



수신 한미약품(주) 등 35개 업체 대표이사 귀하
(경유)

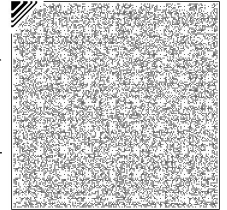
제 목 임상재평가 결과에 따른 행정지시(아세틸-엘-카르니틴 제제)

- | 변경 및 처분사항 등 | |
|--|--|
| 년 월 일 | 내 용 |
| <u>2022.10.6.</u>
↑
공시일로부터
1 개월 후 일자임 | <u>효능·효과, 용법·용량, 사용상의주의사항 (의약품안전평가과- 호, '22.9.6)</u>
<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> ↑
허가(신고)사항 변경 ↑
해당항목 행정지시 문서번호 및 시행일자 </div> |

5. 아울러 해당 품목에 대한 재평가 결과에 따른 후속 조치(회수·폐기 등)가 관할

지방청을 통해 진행될 예정임을 알려드리니 적극 협조하시기 바랍니다

※ 붙임 자료는 의약품안전나라 누리집(<http://nedrug.mfds.go.kr>)의 상단메뉴 '고시/공
품 허가·승인 → 재평가 공고 및 결과공시, 변경지시' 에서 확인하실 수 있습니다.



붙임. 임상재평가 결과 1부. 끝.

식품의약품안전처장



주무관

하윤정

사무관

이인선

의약품안전평가전결 2022. 9. 6.

과장

신경승

협조자

시행 의약품안전평가과-5458 (2022. 9. 6.)

접수

우 28159

충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187, 식품의약품
안전처 의약품안전평가과 / www.mfds.go.kr

전화번호 043-719-2706

팩스번호 043-719-2700

/ sweetycat@korea.kr

/ 대국민 공개