

## 輸入食品及相關產品查驗辦法修正草案總說明

輸入食品查驗辦法於九十年十二月十四日訂定發布，施行期間因應管理需要歷經多次修正，並於九十九年十二月三十日修正為「輸入食品及相關產品查驗辦法」。適食品衛生管理法修正案經立法院於一百零二年五月卅一日三讀通過，並奉 總統於一百零二年六月十九日公布施行，本次修正新增食品輸入管理專章，其中就產品輸入之查驗、申報、優良廠商輸入查驗與申報之優惠措施、產品具結先行放行之條件、應繳納保證金之審查基準、保證金之收取標準及其他應遵行事項，授權中央主管機關訂定辦法。爰擬具「輸入食品及相關產品查驗辦法」修正草案計三十條，並修正名稱為「食品及相關產品輸入查驗辦法」，其修正要點如下：

- 一、增訂本辦法之用詞定義。(修正條文第三條)
- 二、增訂產品輸入查驗之申請作業規定。(修正條文第八條、第九條)
- 三、修訂產品輸入查驗之方式。(修正條文第十條至第十五條)
- 四、增訂查驗績效優良廠商之優惠措施。(修正條文第十六條、第十七條)
- 五、增訂輸入產品得具結先行放行之條件、應繳納保證金之對象、金額計算方式及繳納方式。(修正條文第二十一條至第二十三條)
- 六、修正查驗符合及不符合規定之處理作業。(修正條文第二十四條至第二十六條)
- 七、修正本辦法之施行日期。(修正條文第三十條)

## 輸入食品及相關產品查驗辦法修正草案條文對照表

修正名稱	現行名稱	說明
食品及相關產品輸入查驗辦法	輸入食品及相關產品查驗辦法	一、名稱修正。 二、本辦法係規範食品及相關產品於輸入時之查驗規定，爰修正辦法名稱，以明確其義。
修正條文	現行條文	說明
第一章 總則		章名新增
第一條 本辦法依食品衛生管理法(以下簡稱本法)第三十三條第三項規定訂定之。	第一條 本辦法依食品衛生管理法第二十七條第一項規定訂定之。	修正本辦法之授權依據。
第二條 食品、食品添加物、食品器具、食品容器或包裝及食品用洗潔劑(以下稱產品)輸入之查驗、申報或查驗、申報之委託、查驗績效優良廠商之優惠措施、產品具結先行放行之條件、審查、保證金之收取及其他應遵行事項，依本辦法規定為之。	第二條 輸入食品及食品添加物、食品器具、食品容器、食品包裝或食品用洗潔劑等相關產品(以下稱產品)之 <u>抽查、檢驗</u> (以下稱查驗)，應依本辦法規定為之。 <u>前項產品應查驗之項目，由中央主管機關依衛生安全風險管理原則訂定公告之。</u>	一、配合本法授權規定之修正，修正本辦法規範事項。 二、現行條文第二項之內容，已於本法第三十條第一項規定，爰予刪除。
第三條 本辦法用詞，定義如下： 一、報驗義務人：指輸入產品之業者。 二、查驗機關：指中央主管機關或其委任、委託之機關(構)。 三、臨場查核：指由查驗人員至現場，核對輸入產品之品名、規格、包裝等，並檢查外觀、性狀及標示等。 四、抽樣檢驗：指由查驗人員至現場，抽取樣品送交實驗室進行感官、化學、生物或物理性之檢驗。		一、本條新增。 二、明定本辦法之用詞定義。
第二章 申請查驗		章名新增

