



식품의약품안전처

수신 수신자 참조

(경유)

제목 빌다글립틴-메트포르민 복합제(함량 50-850, 50-500, 50-1000 mg, 필름코팅정)
허가사항 변경명령(통일조정) 사전통지 알림

1. 관련 : 허가총괄담당관-2587호('24.04.29.)
2. 우리 처(허가총괄담당관)는 ‘빌다글립틴-메트포르민 복합제(함량 50-850, 50-500, 50-1000 mg, 필름코팅정)’에 대한 안전성·유효성 심사 등을 근거로 “빌다글메트정 50/500밀리그램(빌다글립틴, 메트포르민)” 등 품목의 허가사항(사용상의주의사항)을 통일조정 하는 내용으로 의견조회를 실시하고,
3. 동 성분제제에 대한 허가사항 변경 명령(통일조정)에 앞서 허가변경 내용을 다음과 같이 사전 통지하니, 관련 업무에 참고하시기 바랍니다.

- 다 음 -

- 사전 통지 기간 : '24.05.14. ~ '24.05.29.
- 허가사항 변경명령 예정일 : '24.07.01.

※ 참고 : 첨가제 및 전문가를 위한 정보에 대한 사용상의 주의사항이 별도로 설정된 품목의 경우 동 항목은 통일조정 변경사항이 아니므로 자사 정보를 기재하여 자체적으로 관리할 것(관련 조항 : '의약품의 품목허가·신고·심사 규정'(식약처 고시) 제17조제1항 및 제2항제12호)

※ 붙임 자료는 의약품안전나라 홈페이지(<https://nedrug.mfds.go.kr>) ‘고시/공고/알림 > 의약품 허가승인 > 변경 명령’에서 확인 가능함을 알려드립니다.

- 붙임 1. 빌다글립틴-메트포르민 복합제(함량 50-850, 50-500, 50-1000 mg, 필름코팅정) 통일조정 대상품목.
2. 빌다글립틴-메트포르민 복합제(함량 50-850, 50-500, 50-1000 mg, 필름코팅정) 허가사항 변경대비표.
3. 빌다글립틴-메트포르민 복합제(함량 50-850, 50-500, 50-1000 mg, 필름코팅정) 통일조정(안)(사용상의 주의사항). 끝.

식품의약품안전처장



수신자 의약품정책과장, 의약품관리과장, 의약품안전평가과장, 마약정책과장, 마약관리과장, 바이오의약품정책과장, 바이오의약품품질관리과장, 식품의약품안전평가원장(순환신경계약품과장), 식품의약품안전평가원장(종양항생약품과장), 식품의약품안전평가원장(약효동등성과장), 식품의약품안전평가원장(생물제제과장), 식품의약품안전평가원장(유전자재조합의약품과장), 식품의약품안전평가원장(세포유전자치료제과장), 식품의약품안전평가원장(생약제제과장), 서울지방식품의약품안전청장(의약품안전관리과장), 부산지방식품의약품안전청장(의료제품안전과장), 경인지방식품의약품안전청장(의료제품안전과장), 대구지방식품의약품안전청장(의료제품안전과장), 광주지방식품의약품안전청장(의료제품안전과장), 대전지방식품의약품안전청장(의료제품안전과장), 보건복지부장관(보험약제과장), 건강보험심사평가원장, 한국제약바이오협회, 한국글로벌의약산업협회, 한국의약품수출입협회, 한국병원약사회, 대한약사회, 대한의사협회

심사원

홍수지

사무관

이근아

의약품허가총 전결 2024. 5. 14.

괄과장

김영주

협조자

시행 의약품허가총괄과-136

(2024. 5. 14.)

접수

우 28159

충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187, 식품의약품안전
처 의약품안전국 의약품허가총괄과 / www.mfds.go.kr

전화번호 043-719-2345

팩스번호 043-719-2300

/ sjhong09@korea.kr

/ 대한민국 공개

힘내라 대한민국!