

食品添加物查驗登記申請書

受文者：行政院衛生署

中華民國____年____月____日

一、 本商號擬輸入（製造）_____食品添加物乙種，申請審查。

二、說明：檢附有關書見如左：

- （一）查驗登記食品添加物表。
- （二）切結書。
- （三）官方衛生證明文件正本
- （四）委託書正本
- （五）生產記錄表及所使用各個原料之食品添加物許可證字號或其為食品級之證明文件。
- （六）成分表正本。
- （七）規格表正本。（包括：鑑別 IDENTIFICATION、純度試驗、PURITY TEST、定量試驗 ASSAY 之方法及規格 SPECIFICATION 等）。
- （八）檢驗成績書正本及檢驗方法。
- （九）食品添加物標籤、包裝黏貼表。
- （十）證照黏貼表（輸入者須附營利事業登記證及管理人員畢業證書影本；國產者應檢附營利事業登記證、工廠登記證影本及經省（市）衛生主管機關核備之衛生管理人員證明文件）。

申請商號名稱：

蓋章

負責人姓名：

蓋章

地址：

電話：()

姓名：

連絡人

電話：()

※ 輸入者免附第（五）項，國產者免附第（三）、（四）項。所檢附之書件均應加蓋公司及負責人章。

※ 本公司於送件前已詳細檢視並附全右列各項書件，若檢附之資料不符貴處所需致須補送時，同意以一次為限，如不克於期限內補辦，逕由貴處註銷本案決無異議。

切 結 書

茲於____年____月____日向

貴署申請查驗登記（中文名稱）_____

（英文名稱）_____

食品添加物一案，所使用之名稱、商標、圖案、仿單、標籤、包裝、標示等，並無仿冒或影射他人已註冊商標等情事，如有違反，除應自負法律上一切責任外，並願接受貴署撤銷該項許可證之處分。 此 據

謹 呈

行政院衛生署

具切結商號：

蓋章

負 責 人：

蓋章

營業執照字號：

地 址：

電 話：()

姓 名：

連絡人

電話：()

中 華 民 國 年 月 日

生產記錄（I）表

(a)

編號
類別

民國 年 月 日

中文品名		英文品名					劑型		包裝	
廠名			廠址							
處方依據		類似製品				批號			製造日期	
預 定 生 產 量										
原料 編號	原料品名	原料 規格	原料 含量	單位包裝 含 量	增率	總量	核對	標準管理 範 圍	備 註	

※請於備註欄內載明所使用原料之來源及其食品添加物許可證字號。

生 產 記 錄 (I I)

表

(b)

編號

民國

年

月

日

詳細製造過程	
包裝及 儲 藏	

食品添加物檢驗規格（I）表

(a)

編號

民國

年

月

日

中文品名		西文品名		劑型	
廠名		核定人		印核定人	印
制定依據					

說明：1.本表詳細記明：（一）成分，（二）規格，（三）性狀，（四）鑑別，（五）純度，（六）含量測定，（七）儲藏方法，（八）注意事項等。

2.本表不敷填寫可填註（II）表。

食品添加物檢驗規格（I）表

(b)

編號

民國

年

月

日

中文品名		西文品名		劑 型	
廠 名		核定人		印核定人	印
制定依據					

說明：1. 本表詳細記明：（一）成分，（二）規格，（三）性狀，（四）鑑別，（五）純度，（六）含量測定，（七）儲藏方法，（八）注意事項等。

2. 本表不敷填寫可填註（II）表。

食品添加物檢驗規格（II）表

(a)

編號

民國

年

月

日

食品添加物檢驗規格（II）表

(b)

編號

民國 年 月 日

--

食品添加物檢驗成績表

(a)

編號

民國 年 月 日

中文品名			西文品名		
劑 型		包 裝		批 號	
來 源		製造日期		檢查日期 及 有效日期	
檢驗方法					
<u>檢 驗 成 績</u>					
備 考					

說明：檢驗成績應詳細記明外觀、一般檢查、純度試驗、鑑別試驗、含量測定、檢驗結果等。

負責人：

檢驗人：

抽樣人：

食品添加物檢驗成績表

(b)