<p>第四條 報驗義務人或其代理人應於產品到達港埠前十五日內，向輸入港埠所在地之查驗機關申請查驗。</p> <p>前項申請查驗由代理人為之者，應加具委託代理文件。</p>	<p>第十二條 報驗義務人或其代理人於產品輸入前十五日起，應向輸入港埠所在地之查驗機關申請查驗。</p> <p>前項申請查驗由代理人為之者，應加具代理人證明文件。以代理申請查驗為業務之營利事業者，應檢具委託書表向查驗機關報備。</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、現行條文第二項，以代理申請查驗為業務之事業者管理事宜，移至第五條，爰刪除部分條文內容。餘作文字修正。</p>
<p>第五條 以代理申請查驗及申報為業務之事業者，應檢具報關業務證照、事業登記或身分證明文件，送查驗機關備查。</p>		<p>一、本條新增。</p> <p>二、本條為現行條文第十二條第二項。</p>
<p>第六條 報驗義務人應檢具下列文件，向查驗機關申請查驗：</p> <p>一、查驗申請書。</p> <p>二、產品資料表。</p> <p>三、進口報單影本。</p> <p>四、查驗機關指定之文件。</p> <p><u>查驗機關辦理查驗，因查證需要，得要求報驗義務人提供前項以外之其他必要文件，報驗義務人不得規避、妨礙或拒絕。</u></p>	<p>第三條 前條產品，應由輸入之食品業者(以下稱報驗義務人)檢具下列文件，向中央主管機關或其委任、委託之機關(構)(以下稱查驗機關)申請查驗：</p> <p>一、查驗申請書。</p> <p>二、進口食品基本資料申報表。</p> <p>三、進口報單影本。</p> <p>四、<u>其他中央主管機關所定應檢具之有關衛生安全證明文件。</u></p> <p><u>前項申請，得以電子方式為之。</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、申請查驗係採多元之方式，現行可採臨櫃、下載單機版、網際網路及關港貿單一窗口四種方式進行申報，無須強調得以電子方式，爰刪除現行條文第二項。</p> <p>三、增訂查驗機關因辦理查驗需要，除第一項規定之文件外，得要求報驗義務人再提供其他必要文件，報驗義務人不得規避、妨礙或拒絕。</p>
<p>第七條 報驗義務人得向查驗機關辦理輸入產品資訊預先申報作業，經查驗機關發給同意文件者，其依前條規定申請查驗時，得免檢具前條第一項第二款之文件。</p> <p>前項同意文件之有效期間為二年。</p> <p>申請查驗產品與預先申報產品資訊不符者，查驗機關得廢止第一項同意文件，並於一年內暫停受</p>	<p>第三條之一 報驗義務人得向查驗機關申請辦理輸入食品及相關產品資訊預先申報作業，經查驗機關發給同意文件者，其依前條規定申請查驗時，得免檢具前條第一項第二款之文件。</p> <p>前項同意文件之有效期間為二年。</p> <p>申請查驗產品與預先申報產品資訊不符者，查驗機關得廢止第一</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、文字修正。</p>

<p>理該報驗義務人為第一項之申請。</p>	<p>項同意文件，並於一年內暫停受理該報驗義務人為第一項之申請。</p>	
	<p>第四條 產品經查驗符合食品衛生管理法相關規定者，始得輸入。但有下列情形之一者，得免查驗：</p> <p>一、產品經互惠免驗優待出品國政府發給檢驗合格證明而輸入者。</p> <p>二、各國駐華使領館或享有外交豁免權之人員，為自用而輸入者。</p> <p>三、輸入非銷售之自用品、商業樣品、展覽品或研發測試用物品等，其金額或數量符合中央主管機關公告之免驗規定者，或經中央主管機關核准免驗者。</p>	<p>一、本條刪除。</p> <p>二、本法第三十條第三項已規定得免申請查驗之條件。</p>
<p>第八條 申請查驗之同批產品，其進口報單、貨品分類號列、品名、成分、廠牌、製造廠及產地均應相同。但經查驗機關同意者，不在此限。</p>		<p>一、本條新增。</p> <p>二、明定申請查驗其同批產品之定義與其例外情形。</p>
<p>第九條 報驗義務人有下列情事之一者，查驗機關不受理其查驗之申請：</p> <p>一、未依第六條或前條規定申請查驗者。</p> <p>二、查驗申請書、產品資料表或其他相關文件內容錯誤，或不依規定繕打資料，經通知補正而未補正者。</p>		<p>一、本條新增。</p> <p>二、明定查驗機關不受理查驗申請之情況。</p>
<p>第三章 查驗程序</p>		<p>章名新增</p>
<p>第十條 查驗機關對輸入之產品實施查驗，除審查第六條規定應檢具之文件</p>	<p>第五條 查驗機關為產品之查驗，除審核第三條之文件及於產品置放現場</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、依邊境查驗實務，輸入食品查驗案件係採逐案</p>

