

PHARUMO

eお薬手帳3.0における 患者向け薬剤情報表示
(第3回患者向医薬品ガイド検討会)

2025年2月26日
株式会社ファルモ

ファルモ社の紹介（概要）

会社名	株式会社 ファルモ
設立	2012年5月
代表者	代表取締役社長 廣井嘉栄
所在地	〒163-1428 東京都新宿区西新宿3-20-2 東京オペラシティタワー52階
事業内容	・調剤薬局向けソリューションの開発・運営 ・調剤情報を活用した各種ソリューション開発・運営
資本金	100,000,000円
免許 認証	有料職業紹介業（13-ユ-3074789） Pマーク・ISMS 日本ブロックチェーン協会正会員 Aster Japan Lab会員

沿革

2012年5月	当社設立、電子お薬手帳事業開始
2015年5月	株式会社エムティーアイを割当先とする第三者割当増資を実施
2015年8月	電子お薬手帳リニューアル。調剤情報ハブシステム「ファルモクラウド」に連携するお薬手帳としてOEM提供を開始
2015年12月	有料職業紹介、一般人材派遣業免許を取得
2018年10月	地域医療連携システムと薬局をつなぐ「ファルモクラウドID-Link連携サービス」をリリース
2019年9月	薬局向け在庫管理支援システム「EveryStock」リリース
2020年4月	医療ヘルスケア業界向け求職サイト「ジョブメディカ」リリース
2021年9月	薬局向け監査支援システム「EveryPick」リリース



eお薬手帳3.0

- 2023年7月3日よりサービス開始

トップ eお薬手帳とは ご利用方法 アカウント登録 お問い合わせ 薬剤師の方はこちら

お薬手帳

装い新たに

リニューアルしました!

マイナポータル連携機能も追加!

好きな場所で服薬指導を受けられる!
新機能 オンライン服薬指導

eお薬手帳 3.0

スマホで安心! おくすり管理

処方箋も市販薬もまとめてカンタンお薬登録!

写真で簡単登録!

見やすいデザイン

薬局での待ち時間を短縮!

アカウント管理も簡単!

<https://www.nichiyaku.or.jp/e-okusuri3/>

①電子版お薬手帳を通じた患者様への情報提供について

どのような情報を提供しているか？

利用者がお薬手帳に登録した医薬品の詳細情報を表示

• 医療用医薬品

- 「くすりの適正使用協議会」様（くすりのしおり）からご提供頂いた医薬品情報を元に患者向け情報として表示

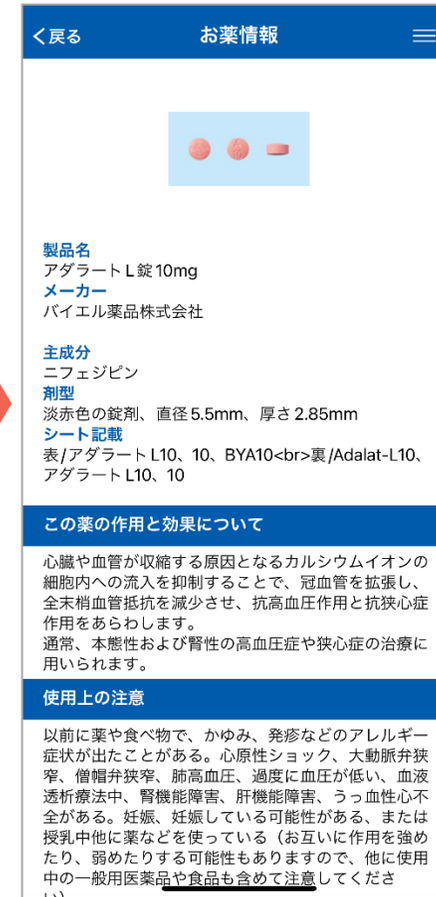
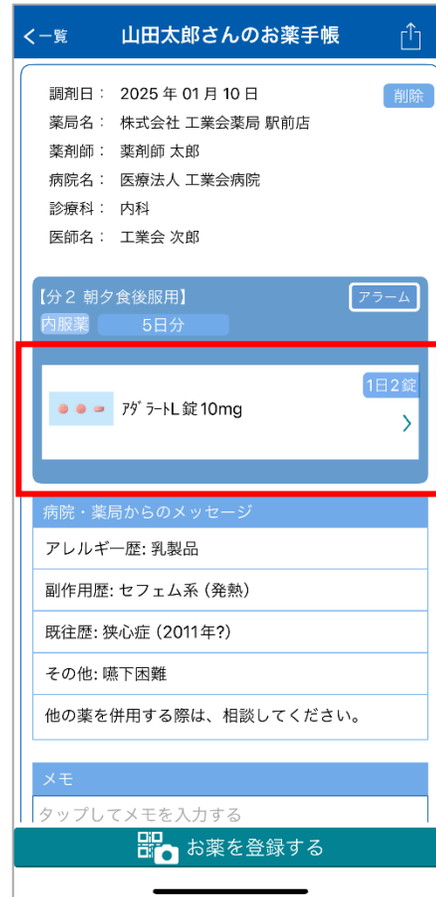
• OTC医薬品

