



薬機発第 0316010 号
平成 27 年 3 月 16 日

各都道府県薬務主管（部）課長 殿

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長



PMDAホームページのリニューアルについて

平素より、独立行政法人医薬品医療機器総合機構の業務に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、平成27年3月16日に、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）は、現行の「医薬品医療機器 情報提供ホームページ (<http://www.info.pmda.go.jp>)」を「独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ (<http://www.pmda.go.jp>)」に統合するとともに、誰でも使いやすいホームページとなるよう全面リニューアルしましたのでお知らせいたします。（別添参照）

つきましては、ホームページのリニューアルについて、貴管下関係者へ周知方よろしくお願い申し上げます。

また、全面リニューアル後のトップページのURLは、<http://www.pmda.go.jp> となりますので、所管しているホームページにおいて、PMDAの情報提供ホームページ (<http://www.info.pmda.go.jp>) 等にリンクを貼っていただいている場合には、大変お手数ですが修正をお願い申し上げます。

（本件の照会先）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構
企画調整部広報課

TEL : 03-3506-9454 FAX : 03-3506-9461



リニューアル後のトップページ <http://www.pmda.go.jp>

① トピックスエリア

② ナビゲーションエリア
(訪問者別・製品別)

③ 個別製品情報・検索

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

文字 標準 大 特大 | 日本語 | English | サイトマップ

サイト内検索 [検索]

よくあるページ一覧 | お問い合わせ窓口 | 最新情報ダウンロード | 地図・交通案内

一般の方へ |
 医療従事者向け |
 アカデミア向け |
 企業向け

国民の健康・安全の向上に積極的に貢献

新着情報 [一覧を見る](#)

すべて	最新発表	安全対策	医薬情報	IS-基準作成・日本風化	国際動向	その他
2015年03月16日	更新	■ H27年10月1日時点				
2015年03月12日	更新	■ 医薬品製造(医薬品・医薬品の製造業務)にかかわる製造業の業務について				
2015年03月12日	更新	■ 医薬品製造(医薬品)の業務について				
2015年03月12日	更新	■ 第1種 治療用医薬品の取扱いに関する専門委員会				
2015年03月12日	更新	■ 医薬品製造(医薬品)の業務について				
2015年03月11日	更新	■ 医薬品製造(医薬品)の業務について				
2015年03月10日	更新	■ 第1種 プラスチック製剤に関する専門委員会				
2015年03月09日	更新	■ 医薬品製造(医薬品)の業務について				
2015年03月06日	更新	■ 二重輸入薬(生薬)の取扱いに関する専門委員会(医薬品製造(医薬品)の業務について)				

採用情報 | 調達情報 | シンポジウム/ワークショップ | パブリックコメント | PMDAマガジン | 医薬品副作用被害救済制度

[企業向け](#) |
 [社会ポリシー](#) |
 [消費者ポリシー](#) |
 [リンク集](#)

PMDA 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 〒100-0013 東京都千代田区新3-3-2 新館6階601号室
Pharmaceuticals and Medical Devices Agency | 地図・交通案内

Copyright © 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 All Rights Reserved

② ナビゲーションエリア
(業務別)



<具体的な改善点とねらい>

○ 最新・重要情報を発信するトピックスエリア

トップページの最も目立つエリアにおいて、緊急安全性情報や国際会議の開催など最新かつ重要な情報について、画像イメージを活用したわかりやすい情報発信を行います。

○ 目的の情報にいち早くアクセスできるナビゲーションエリア(訪問者別・製品別・業務別・ローカルナビ)

一般の方、医療従事者の方などのステークホルダーがそれぞれお持ちの疑問(例えば、「おくすりの副作用について知りたい」など)をわかりやすい言葉で示し、目的の情報にいち早くアクセスできるようにしています。

すべてのページから、PMDAの業務やPMDAが取り扱う製品の種類の視点から情報にアクセスできるようにしています。これにより、サイト上で迷子になりにくいようにしています。

○ 包括的な個別製品情報の提供と添付文書等の検索機能の充実

個別の製品に関する情報(例えば、添付文書、審査報告書、使用上の注意の改訂指示、RMP等)を包括的に表示し、閲覧できるようになります。また、添付文書をはじめとする関連文書を製品名や特定のキーワードで横串検索ができるようになります。これにより、特定の製品に関する情報がより調べやすくなります。

○ その他

サイト内検索機能の充実、申請等様式一括ダウンロード機能の追加 等

【医薬品医療機器総合機構(PMDA)について】

独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA;Pharmaceuticals and Medical Devices Agency)は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構法に基づいて平成16年4月1日に設立されました。

PMDAは、医薬品の副作用や生物由来製品を介した感染等による健康被害に対して、迅速な救済を図り(健康被害救済)、医薬品や医療機器などの品質、有効性および安全性について、治験前から承認までを一貫した体制で指導・審査し(承認審査)、市販後における安全性に関する情報の収集、分析、提供を行う(安全対策)ことを通じて、国民保健の向上に貢献することを目的としています。

以上