<p>外，並得就下列方式擇一或合併為之：</p> <p>一、<u>逐批查驗</u>：對申請查驗之每批次產品，予以臨場查核及抽樣檢驗。</p> <p>二、<u>抽批查驗</u>：對申請查驗之產品，依下列抽驗率執行抽批，抽中者予臨場查核及抽樣檢驗。</p> <p>(一)一般抽批查驗：抽驗率為百分之二至百分之十。</p> <p>(二)加強抽批查驗：抽驗率為百分之二十至百分之五十。</p> <p>三、<u>逐批查核</u>：對申請查驗之每批次產品，均予臨場查核。</p> <p>四、<u>驗證查驗</u>：經中央主管機關與輸出國輸出產品之衛生安全管制主管機關簽約之合格驗證廠商，得以文件驗證所為之查驗。</p> <p>五、<u>監視查驗</u>：對申請查驗之特定產品，每批次予以臨場查核及抽樣檢驗，且不因查驗結果調整查驗比率。查驗機關基於衛生安全考量，對於抽批查驗未抽中者，得加予臨場查核或抽樣檢驗；對於逐批查核者，得加予抽樣檢驗。</p>	<p><u>檢查、核對</u>（以下稱<u>查核</u>）其品目、包裝、外觀及標示等事項外，並得以下列方式為之：</p> <p>一、<u>逐批查驗</u>：對各批次之產品均予查驗。</p> <p>二、<u>抽批查驗</u>：</p> <p>(一)一般抽批查驗：以百分之二至百分之五之<u>抽查率</u>為之。</p> <p>(二)加強抽批查驗：以百分之二十至百分之五十之<u>抽查率</u>為之。</p> <p>三、<u>逐批查核</u>：對經抽批查驗未抽中批之產品為現場查核。</p> <p>四、<u>登錄驗證</u>：對經中央主管機關登錄在案之衛生安全管制相互簽約認證合格廠商之產品，以文件驗證所為之查驗。前項之查驗、查核、驗證，必要時，查驗機關得抽取適量樣品，於實驗室進行感官、化學、生物或物理性之檢驗。</p> <p><u>通過前二項所定程序之產品</u>，由查驗機關發給輸入許可通知書。</p>	<p>書面審核，並以抽批查驗為原則，抽批抽中者，始再進行臨場查核及抽樣檢驗，爰修正第一項條文內容。</p> <p>三、基於風險預防或管理需要，針對特定產品於邊境有採取持續逐批查核及檢驗之必要，而不受其查驗結果影響，爰新增第一項第五款「監視查驗」方式。</p> <p>四、修正條文已新增第三條用詞定義，爰刪除現行條文第二項規定。餘作文字修正。</p>
<p>第十一條 輸入產品有下列情形之一者，採逐批查驗：</p> <p>一、依國內外產品衛生安全資訊或科學證據，對人體有危害之虞。</p> <p>二、依產品年度查驗計畫列為逐批查驗。</p>	<p>第六條 申請查驗之產品屬下列情形之一者，採逐批查驗：</p> <p>一、依國內外產品安全相關資訊或具有科學證據對人體有顯著危害。</p> <p>二、中央主管機關之輸入</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、採監視查驗產品連續二批檢驗不符合規定，其產品風險與加強抽批檢驗不符合者相同，故業者再輸入該產品時，應採取逐批查驗措施。</p> <p>三、文字修正。</p>

