

110 年度衛生福利部食品藥物管理署委託辦理
「提升化粧品產業 GMP 符合能力計畫」

化粧品 GMP 法規及技術性議題諮詢

- 一、目的：本會承接衛生福利部食品藥物管理署(TFDA)委託辦理計畫，提供化粧品 GMP 法規及技術性議題諮詢，針對業者提問由專家提供專業建議與回應，協助業者更加瞭解化粧品優良製造準則(GMP)與實務應用。
- 二、對象：國內化粧品製造業者。
- 三、費用：免費。
- 四、參照標準：化粧品優良製造準則(GMP)。
- 五、諮詢專家：化粧品 GMP 專家小組委員。
- 六、諮詢收案期間：即日起至 110 年 12 月 3 日(五)截止。
- 七、諮詢流程說明：
 - (一)於本會官網下載「化粧品 GMP 法規及技術性議題諮詢紀錄表(電子檔)」，並將問題清楚填寫於表格中。
 - (二)將填寫完成的紀錄表以 Email 寄回至本會聯絡信箱 tgpa@tgpa.org.tw 進行議題登記。
 - (三)相關議題彙整後，由專家小組委員協助答復後，本會再將回復意見轉供廠商參考。
 - (四)本會亦將諮詢議題及相關回復意見彙整後提供給 TFDA，評估作為 TFDA 官網化粧品 Q&A(不記名)之參考。
- 八、權利與義務：
 - (一)本計畫召集相關領域專家數名編制組成專家小組，且由本會作為聯繫窗口協助進行統整、執行與結案，並保有協調及變更諮詢名單之權利。
 - (二)本化粧品 GMP 技術諮詢，由專家小組協助針對「廠商欲諮詢之問題」提供答復供參考，仍須依實際製造現場及實務作業自行評估與規劃。
 - (三)有關「廠區生產線設計或建置規劃」將排除諮詢範疇，廠商可洽經濟部工業局或其他單位詢問。
 - (四)如非化粧品 GMP 之其他法規與管理政策相關議題，請洽衛生福利部食品藥物管理署。