



식품의약품안전처

# 식품의약품안전처

수신 수신자 참조

(경유)

제목 의약품 품목 허가사항 변경지시

1. 관련 : 의약품안전평가과-6858호(2017.11.27.)
2. 우리처(의약품안전평가과)에서는 ‘이다루비신(주사)’에 대한 의약품 시판 후 이상사례 보고자료 분석·평가, 중앙약사심의위원회 자문 결과 등에 따라 허가사항 변경(안)을 마련하고 의견조회 및 사전예고를 실시한 바 있습니다.
3. 이에 따라 「약사법」 제76조제1항 단서조항 및 「의약품 등의 안전에 관한 규칙」(총리령) 제8조제3항제5호에 따라, 붙임과 같이 ‘이다루비신(주사)’에 대한 허가사항을 변경지시 하니,
4. 귀 업체에서는 해당 품목에 대하여 변경지시 일자로부터 1개월 이내에 다음 방법에 따라 품목허가사항 변경 등 필요한 조치를 취하여 주시기 바랍니다.

가. 품목허가(신고)증 원본 이면(변경 및 처분사항 등)에 다음과 같이 기재할 것

변경 및 처분사항 등		
연 월 일	내 용	
2018.1.13.	사용상의 주의사항	(의약품안전평가과- , 2017.12.13.)
↑	↑	↑
변경 일자	변경지시항목 기재	변경(행정)지시 문서번호 및 시행일자

※ 별도로 사용상의 주의사항이 설정된 첨가제를 함유한 품목에 대하여는 「의약품의 품목허가신고심사 규정」 제17조제1항에 따라 최신의 안전성 관련사항이 모두 기재될 수 있도록 자체적으로 관리할 것

나. 품목허가(신고)증 원본에 변경 지시한 내용을 첨부한 후 자체보관·관리할 것

다. 기타 품목허가증의 관리 등에 대하여는 「의약품 등의 안전에 관한 규칙」(총리령) 별표 4의3 제13호에 따를 것

5. 본 행정처분에 이의가 있을 경우 행정심판법에 따라 처분이 있음을 안 날로부터 90일 이내 또는 처분이 있었던 날로부터 180일 이내에 우리 처 또는 중앙행정심

판위원회에 행정심판을 청구하거나, 행정소송법에 따라 처분이 있음을 안 날로부터 90일 이내 또는 처분이 있었던 날로부터 1년 이내에 관할 행정법원에 행정소송을 제기할 수 있습니다.

6. 참고로, 동 기간 내에 상기 지시사항을 이행하지 아니할 경우에는 관련 법령에 의거 행정 조치됨을 알려드리니 이점 양지하여 주시기 바랍니다.

붙임 1. 허가사항 변경지시 내용

2. 품목 및 업체 현황

※ 붙임의 자료는 식약처 홈페이지(www.mfds.go.kr)의 상단 '분야별정보 > 의약품 > 의약품정보 > 허가사항제품정보'에서 내려 받으실 수 있습니다. 끝.

### 식품의약품안전처장

수신자 (주)한독테바, 광동제약(주), 대한뉴팜(주), 보령제약(주), 제이더블유중외제약(주), 한국유나이티드제약(주), 한국코러스(주), 한국화이자제약(주), 한림제약(주)



주무관 허경무 연구관 도원임  
의약품안전평가과장 이수정

협조자

시행 의약품안전평가과-7230 (2017. 12. 13.) 접수

우 28159 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187, (식품의약품안전처) 의약품안전평가과 / www.mfds.go.kr

전화번호 043-719-2719 팩스번호 043-719-2700 / hkm2749@korea.kr / 대국민 공개

일자리가 성장이고 복지입니다.