



식품의약품안전처

수신 수신자 참조

(경유)

제목 「의약외품 제조 및 품질관리기준(GMP) 가이드스(민원인 안내서)」 제정 알림

1. 「의약외품 제조 및 품질관리에 관한 규정」(식약처 고시) 제정 관련, 고시 [별표1] 의약외품 제조 및 품질관리기준에 대한 업계의 이해를 돕고, GMP 자율도입 제도의 원활한 정착을 위하여 「의약외품 제조 및 품질관리기준(GMP) 가이드스(민원인 안내서)」를 붙임과 같이 제정하였음을 알려드립니다.
2. 아울러, 동 안내서는 우리처 누리집(<http://www.mfds.go.kr> → 법령/자료 → 법령 정보 → 공무원지침서/민원인안내서)에서도 열람하실 수 있으니 업무에 참고하시기 바라며, 관련 협회에서는 회원 및 비회원사에 이 사실을 널리 알려 주시기 바랍니다.

붙임 「의약외품 제조 및 품질관리기준(GMP) 가이드스(민원인 안내서)」 1부. 끝.

식품의약품안전처장

수신자 6개 지방청장(54개 전부서), 본부(56개 전부서), 식품의약품안전평가원(43개 전부서), 한국제약바이오협회, 한국의약품수출입협회, 한국글로벌의약산업협회, 대한화장품협회



주무관

박유란

사무관

강원구

의약품정책 전결 2023. 11. 29.

과장

임상우

협조자

시행 의약품정책과-5483

(2023. 11. 29.)

접수

우 28159

충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187

/ www.mfds.go.kr

전화번호 043-719-3707

팩스번호 043-719-3700

/ yuran17@korea.kr

/ 대국민 공개

힘내라 대한민국!