<p>三、<u>報驗義務人前一批為加強抽批查驗之同產地、同貨品分類號列產品</u>，檢驗結果不符合規定。</p> <p>四、<u>採監視查驗之產品，連續二批檢驗不符合規定者</u>。</p> <p>五、<u>查驗機關基於衛生安全考量，認為有必要予以逐批查驗</u>。</p> <p>逐批查驗產品未完成查驗程序前，再申請查驗之產品，仍依逐批查驗方式執行。</p>	<p>產品年度查驗計畫列屬逐批查驗。</p> <p>三、<u>同一報驗義務人前一批屬加強抽批查驗之同產地、同輸入貨品分類號列產品</u>，檢驗結果不符合規定。</p> <p>四、<u>中央主管機關基於衛生安全考量認為有必要予以逐批查驗</u>。</p> <p><u>前一批產品逐批查驗程序未完成前</u>，再申請查驗之該批產品仍依逐批查驗方式辦理。</p>	
<p>第十二條 <u>輸入產品有下列情形之一者，採加強抽批查驗</u>：</p> <p>一、<u>依產品年度查驗計畫列為加強抽批查驗</u>。</p> <p>二、<u>原採逐批查驗之產品</u>，報驗義務人輸入同產地、同貨品分類號列產品，<u>經連續五批檢驗符合規定者</u>；但報驗義務人連續五批檢驗符合規定產品之前一批為檢驗不符合規定者，則連續五批檢驗符合規定產品之數量，<u>應達前一批檢驗不符合規定產品之三倍量</u>。</p> <p>三、<u>報驗義務人前一批為一般抽批查驗之同產地、同貨品分類號列產品</u>，檢驗結果不符合規定。</p> <p>四、<u>查驗機關基於衛生安全考量，認為有必要予以加強抽批查驗</u>。</p> <p><u>原採逐批查驗產品，查驗機關基於衛生安全考量，得不受前項第二款之</u></p>	<p>第七條 <u>申請查驗之產品屬下列情形之一者，採加強抽批查驗</u>：</p> <p>一、<u>中央主管機關之輸入產品年度查驗計畫列屬加強抽批查驗之產品</u>。</p> <p>二、<u>原屬逐批查驗之申請查驗產品</u>，<u>同一報驗義務人連續輸入五批同產地、同輸入貨品分類號列產品</u>，皆經檢驗符合規定者；但該<u>同一報驗義務人連續輸入五批符合規定產品之前一批為檢驗不合格產品者</u>，則連續輸入五批合格產品之數量應達該前一批不合格產品之三倍量。</p> <p>三、<u>原屬一般抽批查驗之申請查驗產品</u>，<u>同一報驗義務人輸入同產地、同輸入貨品分類號列產品</u>，<u>經檢驗結果不符合規定</u>。</p> <p>四、<u>中央主管機關基於衛生安全考量，認為有</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、新增第二項，<u>明定原採逐批查驗之產品，查驗機關基於衛生安全考量，得不受連續五批檢驗符合規定後，可調整查驗方式為加強抽批查驗之限制</u>。</p>

