

111年農產加工製品業者

原物料驗收入庫與儲存管理說明

委辦單位：衛生福利部食品藥物管理署

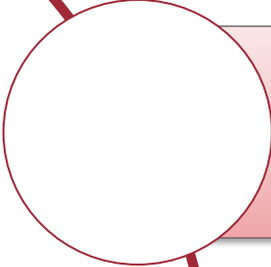
執行單位：財團法人台灣食品產業策進會



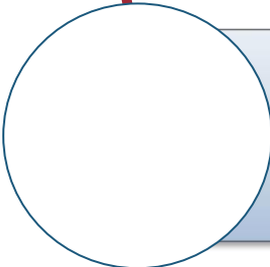
衛生福利部
食品藥物管理署
Taiwan Food and Drug Administration

<http://www.fda.gov.tw/>

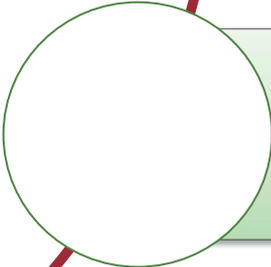
大綱



前言



原物料驗收入庫與儲存管理常見GHP缺失



採購驗收正確觀念說明與流程

前言

為何需要原物料採購驗收

原物料採購驗收是產品品質及衛生安全的第二道防線，唯有確認原材料皆符合規格，才能確保最終產品符合預期。



消基會抽驗20件嬰幼兒米製副食品 4件鎳超標

2020/12/14 12:07 (12/14 18:55 更新)



供應者責任不應由製造廠承擔，但驗收未做好，損失的還是您的商譽及成本(罰款)

原物料驗收入庫與儲存管理 常見GHP缺失

原物料採購驗收常見GHP缺失

表單未填，甚至連程序或紀錄都沒有

□ 使用之原材料，未符合本法及其相關法令之規定，並未有可追溯來源之相關**資料或紀錄**【附表三§1】

□ 原材料進貨未有驗收程序【附表三§2】

□ 原材料有農藥、重金屬或其他毒素等污染之虞時，未確認其安全性或含量符合本法及相關法令規定【附表三§5】

工廠		G-4-2-04:原物料及食品添加物品質驗收紀錄表										
判定:1.外觀、風味(氣味):(√)良好;(X)差，並於備註欄填寫處理情形												
2.標示完整與否:(√)完整;(X)不完整，並於備註欄填寫處理情形												
頻率:每次進貨至少抽樣一件												
日期	品名	廠商名稱	數量	規格	外觀	風味(氣味)	夾雜物	其他	標示完整與否	驗收員		
		有效日期/批號		其他檢驗證明文件編號					允收/退貨	備註		
		食品添加物許可證字號		食品添加物產品登錄碼								
日期	品名	廠商名稱	數量	規格	外觀	風味(氣味)	夾雜物	其他	標示完整與否	驗收員		
		有效日期/批號		其他檢驗證明文件編號					允收/退貨	備註		
		食品添加物許可證字號		食品添加物產品登錄碼								
日期	品名	廠商名稱	數量	規格	外觀	風味(氣味)	夾雜物	其他	標示完整與否	驗收員		
		有效日期/批號		其他檢驗證明文件編號					允收/退貨	備註		
		食品添加物許可證字號		食品添加物產品登錄碼								

管理衛生人員:

廠長:



原物料入庫與儲存管理常見GHP缺失

- ❑ 原材料之暫存與製程中半成品或成品產生污染；需溫溼度管制者，應建立管制方法及基準，並作成紀錄【附表三§3】
- ❑ 原材料使用，未依先進先出之原則，未於保存期限內使用【附表三§4】



