



# (사)한국제약바이오협회

수 신 자 회원각위

(경 유)

제 목 「식품·의약품 등 혁신제품 제품화 검토 운영 규정」 제정고시(안) 행정예고 알림

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원하며, 식품의약품안전처 규제과학혁신단-1279(2024. 12. 27.) 관련입니다.
2. 식품의약품안전처에서는 「식품·의약품 등의 안전 및 제품화 지원에 관한 규제혁신과학혁신법」 제13조 및 같은 법 시행규칙 제5조에 따른 「식품·의약품 등 혁신제품 제품화 검토 운영 규정」 제정고시(안)을 불임과 같이 행정예고 하였음을 알려드립니다.
3. 동 제정고시(안)에 대한 의견이 있는 경우에는 불임의 검토의견서 양식에 따라 '25. 1. 14.(화)까지 제약바이오 정책팀(policy@kpbma.or.kr)에 제출하여 주시기 바랍니다.
4. 아울러, 동 제정고시(안)은 '식품의약품안전처 누리집(<http://mfds.go.kr> > 법령/자료 < 입법/행정예고)에 게재되어 있으니 참고하시기 바랍니다.

※ 불임 1. 「식품·의약품 등 혁신제품 제품화 검토 운영 규정」 제정고시(안) 행정예고 1부  
2. 검토의견서(양식) 1부. 끝.

한 국 제 약 바 이 오 협 회 장



01/02

PM 김이향 팀장 주은영 전무이사 엄승인

엄승인 전무이사 2025.01.02. 2025 01 02 엄승인  
협조자

시행 제약바이오정책팀-1 (2025.1.2.) 접수

우 /

전화 02-6301-2158 전 송 02-6499-2134 / kyh@kpbma.or.kr / 공개