

检索药品说明书等文件时

检索其他特定文件(除药品说明书外的其他文件)中的内容时

最后一步

点击「検索」
(也可以使用页面最下面的「検索」)

1

输入需要查找的药品名称

(可以只输入名称的一部分进行检索)

(如果只想检索药品名称, 那么可以跳过下面③④步)

2

选择需要在检索结果中包括的文件类型

3

除药品名称外, 还可以通过「薬効分類」(药效分类)、「效能·效果」(功效)、「更新年月日」(更新日期) 等进行检索, 只需要通过下拉菜单进行选择或者输入想检索的内容即可

4

如果想通过说明书中描述过的语句进行检索时, 则需要从「新旧記載要領」中二选一, 再选择具体条目, 并输入检索的语句

The screenshot shows the Pmda search interface for medical documents. It features a search bar at the top with fields for '薬名' (Drug Name), '検索条件を消去' (Delete search conditions), and '検索' (Search). Below the search bar are sections for '添付文書等を調べる' (Search attached documents) and '特定の文書の記載内容から調べる' (Search from the content of specific documents). The '添付文書等を調べる' section includes a dropdown for '一般名' (General name) and '部分一致' (Partial match). The '特定の文書の記載内容から調べる' section includes a dropdown for 'OR(いずれかを含む)' (OR) and 'AND(両方を含む)' (AND). The main search area contains three search project sections: '検索項目1', '検索項目2', and '検索項目3', each with dropdowns for '検索語を入力' (Input search term) and date ranges ('年月で検索'). At the bottom, there are dropdowns for '項目内検索1', '項目内検索2', and '項目内検索3', and a '表示件数を選ぶ' (Select number of items) dropdown.

最后一步
(也可以使用页面最下面的「検索」)

1

如果检索需要覆盖说明书中的内容, 请选择「しない」以外的选项

2

检索对象的文件类型通过下拉菜单进行选择

3

检索条目间的逻辑关系, 通过「AND」「OR」「NOT」来进行编辑

1

使用检索功能时需要注意的几点

点击此处的LOGO，可以返回主页

需要检索多个关键词时，请选择「部分一致」，或者使用空格分隔各关键词。

「検索結果一覧で表示する文書を選ぶ」下的项目可以收起。在收起状态下，请点击「検索・表示条件を保存」。

通过说明书中「効能・効果」、「警告」、「禁忌」、「併用禁忌・併用注意」项下内容进行检索时，请从此处输入检索内容（部分一致）。

此项目可以只输入「年月」或「年」进行检索

使用说明书内的语句进行检索时，可以利用「項目内検索1～3」。此外，还可以选择「新旧記載要領選択」。具体可以参考P6的「検索にあったての留意事項」中第2条。

The screenshot shows the search interface for pharmaceutical and medical device information. It includes:

- A logo at the top left.
- A search bar with placeholder text "ご利用にあたっての注意事項".
- Buttons for "検索条件を消去" (Delete search conditions) and "検索・表示条件を保存" (Save search and display conditions).
- A section titled "医薬品の添付文書等を調べる" with a dropdown for "表示件数を選ぶ" (Select number of items to display) set to 10件, and a "検索" (Search) button.
- A section titled "特定の文書の記載内容から調べる" with a note about selecting specific document content for search.
- A section titled "検索対象の文書(添付文書以外)" with three dropdown menus for "検索項目1", "検索項目2", and "検索項目3", each with a "検索語を入力" (Input search term) field and an "AND" dropdown.
- A section titled "効能分類(医薬品の種類)" with dropdown menus for "効能・効果(医薬品の効果が承認された疾患等)", "警告(使用にあたって特に注意すべき事項等)", "禁忌(使つてはいけない状態等)", and "併用禁忌・併用注意(同時に使つてはいけないくすり等)".
- A section titled "更新年月日で検索" with input fields for "年月日 [YYYYMMDD] ~ 年月日 [YYYYMMDD]" and "問い合わせ企業名".
- A section titled "項目内検索(どちらの記載要領から調べても該当する新旧添付文書が検索可能)" with three dropdown menus for "項目内検索1", "項目内検索2", and "項目内検索3", each with an "AND" dropdown.

