

受付	
-2.3.25	
送付先	日
分類記号	事務課

事務連絡
令和2年3月25日

各都道府県衛生主管部（局）長 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。）の協力のもとに、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、貴管下関係業者に対し周知方、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