



## 식품의약품안전처



수신 수신자 참조

(경유)

제목 「의료제품 사전 검토 운영에 관한 규정」 제정고시 알림

1. 의료제품별로 운영 중인 사전검토 관련 규정을 통합하여 체계적이고 일관되게 운영하기 위해 「의료제품 사전 검토 운영에 관한 규정」 (식품의약품안전처 고시)을 '21.2.22.자로 불임과 같이 제정고시하고, 동 제정고시 시행과 동시에 부칙에 따라 「의약품 등의 사전검토에 관한 규정」 고시를 폐지하였음을 알려드립니다.
2. 유관 단체 및 협회에서는 회원사 및 비회원사에 널리 알려 주시기 바라며, 동 제정고시는 우리 처 대표누리집(<http://www.mfds.go.kr> > 법령/자료 > 법령정보 > 고시·훈령·예규)에 게재되어 있으니 참고하시기 바랍니다.

불임. 「의료제품 사전 검토 운영에 관한 규정」 제정고시 1부. 끝.

### 식품의약품안전처장



수신자 본부(53개 전부서), 식품의약품안전평가원(41개 전부서), 6개 지방청장, 한국제약바이오협회, 한국바이오횰협회, 한국의약품수출입협회, 한국글로벌의약산업협회, 한국한약산업협회, 한국의료기기산업협회, 한국의료기기공업협동조합

주무관 **주정훈** 연구관 **문현주** 허가총괄담당 전결 2021.2.22.  
관 **이수정**

협조자

시행 허가총괄담당관-1157 (2021.02.22) 접수

우 28159 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187, 식품의약품  
안전처 허가총괄담당관 / [www.mfds.go.kr](http://www.mfds.go.kr)

전화번호 043-719-2310 팩스번호 043-719-2300 / [jjheun@korea.kr](mailto:jjheun@korea.kr) / 대국민 공개