可以直接使用enter键进行检索。
※需要注意：在下拉菜单选择项目后直接敲enter是不能进行检索的。你需要把鼠标在输入框中点击一下才能继续使用enter键完成检索。

可以保存検索・表示条件的检索条件

○可以保存的检索条件

- ・检索结果显示件数
- ・「検索結果一覧で表示する文書を選ぶ」项目下选择的内容
- ・「薬効分類」项下选择内容 等
※(页面下方也有这个保存按钮)

需要检索多个关键词时，选择「部分一致」或者使用空格分隔各关键词。此外，「年月で検索」栏中可以只使用「年」进行检索。

使用「特定の文書の記載内容から調べる」检索功能时，除了可以对说明书以外的其他特定文件的全文及其相关日期进行检索外，也可以在使用「医薬品の添付文書等を調べる」检索不到需要内容时使用。

※虽然我们具有对录入的PDF文档中的文字进行检索的能力，但如果是通过扫描上传的PDF文档等情况，可能会检索不到需要的内容。

检索结果界面的注意事项

(检索结果会在新的窗口或标签页显示)

检索结果可以以「CSV」「PDF」格式导出。

此处为此次的检索条件。

可以改变每页显示条数。

「一般名」、「販売名」、「製造販売業者等」栏为固定显示。

说明书进行过修订时，则显示该版本完成修改的日期。

医療用医薬品 情報検索

CSV PDF

検索条件

医薬品の添付文書等を調べる

一般名・販売名(医薬品の名称) : ○○○塩酸塩(一般名及び販売名、部分一致) /

検索結果

検索結果22件/全3ページ

1 | 2 | 3 | 次へ

表示する文書を変更

表示件数を選択

10件

一般名	販売名	製造販売業者等	添付文書	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	インタビューフォーム	審査報告書／再審査報告書／最適使用推進ガイドライン等	重篤副作用対応マニュアル
○○○○○塩酸塩・△△△△ 塩酸塩配合剤	○○△△ 配合錠	製造販売元／●●美品株式会社	PDF(201X年10月10日) / HTML / XML	○○○患者向け医薬品ガイド	○○○インタビューフォーム	審査報告書 審査報告書(201X年09月27日)	
○○○○○塩酸塩・△△△△ 塩酸塩配合剤	○○△△ 配合錠LD / ○○△△配合錠HD	製造販売／▲▲●●株式会社	PDF / HTML / SGML		○▲インタビューフォーム		
○○○○○塩酸塩・△△△△ 塩酸塩配合剤	○○△△配合錠LD / ○○△△配合錠HD	製造販売元／●●美品株式会社	PDF(201X年03月22日) / HTML / XML	○○○患者向け医薬品ガイド	▲▲▲インタビューフォーム	審査報告書 審査報告書(201X年09月27日) 申請資料概要	重篤性肝障害 角膜混濁 ジスキネジア 網膜・視路障害 悪性症候群 麻痺性イレウス 無顆粒球症（顆粒球減少症、好中球減少症） 横紋筋膜炎 血栓症（血栓塞栓症、塞栓症、梗塞） 重篤性貧血 ▶... 全て表示
○○○○○塩酸塩	○○○○○塩酸塩錠	販売／●●美品株式会社 発売元／株式会社▲▲美品 製造販売元／●●美品株式会社	PDF(201X年05月10日) / HTML / XML		○▲インタビューフォーム	審査報告書 審査報告書(200X年10月31日)	

