

수 신 자 회원각위

(경 유)

제 목 「펩타이드 의약품 개발을 위한 임상약리학적 고려사항(민원인
안내서)」제정(안)에 대한 의견 조회

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원하며 식품의약품안전평가원 임상심사과-1603(2025.6.27.) 관련입니다.
2. 식품의약품안전평가원 임상심사과에서는 첨단합성의약품의 제품화를 지원하기 위해 「펩타이드 의약품 개발을 위한 임상약리학적 고려사항(민원인 안내서)」(안)을 마련하였습니다.
3. 이에 동 가이드라인 제정(안)에 대한 의견을 조회하오니, 의견이 있으신 경우 붙임의 양식에 따라 검토의견을 작성하여 `25.7.8.(화)까지 제약바이오정책팀(policy@kpbma.or.kr)으로 제출하여 주시기 바랍니다.

- 붙임 1. 펩타이드의약품 개발을 위한 임상약리학적 고려사항(내외부 의견조회) 1부.
2. 검토의견서 1부. 끝.

한국제약바이오협회장



07/02

담 당 자 PM 신주현 부분부장 주은영 전무이사 엄승인

[협 조]

시행 제약바이오정책팀-992 (2025.7.2.)

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

전화 02-6301-2169 전송 02-6499-2134 / sjh@kpbma.or.kr / 공개