

医療用医薬品の添付文書関連情報を調べる場合

9:24 90%

AA pmda.go.jp

医療従事者向け

添付文書関連情報 (医療従事者向け)

添付文書関連情報の使い方 一般の方向けの文書のみを表示

一般名	〇〇〇〇塩酸塩	
販売名	〇〇〇〇塩酸塩錠	
製造販売業者等	製造発売元/●●薬品株式会社	
添付文書	PDF(20××年01月01日) / HTML PDF(英語版)	
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	G_〇〇〇〇錠2.0mg	
インタビュー フォーム	FI_〇〇〇〇錠2.0mg	
RMP	RMP	
RMP真材	医療従事者 向け	適正使用ガイド
	患者向け	△△△△のために □□□□のために ■●●服用中カード
改訂指示反映履歴 および根拠症例	20××年07月01日●●第0701第1号 別紙5 20××年02月01日●●第0201第1号 別紙2 [根拠症例]	
審査報告書/ 再審査報告書/ 最速使用推進 ガイドライン等	審査報告書(20××年12月01日)	申請資料概要
	審査報告書(20××年12月01日) 訂正表	申請資料概要

9:24 90%

AA pmda.go.jp

一般の方向け

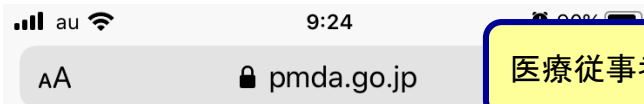
添付文書関連情報 (一般の方向け)

添付文書関連情報の使い方 医療従事者向けの文書を表示

一般名	〇〇〇〇塩酸塩	
販売名	〇〇〇〇塩酸塩錠	
製造販売業者等	製造発売元/●●薬品株式会社	
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	G_〇〇〇〇錠2.0mg	
RMP真材	患者向け	△△△△のために □□□□のために ■●●服用中カード
副作用作用疾患別対応マ ニュアル	△△傾向 □□障害	
くすりのしおり	〇〇〇〇錠2.0mg [△△患者における□□抑制]	

「医療従事者向け」画面と
「一般の方向け」画面の
切り替えができます。

医療用医薬品の添付文書関連情報を調べる場合



医療従事者向け



添付文書関連情報 (医療従事者向け)

一般名	〇〇〇〇塩酸塩
販売名	〇〇〇〇塩酸塩錠
製造販売業者等	製造発売元/●●薬品株式会社
添付文書	PDF(20××年01月01日) / HTML PDF(英語版)
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	〇〇〇〇錠2.0mg
インタビュー フォーム	〇〇〇〇錠2.0mg
RMP	RMP
RMP資料	医療従事者 向け 適正使用ガイド
	患者向け △△△△のために □□□□のために ■●服用中カード
改訂指示反映履歴 および根拠症例	20××年07月01日 ●●薬0701第1号 別紙5 20××年02月01日 ●●薬0201第1号 別紙2 [根拠症例]
審査報告書/ 再審査報告書/ 承認使用推進 ガイドライン等	審査報告書(20××年12月01日) 申請資料概要
	審査報告書(20××年12月01日) 訂正表 申請資料概要

一般名を選択すると「もっとみる画面」(*)のページが表示されます。
(*)「もっとみる画面」は一般名毎に情報をまとめたページです。

添付文書関連情報のリンクを選択すると
該当する資料が表示されます。

医療用医薬品(医療従事者向け)で
表示される添付文書関連情報

医療用医薬品の添付文書関連情報を調べる場合

一般の方向け

一般名を選択すると「もっとみる画面」(※)のページが表示されます。

(※)「もっとみる画面」は一般名毎に情報をまとめたページです。

医療用医薬品(一般の方向け)で表示される添付文書関連情報

添付文書関連情報のリンクを選択すると該当する資料が表示されます。

9:24 90%

pmda.go.jp

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

添付文書関連情報 (一般の方向け)

一般名	〇〇〇〇塩酸塩
販売名	〇〇〇塩酸塩錠
製造販売業者等	製造発売元/●●薬品株式会社
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	〇〇〇〇錠2.0mg
RMP資料 患者向け	△△△のために □□□□のために ■服用中カード
重篤副作用疾患別対応マ ニュアル	△△傾向 □□障害
くすりのしおり	〇〇〇〇錠2.0mg [△△患者における□□抑制]

