

식품의약품안전평가원

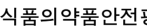
수신 수신자 참조

(경유)

제목 「제네릭의약품 국제공통기술문서(CTD) 질의응답집[민원인안내서], 개정 알림

- 1. 우리 원(의약품규격과)에서는 국제공통기술문서(CTD) 작성 대상 확대 등 관련 규정 개정 사항을 반영하여 「제네릭의약품 국제공통기술문서(CTD) 질의응답집[민원인 안내서], 를 붙임과 같이 개정하였으니. 관련 업무에 참고하시기 바랍니다.
- 2. 아울러, 관련 협회에서는 회원사 및 비회원사에 널리 알려주시기 바라며, 동 민원인 안내서는 '식약처 대표누리집(mfds.go.kr) > 법령/자료 > 법령정보 > 공무원지침서 /민원인안내서'에서 열람할 수 있음을 알려드립니다.

붙임. 「제네릭의약품 국제공통기술문서(CTD) 질의응답집[민원인안내서]. 끝.



식품의약품안전평

전부서). 한국제약바이오

본부(56개 전부서), 식품의약품안전평가원(43개 전부서) 수신자 협회, 한국의약품수출입협회, 한국글로벌의약산업협회

의약품규격과 전결 2023. 12. 5.

보건연구사 주무관 김우성 김관수 김미정

협조자

시행 의약품규격과-3774 (2023, 12, 5.) 접수

우 28159 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187 / www.nifds.go.kr

전화번호 043-719-2971 팩스번호 043-719-2950 / 대국민 공개 / b04420@korea.kr

힘내라 대한민국!