

투명하고 유능한 국민중심의 서비스 정부, 정부3.0으로 열어갑니다.



식품의약품안전처

식품의약품안전처

수신 수신자 참조

(경유)

제목 의약품 허가·특허연계제도 관련 설명회 개최 알림

한미 FTA 협정에 따라 도입된 의약품 허가·특허연계제도의 이행과 관련한 향후 운영방안에 대한 설명회를 아래와 같이 개최하오니 많은 관심과 참석 부탁드립니다.

가. 제목: 의약품 허가·특허연계제도 관련 설명회

나. 일시: '13.11.29.(금) 15:00~16:30

다. 장소: 서울지방식품의약품안전청(양천구 목동) 강당(1층) (100명 규모)

라. 참석대상: 제약업계, 연구개발자, 학계 등

붙임: 설명회 개최계획. 끝.

식품의약품안전처장

관인생략

수신자 한국제약협회, 서울대 산학협력단, 한국다국적의약산업협회, 한국바이오의약품협회, 한국의약품수출입협회, 한국신약개발연구조합

주무관 조철호 사무관 김민조
의약품허가특허관리과 과장 정용익

협조자

시행 의약품 허가특허관리과 (2013. 11. 26.) 접수
-404

우 363-700 충청북도 청원군 오송읍 오송생명2로 187 식품의약품안전처 / <http://mfds.go.kr>

전화번호 043-719-2824 팩스번호 043-719-2820 / hirano0727@hanmail.net / 대국민 공개

공공정보의 개방·공유로 만들어 가는 투명한 정부

의약품 허가·특허연계제도 관련 설명회 개최

한미 FTA에 따라 도입된 의약품 허가·특허연계제도의 이행과 관련한 향후 운영방안에 대한 설명회를 통해 제도에 대한 이해 제고

□ 개요

- 일시: '13. 11. 29.(금) 15:00~16:30
- 장소: 서울지방식품의약품안전청 강당(1층)
- 참석대상: 제약업계, 연구개발자, 학계 등
- 내용
 - 시판허가절차에서의 조치 관련 후속 입법추진 등 의약품 허가·특허연계제도 운영을 위한 정책추진방향 설명

□ 주요 내용

- 등재/통지 절차 개선 사항
- 시판허가절차에서의 조치 절차, 제네릭 시판독점권 부여 등 제도 도입·운영방안
- 허가·특허연계 관련 처분에 대한 불복절차
- 기타 제도의 효율적 운영에 필요한 사항

□ 세부 일정

시 간		진행순서	비고
15:00~15:10	10'	▪ 인사말씀	- 의약품안전국장
15:11~15:40	30'	▪ 허가특허연계제도 운영방안	- 의약품허가특허관리과장
15:41~16:20	40'	▪ 질의·응답	- 참석자
16:21~16:30	10'	▪ 정리 및 마무리	

※ 설명회 관련 문의

- 의약품허가특허관리과 김민조 사무관, 조철호 주무관 043-719-2824

hirano0727@hanmail.net