点击通用名会出现「もっとみる画面」(显示更多页面)(※)。

(※)「もっとみる画面」(显示更多页面)是每种成分信息的总结页面(参见P.4)。

如果检索到10个或更多的文档，则会出现“全部显示”按钮。单击此按钮会向下显示所有内容。您也可以选择将这些结果像原来那样折叠起来。

检索结果按照通用名的50音图顺序进行排列。

显示更多页面的使用方法

在“显示更多”上，会显示当前检索成分（通用名）所有相关的原研药和仿制药。

一般名 ○○○○ 咪酸盐					
商品名	製造販売業者等	添付文書	患者向医薬品ガイド／IF／くすりのしおり	RMP	RMP資料
○○○○ 咪酸盐 盐100mg...	製造販売／●●药品 株式会社 捷捷／株式会社▲▲ 药品	PDF/201X年03月22 日/HTML	インタビューフォーム ▲▲▲ インタビュー フォーム くすりのしおり くすりのしおり	-	-
○○○○ 咪酸盐 盐100mg...	製造販売／●●药品 株式会社 捷捷／株式会社■■ 药品	PDF / HTML	-	-	-
○○○○ 咪酸盐 盐100mg...	製造販売／▲▲药品 株式会社	PDF / HTML	患者向医薬品ガイド ○○○○ 咪酸盐 RMP資料 RMP审查報告 RMP审查報告	○○○○ 咪酸盐 RMP审查報告 RMP审查報告	○○○○ 咪酸盐 RMP审查報告 RMP审查報告
<p>「販売名」一栏的末尾处如果有「…」，把鼠标放上去即可显示全文。</p> <p>显示（与该药品相关的）严重副作用和疾病的相关信息。</p> <p>「備考」一栏里显示審查報告書的摘要。</p> <p>「備考」一栏的末尾如果显示「…」，把鼠标放上去即可显示全文。</p>					
<p>ジスキネジア 再生不良性貧血 apl性貧血</p> <p>悪性症候群 麻痺性イレウス 薬物性肝障害</p> <p>機能障害症 無難能症候（輕度減少症、好中球減少症） 血栓症（血栓塞栓症、高栓症、栓塞）</p> <p>その他情報 承認年月日等 公知申請への該当性に係る報告書 留意使用注意GL等</p> <p>備考 承認年月日等 内閣官房告書 審査報告書 申請資料概要</p> <p>医療安全情報 安全性通报</p> <p>発売日 201X年08月24日 201X年1月1日 201X年2月24日 201X年2月24日 201X年2月1日 201X年1月12日</p> <p>文書名 201X年08月24日 201X年1月1日 201X年2月24日 201X年2月24日 201X年2月1日 201X年1月12日</p> <p>医療品の適正使用に関するお知らせ PMDA医療安全情報</p> <p>監修版 OSU 等</p> <p>発売日 201X年02月24日 201X年2月1日</p> <p>文書名 PMDAの適正使用に関するお知らせについて PMDAの適正使用のための指針</p> <p>英文改訂相應に基づく改訂 評議中のリスク等の情報</p> <p>発売日 -</p> <p>文書名 -</p>					

关于“検索結果一覧”项目下的文件

* 此处的「等」包含以下文件。

審査報告書
再審査報告書
申請資料概要
最適使用推進ガイドライン
保険適用される公知申請品目に関する情報
抗がん剤併用療法に関する報告書の情報

医薬品の添付文書等を調べる

検索条件消去

検索条件を登録して、その記載内容
医薬品に関連する文書を

○ 販売名のみ

全チェック 全クリア

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
インタビューフォーム
医薬品リスク管理計画（RMP）
改訂指示反映履歴および根拠症例
審査報告書／再審査報告書等 *
保険適用される公知申請品目に関する情報
最適使用推進ガイドライン
抗がん剤併用療法に関する報告書の情報
重篤副作用疾患別対応マニュアル
緊急安全性情報
安全性速報
医薬品の適正使用等に関するお知らせ
厚生労働省発表資料（医薬品関連）
医薬品に関する評価中のリスク等の情報
医薬品添付文書改訂相談に基づく添付文書改訂
DSU（医薬品安全対策情報）
PMDA医療安全情報

特定の文書の記載内容から

※「特定の文書の記載内容から調べ
外の特定の文書の全文検索又は
さます（左側の「医薬品の添付
文書等を調べる」の項目
方法が異なります）。

添付文書の記載内容と
合わせて検索する場合
は、「医薬品の添付文
書等を調べる」の項目
にも条件を入力し、右
のブルダインを選択し
てください。

検索項目1

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
インタビューフォーム
医薬品リスク管理計画（RMP）
改訂指示反映履歴および根拠症例
審査報告書／再審査報告書等 *

AND

審査報告書
再審査報告書
申請資料概要

検索対象の文書（添付文書以外）

検索項目1

検索語を入力 AND

年月で検索 年月 [YYYYMM] ~ 年月 [YYYYMM]

AND

検索項目2

検索語を入力 AND

1. 在下面几种情况下，可能检索不到正确的结果。
 - 当检索词中有错别字时。
 - 如果未完整输入包含字母数字的商品名，并进行部分匹配搜索时（例如：商品名为“○○片剂300 mg”，使用“○○片剂300”进行部分匹配搜索）。此外，在前缀匹配搜索的情况下，可以在相同的搜索条件下进行搜索。
 - 检索对象的文字为环境依存文字时。
 - 当录入的原始数据中文字是嵌入到图片中时。
 - 当录入的PDF文件是无法进行文字识别的文件时，例如扫描的PDF文件。
2. 关于说明书的项目内检索功能，您可以通过从新記載要領或旧記載要領中进行检索。关于新旧記載要領中检索对象项目的比较，请参阅以下页面上的检索项目对应表。

