

ไต้หวันบังคับใช้มาตรการจัดการเกี่ยวกับ GMP
การตรวจสอบบริเวณชายแดน และการแสดงฉลาก

ไต้หวันบังคับใช้มาตรการบริหารจัดการ 6 มาตรการ ได้แก่

1. ระเบียบสำหรับพระราชบัญญัติการจัดการความปลอดภัยสุขอนามัยของเครื่องสำอาง สารระเหย การเปลี่ยนแปลงที่สำคัญ ได้แก่
 - เปลี่ยนชื่อจาก “ระเบียบสำหรับควบคุมสุขอนามัยของเครื่องสำอาง” เป็น “พระราชบัญญัติว่าด้วยการจัดการสุขอนามัยความปลอดภัยของเครื่องสำอาง”
 - เพิ่มเติมคำจำกัดความของบุคคลซึ่งรับผิดชอบสำหรับการแจ้งผลิตภัณฑ์และการจัดทำไฟล์ข้อมูลผลิตภัณฑ์
 - เพิ่มเติมคำจำกัดความของแหล่งกำเนิดของเครื่องสำอาง
 - เพิ่มเติมคำจำกัดความของสถานที่ผลิต
 - ช้อยกเว้นเมื่อมีการจ้างเกษตรกรหรือเจ้าหน้าที่เทคนิคเพื่อควบคุมการผลิตเครื่องสำอาง
 - เพิ่มเติมการอธิบายขั้นตอนการปิดผนึกและเงื่อนไขของผู้ปฏิบัติงาน
 - ให้คำจำกัดความใหม่ในกรณีที่มีการฝ่าฝืนกฎระเบียบเกี่ยวกับการโฆษณาเครื่องสำอาง
2. วิธีการตรวจสอบบริเวณชายแดนสำหรับเครื่องสำอางนำเข้ามีสาระสำคัญคือ
 - เอกสารที่กำหนดประกอบด้วย ใบสมัคร สำเนาการสำแดงผลิตภัณฑ์ที่นำเข้า เอกสารอื่นที่เกี่ยวข้องกับการตรวจสอบอื่นๆ
 - วิธีการตรวจสอบ ได้แก่ การตรวจสอบ ณ บริเวณโรงงาน การสุ่มตัวอย่าง การตรวจสอบบรันต่อรุ่น
 - ความแตกต่างของผลิตภัณฑ์เมื่อเทียบกับผลของการตรวจสอบที่แตกต่างกัน
 - ไม่มีค่าธรรมเนียมในการตรวจสอบบริเวณชายแดน
3. กำหนดประเภทของเครื่องสำอางที่จะต้องเป็นไปตามหลักปฏิบัติที่ดีในการผลิต

ประเภทของเครื่องสำอาง	วันที่มีผลใช้
เครื่องสำอางที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ	1 กรกฎาคม 2567
เครื่องสำอางทั่วไปสำหรับทารก ที่ใช้บริเวณรอบตาและปาก	1 กรกฎาคม 2568
เครื่องสำอางทั่วไป (ยกเว้นเครื่องสำอางที่ใช้สำหรับทารก, ใช้บริเวณรอบตาหรือปาก)	1 กรกฎาคม 2569

4. ผู้ผลิตเครื่องสำอางที่ได้รับการยกเว้นการจดทะเบียนโรงงาน
 - สถานที่ผลิตสบู่นำด้วยมือ ที่พื้นที่ครัวหรือมีการใช้พลังงานความร้อนของอุปกรณ์การผลิตไม่ถึงค่ามาตรฐานตามที่ระบุไว้ในคู่มือการจัดการโรงงาน
 - สถานที่ผลิตดำเนินการเพียงแบ่งบรรจุเครื่องสำอางเท่านั้น
 - สถานที่ผลิตตั้งที่กล่าวข้างต้นยังต้องปฏิบัติตามมาตรฐานของโรงงานผลิตเครื่องสำอาง
5. หากเครื่องสำอางที่นำเข้าระบุว่าเป็น “เวชสำอาง” หรือใช้คำอื่นบนบรรจุภัณฑ์ และมีการควบคุมอยู่ในบริเวณ (ประเทศ) ที่เป็นแหล่งกำเนิด หรือประเทศที่จำหน่าย ระบุว่าเป็นผลิตภัณฑ์กึ่งยา จะต้องแสดงข้อความบนบรรจุภัณฑ์ว่า “ผลิตภัณฑ์นี้เป็นเครื่องสำอางไม่ใช่ยา”
6. กำหนดเอกสารสำหรับการเปลี่ยนแปลงข้อมูลการจดทะเบียนและข้อมูลการอนุญาตสำหรับเครื่องสำอางที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ

ที่มา : <https://chemlinked.com>