圖片來源：新北市政府衛生局

採購驗收的正確觀念說明與流程

何謂採購

狹義：以「**購買**」的方式取得物品，也就是由買方支付對等的代價，向賣方取的物品的過程。

廣義：以購買的方式取得物品外，還可運用**租賃、借貸、交換及徵集**等方式，取得物品的使用權或所有權。



採購目標



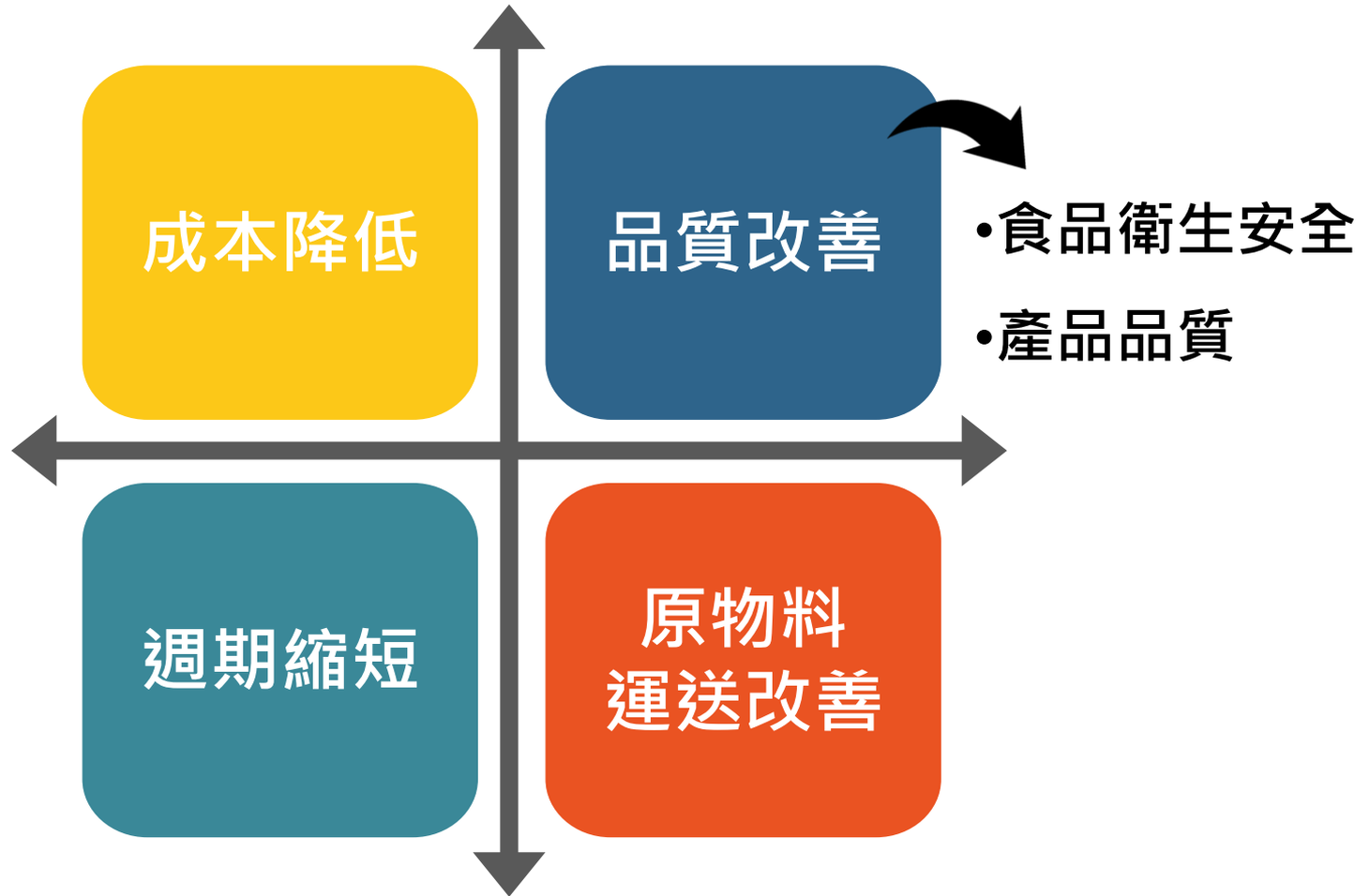
短期目標：適時地從最恰當的供應商中提供**正確數量且符合要求的產品**運送到正確的地點給組織內的顧客

