

한국제약바이오협회

Korea Pharmaceutical and Bio-Pharma Manufacturers Association

우 06666 서울특별시 서초구 효령로 161 / 전화 02-6301-2169 / 전송 02-6499-2134 / sjh@kpbma.or.kr

문서번호 : 제약바이오정책팀-2024-00902

시행일자 : 2024-04-17(수)

수신 : 회원각위

참조 : 임상, 연구 및 개발부서 담당자

제목 : 「대한민국약전」 일반시험법·일반정보 분류체계(안) 의견조회

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원하며 식품의약품안전평가원 의약품연구과-1871(2024.4.16.) 관련입니다.
2. 식품의약품안전평가원(의약품연구과)에서는 「대한민국약전」 일반시험법·일반정보의 시험법을 용도 및 특성에 따라 체계적으로 분류하고자 불임과 같이 분류(안)을 마련하였습니다.
3. 이에 대해 의견이 있는 경우 불임의 검토의견서 양식에 따라 '24.4.30.(화)까지 의약품연구과(전자우편: jeonhr90@korea.kr)로 제출해 주시기 바랍니다.

붙임. 대한민국약전 일반시험법 일반정보 분류체계(안) 1부. 끝.

한국제약바이오협회장



※ 이 문서는 협회 회원사에 한해 홈페이지(www.kpbma.or.kr) '공지사항'에서 열람하실 수 있습니다.