



(사)한국제약바이오협회

수신자 회원각위
(경유)
제목 「의약품 표준제조기준」 일부개정고시(안) 행정예고 알림

- 1. 귀사의 무궁한 발전을 기원하며, 식품의약품안전처 의약품정책과-11494(2024. 11. 27.) 관련입니다.
- 2. 식품의약품안전처에서는 의약품 표준제조기준 중 새로운 제형, 신규 배합성분의 추가 등을 통해 일반의약품을 활성화 하여 소비자의 일반의약품 선택 폭을 확대하고자 「의약품 표준제조기준」(식약처 고시) 일부 개정고시(안)을 붙임과 같이 마련하여 행정예고하였음을 알려드립니다.
- 3. 동 개정고시(안)에 대하여 의견이 있는 경우 붙임의 양식에 작성하여 '24. 12. 13.(금)까지 제약바이오정책팀(policy@kpbma.or.kr)로 제출하여 주시기 바랍니다.
- 4. 아울러, 동 개정고시(안)은 식품의약품안전처 대표 누리집(<https://www.mfds.go.kr> > 법령/자료 > 입법/행정예고)에 게재되어있음을 알려드리오니 참고하시기 바랍니다.

- 붙임 1. 검토의견서 양식 1부
2. 「의약품 표준제조기준」(식약처 고시) 일부 개정고시(안) 1부. 끝.

					11/29		
PM	김이향	팀장	주은영	전무이사	엄승인		
엄승인	전무이사		2024. 11. 29.	2024	11	29	엄승인
협조자							
시행	제약바이오정책팀-67 (2024. 11. 29.)				접수		
우							/
전화	02-6301-2158	전송	/ kyh@kpbma.or.kr			/	공개