中期目標：協助組織**達成其營運目標**，有效管理採購部門、與其他部門維持密切聯繫

長期目標：發展企業整合性之採購策略以協助**企業整體營運策略及終極目標之實現**

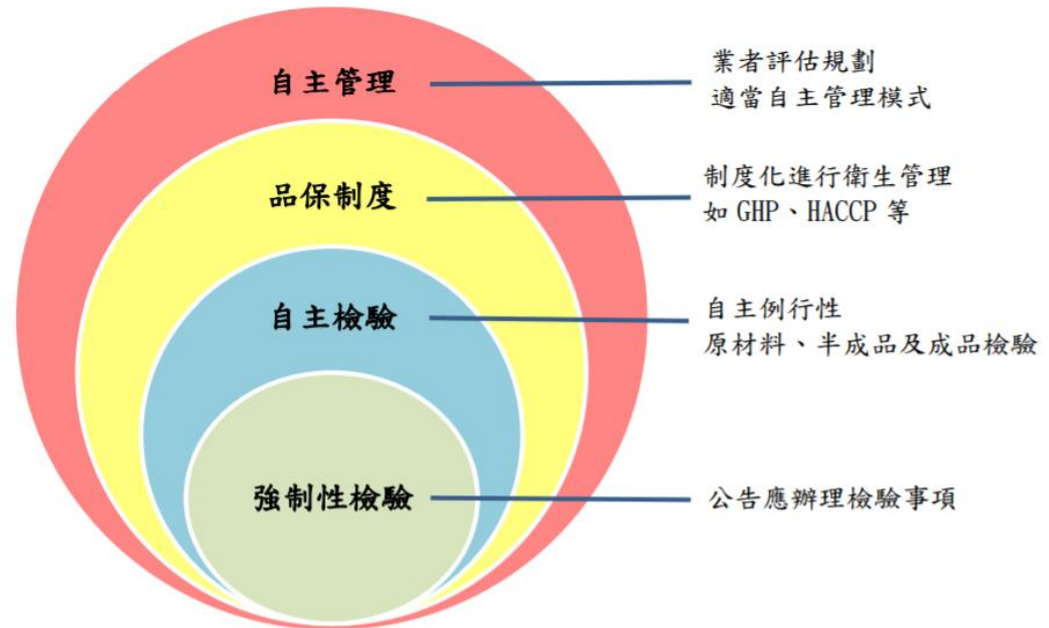


採購重要性



何謂驗收

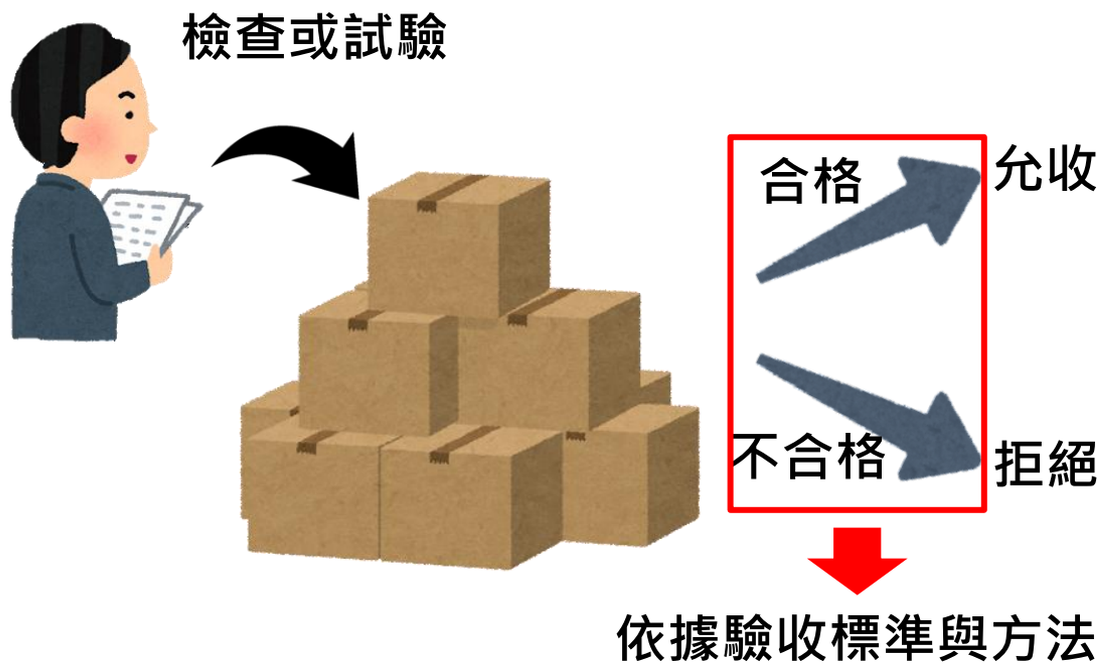
商品驗收是按照驗收業務作業流程，核對憑證等規定的程序和手續，對入庫商品進行數量和質量檢驗的經濟技術活動的總稱。凡商品進入倉庫儲存，必須經過檢查驗收，只有驗收後的商品，方可入庫保管。



