

食品添加物法規管理程序模組

使用說明



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

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

大綱

- 管理模組介紹
- 管理模組操作說明
 1. 食品添加物法規管理程序模組
 2. 管理程序表單範本

管理模組介紹



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

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

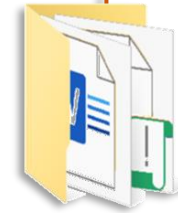
管理模組介紹

法規管理程序表單範本模組

電子化工具



食品添加物法規
管理程序模組



管理程序表單範本

- ★ 食品添加物相關法規資訊彙整
- ★ 自主檢核管理現況，確認現行法規符合性
- ★ 參考範本完善管理程序文件

管理模組介紹

□ 適用對象：**食品添加物業**



製造、加工、
調配或改裝業者



輸入業者



販售業者

管理模組操作說明

- 食品添加物法規管理程序模組
- 管理程序表單範本



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

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

管理模組操作說明

★ 食品添加物法規管理程序模組

1. 啟用檔案
2. 法規彙整(參考資料)
3. 罰則(參考資料)
4. 使用說明
5. 條件填寫說明
6. 條件選擇
7. 法規檢視表
8. 應加強結果

★ 管理程序表單範本

管理模組操作說明

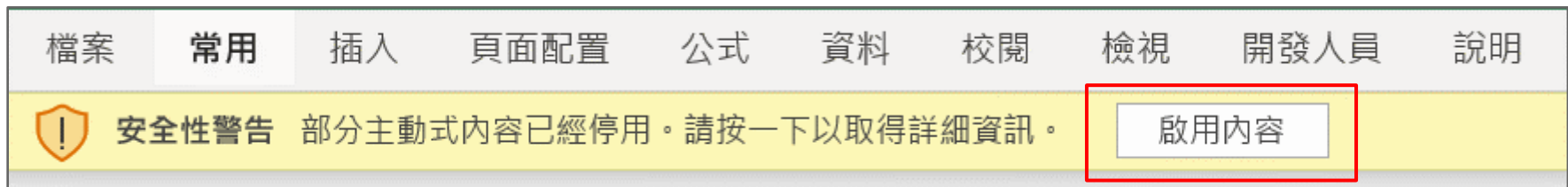
食品添加物法規
管理程序模組

★ 啟用檔案

1. 檔案開啟後，點選【啟用內容】，允許使用巨集功能



食品添加物法規管理程序模組

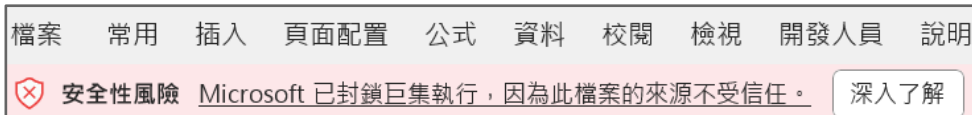


管理模組操作說明

食品添加物法規
管理程序模組

★ 啟用檔案

2. 檔案開啟後，如出現【安全性風險】



3. 請先關閉檔案，檔案右鍵，選擇「內容」 並依照右方流程解除封鎖



管理模組操作說明

★ 食品添加物法規管理程序模組→共有7個工作表

1	規範內容	食品安全衛生管理法條文	類別	更新日期	法規名稱	法規連結	製造業	輸入業	販售業
2	複方食品添加物	名詞定義-食品添加物	指導文件	103年06月30日	複方食品添加物判定原則相關案例	連結	V	V	
3	複方食品添加物	名詞定義-食品添加物	Q&A	103年10月28日	判定複方食品添加物原則Q&A	連結	V	V	製造業
4	自主管理	食品業者應實施自主管理，訂定食品安全監測計畫，確保食品衛生安全。	命令	112年11月30日	應訂定食品安全監測計畫與應辦理檢驗之食品業者、最低檢驗週期及其他相關事項	連結	V	V	輸入業
5	自主管理	食品業者應將其產品原材料、半成品或成品，自行或送交其他檢驗機關（構）、法人或團體檢驗。	命令	112年11月30日	應訂定食品安全監測計畫與應辦理檢驗之食品業者、最低檢驗週期及其他相關事項	連結	V	V	販售業
6	自主管理	食品業者應實施自主管理，訂定食品安全監測計畫，確保食品衛生安全。 食品業者應將其產品原材料、半成品或成品，自行或送交其他檢驗機關（構）、法人或團體檢驗。	Q&A	112年11月30日	「應訂定食品安全監測計畫與應辦理檢驗之食品業者、最低檢驗週期及其他相關事項」修正公告之Q&A問答集	連結	V	V	重新選擇
	自主管理	食品業者應實施自主管理，訂定食品安全監測計畫，確保食品衛生安全。 食品業者應將其產品原材料、半成品或成品，自	指導文件	111年03月30日	食品製造業者食品安全監測計畫指引	連結	V		

