアドレスが未入力です。