圖一、自主管理要點架構圖。

驗收之目的

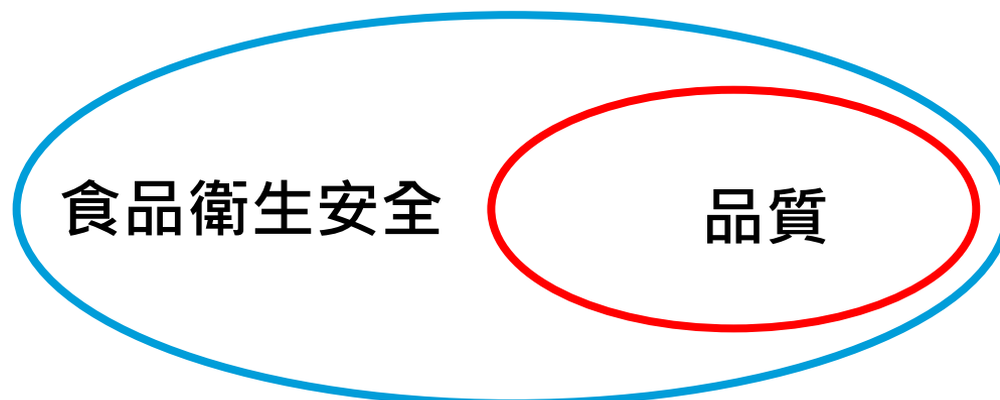
📍 驗收之目的是用以決定貨品之後續處理(允收或拒絕)



驗收項目評估

食品安全衛生管理法(108.06.12)

