

医療機関報を印刷したい

登録している採用薬に対し、Weekly 改訂情報（添付文書改訂、剤形・包装の変更情報など）を利用して施設オリジナルの文書（SAFE-DI では「医療機関報」と呼ぶ）を作成することが可能です。
 作成した医療機関報は、SAFE-DI サーバー上に保存され随時、編集や Word 出力ができます。また出力した Word データは、Word 上でも自由に加工していただけます。

1. 医療機関報を作成する【医療機関報データ登録】

メインメニューから「クリッピング」-「医療機関報登録データ検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 「号数（通番）」を入力。 ※初期値は最新号が指定されています。
- (2) 「検索」をクリック。

医療機関報登録データ検索 ヘルプ

* 期間または号数は必ず入力してください。（指定できる検索範囲は3ヶ月または15号以内です）

検索範囲	期間 (Web掲載日) <input type="text" value="YYYY/MM/DD"/> ~ <input type="text" value="YYYY/MM/DD"/> 号数 (通番) <input style="border: 2px solid red;" type="text" value="1702"/> ~ <input type="text" value="範囲"/> (1) 号数を入力
掲載区分	<input checked="" type="checkbox"/> 添付文書改訂 <input checked="" type="checkbox"/> 新発売 <input checked="" type="checkbox"/> 製造・販売中止 <input checked="" type="checkbox"/> 回収 <input checked="" type="checkbox"/> 剤形等変更 <input checked="" type="checkbox"/> 包装表示等変更 <input checked="" type="checkbox"/> その他の連絡 <input type="checkbox"/> 新発売(未採用)を含む
改訂理由	<input type="checkbox"/> 承認事項一部変更 <input type="checkbox"/> 薬生安 (旧薬食安) <input type="checkbox"/> 事務連絡 <input type="checkbox"/> 再審査結果 <input type="checkbox"/> 再評価結果 <input type="checkbox"/> 自主改訂
掲載名	<input type="text"/>
医薬品名	<input type="text"/> <input checked="" type="checkbox"/> 入力補助機能を使用する
一般名	<input type="text"/> 漢方参照
クリッピング採用薬	<input type="checkbox"/> 採用薬
会社名	<input type="text"/>
YJコード	<input type="text"/>
全文検索	<input type="text"/>
表示順	1 <input type="text" value="Web掲載日"/> <input checked="" type="radio"/> 昇順 <input type="radio"/> 降順 2 <input type="text" value="掲載区分"/> <input checked="" type="radio"/> 昇順 <input type="radio"/> 降順 3 <input type="text" value="医薬品名"/> <input checked="" type="radio"/> 昇順 <input type="radio"/> 降順
	(2) 検索をクリック <div style="display: flex; justify-content: flex-end; gap: 20px;"> 検索 クリア </div>

該当の記事が表示されます。

- (1) 医療機関報へ掲載する品目をチェックする。（チェックを外すと掲載対象外となります。）
 - ※ 1 「全てチェック」にチェックを入れると、表示されている品目に一括でチェックを入れることができます。
- (2) データ名を入力。
- (3) 「保存」をクリック。

医療機関報登録データ検索結果一覧

11件ヒットしました

全てチェック ※ 1 閉じる

	号数	掲載区分	改訂理由	掲載名	会社名	一般名	リンク
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	添付文書改訂	薬生安・自主改訂	アトーゼット配合錠LD,HD	オルガノン, バイエル (オルガノン)	エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	添		アトルバスタチン錠5mg,10mg,OD錠5mg,10mg	東和薬品	アトルバスタチンカルシウム水和物	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	添		スタチン錠5mg,10mg「ケミファ」	ケミファ, 日本薬工 (ケミファ)	アトルバスタチンカルシウム水和物	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	添付文書改訂	薬生安・自主改訂	アマルエット配合錠1番,2番,3番,4番「トーワ」	東和薬品	アムロジピンベシル酸塩・アトルバスタチンカルシウム水和物	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	包装表示等変更		アタラックス-P注射液 (50mg/ml)	ファイザー	ヒドロキシジン塩酸塩	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		アゼルニジピン錠8mg,16mg「ケミファ」	日本薬工 (ケミファ)	アゼルニジピン	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		アムロジピンOD錠2.5mg「アメル」	共和薬品		添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		アレンドロン酸錠35mg「DK」	日本薬工 (大興)	アレンドロン酸水和物	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		アロプリノール錠50mg「アメル」	共和薬品	アロプリノール	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		イルアミクス配合錠HD「ケミファ」	日本薬工 (ケミファ)	イルベサルタン・アムロジピンベシル酸塩	添付文書 Weekly履歴

