



## 식품의약품안전처



수신 (주)경보제약 등 28개 업체  
(경유)

제목 의약품 품목허가사항 변경지시(디클로페낙베타디아미노에탄올 성분제제)

1. 관련 : 의약품안전평가과-8007(2019.12.12.)
2. 우리 처는 시판 후 이상사례 보고자료 분석·평가, 중앙약사심의위원회 자문결과 등을 토대로 "디클로페낙베타디아미노에탄올 성분제제(주사제)"의 허가사항 변경(안)을 마련하고 의견조회 및 사전예고를 실시한 바 있습니다.
3. 이에 따라 「약사법」 제31조제12항, 제76조제1항, 「의약품 등의 안전에 관한 규칙」(총리령) 제8조제3항제5호, 제12조, 「의약품의 품목허가·신고·심사 규정」 제53조에 따라, 붙임과 같이 "디클로페낙베타디아미노에탄올 성분제제(주사제)"에 대한 사용상의 주의사항을 변경지시 하오니,
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	
2020.1.30 ↑ 변경 일자	사용상의 주의사항 ↑ 변경지시 항목 기재	(의약품안전평가과- , 2019.12.30) ↑ 변경(행정)지시 문서번호 및 시행일자

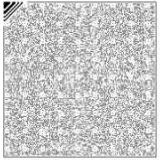
※ 별도로 사용상의 주의사항이 설정된 첨가제를 함유한 품목에 대하여는 「의약품의 품목허가·신고·심사 규정」 제17조제1항에 따라 최신의 안전성 관련사항이 모두 기재될 수 있도록 자체적으로 관리할 것

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) 별표4의3 제13호에 따른 것

5. 본 행정처분에 이의가 있을 경우 행정심판법에 따라 처분이 있음을 안 날로부터 90일 이내 또는 처분이 있었던 날로부터 180일 이내에 우리 처 또는 중앙행정심판위원회에 행정심판을 청구하거나, 행정소송법에 따라 처분이 있음을 안 날로부터 90일 이내

또는 처분이 있었던 날로부터 1년 이내에 관할 행정법원에 행정소송을 제기할  
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 의약품안전나라(<http://nedrug.go.kr>)의 상단 '고시/공고/알림 > 의약품 허가·승인 >  
변경지시'에서 내려 받으실 수 있습니다. 끝.

식품의약품안전처장



주무관

유설영

사무관

이유빈

사무관

대결 2019. 12. 30.

조아라

의약품안전평

가과장

전결

협조자

시행 의약품안전평가과-8390 (2019. 12. 30.)

접수

우 28159

충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187, 식품의약/  
품안전처 의약품안전국 의약품안전평가과 [www.mfds.go.kr](http://www.mfds.go.kr)

전화번호 043-719-2706

팩스번호 043-719-2700

/ [yoo5295@korea.kr](mailto:yoo5295@korea.kr)

/ 대국민 공개

일자리가 성장이고 복지입니다.