第一條 為管理食品衛生安全及品質，維護國民健康，特制定本法。



→驗收除考量品質外應
同時考量衛生安全

驗收重點



產品安全



產品數量



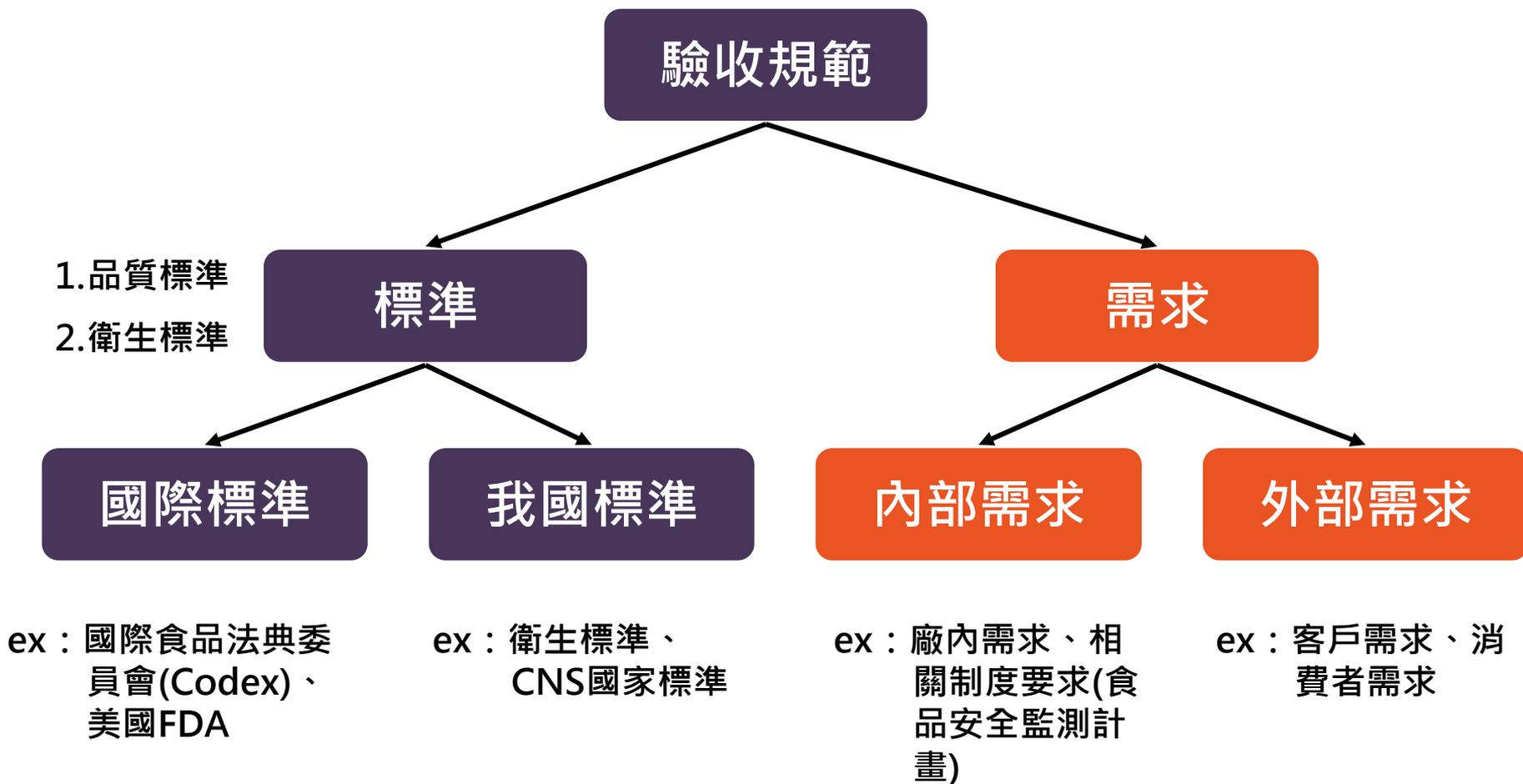
產品品質



符合內部管制



如何訂定驗收規範



查找我國標準-1



專區首頁 | 網站



衛生福利部食品藥物管理署
Food and Drug Administration
FDA 食品藥物消費者專區

整合查詢服務

食品 ▾ 西藥 ▾ 檢驗方法查詢 食品藥物管理署官網業務專區 食品藥物管理署官網法規資訊 化粧品禁限用成分管理規定 人體器官保存庫 ▾

... 首頁 > 整合查詢服務 > 食品 > 食品法規查詢

食品法規查詢

項次	標題
1	食品法規條文查詢
2	動物用藥殘留標準
3	農藥殘留容許量標準
4	食品添加物使用範圍及限量暨規格標準



衛生福利部
食品藥物管理署
Taiwan Food and Drug Administration

查找我國標準-2



專區首頁



衛生福利部食品藥物管理署
Food and Drug Administration
FDA 食品藥物消費者專區

整合查詢服務

食品 ▾ 西藥 ▾ 檢驗方法查詢 食品藥物管理署官網業務專區 食品藥物管理署官網法規資訊 化粧品禁用成分管理規定 人體器官保存庫 ▾

首頁 > 整合查詢服務 > 食品 > 食品法規查詢 > 食品法規條文查詢

食品法規條文查詢

類別：

法規性質：

標題：

關鍵字：

搜尋 重置

所有類別(155)