- 法規彙整(參考資料)
- 罰則(參考資料)
- 0使用說明
- 0條件填寫說明
- 1.條件選擇
- 2.法規檢視表
- 3.應加強結果

管理模組操作說明

1. 法規彙整(參考資料)

→ 各食品添加物業別適用之法規

法規條文、名稱等資訊

適用業別

法源依據	規範內容	食品安全衛生管理法條文	類別	更新日期	法規名稱	法規連結	製造業	輸入業	販售業	
第3條	複方食品添加物	名詞定義-食品添加物	指導文件	103年06月30日	複方食品添加物判定原則相關案例	連結	V	V	1	
第3條	複方食品添加物	名詞定義-食品添加物	Q&A	103年10月28日	判定複方食品添加物原則Q&A	連結	V	V		製造業
第7條第1項	自主管理	食品業者應實施自主管理，訂定食品安全監測計畫，確保食品衛生安全。	命令	112年11月30日	應訂定食品安全監測計畫與應辦理檢驗之食品業者、最低檢驗週期及其他相關事項	連結	V	V		輸入業
第7條第2項	自主管理	食品業者應將其產品原材料、半成品或成品，自行或送交其他檢驗機關(構)、法人或團體檢驗。	命令	112年11月30日	應訂定食品安全監測計畫與應辦理檢驗之食品業者、最低檢驗週期及其他相關事項	連結	V	V		販售業
第7條第1項 第7條第2項	自主管理	食品業者應實施自主管理，訂定食品安全監測計畫，確保食品衛生安全。 食品業者應將其產品原材料、半成品或成品，自行或送交其他檢驗機關(構)、法人或團體檢驗。	Q&A	112年11月30日	「應訂定食品安全監測計畫與應辦理檢驗之食品業者、最低檢驗週期及其他相關事項」修正公告之Q&A問答集	連結	V	V	2	重新選擇
第7條第1項 第7條第2項	自主管理	食品業者應實施自主管理，訂定食品安全監測計畫，確保食品衛生安全。 食品業者應將其產品原材料、半成品或成品，自行或送交其他檢驗機關(構)、法人或團體檢驗。	指導文件	111年03月30日	食品製造業者食品安全監測計畫指引	連結	V			

法規分類

食安法條文內容

法規公告日期、
名稱及公告連結

- 點選右方「製造業/輸入業/販售業」篩選各業別適用法規
- 點選「重新選擇」：清除業別篩選

管理模組操作說明

2. 罰則(參考資料)

