情報配信サービスへの登録方法



ために提供するものです。

the state of the



| |接種防止対策について(医療機関等への注意喚起及び周

医薬品医療機器情報配信サービス新規登録入り口

医薬品医療機器情報配信サービスについて



本サービスは医薬品・医療機器の安全性に関する特に重要な情報が発出された時に、タイムリーにその情報をメールによって配信するサービスです。 本サービスにご登録頂くことにより医薬品・医療機器等の重要な安全性情報を直ちに入手でき、保健衛生上の危害発生の予防や防止に役立つものと期待されます。

医薬品医療機器情報配信サービ

平成22年10月18日に本システムのセキュリティ対策を実施いたしました。それに伴い、ユーザの皆様が平成22年10月19日以降、 初めてログインする際に、バスワード変更画面に移動いたしますので、バスワードの変更を行ってくたさい。 なお、この手続きによる変更は6ヶ月毎に行いますので御了承くたさい。



※ご使用のブラウザの種類・バージョンをお確かめの上、本システムにて推奨するブラウザ(InternetExplolerVer.6.0以上)でご確認ください。

配信される情報

- 緊急安全性情報
- 医薬品·医療機器等安全性情報
- 使用上の注意の改訂指示通知(医薬品)
- 使用上の注意の改訂指示通知(医療機器)・自主点検通知
- DSU(医薬品安全対策情報)
- PMDA医療安全情報

- 回収情報クラスI(医薬品・輸血用血液製剤等)
- 回収情報クラスI(医薬品・輸血用血液製剤等以外)
- 回収情報クラスI(医療機器)
- 承認情報(医療用医薬品)
- 承認情報(医療機器)

注)過去に配信された情報は、ログイン後、配信履歴一覧にて確認できますので、適宜参照してください。

医薬品医療機器情報配信サービス利用規約への同意画面



利用規約の同意

独立行政法人医薬品医療機器総合機構「医薬品医療機器情報配信サービス」
利用規約
第1条 (総則)
1. 本規約は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構(以下「機構」という。)が医療機関等向けに電子メール を利用し、医薬品及び医療機器の添付文書に関する改訂情報等の提供を目的として運営する「医薬品医療機器情 報配信サービス」の利用に係わる一切の関係に適用する。
第2条(定義)
1. 「医薬品医療機器情報配信サービス」(以下「本サービス」という。)とは、本サービスに係わるホーム ページ、配信される電子メール(添付ファイルも含む)及び同メールからリンクされたホームページにおいて提 供する情報サービスをいう。
2. 「医療機関等」とは、以下のものをいう。 1)病院
2) 一般診療所
3) 歯科診療所 4) その他の医療関係施設
5) 薬局
6)医薬品 店舗販売業・配置販売業 7)医薬品知====================================
8) 医薬品・医療機器の製造販売業者
9) 高度管理医療機器等販売業・賃貸業
IV/ 楽務行以 V字生力割省、都道府宗、保健所寺/ 11) 医療関係団体(医師会・薬剤師会等)
12) 医薬品・医療機器の製造販売業・販売業関係団体





