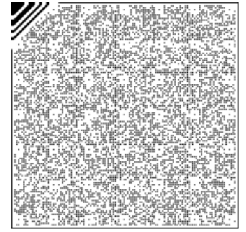




식품의약품안전평가원



수신 수신자 참조

(경유)

제목 「이종이식제제 품질, 비임상 및 임상 평가 가이드라인(민원인 안내서)」 개정 알림

1. 첨단바이오의약품 중 이종이식제제의 제품화 지원을 위해 「이종이식제제 품질, 비임상 및 임상 평가 가이드라인(민원인 안내서)」를 붙임과 같이 개정하오니 관련 업무에 참고하시기 바랍니다.
2. 아울러, 동 민원인안내서는 우리 처 누리집(www.mfds.go.kr) > 법령/자료 > 법령정보 > 공무원지침서/민원인안내서에 게재되어 있음을 알려드립니다.

붙임: 이종이식제제 품질, 비임상 및 임상 평가 가이드라인[민원인 안내서]. 끝.

식품의약품안전평가원장

수신자 본부(57개 전부서), 식품의약품안전평가원(42개 전부서), 6개 지방청장(54개 전부서), 한국바이오의약품협회, 한국제약바이오협회, 한국글로벌의약산업협회, 한국유전자세포치료학회, 사단법인 첨단재생의료산업협회, 범부처재생의료기술개발사업단, 한국줄기세포학회

주무관

이가영

세포유전자치 전결 2024. 12. 26.

료제과장

왕소영

협조자

시행 세포유전자치료제과-3682 (2024. 12. 26.) 접수

우 28159 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187

/ www.nifds.go.kr

전화번호 043-719-3546

팩스번호 043-719-3530

/ tube11@korea.kr

/ 대국민 공개

힘내라 대한민국!