→與食安法條文對應之罰則

1.行政罰鍰					
違反法條	裁罰法條	違反情節	罰鍰之裁罰內容		
第15條第1項	第44條	有毒有害人體健康	6萬~2億元		
第8條第1項		農藥及動物用藥超過安全容許量			
第28條第1項		添加未經中央主管機關許可之添加物			
第28條第2項		逾有效日期			
第4條	第45條	使用非傳統性食品原料	4~400萬元		
第7條第5項		食品業者之從業人員、作業場所、設施衛生管理及其品保制度，未符合食品良好衛生規範準則，經命其限期改正，屆期不改正。			
第8條第3項	2.刑事罰	食品添加物標示、宣傳或廣告，不實、誇張或易生誤解	60~500萬應刊播更正廣告		
第9條第2項		標示、宣傳、廣告涉及醫療效能			
第11條第1項		違反法條		違反情節	刑責及罰金
第15條第1項		第49條		攙偽或假冒、添加未經中央主管機關許可添加物	處7年以下有期徒刑，得併科新臺幣8000萬元以下罰金 *情節輕微者，處5年以下有期徒刑、拘役或科或併科新臺幣800萬元以下罰金 *因過失而犯罪者，處2年以下有期徒刑、拘役或科新臺幣600萬元以下罰金
第44條至第48條				違反本法規定，情節重大足以危害人體健康之虞者	處7年以下有期徒刑，得併科新臺幣8000萬元以下罰金 *因過失而犯罪者，處2年以下有期徒刑、拘役或科新臺幣600萬元以下罰金
第44條至第48條	違反本法規定，致危害人體健康者		處1~7年以下有期徒刑，得併科新臺幣1億元以下罰金		
第44條至第48條	違反本法規定，致重傷者		處3~10年以下有期徒刑得併科1億5仟萬元以下罰金		
第44條至第48條	違反本法規定，致人於死者	無期徒刑或7年以上有期徒刑得併科2億元以下罰金			

管理模組操作說明

食品添加物法規
管理程序模組

3. 使用說明

→ 管理模組之使用說明及教學

★ 使用說明/教學

模組說明

啟用內容/
安全性風險

步驟1

步驟2

步驟3

步驟4

這是一個給食品添加物業者提升自主管理能力的輔助工具
一步一步帶領食品添加物業者了解法規，建立自主管理制度

本模組結合了所有食品添加物製造、輸入及販售業者應符合的法規
並且建立了不同業別各自一套的管理程序範本文件

提供食品添加物業者參考，建立符合公司現況之管理制度

點選上方方塊
觀看使用步驟說明

管理模組操作說明

4. 條件填寫說明

→ 條件選擇使用說明

★條件填寫說明

倉儲/物流管理
填寫說明

情境1
輸入添加物但
未製造添加物

情境2
食品工廠輸入添加物
但未製造添加物

情境2
僅改裝添加物
無調配加工行為

★倉儲/物流管理填寫說明：

倉儲管理

請選擇

- 無倉儲 → 產品沒有倉儲暫存
- 自行管理 → 產品存放自己管理之倉儲
- 委外管理 → 產品由委外倉儲作管理

物流管理

請選擇

- 無運輸物流 → 產品沒有提供配送
- 自行管理 → 產品配送由自己管理
- 委外管理 → 產品配送由委外業者作管理

點選上方方塊
觀看各情境填寫範例

管理模組操作說明

5. 條件選擇

→ 依據食品添加物業別、規模及管理行為，篩選應符合法規

<p>食品添加物業別：</p>	<p>含製造自用 含輸入自用</p>		<p>完成選擇，到下一步</p>	
<p>請選擇</p>	<p><input type="radio"/> 製造兼具販售業</p> <p><input checked="" type="radio"/> 製造兼具輸入業</p>	<p><input type="radio"/> 輸入兼具販售業</p> <p><input type="radio"/> 僅從事販售業</p>	<p>⑥</p>	
<p>公司現況：</p>	<p>公司規模</p>	<p>添加物製造行為</p>	<p>倉儲管理</p>	<p>物流管理</p>
<p>請選擇</p>	<p><input type="radio"/> 未具工廠登記</p> <p>具工廠登記且資本額</p> <p><input checked="" type="radio"/> 大於3000萬</p> <p>具工廠登記且資本額</p> <p><input type="radio"/> 未達3000萬</p>	<p>請選擇</p>	<p>請選擇</p>	<p>請選擇</p>
<p>②</p>	<p><input type="radio"/> 無製造行為(含委託代工)</p> <p><input checked="" type="radio"/> 有從事製造、加工、 調配、改裝行為</p> <p><input type="radio"/> 僅從事分裝/改裝</p>	<p>④</p>	<p><input type="radio"/> 無倉儲</p> <p><input type="radio"/> 自行管理</p> <p><input type="radio"/> 委外管理</p> <p><input checked="" type="radio"/> 自行管理+委外管理</p>	<p>⑤</p>
<p><input type="radio"/> 無運輸物流</p> <p><input type="radio"/> 自行管理</p> <p><input type="radio"/> 委外管理</p> <p><input checked="" type="radio"/> 自行管理+委外管理</p>				

