



## 식품의약품안전처



수신 수신자 참조  
(경유)

제목 「의료제품 허가심사 공식소통채널 운영 가이드라인(민원인안내서)」 개정 알림

1. 의료제품 허가·심사 행정의 예측가능성 및 책임성 제고를 위해 공식소통채널을 시범운영 중에 있는 바, 의료기기 공식소통채널 시범운영에 앞서 세부 운영 절차 등을 붙임과 같이 개정한 「의료제품 허가심사공식소통채널 운영 가이드라인(민원인 안내서)」을 송부하니 관련 업무에 참고하시기 바랍니다.
2. 아울러 동 민원인 안내서는 우리 처 홈페이지([www.mfds.go.kr](http://www.mfds.go.kr)) > '법령/자료 > 법령 정보 > 공무원지침서/민원인 안내서'에 게시됨을 알려드립니다.

붙임 「의료제품 허가심사 공식소통채널 운영 가이드라인(민원인안내서)」 1부. 끝.

### 식품의약품안전처장

수신자 한국제약바이오협회장, 한국바이오의약품협회장, 한국바이오협회장, 한국글로벌의약산업협회장, 한국한약산업협회장, 한국신약개발연구조합장, 한국의약품수출입협회장, 한국의료기기산업협회장, 한국의료기기공업협동조합장, 본부(54개 전부서), 6개 지방청장(54개 전부서), 식품의약품안전평가원(42개 전부서)

주무관 김연수 연구관 문현주 허가총괄담당관 이수정 전결 2021. 7. 30.

협조자

시행 허가총괄담당관-4973 (2021. 7. 30.) 접수

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

전화번호 043-719-2346 팩스번호 043-719-2300 / [ysandtj@korea.kr](mailto:ysandtj@korea.kr) / 대국민 공개