編號

民國 年 月 日

中文品名			西文品名		
劑 型		包 裝		批 號	
來 源		製造日期		檢查日期 及 有效日期	
檢驗方法					
<u>檢 驗 成 績</u>					
備 考					

說明：檢驗成績應詳細記明外觀、一般檢查、純度試驗、鑑別試驗、含量測定、檢驗結果等。

負責人：

檢驗人：

抽樣人：

食品添加物標籤包裝黏貼表

食品添加物名稱		申請 廠商	
衛生署 給證號碼	字第 號		

註：(1) 報核仿單標籤以黏貼企型實物為原則。

(2) 依單標籤等實物過大或印於玻璃金屬容器等不便於黏貼時得附送現品並將照相影本代替黏貼報核。

請注意標籤及包裝應載明：

1. 食品添加物
2. 中英文品名
3. 成分（其為兩種以上混合物時，應分別標明）
4. 用途：
5. 許可字號：
6. 有效日期： 年 月 日
7. 製造廠名、地址：
8. 進口商號名稱、地址、電話
9. 重量或容量
10. 使用食品範圍、用量標準
11. 使用限制

附件（證照）黏貼表

食品添加物名稱		申請廠商	
衛生署 給證號碼	字第 號		

衛生署標準書表

*輸入者應檢附

1. 營利事業登記證之影印本。

2. 大專以上衛生管理人員畢業證之影印本。

查驗登記食品添加物電腦表填表說明

1. 分類代碼：A.用途為單項時請分類代碼再加 00。(例如：品質改良劑 06 應填

為

分類代碼	0	6	0	0		
------	---	---	---	---	--	--

，結著劑 12 應填為

分類代碼	1	2	0	0		
------	---	---	---	---	--	--

)

B.用途如同時為品質改良劑及結著劑應填為

分類代碼	0	6	1	2		
------	---	---	---	---	--	--

。

C.最後一格請勿填。

2. 檔號、第一項品名、第四項成分之檢驗成績書欄(包括、年、類別、號碼)、第六項許可證之取得日期等(包括取得日期、截止日期、申請次數、不核准原因)、第七、八、九、十項勿填。
3. 申請商號及製造廠如無代碼時，代碼欄請勿填。
4. 電話號碼前三格為地區代碼。例如：台北市電話應填為 02-XXXX-XXXX。
5. 國外製造廠名稱、地址應以英文印刷體填寫，每個英文字母填一格，每個英文字間應空一格，例如：Eisai Co. Ltd. 應填為

名 稱	E	I	S	A	I		C	O	.	L	T	D	.						

6. 第四項成分 (Ingredients) 其含量應填寫如下：

例如：Sodum Polyphosphate 50%

Potassium Polyphosphate 26.5%

Sodium Pyrophosphate 12.25%

Sodium Pyrophosphate. (Anhydrous) 11.25%

含 量					單位
	5	0	0	0	1
	2	6	5	0	1
	1	2	2	5	1
	1	1	2	5	1

此線係小數點之分界線

7. 第五項外觀 (Appearance) 其包裝量應填寫如下

例如：某產品有 1000 公克、1.52 公斤、5.5 公斤、10 公斤等包裝。

包裝量							單位
		1	0	0	0	0	1
					1	5	2
					5	5	0
			1	0	0	0	4

此線係小數點之分界線

8. 各代碼表請至食品處或當地衛生機關查詢。

輸入（國產）食品添加物查驗登記表 天然食品香料申請書

分 類 代 碼					
檔 號					

一、 許可證

1. 類別請以下列代碼填入：A. 內衛添輸字、B. 內衛添製字、C. 衛署添輸字、D. 衛署添製字、E. 不合格、F. 天然香輸字、G. 天然香製字。
2. 不核准原因請以下列代碼填入：. 證件不全、. 化驗不合格、. 含有尚未准許使用的成分、4. 其他_____。

類 別	申 請 日 期	取 得 日 期	截 止 日 期	不核准原因
第 號	年 月 日	年 月 日	年 月 日	
證 況 (P/C)				

