

日医発第 126 号（法安）

令和 7 年 4 月 11 日

都道府県医師会
担当理事 殿

日本医師会
常任理事 藤原 慶正
（公 印 省 略）

添文ナビ等のアプリケーションで表示される関連情報一覧の画面のデザイン変更
について

医薬品等の容器等に記載された符号を読み取ることで、注意事項等情報が掲載されている独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）のホームページを閲覧するスマートフォン等のアプリケーションについては、これまで、「医薬品等の容器等に記載された符号を読み取ることで注意事項等情報が掲載されている機構のホームページを閲覧するスマートフォン等のアプリケーションについて」（令和 3 年 5 月 20 日付け（法安 30））（令和 3 年 5 月 10 日付け厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課事務連絡）により、周知してきたところです。

今般、厚生労働省医薬局医薬安全対策課より各都道府県等衛生主管部（局）薬務主管課宛に、機構のホームページ改修により、添文ナビ等のアプリケーションで表示される関連文書へのリンクの一覧画面が、別添のとおり変更された旨、事務連絡が発出され、本会に対しても周知方依頼がありました。

つきましては、貴会におかれましても本件についてご了知いただくとともに、貴会管下会員へのご周知方よろしくお願い申し上げます。

以上

事 務 連 絡
令和 7 年 4 月 4 日

公益社団法人 日本医師会 御中

厚生労働省医薬局医薬安全対策課

添文ナビ等のアプリケーションで表示される関連情報一覧の画面のデザイン変更について

標記につきまして、別添写しのとおり、各都道府県、政令指定都市、保健所設置市の衛生主管部（局）薬務主管課宛て事務連絡しましたので、御了知のうえ貴会会員に対し周知方御配慮願います。



事 務 連 絡
令 和 7 年 4 月 4 日

各

都 道 府 県
政令指定都市
保健所設置市

 衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬局医薬安全対策課

添文ナビ等のアプリケーションで表示される関連情報一覧の画面のデザイン変更について

医薬品等の容器等に記載された符号を読み取ることで、注意事項等情報が掲載されている独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）のホームページを閲覧するスマートフォン等のアプリケーションについては、これまで、「医薬品等の容器等に記載された符号を読み取ることで注意事項等情報が掲載されている機構のホームページを閲覧するスマートフォン等のアプリケーションについて」（令和3年5月10日付け厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課事務連絡）により、周知してきたところです。

今般、機構のホームページ改修により、添文ナビ等のアプリケーションで表示される関連文書へのリンクの一覧画面が、別添のとおり変更されておりますので、貴管下の医療機関（診療所、歯科診療所を含む。）、薬局及び関係団体に再度周知方お願いいたします。

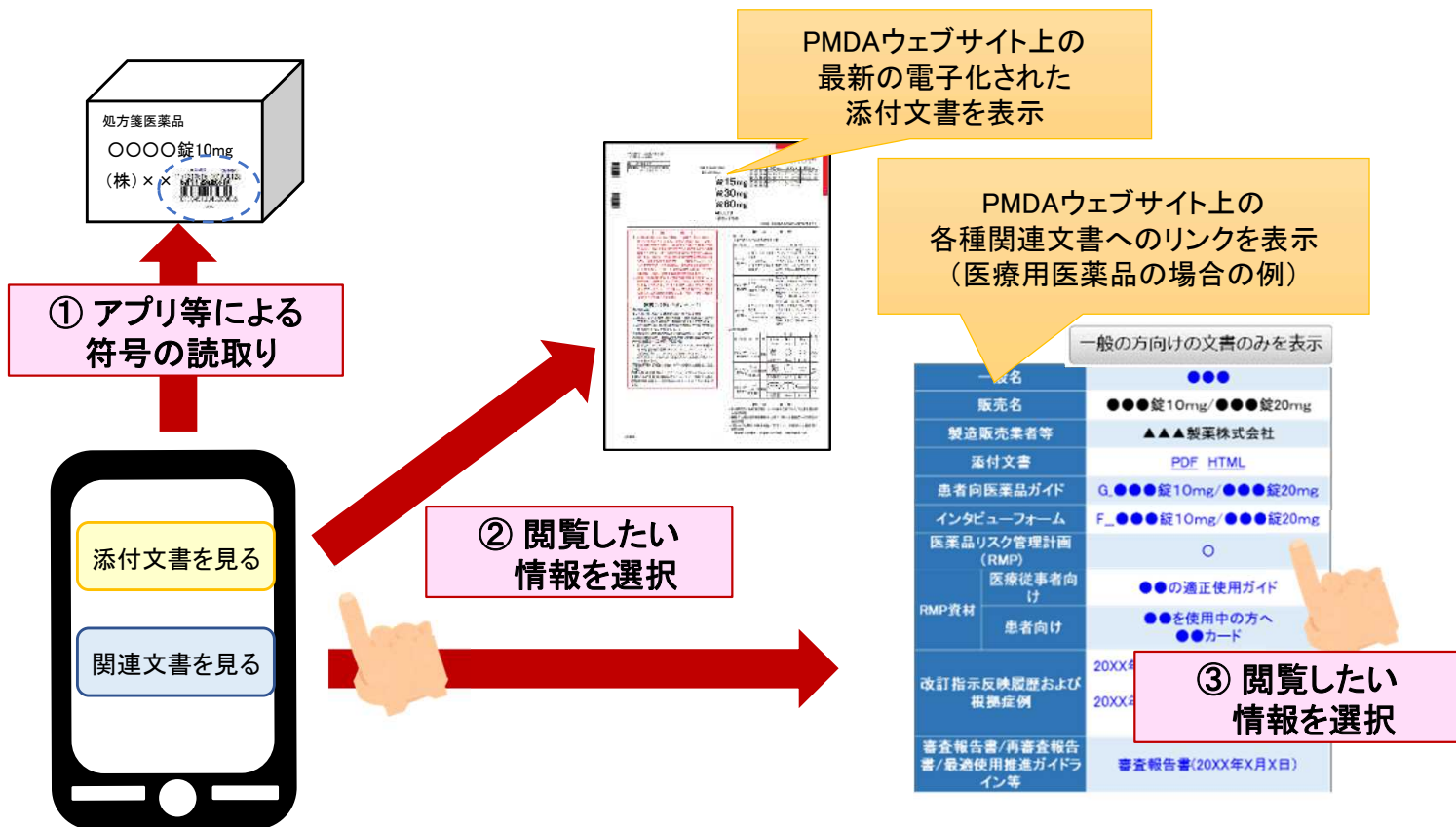
医薬品等の外箱の符号(GTIN)からアクセスする 関連情報一覧画面のデザイン変更について