医療機器の添付文書関連情報を調べる場合

添付文書関連情報の使い方

一般的名称	○○○○○式△△△△用○○○装置	
販売名	○○○○△△△△	
製造販売業者等	製造販売 / ■■ 機器株式会社	
添付文書	HTML PDF(20xx年11月01日) 添付文書改訂情報はこちら	
改訂指示反映履歴	改訂指示反映履歴	
審査報告書/ 再審査報告書等	審査報告書(20xx年10月01日)	申請資料概要
	再審査報告書(20xx年11月01日)	申請資料概要
緊急安全性情報	緊急安全性情報	

一般名を選択すると「もっとみる画面」(※)のページが表示されます。

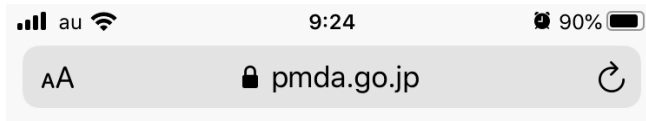
(※)「もっとみる画面」は一般名毎に情報をまとめたページです。

「添付文書改訂情報はこちら」を選択すると添付文書の改訂履歴がポップアップで表示されます(P.5参照)

医療機器で表示される添付文書関連情報

添付文書関連情報のリンクを選択すると該当する資料が表示されます。

添付文書改訂情報の見方

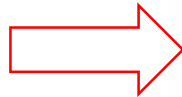


添付文書関連情報

添付文書関連情報の使い方

一般名称	○○○○○式△△△△△用C	
販売名	○○○○△△△△	
製造販売業者等	製造販売/■機器株式会社	
添付文書	HTML PDF(20××年11月01日) 添付文書改訂情報はこちら	
改訂指示 反映履歴	改訂指示反映履歴	
審査報告書/ 再審査報告書等	審査報告書(20××年10月01日)	申請資料概要
	再審査報告書(20××年11月01日)	申請資料概要
緊急安全性情報	緊急安全性情報	

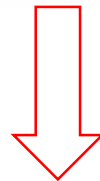
「添付文書改訂情報はこちら」を選択します。



製造販売業者等	製造販売/■機器株式会社	
添付文書	HTML PDF(20××年11月01日) 添付 PDF(20××年10月01日) □□反映のため	
改訂指示 反映履歴	改訂 PDF(20××年11月01日) 1 2 3 4 5 6 7 8 9 0 1 2 3 ...	
審査報告書/ 再審査報告書等	審査報告書(20××年10月01日)	申請資料概要
	再審査報告書(20××年11月01日)	申請資料概要

添付文書の改訂履歴がポップアップで表示されます。

改訂履歴のコメントの末尾に「...」が表示される場合は、文章をタップすると全文表示されます。



PDF(20××年10月01日) □□反映のため
PDF(20××年11月01日) 1 2 3 4 5 6 7 8 9 0 1 2 3 4
閉じる



体外診断用医薬品の添付文書関連情報を調べる場合



一般名を選択すると「もっとみる画面」(※)のページが表示されます。
(※)「もっとみる画面」は一般名毎に情報をまとめたページです。

体外診断用医薬品で表示される添付文書関連情報

添付文書関連情報のリンクを選択すると該当する資料が表示されます。

再生医療等製品の添付文書関連情報を調べる場合

一般的名称 [○○○△△△シート](#)

販売名 ○○○シート

製造販売業者等 製造販売元/●●●株式会社
販売/株式会社●●

添付文書

改訂指示反映履歴
および根拠症例 [改訂指示反映履歴](#)

審査報告書/
再審査報告書/
最速使用推進
ガイドライン等 [審査報告書\(20××年10月01日\)](#) [申請資料概要](#)

緊急安全性情報 [緊急安全性情報](#)

安全性速報 [安全性速報](#)

一般名を選択すると「もっとみる画面」(※)のページが表示されます。

(※)「もっとみる画面」は一般名毎に情報をまとめたページです。

「添付文書改訂情報はこちら」を選択すると添付文書の改訂履歴がポップアップで表示されます(P.5参照)

添付文書関連情報のリンクを選択すると該当する資料が表示されます。

再生医療等製品で表示される添付文書関連情報