



식품의약품안전처

식품의약품안전처

수신 수신자 참조

(경유)

제목 '의약품 개발 시 첨단재생의료 임상연구 결과 활용을 위한 고려사항(민원인 안내서)' 제정 알림

1. 첨단재생의료 임상연구를 통해 얻어진 의미있는 초기 안전성 결과를 첨단바이오의약품 개발에 활용하기 위한 고려사항을 안내하고자 '의약품 개발 시 첨단재생의료 임상연구 결과 활용을 위한 고려사항(민원인 안내서)'을 제정하였음을 알려드리니 업무에 참고하시기 바랍니다.
2. 아울러, 동 민원인 안내서는 우리 처 누리집(<http://www.mfds.go.kr>) → '법령/자료' → '법령정보' → '공무원지침서/민원인안내서'에 게재되어 있음을 알려드리며, 관련 협회에서는 동 민원인안내서를 관련 업계에 널리 알려주시기 바랍니다.

붙임. 의약품 개발 시 첨단재생의료 임상연구 결과 활용을 위한 고려사항(민원인 안내서) 1부. 끝.

식품의약품안전처장



수신자 본부(57개 전부서), 식품의약품안전평가원(42개 전부서), 6개 지방청장(54개 전부서), 한국바이오의약품협회, 사단법인 한국바이오협회, 한국제약바이오협회, 한국글로벌의약산업협회

주무관 손한솔 보건연구관 남주선
전결 2024. 12. 30.

협조자

시행 바이오의약품정책과-7502 (2024. 12. 30.) 접수

우 28159 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187, 시험검정동 208 / www.mfds.go.kr
호 첨단바이오의약품TF

전화번호 043-719-3655 팩스번호 043-719-3333 / shs3011@korea.kr / 대국민 공개

힘내라 대한민국!