管理模組操作說明

5. 條件選擇

→ 依據食品添加物業別、規模及管理行為，篩選應符合法規

情境1：公司輸入食品添加物並對外販售，未製造食品添加物

食品添加物業別：

請選擇

製造兼具販售業 輸入兼具販售業

製造兼具輸入業 僅從事販售業

完成選擇，到下一步

公司現況：

公司規模

請選擇

未具工廠登記

具工廠登記且資本額大於3000萬

具工廠登記且資本額未達3000萬

添加物製造行為

請選擇

無製造行為(含委託代工)

有從事製造、加工、調配、改裝行為

僅從事分裝/改裝

倉儲管理

請選擇

無倉儲

自行管理

委外管理

自行管理+委外管理

物流管理

請選擇

無運輸物流

自行管理

委外管理

自行管理+委外管理

依實際情形填寫

管理模組操作說明

5. 條件選擇

→ 依據食品添加物業別、規模及管理行為，篩選應符合法規

情境2：公司為工廠登記的食品工廠，自行輸入食品添加物並對外販售，未製造或使用食品添加物

食品添加物業別：

請選擇

製造兼具販售業
 輸入兼具販售業

製造兼具輸入業
 僅從事販售業

完成選擇，到下一步

公司現況：

公司規模

請選擇

未具工廠登記
 具工廠登記且資本額大於3000萬
 具工廠登記且資本額未達3000萬

添加物製造行為

請選擇

無製造行為(含委託代工)
 有從事製造、加工、調配、改裝行為
 僅從事分裝/改裝

倉儲管理

請選擇

無倉儲
 自行管理
 委外管理
 自行管理+委外管理

物流管理

請選擇

無運輸物流
 自行管理
 委外管理
 自行管理+委外管理

依實際情形填寫

管理模組操作說明

5. 條件選擇

→ 依據食品添加物業別、規模及管理行為，篩選應符合法規

情境3：公司為工廠登記的食品工廠，僅分裝、改裝食品添加物，
沒有調配加工行為

食品添加物業別：

請選擇

製造兼具販售業 輸入兼具販售業

製造兼具輸入業 僅從事販售業

完成選擇，到下一步

公司現況：

公司規模	添加物製造行為	倉儲管理	物流管理
請選擇	請選擇	請選擇	請選擇
<input type="checkbox"/> 未具工廠登記 <input type="checkbox"/> 具工廠登記且資本額大於3000萬 <input checked="" type="checkbox"/> 具工廠登記且資本額未達3000萬	<input type="checkbox"/> 無製造行為(含委託代工) <input type="checkbox"/> 有從事製造、加工、調配、改裝行為 <input checked="" type="checkbox"/> 僅從事分裝/改裝	<input type="checkbox"/> 無倉儲 <input type="checkbox"/> 自行管理 <input type="checkbox"/> 委外管理 <input checked="" type="checkbox"/> 自行管理+委外管理	<input type="checkbox"/> 無運輸物流 <input type="checkbox"/> 自行管理 <input type="checkbox"/> 委外管理 <input checked="" type="checkbox"/> 自行管理+委外管理

依實際情形填寫

5. 條件選擇

→ 依據食品添加物業別、規模及管理行為，篩選應符合法規

倉儲管理 → 依實際情形填寫

倉儲管理

請選擇

- 無倉儲
- 自行管理
- 委外管理
- 自行管理+委外管理

→ 產品沒有倉儲暫存

→ 產品存放於自己管理之倉儲

→ 產品由委外倉儲作管理

→ 產品部份存放於自己管理之倉儲，部分由委外倉儲作管理

5. 條件選擇

→ 依據食品添加物業別、規模及管理行為，篩選應符合法規

物流管理 → 依實際情形填寫

物流管理	
請選擇	
<input type="radio"/> 無運輸物流	→ 產品沒有提供配送
<input type="radio"/> 自行管理	→ 產品配送由自己管理
<input type="radio"/> 委外管理	→ 產品配送由委外業者作管理
<input checked="" type="radio"/> 自行管理+委外管理	→ 產品配送由自己管理，部分由委外業者作管理