添付文書の電子化とGS1バーコード読み取りによるアクセス

- 2021年8月施行の薬機法改正にて添付文書が電子化。



医療関係者が製品の外箱等のバーコードをスマホアプリ等で読み取り、その情報から添付文書に直接アクセスすることで常に最新の添付文書を閲覧することができます。



利用可能なアプリの1つとして、添文ナビが無償で提供されています。
添文ナビは、Apple及びGoogleの各公式ストアよりダウンロードできます。

iOS 版



Android 版



添文ナビの利用に当たっては、以下のURLから確認することができる「添文ナビ 利用規約」の内容を必ず確認し、当該利用規約の全ての内容に同意いただく必要があります。

https://www.gs1jp.org/assets/img/pdf/TenbunNabi_kiyaku.pdf

【添文ナビの開発・運営元】

- (一財) 流通システム開発センター(GS1 Japan)、日本製薬団体連合会、
- (一社) 日本医療機器産業連合会

関連文書一覧の画面変更(2025年3月)

<医療関係者向け画面>

※医療用医薬品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品

添付文書関連情報 (医療従事者向け)

一般名	XXXX	
販売名	XXXX錠15mg	
製造販売業者等	製造販売元/XXXX	
添付文書	PDF (xxxx年xx月xx日)/HTML	
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	XXXX錠15mg	
インタビュー フォーム	XXXX錠15mg	
RMP	RMP	
RMP資料	医療従事者 向け	適正使用ガイド
	患者向け	XXXX錠15mgを服用される方へ
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/ 最速使用推進 ガイドライン等	審査報告書 (xxxx年xx月xx 日)	申請資料概要

【変更前】



PMDA (医薬品医療機器総合機構) は
厚生労働省所管の独立行政法人です

医療用医薬品情報
医療関係者向け

XXXX 錠15mg

一般名/成分名: XXXX

製造販売業者等: 製造販売元/ XXXX

- 添付文書
- 患者向医薬品ガイド
- インタビューフォーム
- リスク管理計画 (RMP)/RMP資料
- 改訂指示反映履歴/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

① 一般名等の情報 ② その他の情報
③ 一般の方はこちら

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

【変更後】

<一般の方向け画面>

※医療用医薬品のみ

添付文書関連情報 (一般の方向け)

一般名	XXXX	
販売名	XXXX錠15mg	
製造販売業者等	製造販売元/XXXX	
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	XXXX錠15mg	
RMP資料	患者向け	XXXX錠15mgを服用される方へ
重篤副作用疾患別対応マ ニュアル	癌・てんかん 心室細動 アカシシズ 新生児薬物代謝促進剤 セロトニン症候群	
くすりのしおり	XXXX錠15mg	

【変更前】



PMDA (医薬品医療機器総合機構) は
厚生労働省所管の独立行政法人です

くすり情報
一般の方向け

XXXX 錠15mg

一般名/成分名: XXXX

くすりの概要について知りたい
(使い方や副作用など)

さらに知っておいていただきたいこと

副作用がでたときの対応は

*くすりは、用法・用量を守って使いましょう。使用
中に気になる症状が現れた場合には、医師・薬剤師等
に相談しましょう。

① くすり一般に関する情 ② 医療関係者の方はここ
報 報

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

【変更後】

使用する場面を想定した項目名にすることで、目的の情報にスムーズにたどり着けるようになった。各項目の右の「+」をタップすることで以下の資料が表示される。

- ・くすりの概要について知りたい : 患者向医薬品ガイド
- ・さらに知っておいていただきたいこと : RMP資料
- ・副作用がでたときの対応は : 重篤副作用疾患別対応マニュアル

※一部表示項目の見直しも実施