<p>限制。</p>	<p>必要予以加強抽批查驗。</p>	
<p>第十三條 輸入產品有下列情形之一者，採一般抽批查驗：</p> <p>一、<u>非採逐批查驗、加強抽批查驗、驗證查驗或監視查驗之產品。</u></p> <p>二、<u>原採加強抽批查驗之產品，報驗義務人輸入同產地、同貨品分類號列產品，經連續五批檢驗符合規定者；但報驗義務人連續五批檢驗符合規定產品之前一批為檢驗不符合規定者，則連續五批檢驗符合規定產品之數量，應達前一批檢驗不符合規定產品之三倍量。</u></p> <p><u>原採加強抽批查驗產品，查驗機關基於衛生安全考量，得不受前項第二款之限制。</u></p>	<p>第八條 申請查驗之產品屬下列情形之一者，採一般抽批查驗：</p> <p>一、<u>中央主管機關之輸入產品年度查驗計畫列屬一般抽批查驗之產品。</u></p> <p>二、<u>原屬加強抽批查驗之申請查驗產品，同一報驗義務人連續輸入五批同產地、同輸入貨品分類號列產品，經檢驗符合規定者。但該同一報驗義務人連續輸入五批符合規定產品之前一批為檢驗不合格產品者，則連續輸入五批合格產品之數量應達該前一批不合格產品之三倍量。</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、輸入產品非採逐批查驗、加強抽批查驗、驗證查驗或監視查驗者，其查驗方式即為一般抽批查驗，爰修正第一項第一款條文內容。</p> <p>三、新增第二項，明定原採加強抽批查驗之產品，查驗機關基於衛生安全考量，得不受連續五批檢驗符合規定後，可調整查驗方式為一般抽批查驗之限制。</p>
<p>第十四條 報驗義務人輸入產品經臨場查核結果不符合規定，嗣後輸入同產地、同貨品分類號列產品，<u>經抽批查驗為未抽中者，採逐批查核。</u></p> <p><u>前項逐批查核產品，經連續三批臨場查核符合規定，且合計總數量達前一批查核不符合產品之二倍量者，免除逐批查核。</u></p>	<p>第九條 申請查驗之產品屬下列情形之一者，採逐批查核：</p> <p>一、<u>中央主管機關之輸入產品年度查驗計畫列屬逐批查核之產品。</u></p> <p>二、<u>同一報驗義務人前一批申請查驗之同產地、同輸入貨品分類號列產品，查驗結果中文標示不符合規定者。</u></p> <p><u>前項列為逐批查核之產品，同一報驗義務人連續輸入五批，皆經查核符合規定者，嗣後輸入之相同產品得免逐批查核。但該同一報驗義務人</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、依查驗實務作業，年度查驗計畫係規劃實施加強抽批查驗及逐批查驗之產品項目，逐批查核非年度查驗計畫之規劃範疇，爰刪除現行條文第一項第一款。</p> <p>三、採逐批查核產品，原須連續五批三倍量查核符合規定，始可免除管制措施。爰將免除逐批查核之條件調整為連續三批二倍量，以誘導食品業者積極改善產品標示符合法令規定。</p>

	<p><u>連續輸入五批符合規定產品之前一批為查核不合格產品者，則連續輸入五批合格產品之數量應達該前一批不合格產品之<u>三倍</u>量。</u></p>	
<p>第十五條 查驗機關基於衛生安全考量認為有必要者，得針對特定產品採監視查驗。</p>		<p>一、<u>本條新增。</u> 二、明定實施監視查驗產品之情形。</p>
<p>第四章 查驗績效優良廠商之優惠措施</p>		<p><u>章名新增</u></p>
<p>第十六條 報驗義務人具下列情形之一者，其輸入之產品得以一般抽批查驗之最低抽驗率為之。</p> <p>一、向查驗機關提出輸入產品品管計畫，經核准同意錄案，且一年內採一般抽批查驗連續十批檢驗符合規定。</p> <p>二、輸入產品於一年內採一般抽批查驗連續二十批檢驗符合規定。</p> <p>三、輸入產品於二年內採一般抽批查驗連續三十批檢驗符合規定。</p> <p>前項採一般抽批查驗最低抽驗率產品，經邊境或市售抽樣檢驗不符規定者，停止適用前項優惠措施。</p>		<p>一、<u>本條新增。</u> 二、為強化業者自主管理之責任，明定報驗義務人向查驗機關提出輸入產品品管計畫，且一年內採一般抽批查驗連續十批檢驗符合規定，或於一定期間內，輸入產品經一般抽批查驗連續檢驗一定批數符合規定者，其業者嗣後輸入之產品，得以一般抽批查驗之最低抽驗率為之。 三、明定符合第一項優惠措施之產品，經衛生機關於邊境或市售抽樣檢驗不符合規定者，停止適用優惠措施。</p>
<p>第十七條 符合前條第一項第一款規定者，自採一般抽批最低抽驗率之日起二年內查驗結果均符合規定，得僅就第六條規定之文件進行審查。</p> <p>查驗機關對前項產品，必要時仍得予臨場查核或抽樣檢驗。查驗結果不符合規定者，停止適用前條及前項之優惠措施。</p>		<p>一、<u>本條新增。</u> 二、明定報驗義務人輸入符合第十六條第一項第一款產品，自採一般抽批最低抽驗率之日起二年內查驗結果均符合規定，得僅進行書面文件審查。惟查驗機關仍得對該批產品實施臨場查核或抽樣檢驗，查驗結果不符規定者，即停止</p>