管理模組操作說明

5. 條件選擇

→ 依據食品添加物業別、規模及管理行為，篩選應符合法規

食品添加物業別：

請選擇

製造兼具販售業 輸入兼具販售業
 製造兼具輸入業 僅從事販售業

公司現況：

公司規模

請選擇

未具工廠登記
 具工廠登記且資本額大於3000萬
 具工廠登記且資本額未達3000萬

添加物製造行為

請選擇

無製造行為(含委託代工)
 有從事製造、加工、調配、改裝行為
 僅從事分裝/改裝

倉儲管理

請選擇

無倉儲
 自行管理
 委外管理
 自行管理+委外管理

物流管理

請選擇

無運輸物流
 自行管理
 委外管理
 自行管理+委外管理

完成選擇，到下一步

完成業別、規模及管理行為之勾選後
點選「完成選擇，到下一步」

管理模組操作說明

6. 法規檢視表

→ 依據條件選擇結果，產出應符合之法規項目

法規條文、內容

現況填寫

法規條文說明

應符合之法規項目

確認項目	食安法	確認事項(法規)	業者現況	業者現況 其他說明	確認事項說明
業者登錄	第8條第3項	辦理工廠登記、商業登記、公司登記或稅籍登記之食品業者應申請登錄			食品業者應至「食品藥物業者登錄平台」辦理食品業者登錄，並取得食品業者登錄字號
業者登錄	第8條第3項	食品添加物產品應上網登錄產品資訊			食品添加物產品應至「食品藥物業者登錄平台」登錄產品資訊，並取得產品登錄碼
產品評估	第18條	產品所含的食品添加物應符合「食品添加物使用範圍及限量暨規格標準」			食品添加物產品應取得產品登錄碼，確認成分為合法之食品原料或食品添加物
產品評估	第21條	單方食品添加物應取得查驗登記核可			單方食品添加物應確認： 1.為我國准用之品項 2.產品已取得查驗登記許可證
		複方食品添加物應檢附原產國之製造廠商或負責廠			輸入複方食品添加物應檢附以下資料： 1.產品成分報告 *應以中文或英文載明個別原料名稱，如屬食品添加物者，其名稱應為食品添加物使用範圍及限量暨規格標準附表一食品添加物使用範圍及限量所定之品名，或中央主管機關公告之通用名稱

填寫完成，到下一步

管理模組操作說明

食品添加物法規
管理程序模組

6. 法規檢視表

→ 依據條件選擇結果，產出應符合之法規項目

法規條文、內容	現況填寫	法規條文說明						
應符合之法規項目								
確認項目		填寫完成 列下一步						
業者登錄	以作業流程排序 <table border="1"><tr><td>作業前</td><td>業者登錄、產品評估、自主管理(監測計畫)、供應商管理</td></tr><tr><td>作業中</td><td>自主檢驗、進貨驗收、衛生管理、三專管理、製程管制、倉儲管制、運輸管制、檢驗量測</td></tr><tr><td>作業後</td><td>追溯追蹤、廢棄物處理、產品申訴、產品回收、教育訓練、內部稽核</td></tr></table>		作業前	業者登錄、產品評估、自主管理(監測計畫)、供應商管理	作業中	自主檢驗、進貨驗收、衛生管理、三專管理、製程管制、倉儲管制、運輸管制、檢驗量測	作業後	追溯追蹤、廢棄物處理、產品申訴、產品回收、教育訓練、內部稽核
作業前			業者登錄、產品評估、自主管理(監測計畫)、供應商管理					
作業中			自主檢驗、進貨驗收、衛生管理、三專管理、製程管制、倉儲管制、運輸管制、檢驗量測					
作業後			追溯追蹤、廢棄物處理、產品申訴、產品回收、教育訓練、內部稽核					
業者登錄								
產品評估								
產品評估								