▲は必須項目

ユーザ情報新規登録

登録に際してのご注意

「部署名」の登録

病院や企業の場合は、「組織の正式名称」のほか、必ず「部署名」まで登録してください。

*	郵便番号 (半 _{角数} 字)	-				
*	所属	病院	·		_	
*	組織名称(組織の正式名称) (所属で「その他の関係者」を選択した方で、組織に所属していない方は、「一般」と入力してください。)	病院 一般診療所				
	病床数	│ 歯科診療所 ↓その他の医療関係施設				
	部署名					
*	属性	□医藥品 店舗販売業 配置販売業 □医薬品卸売販売業				
*	氏名	┃ 医薬品・医療機器の製造販売業者 ↓ 高度管理医療機器等販売業・賃貸業				
*	電話番号 (半角数字及び~~~例03-1234-5678)	薬務行政(厚生労働省、都道府県、保健所等) 医病間(同体)医師令・変別所会など)				
	FAX番号 (半角数字及び~~例03-1234-5678)	医薬品・医療機器の製造販売業・販売業関係	团体			
*	メールアドレス	- Cが周末外日版周 学会・患者会等の団体		•		
*	メールアドレス(確認用)	開発業務受託機関(CRO),治験施設支援4 出版·報道関係	浅関(S)	MO)		
					のみ	メール本文 添付ファイル
		緊急安全性情報	0	۲		0
		医藥品·医療機器等安全性情報	0	۲		0
	又一世紀信	使用上の注意改訂指示通知(医薬品)	0	۲		0
		使用上の注意改訂指示通知(医療機器)・自主点検通知	0	۲		<u> </u>
*	・別途お知らせするまでの間、配信はメール本文のみとなります。	DSU(医薬品安全対策情報)	0	•		0
	(メニルキンエ @ PT ノアゴルを選択しても、 ※PT ノアゴルは ※PT さんません。)	PMDA医療安全情報	0	•		0
	・「回収情報(クラム1分)」を全て配信する場合は、3つ全て増択してくたさい。	回収情報(クラスI分 医薬品(輸血用血液製剤等))	0	•		0
		回収情報(クラスI分 医薬品(輸血用血液製剤等以外))	0	۲		0
		回収情報(クラスI分 医療機器)	0	•		0
		承認情報(医療用医薬品)	0	•		0
	N	承認情報(医療機器)	0	•		0





ユーザ情報変更確認

赤色で表示されている所が、修正頂いた箇所です。 以下の登録内容でよろしければ、「決定」を押してください。 修正が必要なら「登録画面へ戻る」を押してください。

配信状態	配信中			
メールアドレス				
郵便番号	171-0044			
所屆	樂務行政〈厚生労働省、都道府県、保健所等〉			
組織名称 (組織の正式名称)	医薬品医療機器総合機構			
病床数	0			
部署名	安全第一部安全性情報課 どれでもない			
属性				
氏名	木村 字一郎			
電話番号				
FAX番号				
FAX番号	2 C	状態		
FAX番号	種別 緊急安全性情報	状態 メール本文のみ		
FAX番号	種別 緊急安全性情報 医薬品·医療根器等安全性情報	状態 メール本文のみ メール本文のみ		
FAX番号	 種別 緊急安全性情報 医薬品・医療機器等安全性情報 使用上の注意改訂指示通知(医薬品) 	状態 メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ		
FAX番号	 種別 緊急安全性情報 医薬品・医療機器等安全性情報 使用上の注意改訂指示通知(医薬品) 使用上の注意改訂指示通知(医療機器)・自主点検通知 	状態 メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ		
FAX番号	 を取り 至別 緊急安全性情報 医薬品・医療機器等安全性情報 医薬品・医療機器等安全性情報 使用上の注意改訂指示通知(医薬機器)・自主点検通知 のSU(医薬品安全対策情報) 	状態 メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ		
FAX番号 メール配信	 を取り 至別 緊急安全性情報 医薬品・医療機器等安全性情報 (使用上の注意改訂指示通知(医薬機器)・自主点検通知) のSU(医薬品安全対策情報) PMDA医療安全情報 	状態 メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ		
FAX番号 メール配信	種別 緊急安全性情報 医薬品・医療機器等安全性情報 使用上の注意改訂指示通知(医薬機器)・自主点検通知 DSU(医薬品安全対策情報) PMDA医療安全情報 回収情報(クラス1分 医薬品(輸血用血液製剤等))	状態 メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ		
FAX番号 メール配信	種別 緊急安全性情報 医薬品・医療機器等安全性情報 使用上の注意改訂指示通知(医薬品) 使用上の注意改訂指示通知(医療機器)・自主点検通知 DSU(医薬品安全対策情報) PMDA医療安全情報 回収情報(クラス1分 医薬品(輸血用血液製剤等)) 回収情報(クラス1分 医薬品(輸血用血液製剤等)外))	状態 メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ		
FAX番号 メール配信		状態 メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ		
FAX番号 メール配信	をかり をする をする	状態 メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ メール本文のみ		







