

한 국 제 약 바 이 오 협 회

Korea Pharmaceutical and Bio-Pharma Manufacturers Association

우 06666 서울특별시 서초구 효령로 161 / 전화 02-6301-2169 / 전송 02-6499-2134 / sjh@kpbma.or.kr

문서번호 : 제약바이오정책팀-2024-01616

시행일자 : 2024-07-16(화)

수 신 : 회원각위

참 조 : 개발 및 허가부서장

제 목 : 「원료혈장 실태조사 및 보고 등에 관한 규정」 일부개정고시안 행정예고 알림

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원하며, 식품의약품안전처 바이오의약품정책과-3820(2024.7.15.) 관련
입니다.
2. 식품의약품안전처는 원료혈장 공혈자 선별기준을 구체화하는 것을 주요 내용으로 하는 「원료혈장
실태조사 및 보고 등에 관한 규정」 일부개정고시안을 (붙임1)과 같이 마련하였습니다.
3. 동 일부개정고시안에 의견이 있으신 경우 (붙임2)의 양식에 따라 검토의견을 작성하시어 7.31.(수)
까지 제약바이오정책팀(policy@kpbma.or.kr)로 회신하여 주시기 바랍니다.
4. 동 일부개정고시안은 식품의약품안전처 누리집 > 법령/자료 > 입법/행정예고에서도 열람하실 수
있으니 참고 바랍니다.

붙임 1. 원료혈장 실태조사 및 보고 등에 관한 규정 일부개정고시안 1부.

2. 검토서 양식 1부. 끝.

한 국 제 약 바 이 오 협 회



※ 이 문서는 협회 회원사에 한해 홈페이지(www.kpbma.or.kr) '공지사항'에서 열람하실 수 있습니다.