管理模組操作說明

食品添加物法規
管理程序模組

6. 法規檢視表

→ 依據條件選擇結果，產出應符合之法規項目

現況填寫

應符合之法規項目			現況填寫		確認事項說明	填寫完成，到下一步
確認項目	食安法	確認事項(法規)	業者現況	業者現況 其他說明		
業者登錄	第8條第3項	辦理工廠登記、商業登記、公司登記或稅籍登記之食品業者應申請登錄			食品業者應至「食品藥物業者登錄平台」辦理食品業者登錄，並取得食品業者登錄字號	
業者登錄	第8條第3項	食品添加物產品應上網登錄產品資訊			食品添加物產品應至「食品藥物業者登錄平台」登錄產品資訊，並取得產品登錄碼	
產品評估	第18條	產品所含的食品添加物應符合「食品添加物使用範圍及限量暨規格標準」			食品添加物產品應取得產品登錄碼，確認成分為合法之食品原料或食品添加物	
產品評估	第21條	單方食品添加物應取得查驗登記核可			單方食品添加物應確認： 1.為我國准用之品項 2.產品已取得查驗登記許可證	
			已建立 尚未完整建立 不適用		輸入複方食品添加物應檢附以下資料： 1.產品成分報告 *應以中文或英文載明個別原料名稱，如屬食品添加物者，其名稱應為食品添加物使用範圍及限量暨規格標準附表一食品添加物使用範圍及限量所定之品名，或中央主管機關公告	

- 依公司現況，逐項確認應符合法規之符合情形
- 於「業者現況」欄位，點選右方箭頭，選擇「已建立」、「尚未完整建立」或「不適用」
- 於「業者現況其它說明」欄位，填寫佐證文件名稱、頻率或其他說明

管理模組操作說明

食品添加物法規
管理程序模組

6. 法規檢視表

→ 依據條件選擇結果，產出應符合之法規項目

應符合之法規項目					
確認項目	食安法	確認事項(法規)	業者現況	業者現況 其他說明	確認事項說明
業者登錄	第8條第3項	辦理工廠登記、商業登記、公司登記或稅籍登記之食品業者應申請登錄			食品業者應至「食品藥物業者登錄平台」辦理食品業者登錄，並取得食品業者登錄字號
業者登錄	第8條第3項	食品添加物產品應上網登錄產品資訊			食品添加物產品應至「食品藥物業者登錄平台」登錄產品資訊，並取得產品登錄碼
產品評估	第18條	產品所含的食品添加物應符合「食品添加物使用範圍及限量暨規格標準」			食品添加物產品應取得產品登錄碼，確認成分為合法之食品原料或食品添加物
產品評估	第21條	單方食品添加物應取得查驗登記核可			單方食品添加物應確認： 1. 為我國准用之品項 2. 產品已取得查驗登記許可證
		複方食品添加物應檢附原產國之製造廠商或負責廠			輸入複方食品添加物應檢附以下資料： 1. 產品成分報告 *應以中文或英文載明個別原料名稱，如屬食品添加物者，其名稱應為食品添加物使用範圍及限量暨規格標準附表一食品添加物使用範圍及限量所定之品名，或中央主管機關公告之通用名稱

填寫完成，到下一步

完成業者現況及說明之填寫後
點選「完成選擇，到下一步」

管理模組操作說明

食品添加物法規
管理程序模組

6. 法規檢視表

→ 依據條件選擇結果，產出應符合之法規項目

應符合之法規項目		業者現況	說明
確認項目	食安法	確認事項(法規)	填寫完成，到下一步
業者登錄	第8條第3項	辦理工廠登記、商業登記、公司登記 食品業者應申請登錄	至「食品藥物業者登錄平台」辦理食品業 取得食品業者登錄字號
業者登錄	第8條第3項	食品添加物產品應上網登錄產品資訊	產品應至「食品藥物業者登錄平台」登錄 並取得產品登錄碼
產品評估	第18條	產品所含的食品添加物應符合「食品 圍及限量暨規格標準」	產品應取得產品登錄碼，確認成分為合法 或食品添加物
產品評估	第21條	單方食品添加物應取得查驗登記核可	單方食品添加物應確認： 1.為我國准用之品項 2.產品已取得查驗登記許可證
		尚未完整建 立	輸入複方食品添加物應檢附以下資料： 1.產品成分報告 *應以中文或英文載明個別原料名稱，如屬食品添加物者， 其名稱應為食品添加物使用範圍及限量暨規格標準附表一食 品添加物使用範圍及限量所定之品名，或中央主管機關公告 之通用名稱
		複方食品添加物應檢附原產國之製造廠商或負責廠	

