



(사)한국제약바이오협회

수신자 회원각위

(경유)

제목 「이종이식제제 품질, 비임상 및 임상 평가 가이드라인(민원인안내서)」 개정(안) 의견조회

1. 귀사의 무궁한 발전을 기원하며 식품의약품안전평가원 세포유전자치료제과-3383(2024.12.4.) 관련
입니다.

2. 「이종이식제제 품질, 비임상 및 임상 평가 가이드라인(민원인안내서)」 개정(안)을 마련하여 관련
의견을 수렴하고자 하오니, 의견이 있는 회원사에서는 다음과 같이 회신하여 주시기 바랍니다.

-다 음-

가. 회신기간 : ~2024.12.13.(금)

나. 회신방법 : 검토의견서(붙임 2) 작성, 제약바이오정책팀(policy@kpbma.or.kr)

※ 메일 제목에 가이드라인 제목을 명시하여 주시기 바랍니다.

붙임 1. 이종이식제제 품질, 비임상 및 임상 평가 가이드라인 개정안 1부.

2. 검토의견서 양식 1부. 끝.

한 국 제 약 바 이 오 협 회 장



12/06

PM

신주현

팀장

주은영

전무이사

엄승인

엄승인

전무이사

2024.12.06.

2024

12

06

엄승인

협조자

시행

제약바이오정책팀-96 (2024.12.6.)

접수

우

/

전화

02-6301-2169

전송

/ sjh@kpbma.or.kr

/

공개