

수 신 자 회원각위

(경 유)

제 목 「의약외품 표준제조기준」 일부개정고시(안) 행정예고 알림

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원하며, 식품의약품안전처 의약외품정책과-2299(2025. 5. 21.) 관련
입니다.
2. 식품의약품안전처(의약외품정책과)에서는 기피제 표준제조기준 중 진드기기피 효능·효과 추가
등을 주요 내용으로 하는 「의약외품 표준제조기준」(식약처 고시) 일부개정고시(안)을 붙임과
같이 마련하여 「행정절차법」 제46조에 따라 행정예고 합니다.
3. 관련하여, 의견이 있으신 경우 붙임 2 양식에 따라 검토의견을 작성하시어 **'25. 6. 6.(금)까지
제약바이오정책팀(policy@kpbma.or.kr)으로 제출**하여 주시기 바랍니다.
4. 아울러, 이 일부개정고시안 행정예고는 식품의약품안전처 누리집(www.mfds.go.kr → 법령·자료
→ 입법/행정예고)에서 열람이 가능하니 업무에 참고하여 주시기 바랍니다.

붙임 1. 「의약외품 표준제조기준」 일부개정고시(안) 1부

2. 검토의견서 양식 1부. 끝.

한국제약바이오협회장



05/23

담 당 자 PM 김이향 부분부장 주은영 전무이사 엄승인

[협 조]

시행 제약바이오정책팀-677 (2025.5.23.)

우 06666 서울특별시 서초구 효령로 161(방배동) / <http://www.kpbma.or.kr>

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