- 「セルフメディケーション・データベースセンター」様からご提供頂いた医薬品情報を元に患者向け情報として表示

医療用医薬品の情報表示

「くすりのしおり」の情報を元に表示→薬剤情報提供書

- 製品情報
(製品名、メーカー、
主成分、剤形、シート
記載情報)
- このくすりの作用と効果
について
- 使用上の注意
- 用法・容量 (使い方)
- 副作用
- 保管方法・その他



用法・用量 (この薬の使い方)

あなたの用法・用量は本態性高血圧症、腎性高血圧症：通常、成人は1回1~2錠 (主成分として10~20mg) を1日2回服用します。
狭心症：通常、成人は1回2錠 (主成分として20mg) を1日2回服用します。
いずれの場合も、症状により適宜増減されます。必ず指示された服用方法に従ってください。この薬は徐放錠ですので、割ったり、かみくだいたりしないで飲んでください。かみくだいて飲むと血中濃度が高くなり、頭痛や顔面潮紅などの副作用が出る場合があります。飲み忘れた場合は気がついた時点で1回分を飲んでください。ただし、次の服用時間が近い場合は、忘れた分は飲まずに、次の服用時間に1回分を飲んでください。絶対に2回分を一度に飲んではいけません。誤って多く飲んだ場合は、医師または薬剤師に相談してください。医師の指示なしに、飲むのを止めないでください。

副作用

主な副作用として、顔面潮紅、めまい、頭痛、黄疽、胸痛、上腹部痛、発疹、かゆみ、光線過敏症、紫斑、歯肉肥厚、貧血、呼吸困難、女性化乳房などが報告されています。このような症状に気づいたら、担当の医師または薬剤師に相談してください。まれに下記のような症状があらわれ、[]内に示した副作用の初期症状である可能性があります。
このような場合には、使用をやめて、すぐに医師の診療を受けてください。全身皮膚の発赤・皮膚のはがれ、発熱、全身倦怠感紅皮症 (はく脱性皮膚炎) 頭痛・発熱、のどの痛み、筋肉痛、鼻血、皮下出血無顆粒球症、血小板減少顔面蒼白・冷汗、立ちくらみ、意識がもうろうとするショック意識が薄れる、考えがまとまらない、判断力が低下する意識障害全身倦怠感、皮膚や白目が黄色くなる、食欲不振肝機能障害、黄疽以上の副作用はすべてを記載したものではありません。上記以外にも気になる症状が出た場合は、医師または薬剤師に相談してください。

保管方法・その他

乳幼児、小児の手の届かないところで、光、高温、湿気を避けて保管してください。薬が残った場合、保管しないで廃棄してください。廃棄方法がわからない場合は受け取った薬局や医療機関に相談してください。他の人に渡さないでください。

OTC医薬品の情報表示

「セルフメディケーション・データベースセンター」様の情報を元に表示

- 製品情報（製品名）
- 効能効果
- 用法容量
- 成分分量
- してはいけないこと
- 相談すること

山田太郎さんのお薬手帳

すべて 処方薬 写真 市販薬 マイナ

2025年 2024年 2023年

市販薬
2025年 01月 14日 詳細

バファリンかぜEX錠 (PTP)

市販薬
2024年 12月 18日 詳細

ルルのど飴オレンジ味

市販薬
2024年 12月 13日 詳細

ルルアタックEX

市販薬
2024年 12月 13日 詳細

ストナアイビージェルEX

お薬を登録する



山田太郎さんのお薬手帳

編集 コピー 削除

バファリンかぜEX錠 (PTP)
開始日: 2025年 01月 10日

バファリンかぜEX錠 (PTP)

バファリンかぜEX錠 (PTP)

