



식품의약품안전처

수신 수신자 참조

(경유)

제목 「임상평가를 통한 신의료기술평가 유예 적용 대상 의료기기」 공고 알림

1. 「신의료기술평가에 관한 규칙」(보건복지부령) 제2조제2항제4호, 「의료기기 허가신고·심사 등에 관한 규정」(식품의약품안전처 고시) 제3조제16항 및 「체외진단의료기기 허가신고·심사 등에 관한 규정」(식품의약품안전처 고시) 제3조제16항에 따라 의료기기의 독립적 활용도가 높은 의료기술로서 '신의료기술평가를 유예할 수 있는 의료기술'로 적용받을 수 있는 의료기기를 보건복지부장관과 협의하여 붙임과 같이 공고하였음을 알려드립니다.
2. 아울러 공고 내용은 우리 처 대표누리집(<http://www.mfds.go.kr> → 알림 → 공고)에서도 열람하실 수 있으니 참고하시기 바랍니다.

붙임. 「임상평가를 통한 신의료기술평가 유예 적용 대상 의료기기(제2026-044호)」공고문. 끝.

식품의약품안전처장



수신자 한국의료기기안전정보원장 등 36개 기관

주무관

박선이

사무관

정재용

의료기기정책 전결 2026. 1. 26.

과장

성홍모

협조자

시행 의료기기정책과-539

(2026. 1. 27.)

접수

우 28166 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187, 식품의약품안전
처 / www.mfds.go.kr

전화번호 043-719-3756

팩스번호 043-00

/ bejui@korea.kr

/ 대한민국 공개