食品衛生標準(26)

食品輸入及查驗登記(42)

食品標示及廣告(32)

食品製造及衛生安全管理(40)

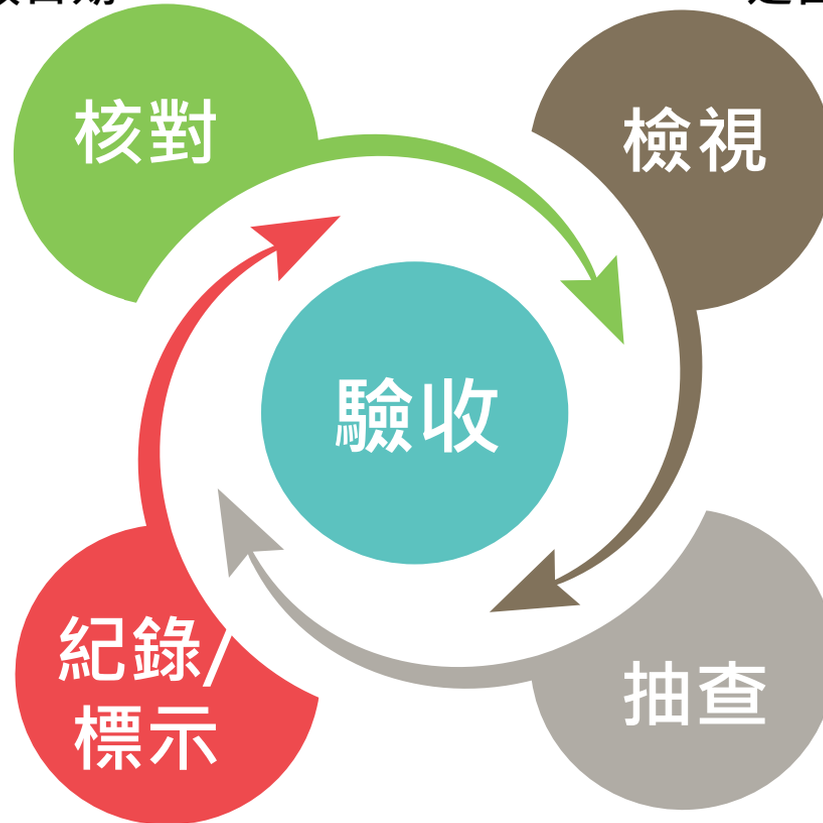
其它(43)

項次	標題	法律性質	發佈日期
1	一般食品衛生標準	法規命令	2021/07/01
2	食品中微生物衛生標準採樣計畫之採樣原則指引	行政指導	2021/06/29
3	食品中微生物衛生標準 EN	法規命令	2020/10/06
4	食品中污染物質及毒素衛生標準 EN	法規命令	2020/06/17