		適用相關優惠措施。
第五章 查驗作業		章名新增
第十八條 查驗機關辦理查驗所需樣品， <u>得以無償方式取得，其數量以足供檢驗所需者為限</u> 。抽取樣品應開具取樣憑單予報驗義務人。	第十三條 查驗所需之樣品， <u>由查驗機關向食品輸入業者無償抽取之</u> 。抽取樣品後，應開具取樣憑單予 <u>關員及報驗義務人</u> 。	一、條次變更。 二、增訂查驗機關抽取樣品之數量，以足供檢驗所需者為限。餘作文字修正。
第十九條 查驗之 <u>查核、抽樣</u> ，應於港埠貨櫃集散場之集中查驗區或倉庫實施，報驗義務人並應配合查驗機關之查核、抽樣作業。 <u>報驗義務人不得指定抽樣樣品</u> 。	第十四條 查驗之 <u>取樣由查驗人員隨機取樣</u> ，報驗義務人不得指定，其數量以足供檢驗及留樣所需為限。 <u>輸入產品在港埠取樣有困難者，查驗機關得指定其取樣地點</u> 。	一、條次變更。 二、為維護查驗人員、報驗義務人或其代理人之安全，增訂查驗作業應於貨櫃集散場之集中查驗區或倉庫實施。 三、另檢驗所需樣品之數量，移至前條。
	第十五條 查驗機關抽取樣品時，對於海關應查驗之產品，應配合海關之開驗作業；對於海關免予開驗之貨櫃，查驗機關抽樣前應先行知會海關駐庫（站）關員或自主管理業者之專責人員。	一、本條刪除。 二、本條文規定事項，係屬查驗機關內部作業。
第二十條 輸入產品之檢驗， <u>以抽樣先後順序為之</u> 。但依本法規定申請複驗者， <u>查驗機關應提前檢驗</u> 。	第十六條 檢驗以 <u>取樣之先後順序為之</u> 。但依本辦法規定申請複驗者， <u>原檢驗之實驗室應提前檢驗之</u> 。	一、條次變更。 二、文字修正。
第六章 具結先行放行		章名新增
第二十一條 查驗機關對於檢驗時間超過五日、 <u>在貨櫃場抽樣困難、產品容易腐敗或變質之產品</u> ，得於報驗義務人書立切結表明負保管責任後，簽發先行放行通知，供其辦理先行通關。但屬逐批查驗之產品， <u>仍應暫行留置</u> 。	第十七條 實施查驗之 <u>輸入產品，經抽樣後，因實驗室所需檢驗時間超過五日、貨櫃場不易取樣者或易腐壞產品</u> ，查驗機關得依檢驗需要，簽發輸入先行放行通知書，供通關之用。但屬逐批查驗之產品仍應暫行留置。 <u>前項先行放行之產品，報驗義務人應負安全維護及保管之責任。如切結之存置地地點與實際之存置地地點不符或核發輸</u>	一、條次變更。 二、本法第五十一條第一項第三款已規定違反先行放行之處分事項，爰刪除現行條文第二項。