仮登録(仮パスワード発行)のお知らせメール





仮登録完了のお知らせ

医薬品医療機器情報配信サービス [push-send@pmda.go.jp] 送信日時: 2010/11/12 (金) 15:15 宛先: 木村 宇一郎

このたびは医薬品医療機器情報配信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が終了いたしましたのでお知らせいたします。 登録内容は下記のとおりです。1週間以内に<u>http://www.info.pmda.go.jp/info/idx-push.html</u> にて、仮パスワードをご変更くださいますようお願いいたします。 なお、本メールについて心当たりのない方は、お手数ですが破棄してくださいますようお願いい たします。

53

ユーザーID **またないないののです。 仮バスワード : j9Jcg2eq&3E**)

郵便番号:171-0044

メール配信: 緊急安全性情報:メール本文のみ 医薬品・医療機器等安全性情報:メール本文のみ 使用上の注意改訂指示通知 (医薬品):メール本文のみ 使用上の注意改訂指示通知 (医薬機器)・自主点検通知:メール本文のみ DSU (医薬品安全対策情報):メール本文のみ PMDA 医療安全情報:メール本文のみ 回収情報 (クラス I 分 医薬品 (輸血用血液製剤等)):メール本文のみ 回収情報 (クラス I 分 医薬品 (輸血用血液製剤等)):メール本文のみ 回収情報 (クラス I 分 医療機器):メール本文のみ 承認情報 (医療用医薬品):メール本文のみ 承認情報 (医療用医薬品):メール本文のみ

(独) 医薬品医療機器総合機構 安全第一部 安全性情報課 お問い合わせ先: <u>push-master@pmda.go.jp</u> 登録内容の変更、削除等は <u>http://www.info.pmda.go.jp/info/idx-push.html</u> にて行って下さい。





医薬品医療機器情報配信サービスについて



本サービスは医薬品・医療機器の安全性に関する特に重要な情報が発出された時に、タイムリーにその情報をメールによって配信するサービスです。 本サービスにご登録頂くことにより医薬品・医療機器等の重要な安全性情報を直ちに入手でき、保健衛生上の危害発生の予防や防止に役立つものと期待されます。



平成22年10月18日に本システムのセキュリティ対策を実施いたしました。それに伴い、ユーザの皆様が平成22年10月19日以降、 初めてログインする際に、バスワード変更画面に移動いたしますので、バスワードの変更を行ってください。 なお、この手続きによる変更は6ヶ月毎に行いますので御了承ください。



※ご使用のブラウザの種類・バージョンをお確かめの上、本システムにて推奨するブラウザ(InternetExplolerVer.6.0以上)でご確認ください。

配信される情報

- 緊急安全性情報
- 医薬品·医療機器等安全性情報
- 使用上の注意の改訂指示通知(医薬品)
- 使用上の注意の改訂指示通知(医療機器)・自主点検通知
- DSU(医薬品安全対策情報)
- PMDA医療安全情報

- 回収情報クラスI(医薬品・輸血用血液製剤等)
- 回収情報クラスI(医薬品・輸血用血液製剤等以外)
- 回収情報クラスI(医療機器)
- 承認情報(医療用医薬品)
- 承認情報(医療機器)

注)過去に配信された情報は、ログイン後、配信履歴一覧にて確認できますので、適宜参照してください。









医薬品医療機器総合機構

(kimura-uichiro@pmda.go.jp)





パスワード変更確認画面







本登録完了のお知らせ
- 英語医療機器情報配信サービス [nush-send@nmda go in]
送信日時 2010/11/12 (金) 15:43
このたびは医薬品医療機器情報配信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。
本サービスへの本登録が完了いたしましたので、お知らせいたします。
(独)医薬品医療機器総合機構
お問い合わせ先 : push-master@pmda.go.jp
登録内容の変更、削除等は
http://www.info.pmda.go.jp/info/idx-push.html
にて行って下さい。