驗收程序

核對品名、數量、批號、證明文件(COA、出貨單)、有效日期

檢視外觀、標示、規格、是否符合保存條件

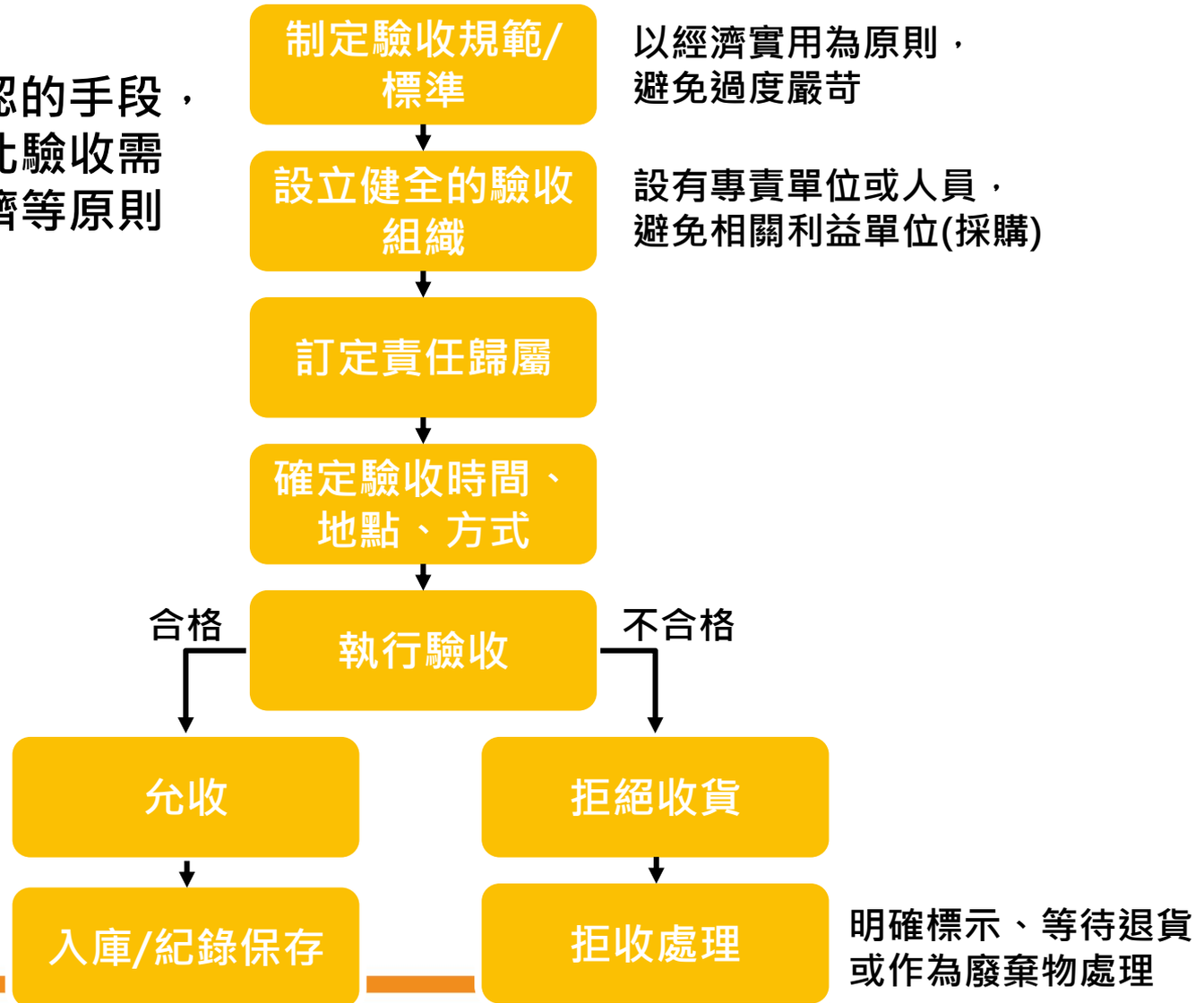


紀錄驗收情形、檢驗報告留存、標示驗收不合格品、追溯資料

開箱抽查內容物、風味、檢驗品質與衛生安全

驗收流程與原則

➤ 驗收是一種確認的手段，不是目的；因此驗收需考慮時間與經濟等原則



驗收紀錄表建議內容

記錄頻率：每次驗收時				
進貨日期	產品名稱	供應商	批號	有效/製造日期
驗收項目				
	符合情形	標準		備註
產品	數量	應與供應商提供之數量資料一致。		其他驗收項目
	規格	應與供應商提供之規格資料一致。		
	外觀	應乾淨、無破損或發霉腐爛。		
	風味	不得有異味。		
	內容物	不得有異物。		
	包裝標示	1. 應符合食品安全衛生管理法第 22 條之規定。 2. 如以免中文標示通關者，品名、內容物應與供應商提供資料相符，且於販售前完成中文標示。		
	溫度 (車溫、品溫)			
檢驗項目	應符合法規與本公司管制標準			

驗收者簽章：

確認者簽章：

謝謝聆聽

.....



衛生福利部
食品藥物管理署
Taiwan Food and Drug Administration

<http://www.fda.gov.tw/>