

체외진단의료기기 성능평가 신청서

※ 색상이 어두운 칸은 신청인이 작성하지 않으며, []에는 해당되는 곳에 √ 표시를 합니다.

접수번호		접수일시		처리기간	별도안내
신청인 (대표자)	성명			연락처	
	주소				
제조업자 (수입업자)	명칭(상호)			업허가번호	
	소재지				
구분	[] 제조 [] 수입				
신청사유					
번호	품목명(모델명)	제품명	제조 연월일	제조번호	
1					
2					
3					

「체외진단의료기기법」 제17조의3제2항 및 같은 법 시행규칙 제38조의3제1항에 따라 위와 같이 성능평가를 신청합니다.

년 월 일

신청인 (서명 또는 인)

체외진단의료기기 성능평가기관의 장 귀하

첨부서류 및 첨부자료	1. 성능평가를 받으려는 체외진단의료기기(해당 기기를 직접 제출합니다) 2. 성능평가에 필요한 검체, 표준물질, 장비 또는 시약(해당 검체 등을 직접 제출합니다) 3. 「체외진단의료기기법」 제5조제6항에 따른 기술문서 중 성능평가에 필요하다고 식품의약품안전처장이 지정하는 자료 4. 그 밖에 성능평가를 위하여 필요하다고 식품의약품안전처장이 정하는 자료
처리 절차	
신청서 작성 → 접수 → 성능평가 → 결재 → 성능평가 결과서 작성 → 성능평가 결과서 발급	
신청인 처리기관: 성능평가 기관	