	<u>入許可通知前擅自啟用者，查驗機關於六個月內得暫停受理該報驗義務人先行放行之申請。</u>	
<p>第二十二條 輸入產品屬下列情形者，報驗義務人申請具結放行應同時繳納保證金：</p> <p>一、採加強抽批查驗。</p> <p>二、採監視查驗，期間內檢驗結果不符合規定。</p> <p>前項保證金，其金額為產品到岸價額之二倍。</p>		<p>一、<u>本條新增。</u></p> <p>二、增訂報驗義務人申請產品具結先行放行者，其應繳納保證金之審查基準及金額。</p>
<p>第二十三條 報驗義務人依前條繳納保證金，應以金融機構簽發之本票、支票或郵政匯票為之。</p> <p>產品經查驗符合規定，經取得輸入許可通知，且無本法第五十一條第三款情事者，前項保證金應予退還。</p>		<p>一、<u>本條新增。</u></p> <p>二、增訂報驗義務人繳納保證金之方式及辦理退還保證金之要件。</p>
第七章 發證		<u>章名新增</u>
<p>第二十四條 輸入產品經查驗符合規定者，<u>查驗機關應核發輸入許可通知予報驗義務人</u>；報驗義務人亦得向查驗機關申請核發書面之輸入許可通知。</p> <p>報驗義務人應自收受許可通知之次日起十五日內，憑取樣憑單領取餘存樣品。<u>逾期未經領取或樣品之性質不適合久存者，由查驗機關逕行處理。</u></p>	<p>第十八條 輸入產品經查驗符合規定後，報驗義務人得向查驗機關申請核發書面輸入許可通知。</p> <p>報驗義務人得於查驗符合規定十五日內，憑取樣憑單領取餘存樣品。<u>但其樣品性質不能久存者，由查驗機關逕行處理。</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、依照現行電子通關作業，查驗機關係將輸入許可通知以電子訊息方式傳送予報驗義務人及海關，爰增訂查驗機關應核發輸入許可通知予報驗義務人。</p>
<p>第二十五條 輸入產品查驗不符合規定者，<u>查驗機關應核發查驗不符合通知書予報驗義務人。</u></p> <p>報驗義務人於收受前項通知之次日起十五日內，得向查驗機關申請複驗，<u>但以一次為限，並由</u></p>	<p>第十九條 <u>經查驗不符合規定之產品</u>，發給不符合通知書，報驗義務人於收受通知書後十五日內，得向<u>原查驗機關</u>申請複驗；<u>申請複驗以一次為限</u>，由原檢驗之實驗室就原抽取之餘存樣品<u>複驗</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、現行條文第一項申請複驗規定增列為第二項，原第二項移為第三項。</p>

<p>原檢驗實驗室就原抽取之餘存樣品為之。</p> <p>前項查驗不符合規定之輸入產品，除法令另有規定者外，其餘存之樣品，於申請複驗之期限屆至後，應予銷毀。</p>	<p>之。</p> <p>前項查驗不符合規定之產品，原抽取之樣品逾申請複驗之期限者，應予銷毀。</p>	
<p>第二十六條 輸入產品查驗不符合規定者，除法令另有規定者外，由報驗義務人依下列方式之一處理：</p> <p>一、辦理退運或銷毀。</p> <p>二、不符合本法第十七條、第十八條，或違反第二十一條第一項規定者，得向查驗機關申請限期消毒、改製或採行適當安全措施。</p> <p>三、標示違反本法第二十二條、第二十四條、第二十六條、第二十七條或第二十八條第一項規定者，得向查驗機關申請限期改正標示。</p> <p>報驗義務人依前項第二款或第三款處理產品者，經查驗機關審查同意後，得簽發先行放行通知，供其辦理通關。</p> <p>查驗不符合規定之產品，如已具結先行放行，報驗義務人亦應依第一項規定辦理。</p>	<p>第二十條 輸入產品經查驗不符合規定者，依下列方式之一處理：</p> <p>一、由報驗義務人辦理退運或銷毀。</p> <p>二、經中央主管機關依法准予改製者，由報驗義務人持核准函向原查驗機關依原案申請具結先行放行，俟改製完成並報請地方衛生主管機關查驗符合規定後，准予販售。</p> <p>三、經中央主管機關或查驗機關依法准予補正標示者，由報驗義務人持核准函依原案申請具結先行放行，俟補正標示符合規定後，准予販售。</p> <p>前項不符合規定之輸入產品業經具結先行放行者，中央主管機關應命報驗義務人回收，並辦理退運、銷毀或依法改製。</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、參照本法之條文內容，修正第一項各款有關查驗不符合產品之後續處理方式，並增列第二項條文，以臻明確。</p> <p>三、現行條文第二項移為第三項。</p> <p>四、餘作文字修正。</p>
<p>第八章 輸入產品查驗其他規定</p>		<p>章名新增</p>
<p>第二十七條 輸入產品有下列情形之一，查驗機關得要求報驗義務人或輸出國政府限期提供書面資料，說明不符合原因之改善或預防措施：</p> <p>一、報驗義務人輸入同產</p>	<p>第十條 申請查驗之產品屬下列情形之一者，中央主管機關得限期要求相關業者或輸出國政府機關提供書面資料，說明不合格原因與改善及預防措施：</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、為使食品業者落實自我管理責任，修正報驗義務人輸入同產地、同貨品分類號列產品，自發生檢驗不符合規定日起六個月內，檢驗不符合</p>

