

事務連絡  
平成13年10月23日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬局審査管理課

「新医薬品の製造又は輸入の承認申請に際し承認申請書に添付すべき資料の作成要領に関するQ&Aについて」に関する正誤について

平成13年10月22日医薬局審査管理課事務連絡「新医薬品の製造又は輸入の承認申請に際し承認申請書に添付すべき資料の作成要領に関するQ&Aについて」に、下記のとおり一部誤りがありましたので、訂正方宜しくお願ひいたします。

記

行	正	誤
2	削除	CTDに関するガイドラインについては、

以上