選択したWeeklyに名前を付けて保存

編集画面が開きます。

- (1) 編集したい医薬品名をクリック。（青帯がかかります）
- (2) 下段の編集エリアで編集を行う。
本文の他に、掲載名・医薬品名・会社名の編集が可能です。
- (3) 本文保存をクリック。
作成したデータは SAFE-DI サーバーへ保存されます。
- (4) 必要に応じて出力設定を行う。 ※ 1
- (5) Word 出力する。（段組みあり、段組みなしから選択可能） ※ 2

医療機関報登録データ編集

並び順 (1) Web掲載日
昇順 降順 (2) 掲載区分
医療機関報一覧
医療機関報登録データ検索

削除	掲載日	掲載区分	掲載名	会社名	一般名	改訂理由
削除	2023/07/27	添付文書改訂	アトーゼット配合錠LD,HD	オルガノン, バイエル (オルガノン)	エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物	薬生安・自主改訂
削除	2023/07/27	添付文書改訂	アトルバスタチン錠5mg,10mg,OD錠5mg,10mg「トーフ」	東和薬品	アトルバスタチンカルシウム水和物	薬生安・自主改訂
削除	2023/07/27	添付文書改訂	アトルバスタチン錠5mg,10mg「ケミファ」	ケミファ, 日本薬工 (ケミファ)	アトルバスタチンカルシウム水和物	薬生安・自主改訂
削除	2023/07/27	添付文書改訂	アマルエット配合錠1番,2番,3番,4番「トーフ」	東和薬品	バシラ酸塩・アト...	
削除	2023/07/27	包装表示等変更	アタラックス-P注射液 (50mg/ml)	フア...	...	

Word出力 (段組みなし)
Word出力 (段組みあり)
出力項目設定

医薬品詳細情報

WEB掲載日	2023/07/27	掲載区分	添付文書改訂
掲載名	アトーゼット配合錠LD,HD <small>(Weekly履歴)</small>	医薬品名	アトーゼット配合錠LD アトーゼット配合錠HD
一般名	エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物 <small>(Weekly履歴)</small>	掲載分類名	小腸コレステロールトランスポーター阻害剤 HMG-CoA還元酵素阻害剤配合剤
会社名	オルガノン, バイエル(オルガノン)	改訂理由	薬生安・自主改訂
改訂日	2023/07	YJコード	2189101F1020 2189101F2026 (添付文書)

ユーザ強調 太字 斜体 下線 | 書式を解除

2023.7.20付薬生安0720第1号、自主改訂

9.特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.3 重症筋無力症又はその既往歴のある患者
重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発することがある。(11.1.9参照)

11.副作用

11.1 重大な副作用

11.1.9 重症筋無力症(頻度不明)
重症筋無力症(眼筋型、全身型)が発症又は悪化することがある。(9.1.3参照)

本文保存
編集キャンセル
初期状態に戻す

- (3) 本文保存ボタンをクリック
 - ・「編集キャンセル」ボタン ⇒編集前の状態に戻す
 - ・「初期状態の戻す」ボタン ⇒初期状態（編集を行っていないWeekly 情報）に戻す