検索項目対応表(旧記載要領を選択した場合)

(注意)旧記載要領による添付文書と新記載要領による添付文書の対応項目は
下表の通りですが、これ以外の項への移行や、削除する例もあります。

旧記載要領検索項目	新記載要領検索項目
全文検索(文書内全体を対象)	全文検索(文書内全体を対象)
使用上の注意	使用上の注意
－作成又は改訂年月	－ア. 作成又は改訂年月
－日本標準商品分類番号	－イ. 日本標準商品分類番号
－承認・許可番号	－ウ. 承認番号、販売開始年月
－販売開始年月	－ウ. 承認番号、販売開始年月
－貯法、使用期限等*	－エ. 貯法、有効期間 －20. 取扱い上の注意
－規制区分	－カ. 規制区分
－基準名	－キ. 基準名
－警告	－1. 警告
－禁忌	－2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)
－原則禁忌*	－2. 禁忌(次の患者には投与しないこと) +9. 特定の背景を有する患者に関する注意
＋組成と性状	＋3. 組成・性状
－組成	＋組成
－製剤の性状	－製剤の性状
－効能又は効果	－4. 効能又は効果
－効能又は効果に関連する使用上の注意	－5. 効能又は効果に関連する注意

旧記載要領検索項目	新記載要領検索項目
－用法及び用量	－6. 用法及び用量
－用法及び用量に関連する使用上の注意	－7. 用法及び用量に関連する注意
－慎重投与	+9. 特定の背景を有する患者に関する注意
－重要な基本的注意	－8. 重要な基本的注意
＋相互作用	+10. 相互作用
－相互作用概略	+10. 相互作用
－併用禁忌	－10.1 併用禁忌(併用しないこと)
－原則併用禁忌*	－10.1 併用禁忌(併用しないこと) －10.2 併用注意(併用に注意すること)
－併用注意	－10.2 併用注意(併用に注意すること)
＋副作用	+11. 副作用
－副作用等の概要	+11. 副作用
－重大な副作用	－11.1 重大な副作用
－重大な副作用(類薬)	－11.1 重大な副作用
－その他の副作用	－11.2 その他の副作用
－高齢者への投与	－9.8 高齢者
	－9.4 生殖能を有する者
－妊婦、産婦、授乳婦等への投与*	－9.5 妊婦 －9.6 授乳婦

*1つの旧形式の項目に対し、対応する新形式の項目が複数あるもの

検索項目対応表(旧記載要領を選択した場合)

(注意)旧記載要領による添付文書と新記載要領による添付文書の対応項目は
下表の通りですが、これ以外の項への移行や、削除する例もあります。

旧記載要領検索項目	新記載要領検索項目
一小児等への投与	−9.7 小児等
−臨床検査結果に及ぼす影響	−12. 臨床検査結果に及ぼす影響
−過量投与	−13. 過量投与
−適用上の注意	−14. 適用上の注意
−その他の注意	+15. その他の注意
−薬物動態	+16. 薬物動態
−臨床成績	+17. 臨床成績
−薬効薬理	+18. 薬効薬理
−有効成分に関する理化学的知見	−19. 有効成分に関する理化学的知見
−取扱い上の注意	−20. 取扱い上の注意
−承認条件	−21. 承認条件
−包装	−22. 包装
−主要文献	−23. 主要文献
−文献請求先	−24. 文献請求先及び問い合わせ先
−保険給付上の注意	−25. 保険給付上の注意
−製造販売業者の氏名又は名称及び住所	−26. 製造販売業者等

検索項目対応表(新記載要領を選択した場合)

