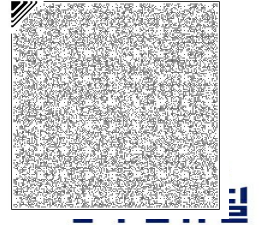




식품의약품안전처



수신 수신자 참조

(경유)

제목 「완제의약품 중심 허가·심사 운영 관리 방안 관련 질의응답집(민원인 안내서)」 개정
알림

1. 우리처에서는 등록대상 원료의약품의 자료관리 적정화를 위해 원료의약품 등록 관련 문서번호 부여방법 및 연계심사 대상 명확화 등을 보완하여 「완제의약품 중심 허가·심사 운영 관리 방안 관련 질의응답집(민원인 안내서)」을 개정하였습니다.
2. 귀 협회에서는 관련 회원(사) 및 비회원사 등에게 널리 알려주시기 바라며, 동 민원인 안내서는 '식약처 대표누리집(www.mfds.go.kr) > 전자민원 > 민원인안내서 > 공무원 지침서·민원인안내서'에서 열람할 수 있음을 알려드립니다.

붙임. 완제의약품 중심 허가·심사 운영 관리 방안 관련 질의응답집(민원인 안내서). 끝.

식품의약품안전처장

수신자 한국제약바이오협회, 한국의약품수출입협회, 한국글로벌의약산업협회



주무관 박향 약무사무관 김지선 허가총괄담당관 이수정

전결 2022. 2. 10.

협조자

시행 허가총괄담당관-812 (2022. 2. 10.) 접수

우 28159 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187, 식품의약품안전처 허가총괄담당관 / www.mfds.go.kr

전화번호 043-719-2314 팩스번호 043-719-2300 / phiphi90@korea.kr / 대국민 공개