



식품의약품안전처



수신 수신자 참조
(경유)

제목 필터주사기 기준규격 마련에 따른 정비결과 알림

1. 귀 협회의 무궁한 발전을 기원합니다.
2. 우리 처에서는 필터주사기 관련 제품의 여과성능 기준규격을 마련하였으며, 관련 의료기기 제조·수입업체들에게 자사 기준에 따라 기 인증된 제품들에 대해 해당 기준규격에 적합하게 시험검사하여 적합함을 입증하도록 요청한 바 있습니다.
* 여과성능 기준규격(안) : 5um 이상의 입자(모래 또는 유리)를 90%이상 걸러내어야 하며, 5개 제품으로 시험검사하여 모두 합격하여야 함
3. 이러한 우리 처의 여과성능 기준규격(안)에 따라 시험검사를 통해 적합함이 입증된 제품 37개를 붙임과 같이 알려드리니 귀 협회에 회원(사)들에게 알려 필터주사기 관련 제품 구매시 활용할 수 있도록 협조하여 주시기 바랍니다.

붙임 식약처 여과성능 기준(안)에 따라 검증된 필터주사기 관련 제품 목록 1부. 끝.

식품의약품안전처장



수신자 대한병원협회장 귀하 (우04165 서울특별시 마포구 마포대로 15, 현대빌딩 13층 (마포동 35-1)), 대한의사 협회장 귀하 (우04373 서울특별시 용산구 청파로 40, 삼구빌딩 7층 (한강로3가 16-49))

주무관	안영욱	사무관	성홍모	의료기기정책 과장	전결 2019.3.15. 정진이
협조자					
시행	의료기기정책과-2355	(2019. 3. 15.)	접수		
우	28159	충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187, 오송보건위 료행정타운 행정동 5층, 의료기기정책과	/ www.mfds.go.kr		
전화번호	043-719-3777	팩스번호	043-719-3750	/ ahn7373@korea.kr	/ 대한민국 공개

일자리가 성장이고 복지입니다.