



福岡医発第83号（地）
令和2年4月7日

各 医 師 会 長 殿

福岡県医師会
会長 松 田 峻一良
(公 印 省 略)

医薬品リスク管理計画（RMP）に関する
eラーニングコンテンツの活用について（周知依頼）

標記の件につきまして、厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長より日本医師会を通じて、別添のとおり連絡がありました。

医薬品リスク管理計画（以下「RMP」という。）は、医薬品の開発段階、承認審査時から製造販売後の全ての期間において、ベネフィットとリスクを評価し、これに基づいて必要な安全対策を実施することで、製造販売後の安全性の確保を図ることを目的として、平成25年4月より導入されている制度であります。医療現場における認知度及び理解度はまだ十分でないことが指摘されているところです。

今般、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）は、一般社団法人日本医薬品情報学会の協力のもと、RMP及び追加のリスク最小化活動のために作成・提供される資材について解説したeラーニングコンテンツを作成し、別添のとおりPMDAのYouTubeチャンネル及びウェブサイトにて公開しております。

本コンテンツは、下記2つのコンテンツから構成されており、無料で視聴が可能です。

つきましては、貴会におかれましても、本件についてご了解いただくとともに、貴会会員へ周知方よろしくお願い申し上げます。

記

○PMDA ホームページ eラーニング掲載ページ

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/items-information/rmp/0002.html>

① RMP ってなに？編（基礎編）

② RMP を使ってみよう！編（応用編）

<問合せ先>

独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）

安全性情報・企画管理部リスクコミュニケーション推進課

TEL：03-3506-9003 Email：medinavi-ad@pmda.go.jp

(法安 216)
令和 2 年 3 月 31 日

都道府県医師会
医療安全担当理事 殿

日 本 医 師 会
常任理事 城守 国斗



医薬品リスク管理計画（RMP）に関する
e-ラーニングコンテンツの活用について（周知依頼）

医薬品リスク管理計画（以下「**RMP**」という。）は、医薬品の開発段階、承認審査時から製造販売後の全ての期間において、ベネフィットとリスクを評価し、これに基づいて必要な安全対策を実施することで、製造販売後の安全性の確保を図ることを目的として、平成 25 年 4 月より導入されている制度であります。が、医療現場における認知度及び理解度はまだ十分でないことが指摘されているところです。

今般、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）が、一般社団法人日本医薬品情報学会の協力のもと、**RMP** 及び追加のリスク最小化活動のために作成・提供される資材について解説した e-ラーニングコンテンツを作成し、別添のとおり PMDA の YouTube チャンネル及びウェブサイトにて公開した旨、厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課より本会宛、連絡がありました。

本コンテンツは、基本的事項について解説した「①**RMP** ってなに？編」（基礎編）と医療現場での活用方法について紹介した「②**RMP** を使ってみよう！編」（応用編）の 2 つから構成されており、無料で視聴することができます。

つきましては、貴会におかれましても、本コンテンツの会員への周知方につきご高配賜りますようお願いいたします。

事 務 連 絡
令和 2 年 3 月 25 日

公益社団法人日本医師会担当理事 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長

医薬品リスク管理計画に関する e-ラーニングコンテンツの活用について
(周知依頼)

医薬品リスク管理計画（以下「RMP」という。）は、医薬品の開発段階、承認審査時から製造販売後の全ての期間において、ベネフィットとリスクを評価し、これに基づいて必要な安全対策を実施することで、製造販売後の安全性の確保を図ることを目的として、平成 25 年 4 月より導入された制度です。厚生労働省は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「PMDA」という。）の協力のもと、医療現場における RMP 及び追加のリスク最小化活動のために作成・提供される資材（以下単に「資材」という。）の利活用促進のため、PMDA のウェブサイトにおける RMP 及び資材の公表をはじめとした様々な取組みを行ってきたところです。

一方、PMDA が平成 29 年度に実施した「医療機関等における医薬品安全性情報の入手・伝達・活用状況に関する調査」の結果において、医療現場における RMP の認知度及び理解度はまだ十分でないことが明らかとなっています。

今般、PMDA において、一般社団法人日本医薬品情報学会の協力のもと、RMP 及び資材についてわかりやすく解説した e-ラーニングコンテンツ「今日からできる！How to RMP」を作成しました。本コンテンツは、RMP 及び資材の基本的事項について解説した「①RMP ってなに？編」（基礎編）とこれらの医療現場での活用方法について紹介した「②RMP を使ってみよう！編」（応用編）の 2 つから構成されており、別添のとおり PMDA の YouTube チャンネル「Pmda Channel」及び PMDA のウェブサイトから無料で視聴することができます。

つきましては、本コンテンツを通じて RMP 及び資材についての理解を深めていただき、医療現場での活用が促進されるよう、貴会のウェブサイト、メールマガジン及び会誌等を通じて、貴会会員への周知方、ご配慮をお願いします。

【RMP e-ラーニングコンテンツに関する問合せ先】

独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）
安全性情報・企画管理部リスクコミュニケーション推進課

TEL：03-3506-9003

Email： medinavi-ad@pmda.go.jp

(別添)

e-ラーニングコンテンツの視聴方法

(1) 以下の QR コードから直接 YouTube の視聴が可能です。



(2) PMDA ホームページからの視聴方法は以下の通りです（図 1）。

- ① PMDA ウェブサイトトップページの「安全性情報回収情報等」をクリック。
- ② 医薬品関連情報の「リスク管理計画（RMP）」をクリック。
- ③ RMP 提出品目一覧のページで「RMP に関する e-ラーニングコンテンツはこちら」をクリック。
- ④ 医薬品リスク管理計画（RMP）のページで動画を再生。

<e-ラーニング掲載ページ>

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/items-information/rmp/0002.html>

図 1 PMDA ホームページからの視聴方法

