

化粧品及化粧品色素查驗登記收費標準修正草案 條文對照表

修 正 名 稱	現 行 名 稱	說 明
化粧品行政規費收費標準	化粧品及化粧品色素查驗登記收費標準	配合化粧品衛生管理條例修正及行政規費種類增加，修正法規名稱。
修 正 條 文	現 行 條 文	說 明
第一條 本標準依化粧品衛生安全管理法（以下簡稱本法）第三十條及規費法第十條規定訂定之。	第一條 本標準依化粧品衛生管理條例第七條第三項、第八條第二項、第十六條第三項、第十七條第二項、第三十三條之一及規費法第十條規定訂定之。	配合化粧品衛生管理條例修正，修正本標準之法源依據。
<p>第二條 化粧品產品登錄、查驗登記及化粧品優良製造準則符合性檢查等相關審查費、證書費及查核費之收費標準如下：</p> <p>一、化粧品登錄</p> <p>(一)化粧品登錄，每件收取新臺幣六百元。</p> <p>(二)登錄資料變更，每件收取新臺幣六百元。</p> <p>(三)登錄資料展延，每件收取新臺幣六百元。</p> <p>二、化粧品或化粧品成分安全性評估申請動物試驗</p> <p>(一)化粧品或化粧品成分安全性評估申請動物試驗審查費，每件收取新臺幣四萬元。</p> <p>(二)化粧品或化粧品成分安全性評估</p>	<p>第二條 化粧品及化粧品色素查驗登記項目之收費標準如下：</p> <p>一、新含藥化粧品及新化粧品色素查驗登記審查費，每件收取新臺幣三萬六千元。</p> <p>二、含藥化粧品及化粧品色素查驗登記審查費，每件收取新臺幣一萬二千元。</p> <p>三、含藥化粧品及化粧品色素變更登記審查費</p> <p>(一)品名、包裝、用途、申請商號或製造廠變更，每件收取新臺幣三千五百元。</p> <p>(二)成分、品項變更，每件收取新臺幣五千元。</p> <p>四、含藥化粧品及化粧品色素許可證展延登記審查費，每件收取新臺幣三千五百元。</p>	<p>一、為落實使用者付費原則，增列依本法及規費法受理化粧品產品登錄、化粧品或化粧品成分安全性評估申請動物試驗、輸入供查驗登記或研究試驗用之特定用途化粧品、特定化粧品許可證授權及化粧品自用原料申請案審查費、化粧品優良製造準則符合性檢查、化粧品優良製造工廠查核費等收費標準。</p> <p>二、為配合物價指數、人員薪資及管理費等調增，確實反應成本，爰調整第三款第一目至第七目收費。</p> <p>三、為減輕化粧品產銷(銷售)證明、製造工廠證明書申請人經濟負擔，增列副本證明書費收費標準。</p> <p>四、配合本法用詞，將「含</p>

<p><u>申請動物試驗許可文件補發或換發，每件收取新臺幣四千元。</u></p> <p>三、特定用途化粧品查驗登記</p> <p>(一) <u>新特定用途化粧品查驗登記審查費</u>，每件收取新臺幣<u>四萬元</u>。</p> <p>(二) <u>特定用途化粧品查驗登記審查費</u>，每件收取新臺幣<u>一萬五千元</u>。</p> <p>(三) <u>特定用途化粧品變更登記</u>（品名、包裝、用途、申請商號或製造廠變更）審查費，每件收取新臺幣<u>四千元</u>。</p> <p>(四) <u>特定用途化粧品變更登記</u>（成分、品項變更）審查費，每件收取新臺幣<u>六千元</u>。</p> <p>(五) <u>特定用途化粧品許可證展延登記審查費</u>，每件收取新臺幣<u>四千元</u>。</p> <p>(六) <u>特定用途化粧品許可證、標籤或仿單之核定本遺失補發</u>，每件收取新臺幣<u>四千元</u>。</p> <p>(七) <u>化粧品產品管理屬性判定審查費</u>，每件收取新臺</p>	<p>五、輸入之化粧品分裝或改裝登記審查費，每件收取新臺幣<u>五千五百元</u>。</p> <p>六、含藥化粧品及化粧品色素許可證、標籤或仿單之核定本遺失補發，每件收取新臺幣<u>三千五百元</u>。</p> <p>七、化粧品產品管理屬性判定審查費，每件收取新臺幣<u>二千五百元</u>。</p> <p>八、許可證、證明書費，每張收取新臺幣<u>一千五百元</u>。</p>	<p>「藥化粧品」修正為「特定用途化粧品」。</p>
---	---	----------------------------

<p>幣三千五百元。</p> <p><u>(八)輸入供查驗登記</u></p> <p>或研究試驗用之特定用途化粧品及相關產品申請案，每件收取新臺幣三千元。</p> <p><u>(九)特定用途化粧品許可證授權申請</u></p> <p>案，新臺幣四千元。</p> <p><u>(十)許可證費</u>，每張收取新臺幣一千五百元。</p>	
<p><u>四、化粧品優良製造準則</u></p> <p><u>符合性檢查</u></p> <p><u>(一)國產化粧品製造</u></p> <p>場所之新設、遷移、擴建或增加劑型、加工項目之檢查，或其後續檢查，每件收取新臺幣六萬元。</p> <p><u>(二)國外化粧品製造</u></p> <p>場所之現場檢查及其後續檢查，每件收取新臺幣六十萬元，其收費含文件審查新臺幣六萬元及實地查核新臺幣五十四萬元。</p> <p><u>(三)化粧品製造核定</u></p> <p>文件登載事項之變更，每件收取新臺幣一萬元。</p> <p><u>五、化粧品相關證明書及備查函</u></p>	

<p><u>(一)化粧品產銷證</u></p> <p>明、銷售證明、製造工廠證明書申請案之書面審查，每件收取新臺幣二千元。</p> <p><u>(二)中文化粧品產銷證明</u>、銷售證明或製造工廠證明書，正本每張收取新臺幣一千八百元，副本每張收取新臺幣二百元。</p> <p><u>(三)英文化粧品產銷證明</u>、銷售證明或製造工廠證明書，正本每張收取新臺幣一千八百元，副本每張收取新臺幣二百元。</p> <p><u>(四)中文化粧品優良製造證明書</u>，每張收取新臺幣一千八百元。</p> <p><u>(五)英文化粧品優良製造證明書</u>，每張收取新臺幣一千八百元。</p> <p><u>(六)化粧品優良製造場所核定文件遺失補發</u>，每件收取新臺幣一千八百元。</p>		
<p>第三條 辦理第二條第四款第二目之查核人員及專家臨場費，應比照國外出差旅費報支要點所定標準，由中央主管機關向被</p>		<p>配合第二條第四款第二目款項增訂，為落實使用者付費原則，增列查核人員及專家之臨場費向被查核者收取之規定。</p>

查核者收取。		
第四條 本標準自 <u>本法施行</u> <u>之日施行。</u>	第三條 本標準自 <u>中華民國</u> <u>一百零四年七月一日施</u> 行。	配合本法施行日施行。