二、申請商號

聯絡人姓名： 電話：

商號代碼		營利事業統一編號		商號代碼請參照代碼表
商 號 名 稱	負 責 人	電 話 號 碼		

三、 製造廠

製造廠代號		此製造廠係指成品製造廠，製造廠代碼請參照代碼表。
國 名 稱		
內 地 址		
國 名 稱		
外 地 址		

四、 檢驗字號

1. 藥檢四字

檢驗成績書	檢驗年度	類別	文 號
通知領證文號			

五、 品 名

品 名 代 碼		品名代碼請參照代碼表
品 中 文		
名 英 文		

2 含量單位以下列數字代碼填入 1. % 2. kg 3. g 4. mg 5. mcg 6. i.u 7. ug 8. RE 9. mEq 10. EMU 11. 其他

[illegible]

輸入（國產）食品添加物查驗登記表 天然食品香料申請書

分 類 代 碼					
檔 號					

一、許可證

1. 類別請以下列代碼填入：A. 內衛添輸字、B. 內衛添製字、C. 衛署添輸字、D. 衛署添製字、E. 不合格、F. 天然香輸字、G. 天然香製字。

2. 不核准原因請以下列代碼填入：. 證件不全、. 化驗不合格、. 含有尚未准許使用的成分、4. 其他_____。

類 別	申 請 日 期	取 得 日 期	截 止 日 期	不核准原因
第 號	年 月 日	年 月 日	年 月 日	
證 況	(P/C)			

二、申請商號

聯絡人姓名：

電話：

商號代碼		營利事業統一編號		商號代碼請參照代碼表
商 號 名 稱			負 責 人	電 話 號 碼

三、製造廠

製造廠代號		此製造廠係指成品製造廠，製造廠代碼請參照代碼表。																													
國內	名 稱																														
	地 址																														
國外	名 稱																														
	地 址																														

四、檢驗字號

1. 藥檢四字

檢驗成績書	檢驗年度	類別	文 號
通知領證文號			

五、品 名

品 名 代 碼		品名代碼請參照代碼表																													
品 名	中 文																														
	英 文																														

1 成分代碼請參照代碼表。

2 含量單位以下列數字代碼填入 1. % 2. kg 3. g 4. mg 5. mcg 6. i.u 7. ug 8. RE 9. mEg 10. EMU 11. 其他

[illegible]

七、外觀 (請以下列代碼填入):

(A) 劑 型：01. 錠劑 02. 顆粒劑 03. 微細顆粒 04. 結晶性粉末 05. 粉劑 06. 蠟狀 07. 固狀 08. 半固 09. 膠囊 10. 糊狀 11. 乳液狀
12. 液劑 13. 其他 14. 結晶 15. 棒狀塊 16. 塊狀 17. 片狀 18. 粒狀 19. 油狀物 20. 纖維狀物 21. 玻璃狀塊 23. 茶包

(B) 包裝材料：01. 塑膠袋 02. 塑膠瓶 03. 塑膠桶 04. 鋁桶 05 鋁罐 06. 鐵桶 07. 鐵罐 08. 馬口鐵桶 09. 紙盒 10. 紙袋 11. 紙箱
12. 紙桶 13. 玻璃瓶 14. 鋁箔紙 15. 其他 16. 無 17. 紙罐 18. 鐵盒 19. 塑膠罐 20. 塑膠盒 21. 保麗龍盒 22. 麻布袋
23. 錫箔紙 24. 鋁箔片 25. 槽車 26. 錫罐 27. 鋁箔袋

(C) 包裝單位：01. 公克 02. 公斤 03. 磅 04. 加侖 05. 公撮 06. 公升 07. 其他 08. 公噸 09. 公秉 10. 粒 11. 顆 12. 錠 13. 毫升
14. 盎司 15. 包

14. 盒或 15. 包																												
(A) 劑型 代號	(B) 包裝材料 (內)	(B) 包裝材料 (外)	包裝量							(C) 單位	(A) 劑型 代號	(B) 包裝材料 (內)	(B) 包裝材料 (外)	包裝量							(C) 單位							

八、備	註
-----	---

化驗不合格項目	許可證字號	審查意見	署 長	處 長	科 長	承辦人