- 若業者現況有未完成填寫之欄位，系統會跳出提醒視窗
- 點選「否」，以紅底標示未填寫之業者現況欄位
- 點選「是」，跳至下一步驟

管理模組操作說明

7. 應加強結果

→ 依自我檢視結果，產出應加強項目及可參考之範本

應加強項目						參考範本
建議應加強之項目清單						
確認項目	食安法	確認事項(法規)	業者現況	業者現況 其他說明	確認事項說明	建議參考之管理範本
自主管理	第7條第1項 (非必備)	最高管理階層或其指定之管理人依照公司規模設置食品安全決策小組	尚未完整建立		1.由最高管理階層或其指定之管理人，及其他相關部門主管或幹部人員組成 2.負責計畫之規劃、評估、實施、更新、確效等 3.至少1人具食品安全衛生相關背景或曾經受過相關訓練課程者	I-L-3-2食品安全決策小組名單
自主管理	第7條第1項 (非必備)	決策小組宜明確訂定定期會議之頻率及討論事項，並有會議紀錄	尚未完整建立		1.定期開會之頻率 2.開會紀錄	I-L-3-3食品安全決策小組會議記錄
供應商管理	第7條第1項	應有國/內外供應商及其產品生產之管理評鑑機制	尚未完整建立		建立國/內外供應商評核之確認事項及紀錄	M-S-2供應商管理程序 I-S-2供應商管理程序(簡易版)
衛生管理	第7條第1項 第8條第1項	(製造) 建築、設施以及週邊環境之衛生管理與清潔方式	尚未完整建立		包含建築、設施、廁所、更衣室、辦公室、休息室與檢驗室、供水設施以及週邊環境之衛生管理與清潔之管理規範	M-H-2衛生管理程序

尚未完成/完整建立項目提供參考範本



管理模組操作說明

管理程序
表單範本

★ 管理程序表單範本

→ 參考範本建立管理制度，精進自主管理

製造業

- M-A-2-1內部稽核程序
- M-C-2-1產品申訴處理程序
- M-E-2-1教育訓練程序
- M-G-2-1倉儲管理程序
- M-H-2-1衛生管理程序
- M-M-2-1檢驗與量測管制程序
- M-M-2-2強制檢驗規劃書
- M-P-2-1製程管制程序
- M-R-2-1產品回收管制程序
- M-S-2-1供應商管理程序
- M-T-2-1運輸管制程序
- M-W-2-1廢棄物處理程序
- 📄 M-L-3-1食品添加物產品清冊
- 📄 M-L-3-2食品添加物產品詳細資料表
- 📄 M-L-3-3食品安全決策小組名單
- 📄 M-L-3-4決策小組會議記錄

輸入業

- I-A-2-1內部稽核程序
- I-C-2-1產品申訴處理程序
- I-E-2-1教育訓練程序
- I-G-2-1倉儲管理程序
- I-M-2-1強制檢驗規劃書
- I-R-2-1產品回收管制程序
- I-S-2-1供應商管理程序
- I-T-2-1運輸管制程序
- I-W-2-1廢棄物處理程序
- 📄 I-L-3-1食品添加物產品清冊
- 📄 I-L-3-2食品添加物產品詳細資料表
- 📄 I-L-3-3食品安全決策小組名單
- 📄 I-L-3-4決策小組會議記錄
- 📄 I-P-3-1輸入過程危害分析表

販售業

- R-G-2-1食品添加物倉儲管理規範
- 📄 R-L-3-1供應商名冊
- 📄 R-L-3-2食品添加物產品清冊
- 📄 R-L-3-3食品添加物產品詳細資料表



**範例僅供參考
應依實際作業適當調整**

意見回饋調查

為使本管理模組日後能更加完善，歡迎各位業者先進踴躍提供寶貴的意見與回饋，感謝您的參與！

問卷連結：<https://forms.gle/Eb39XbcmyGxxJs247>



如有相關問題請撥打客服電話

.....

客服電話：02-2752-1006 轉7

客服信箱：hoys@tfif.org.tw

服務時間：週一至週五9:00~12:00；13:00~18:00



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

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