<p><u>地、同貨品分類號列產品，自核發查驗不符合通知書之日起六個月內，檢驗不符合規定達二批者。</u></p> <p>二、<u>同產地、同貨品分類號列產品，自核發查驗不符合通知書之日起六個月內，檢驗不符合規定達三批者。</u></p>	<p>一、<u>同一報驗義務人申請屬逐批查驗之同一產品，經二次輸入查驗不符合規定。</u></p> <p>二、<u>同產地或國家之同輸入貨品分類號列產品，自發現不符合規定紀錄起六個月內，檢驗不符合規定達三次。</u></p>	<p>規定達二批者，查驗機關得要求報驗義務人限期提供書面資料。</p> <p>三、餘作文字修正。</p>
<p><u>第二十八條 報驗義務人或輸出國政府未於前條之期限內提供書面資料，或於收受前條通知後，再次申請查驗之產品，經檢驗仍不符合規定者，查驗機關得針對相關業者、產地之產品，暫停受理查驗。</u></p>	<p><u>第十一條 輸入產品有下列各款情形之一者，中央主管機得針對相關業者或產地暫停受理查驗申請：</u></p> <p>一、<u>前條書面資料經審核未同意。</u></p> <p>二、<u>未能於期限內提供前項書面資料者，或於限期內，再次申請查驗之輸入產品經查驗仍不符合規定。</u></p> <p><u>經暫停受理查驗申請者，相關食品業者、輸出國或出口國相關政府機關得向中央主管機關申請解除，經核准後，始得回復受理查驗申請。</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、依照現行實務作業，報驗義務人或輸出國政府提送之書面資料，並無需進行審查。又經暫停受理申請查驗產品之報驗義務人或輸入出國政府，當可再提送書面資料向查驗機關申請解除，爰刪除第二項條文規定。</p>
<p>第九章 附則</p>		<p><u>章名新增</u></p>
<p><u>第二十九條 查驗人員依本辦法執行查驗之外勤業務時，應配帶身分證明文件。</u></p>	<p><u>第二十一條 查驗人員依本辦法執行查驗外勤業務時，應配帶身分證明文件。</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、文字修正。</p>
<p><u>第三十條 本辦法除第二十二條及第二十三條，自中華民國一百零三年六月十九日施行外，自發布日施行。</u></p>	<p><u>第二十二條 本辦法自中華民國一百年二月一日施行。</u></p> <p><u>本辦法修正條文，自發布日施行。</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、依照本法第六十條規定，本辦法除第二十條及第二十一條自本法公布後一年施行外，餘修正條文自發布日施行。</p>