



식품의약품안전처

수신 수신자 참조

(경유)

제목 첨단바이오의약품 시판 후 품질평가를 위한 고려사항[민원인 안내서] 제정 알림

- 유통 중인 첨단바이오의약품의 '시판 후 품질평가' 인 수거(현장) 품질 검사를 대비할 수 있도록 업계의 준비사항을 안내하기 위하여 붙임과 같이 '첨단바이오의약품 시판 후 품질평가를 위한 고려사항[민원인 안내서]'를 제정하여 송부하니 관련 업무에 참고하시기 바랍니다.
- 참고로, 동 지침서는 우리 처 누리집(<http://www.mfds.go.kr>) '법령/자료법령정보 > 공무원지침서/민원인안내서'에 게재되어 있음을 알려드립니다.

붙 임 첨단바이오의약품 시판 후 품질평가를 위한 고려사항[민원인 안내서] 1부. 끝.

식품의약품안전처장

관인생략

수신자 본부(56개 전부서), 식품의약품안전평가원(43개 전부서), 6개 지방청장(54개 전부서), 한국바이오의약품협회, 한국제약바이오협회

주무관 신준현 보건연구관(승 진예정자) 최민정 첨단바이오의 전결 2024. 1. 2. 약품TF팀장 김민조

협조자

시행 바이오의약품정책과-8 (2024. 1. 2.) 접수

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

전화번호 043-719-3315 팩스번호 043-719-3333 / sjh0304@korea.kr / 대국민 공개