



# 식품의약품안전처



수신 수신자 참조  
(경유)

제목 업무 협조 요청

1. 관련 : 의약품안전평가과-2306(2018.4.13.) 및 의약품안전평가과-4099(2018.7.2.)
2. 귀 기관의 무궁한 발전을 기원합니다.
3. 우리처(의약품안전평가과)는 '레티노이드류 제제(경구제)'의 기형유발 위험을 방지하고 안전한 의약품 사용을 위하여 불임의 품목을 위해성 관리계획 대상으로 지정하고, 오는 6월부터 '임신예방프로그램'을 실시합니다.
4. 이에, 다음의 '임신예방프로그램'이 원활하게 이행될 수 있도록 의사·약사 전문가들의 적극적인 협조를 부탁드립니다.

- 다 음 -

<임신예방프로그램>

- ▲ 의·약사는 환자에게 기형 유발 위험성, 피임기간 및 방법에 대해 설명하여야 함
- ▲ 환자는 설명을 듣고 피임 등 임신 예방프로그램에 동의한 경우에만 처방을 받을 수 있음
- ▲ 의·약사는 환자가 임신하지 않았음을 확인한 후 처방·조제하여야 함  
(피임기간 - 복용 1개월 전, 복용 중, 복용 후 최소 1개월 (단, 아시트레틴은 복용 후 3년까지)) 등

불임 : RMP 대상 의약품 목록. 끝.

## 식품의약품안전처장



수신자 대한약사회장 귀하, 대한의사협회장 귀하, 대한병원협회장 귀하, 한·미병원약사회장 귀하, 대한피부과학회장 귀하, 대한피부과 의사사회장 귀하

주무관	연구소영	연구관	조창희	의약품안전평	전결 2019.4.18.
				가과장	문은희

협조자

시행 의약품안전평가과-2583 (2019. 4. 18.) 접수

우 28159 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187 / www.mfds.go.kr

전화번호 043-719-2713 팩스번호 043-719-2700 / syum@korea.kr / 비공개(5)

일자리가 성장이고 복지입니다.