(注意)旧記載要領による添付文書と新記載要領による添付文書の対応項目は下表の通りですが、これ以外の項への移行や、削除する例もあります。

新記載要領検索項目	旧記載要領検索項目
全文検索(文書内全体を対象)	全文検索(文書内全体を対象)
使用上の注意	使用上の注意
－ア. 作成又は改訂年月	－作成又は改訂年月
－イ. 日本標準商品分類番号	－日本標準商品分類番号
－ウ. 承認番号、販売開始年月*	－承認・許可番号
	－販売開始年月
－エ. 貯法、有効期間	－貯法、使用期限等
－カ. 規制区分	－規制区分
－キ. 基準名	－基準名
－1. 警告	－警告
－2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)*	－禁忌
	－原則禁忌
＋3. 組成・性状	＋組成と性状
－製法の概要	(なし)
＋組成	－組成
－添加剤	(なし)
－製剤の性状	－製剤の性状
－4. 効能又は効果	－効能又は効果
－5. 効能又は効果に関連する注意	－効能又は効果に関連する使用上の注意

新記載要領検索項目	旧記載要領検索項目
－6. 用法及び用量	－用法及び用量
－7. 用法及び用量に関連する注意	－用法及び用量に関連する使用上の注意
－8. 重要な基本的注意	－重要な基本的注意
＋9. 特定の背景を有する患者に関する注意*	－原則禁忌
	－慎重投与
	－妊婦、産婦、授乳婦等への投与
	－小児等への投与
	－高齢者への投与
－9.1 合併症・既往歴等のある患者*	－原則禁忌
	－慎重投与
－9.2 腎機能障害患者*	－原則禁忌
	－慎重投与
－9.3 肝機能障害患者*	－原則禁忌
	－慎重投与
－9.4 生殖能を有する者*	－原則禁忌
	－慎重投与
	－妊婦、産婦、授乳婦等への投与

* 1つの新形式の項目に対し、対応する旧形式の項目が複数あるもの

検索項目対応表(新記載要領を選択した場合)

(注意)旧記載要領による添付文書と新記載要領による添付文書の対応項目は
下表の通りですが、これ以外の項への移行や、削除する例もあります。

新記載要領検索項目	旧記載要領検索項目	新記載要領検索項目	旧記載要領検索項目
-9.5 妊婦*	-原則禁忌	+11. 副作用*	-副作用等の概要
	-慎重投与	-11.1 重大な副作用*	-重大な副作用
	-妊婦、産婦、授乳婦等への投与		-重大な副作用(類薬)
-9.6 授乳婦*	-原則禁忌	-11.2 その他の副作用	-その他の副作用
	-慎重投与	-12. 臨床検査結果に及ぼす影響	-臨床検査結果に及ぼす影響
	-妊婦、産婦、授乳婦等への投与	-13. 過量投与	-過量投与
-9.7 小児等*	-原則禁忌	-14. 適用上の注意	-適用上の注意
	-慎重投与	+15. その他の注意	-その他の注意
	-小児等への投与	-15.1 臨床使用に基づく情報	
-9.8 高齢者*	-原則禁忌	-15.2 非臨床試験に基づく情報	
	-慎重投与	+16. 薬物動態	-薬物動態
	-高齢者への投与	-16.1 血中濃度	
+10. 相互作用*	+相互作用	-16.2 吸収	
	-相互作用概略	-16.3 分布	
-10.1 併用禁忌(併用しないこと)*	-併用禁忌	-16.4 代謝	
	-原則併用禁忌	-16.5 排泄	
-10.2 併用注意(併用に注意すること)*	-併用注意	-16.6 特定の背景を有する患者	
	-原則併用禁忌	-16.7 薬物相互作用	
+11. 副作用*	+副作用	-16.8 その他	

検索項目対応表(新記載要領を選択した場合)

(注意)旧記載要領による添付文書と新記載要領による添付文書の対応項目は下表の通りですが、これ以外の項への移行や、削除する例もあります。

新記載要領検索項目	旧記載要領検索項目
+17. 臨床成績	
－17.1 有効性及び安全性に関する試験	－臨床試験
－17.2 製造販売後調査等	
－17.3 その他	
+18. 薬効薬理	
－18.1 作用機序	－薬効薬理
－19. 有効成分に関する理化学的知見	－有効成分に関する理化学的知見
－20. 取扱い上の注意*	－取扱い上の注意 －貯法、使用期限等
－21. 承認条件	－承認条件
－22. 包装	－包装
－23. 主要文献	－主要文献
－24. 文献請求先及び問い合わせ先	－文献請求先
－25. 保険給付上の注意	－保険給付上の注意
－26. 製造販売業者等	－製造販売業者の氏名又は名称及び住所

* 1つの新形式の項目に対し、対応する旧形式の項目が複数あるもの