効能効果

かぜの諸症状（発熱、悪寒、のどの痛み、頭痛、鼻水、鼻づまり、くしゃみ、せき、たん、関節の痛み、筋肉の痛み）の緩和

用法用量

成人（15才以上）1回3錠、1日3回、食後なるべく30分以内に服用してください
15才未満は服用しないでください

成分分量

9錠（1日量）中 イブuproフェン 450mg、
クレマスタチンフマル酸塩 1.34mg、
プロムヘキシジン塩酸塩 12mg、d l-メチルエフェドリン塩酸塩 60mg、
ジヒドロコデインリン酸塩 24mg、無水カフェイン 75mg、
アスコルビン酸カルシウム（ビタミンC） 500m

してはいけないこと

1. 次の人は服用しないでください
(1) 本剤又は本剤の成分によりアレルギー症状を起こしたことがある人
(2) 本剤又は他のかぜ薬、解熱鎮痛薬を服用してぜんそくを起こしたことがある人
(3) 15才未満の小児 (4) 出産予定日12週以内の妊婦
2. 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も服用しないでください
他のかぜ薬、解熱鎮痛薬、鎮静薬、鎮咳去痰薬、抗ヒスタミン剤を含有する内服薬（鼻炎用内服薬、乗物酔い薬、アレルギー用薬）
3. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないでください
(眠気があらわれることがあります)
4. 授乳中の人は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けてください
5. 服用前後は飲酒しないでください
6. 5日間を越えて服用しないでください

相談すること

次に該当する人はお申し出ください

- ・ 医師又は歯科医師の治療を受けている人
- ・ 妊婦または妊娠していると思われる人 ・ 高齢者
- ・ 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人
- ・ 高熱、排尿困難の症状がある人
- ・ 甲状腺機能障害、糖尿病、心臓病、高血圧、肝臓病、腎臓病、緑内障、全身性エリテマトーデス、混合性結合組織病、呼吸機能障害、閉塞性睡眠時無呼吸症候群、肥満症の診断を受けた人
- ・ 胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、クローン病の病気がかかったことのある人

お薬の表示管理

どのような場面で利用するか

- **医薬品の用法・用量が分からなくなったとき**
 - OTC医薬品→処方薬のように飲み方が指示されていない為
- **医薬品服用時や保管時の注意事項を確認するとき**
 - 「薬剤情報提供書」を補完する情報として
- **服用期間の不調が服用医薬品に起因するか確認する時**
 - 体調がおかしいが、薬の副作用なんじゃないか？

患者自身の不安軽減や、治療や服薬への意識向上にはつながると考えるが、

- 患者が勝手に判断するのは危険 →薬剤師・薬局へ相談するきっかけになれば
- 過度な情報によって不安を煽る可能性 →分かりやすく適度な表現が必要

②患者向医薬品ガイドの活用について、電子版お薬手帳を通じた情報提供の可能性

●お薬手帳上の医薬品情報の補完

- 吸入薬など分かりやすい説明や動画へのアクセス
(メーカー様が提供されている各種情報へのハブ)
- より詳細な医薬品情報の提供

●最新情報提供や注意喚起

- (長期)服用中の患者へアラートするなど
 - 過度な不安を煽らないようにする為には、薬局へ服用中患者のリマインドをするべき?
- 新しい資材が出た場合に対象患者に周知する、など

どのようにすれば電子版お薬手帳から
患者向医薬品ガイドを閲覧することが可能となるのか

●情報の紐付けとなるキー情報について

- 「JAHIS電子版お薬手帳データフォーマット仕様書」記載のコード値で連携頂きたい

●データ提供方式について

- 手帳アプリ側の情報と結合し事前に情報有無を判断する場合は、
(事前検索用の) カタログデータの事前提供を頂く必要がある
 - 複数医薬品をまとめて検索するAPI等で代替も可能
- 利用ケース
 - 服用薬剤を一覧表示する際に「情報あり」マークを付けるようなケース
 - 服用薬剤を「情報あり」に絞り込んで表示するようなケース
- 手帳アプリ側のUIに合わせて情報を表示・加工可能とする場合は、
データを事前提供頂くか、情報参照できるAPIを提供頂く必要がある

●データ提供形式について

- ご提供頂けるデータの性質と連携方式に合わせて頂く
 - PMDA様サイト上で情報表示：検索用のカタログ情報※をCSVやXML等のデータを定期的に連携頂く。
 - 手帳アプリUI上で情報表示：カタログ情報、表示用情報含め、CSVやXML/HTML + 製品画像を頂く。

●データの網羅性 (PBなど)