情報配信メールのイメージ



「使用上の注意の改訂指示(医薬品)」発出のお知らせ	
医薬品医療機器情報配信サービス [push-send@pmda.go.jp	٥]
(1) 计中国 网络金融教育 经合理 有效	
送信日時: 2010/10/26 (火) 16:22	
90元:	T. I I I I I I I I I I I I I I I I I I I
医薬品医療機器総合機構です。 今般、「使用上の注意の改訂指示(医薬品)」(2010年10月 発出されましたのでご案内いたします。 「使用上の注意の改訂指示(医薬品)」は、医薬品医療機 (<u>http://www.info.pmda.go.jp/kaitei/kaitei2010.html</u>)	3 26 日指示分)が 器情報提供ホームページ でご覧いただけます。
	承認情報(医療用医薬品)掲載のお知らせ
医薬品医療機器総合機構 安全性情報課	医薬品医療機器情報的信サービス [push-send@pmda.go.jp]
・豆球内谷の変更、削除力法等に関する情報 http://www.ipfo.pmda.go.ip/ipfo/push_baiimepi.html	● MASS
···その他のお問い合わせ先	
push-master@pmda.go.jp	
	医薬品医療機器総合機構です。 今般、「承認情報(医療用医薬品)」が掲載されましたのでご案内いたします。 今回掲載されたのは、 「インヴェガ錠 3mg、インヴェガ錠 6mg、インヴェガ錠 9mg」(部会審議品目 平成 22 年 10 月分)」、 「リリカカブセル 25mg、リリカカブセル 75mg、リリカカブセル 150mg」(部会審議品目 平成 22 年 10 月分)」 の審査報告書です。
	承認情報(医療用医薬品)は医薬品医療機器情報提供ホームページ
	・新薬の承認審査に関する情報(販売名順に表示)
	(<u>http://www.info.pmda.go.jp/sninyaku/sninyaku hanbaimei index.ntmi</u>) および ・新薬の承認審査に関する情報(部会審議・報告毎に表示)
	< <u>http://www.info.pmda.go.jp/shinyaku/shinyaku_index.html</u>) でご覧いただけます。
	医薬品医療機器総合機構 安全性情報課
	登録内容の変更、削除等につきましては
	<u>http://www.info.pmda.go.jp/info/push_hajimeni.html</u> まご覧くだまい
	その他のお問い合わせ先はこちら
	<u>push-master@pmda.go.jp</u>

登録後にログインすると過去の配信内容を確認できます

医薬品医療機器総合機構

前回ログイン日時: 2010/11/12 15:43

バスワード変更日: 2010/11/12

配信履歴一覧

現在までに配信したメールの一覧です。 配信したメールの内容はタイトルをクリックするとご覧になれます。

配信指定日時	タイトル	配信状態	配信日時
2010/11/01 19:18	承認情報(医療用医薬品)掲載のお知らせ	未配信	
2010/11/01 17:14	「回収情報クラスI(医薬品)」発出のお知らせ	未配信	
2010/11/01 15:13	「医薬品・医療機器に関連する医療安全対策に係る厚 生労働省通知」掲載のお知らせ	未配信	
2010/10/29 18:45	承認情報(医療用医薬品)掲載のお知らせ	未配信	
2010/10/28 17:24	承認情報(医療用医薬品)掲載のお知らせ	未配信	
2010/10/26 18:30	「医薬品・医療機器等安全性情報」発出のお知らせ	未配信	
2010/10/26 15:22	「使用上の注意の改訂指示(医薬品)」発出のお知らせ	未配信	
2010/10/22 17:33	「回収情報クラスI(医薬品)」発出のお知らせ	未配信	
2010/10/21 18:21	「回収情報クラスI(医療機器)」発出のお知らせ	未配信	

< 2/77 >

配信の停止及びユーザ情報変更 バスワード変更

閉じる