※ 1 【出力項目設定】 出力項目を任意に設定できます。

- (1) 出力項目の設定。(チェック ON の項目が出力)
- (2) ①~④の項目を必要に応じて変更。
- (3) 「更新」ボタンをクリック。

出力項目設定 更新 キャンセル

出力項目の設定	<input type="checkbox"/> 掲載名 <input checked="" type="checkbox"/> 医薬品名 <input checked="" type="checkbox"/> 一般名 <input checked="" type="checkbox"/> 会社名 <input checked="" type="checkbox"/> 改訂理由 <input checked="" type="checkbox"/> 掲載区分 <input checked="" type="checkbox"/> 掲載分類名 <input checked="" type="checkbox"/> 本文
① タイトル	<input type="text" value="〇〇病院"/>
② 発行部署	<input type="text" value="薬剤部"/>
③ コメント	<input type="text" value="Weekly1902号"/>
④ 資料提供メッセージの表示	<input checked="" type="checkbox"/> 資料提供文を表示する



① 〇〇病院
Weekly1902号

② 薬剤部
④ 資料提供-SAFE-DI Weekly

医薬品名 アトゼット配合錠 LD アトゼット配合錠 HD 一般名 エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物 会社名 オルガノン、バイエル(オルガノン) 掲載分類名 小腸コレステロールトランスポーター阻害剤 HMG-CoA 還元酵素阻害剤配合剤 掲載区分 添付文書改訂 改訂理由 薬生安・自主改訂 2023.7.20 付薬生安 0720 第 1 号、自主改訂 9 特定の背景を有する患者に関する注意 9.1 合併症・既往歴等のある患者 9.1.3 重症筋無力症又はその既往歴のある患者 重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発	HIV プロテアーゼ阻害剤ロビナビル・リトナビル等 ロビナビル・リトナビルとの併用により本剤の AUC が 5.88 倍未満 メシル酸ネルフィナビル等 併用により本剤の AUC が約 1.7 倍以上に上昇するとの報告がある	機序:これらの薬剤による CYP3A4 の阻害が考えられている。	機序:本剤の代謝の速さから
---	--	----------------------------------	---------------

※ 2 Word 出力のイメージ

「Word 出力（段組みなし）」

〇〇病院
Weekly1902号

薬剤部
資料提供-SAFE-DI Weekly

医薬品名 アトゼット配合錠 LD
 医薬品名 アトゼット配合錠 HD
 一般名 エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物
 会社名 オルガノン、バイエル(オルガノン)
 掲載分類名 小腸コレステロールトランスポーター阻害剤 HMG-CoA 還元酵素阻害剤配合剤
 掲載区分 添付文書改訂
 改訂理由 薬生安・自主改訂

2023.7.20 付薬生安 0720 第 1 号、自主改訂
 9 特定の背景を有する患者に関する注意
 9.1 合併症・既往歴等のある患者
 9.1.3 重症筋無力症又はその既往歴のある患者
 重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発

「Word 出力（段組みあり）」

〇〇病院
Weekly1902号

薬剤部
資料提供-SAFE-DI Weekly

医薬品名 アトゼット配合錠 LD アトゼット配合錠 HD 一般名 エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物 会社名 オルガノン、バイエル(オルガノン) 掲載分類名 小腸コレステロールトランスポーター阻害剤 HMG-CoA 還元酵素阻害剤配合剤 掲載区分 添付文書改訂 改訂理由 薬生安・自主改訂 2023.7.20 付薬生安 0720 第 1 号、自主改訂 9 特定の背景を有する患者に関する注意 9.1 合併症・既往歴等のある患者 9.1.3 重症筋無力症又はその既往歴のある患者 重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発	HIV プロテアーゼ阻害剤ロビナビル・リトナビル等 ロビナビル・リトナビルとの併用により本剤の AUC が 5.88 倍未満 メシル酸ネルフィナビル等 併用により本剤の AUC が約 1.7 倍以上に上昇するとの報告がある	機序:これらの薬剤による CYP3A4 の阻害が考えられている。	機序:本剤の代謝の速さから
---	--	----------------------------------	---------------

2. 過去に作成した医療機関報の編集や Word 出力したい【医療機関報一覧】

メインメニューから「クリッピング」-「医療機関報一覧」を選びます。



過去に作成した医療機関報が一覧で表示します。

- ・編集や内容を確認する場合 ⇒ (1) 編集画面へ遷移します
- ・Word 出力する場合 ⇒ (2) Word 出力します
- ・削除する場合 ⇒ (3) 削除します