※薬剤コード、患者向けガイドの有無、ガイドへアクセスするURL等を含めて頂く形を想定。
資材URLは「[YJコードから関連情報へのリンクに関する技術的情報 \(事業者向け\)](#)」のように
資材を一意に特定可能な方法でも代替可能と考えます。

参考) 医薬品を特定するコード

表 3-20 薬品レコード

No.	項目名称	型	バイト	必須		備考	
				医療機関等 →患者等	患者等→ 医療機関等		
201	RP番号		9	3	◎	◎	調剤した処方番号(1~) ※必ずしも同一服用時点を同じRP番号にま とめる必要はない。
	薬品名称		N	120	◎	◎	医薬品、医療材料、非保険薬(全角半角混在 可)
	用量		X	12	◎		内服:1日量、内注:全量、電服:1回量、外用:全 量、注射:全量、浸煎薬:1日量、湯薬:1日量、 材料:全量、その他:全量 ※浸煎薬・湯薬を電服として調剤した場合は 「1回量」を記録する。 ※医療機関で浸煎薬・湯薬が判断できない 場合は、内服または電服として記録 ※医療機関で内服薬剤が判断できない場合 は内服として記録 整数6桁+小数点+小数5桁 整数の前ZERO及び小数の後ZEROは省 略、小数ZEROなら小数点も省略、整数 ZEROならZEROを1桁残す 最大桁数出力例:123456.78901 整数のみ出力例:100 小数のみ出力例:0.25 混在出力例:1.5
	単位名		N	12	◎		用量に伴った単位(全角半角混在可)
	薬品コード種別		9	1	◎		1:コードなし,2:レセプト電算コード,3:厚労省コ ード,4:YJコード,6:HOTコード 上記種別に対応した薬品コード
	薬品コード(※1)		X	13	◎		「薬品コード種別」が「1,コードなし」の場合は、 省略する。 薬品コード種別が「2:レセプト電算コード」の 場合、長期取載品の選定療養に係る対象医 薬品であっても、医療上必要と認められた場 合の薬価に対応するレセプト電算コードを記 録する。
	レコード作成者		9	1	◎	◎	1:医療関係者、2:患者等、8:その他、9:不明
	一般名		N	120			医薬品の一般名(全角半角混在可)
	一般名コード種別		9	1			1:コードなし,2:一般名コード
	一般名コード		X	12			「一般名コード種別」が「1,コードなし」の場 合は、省略する。
有効レコード出力サンプル	コード省略						201,I,フルバスク錠2.5mg,I,錠,I,,I,,
	レセプト電算コード名称出力						201,I,フルバスク錠2.5mg,I,錠,2,612170709,I,,
	厚労省コード						201,I,フルバスク錠2.5mg,I,錠,3,2171022F1029,I,,
	YJコード						201,I,フルバスク錠2.5mg,I,錠,4,2171022F1029,I,,

表 3-12 要指導医薬品・一般用医薬品服用レコード

No.	項目名称	型	バイト	必須		備考	
				医療機関等 →患者等	患者等→ 医療機関等		
3	薬品名称		N	120	◎	◎	要指導医薬品・一般用医薬品の名称(全角半 角混在可)
	服用開始年月日		X	8			服用を開始した日を記録 西暦:8桁YYYYMMDD 和暦:7桁GYYMMDD 和暦の年号(G)は別表1「年号区分コード」を 参照
	服用終了年月日		X	8			服用を終了した日を記録 西暦:8桁YYYYMMDD 和暦:7桁GYYMMDD 和暦の年号(G)は別表1「年号区分コード」を 参照
	レコード作成者		9	1	◎	◎	1:医療関係者、2:患者等、8:その他、9:不明
	要指導医薬品・一般用医薬 品レコード通番		9	3			要指導医薬品・一般用医薬品服用レコード 内での通番(1~) 要指導医薬品・一般用医薬品成分レコード を記録する場合は必須
JANコード		9	13			JANコードを記録	
有効レコード出力サンプル	20160411に服用						3,パファリンA,20160411,20160411,2,,
	20160411から20160414まで服用						3,パファリンA,20160411,20160414,2,,
	20160411から服用						3,パファリンA,20160411,,2,,
	20160414まで服用						3,パファリンA,,20160414,2,,
	服用日不明						3,パファリンA,,,2,,
要指導医薬品・一般用医薬品の JAN コ ードあり						3, ルルア タック EX 顆 粒 ,20240221,20240221,2,1, 4987107609229	

- 医療用医薬品
 - レセプト電算コード、厚労省コード、YJコード、HOTコード
- OTC医薬品
 - JANコード