

第三弾！ Webセミナー 開催のご案内

P&Dパートナーズ株式会社 主催

緊急企画 (ウェビナー) 10月29日(木) 13:00~17:00

会場：三重本社よりZOOMでライブオンライン実施

来年実施される中国化粧品・化粧品原料 新管理制度が大幅変更！
御社の中国化粧品ビジネスの成否を左右しかねないリスクがあります

中国化粧品・化粧品原料 新管理制度「課題解決」セミナー

本年6月に「化粧品监督管理条例」が公布され、その後、NMPA(中国薬品监督管理局)より「化粧品ラベル管理弁法(意見募集案)」など立て続けに全8つの法規制・技術指導規範及び原則・目録(意見募集案)が公表され、9月28日にも「化粧品副作用モニタリング管理弁法」等、3つの意見募集案が更に公開されました。これら全11の運用細則によって来年からの管理制度の枠組みがほぼ確定しています。新制度では大きな変更点があり、多大な影響がありそうです。例えば、日本の化粧品の再分類、境内責任者の要求要件、化粧品と化粧品新原料の許認可方式、ラベル標識の規制等々、さまざまな変更があり、中国化粧品ビジネスにとって対応すべき「課題」がでてくるのが確実です。中国ビジネスでも先手必勝は必須です。その先手を取るために、事前に詳細な情報を入手して戦略戦術を構築し、すぐにでも動き出す必要があります。

御社の化粧品・化粧品原料ビジネスの中国展開において、「何を準備すべきか」「何をすべきか」、弊社14年間の中国化粧品事業サポートの経験とノウハウ、NMPAから独自に入手した最新極秘情報を合わせて、本セミナーでアドバイスを差し上げます。御社の中国ビジネスの成功を必ず導く「課題解決」セミナーにぜひともご参加ください。

参加 2大特典 無料進呈

(1)「化粧品・化粧品新管理制度法令集(意見募集案)」 製本対訳版

以下の7つの法令を一冊のデジタルブックにまとめて「無料贈呈」します。

「化粧登録管理弁法(意見募集案)」(7/21公布)、
「化粧品安全評価技術ガイドライン(意見募集案)」(7/29公布)、
「化粧品分類規則と分類リスト(意見募集案)」(7/29公布)、
「化粧品登録及び備案資料規範(意見募集案)」(8/28公布)、
「化粧品新原料登録及び備案(届出)資料に関する規範(意見募集案)」
(8/28公布)、
「化粧品効能効果の主張評価指導原則(意見募集案)」(9/1公布)、
「化粧品ラベル管理弁法(意見募集案)」(9/21公布)

※9/28公布の「化粧品生産品質管理規(意見募集案)」
「化粧品副作用モニタリング管理弁法(意見募集案)」
「化粧品抜き取り試験管理規範(意見募集案)」
は順次ご提供します。

(2)「新制度100の疑問Q&Aブックレット」 (8/26セミナー全解説内容掲載)

8/26開催【中国化粧品・化粧品原料 新管理制度セミナー 100の疑問に答えます】の解説内容をまとめたブックレット。
新制度への対応準備に必須情報が満載です。

P&Dパートナーズ株式会社

本セミナーで寄せられた日本企業のご意見をNMPAに報告！

本セミナーの開催のねらいとしては、ご参加者から寄せられた皆様・日本企業のご意見をNMPAへの報告があります。意見募集案によって、新制度の枠組みが固まりつつあります。ただし日本の皆様にとって、現実的には要求を満足できかねないような要件が見受けられます。皆様から教えて頂いて、P&Dが取り纏めて、NMPAへ提出し、改善してもらうように働きかけます。

セミナーのポイント

- 1 新管理制度の本格実施に向けてスタートしつつある現概況を紹介
- 2 新管理制度で現行制度より大幅変更となるポイントを解説
- 3 新制度実施でとくに混乱を引き起こしかねない制度内容を詳説
- 4 関連法令を読み解いた本セミナー情報から新制度への対応準備をスタート

P&Dパートナーズのご紹介

中国向け化粧品備案・許可取得／化粧品新原料登録実績
(2020年9月現在 日本国内でダントツの実績)

非特殊：5,500種以上

特殊：800種以上

化粧品新原料 3種 (2011年以降日本4アイテム中)

2007年の創業以来、日本のすべての主要化粧品メーカー様から、新たに中国へ輸出展開を図る中堅・小規模の企業様まで、お付き合い頂いています(総計200社以上)。中国向け化粧品輸出許認可に関するあらゆるサポートサービスをしておりまので、ご相談ください。

化粧品・化粧品新原料の許認可(登録)申請取得代行◆化粧品・化粧品新原料の届出(備案)取得代行◆化粧品・化粧品新原料の国内責任者(境内責任者)の代理◆当局による現地査察対応 化粧品国内責任者の品質管理システム構築のコンサル◆化粧品関連法規制・最新情報の提供「中国規制データバンク CRDB」他 オーダーメイドのあらゆるコンサルサービス

開催概要

開催方式 ZOOMオンライン(全国どこからでも参加可能です)

開催日時 2020年 10月29日(木) 13:00~17:00

会場 三重県津市三重大学キャンパス内 P&Dパートナー本社会議室

参加費 50,000円/人(税込)

CRDB(中国製品規制データバンク)会員(CRDB入会→ <https://www.pandd.jp/reg/form.php>)
あるいは同じ会社内で2名様以上参加の場合 47,000円/人(税込)

申込方法 当社のホームページ(<http://www.pandd.jp>)にある「お申し込みフォーム」からお申し込みください。
あるいは下記の申込用紙を弊社宛にFAXでお送りください。

※ お振り込みいただいた後、参加するインターネットのURLとパソコンの受講セッティングテスト等の方法をお知らせします。

受講料お支払い 当社より請求書が届き次第、請求書に記載されている当社指定の銀行口座にお振込みください。

● お振り込みいただいた後、参加するインターネットのURLとパソコンの受講セッティングテスト等の方法をお知らせします。

● キャンセル規定 参加申し込みをお取り消しされる場合は下記の金額を申し受けさせていただきます。
開催当日~7日前まで:全額、10日前まで: 50%、20日前まで: 30%

問い合わせ先

P&D パートナーズ株式会社 セミナー担当
(TEL.059-231-5488 FAX.059-231-5465 info@pandd.jp)
〒514-8507 三重県津市栗真町屋町1577番地 三重大学 地域イノベーション研究開発拠点 A204

10月29日(木) スケジュール (サイト開場・受付開始 12:30)

13:00~14:30 **Part 1 11の法規制・技術指導規範及び原則・目録(意見募集案)の全体構成の解説及び日本企業の対応準備のポイント**

董 培 (P&Dパートナーズ代表取締役 弊社中国製品法規制シニアコンサルタント)

1. 11の法規制・技術指導規範及び原則・目録(意見募集案)の概要説明
2. 新管理制度の下に日本企業が主に遵守する法規制内容の解説及び直面する課題
3. 日本企業の対応準備のポイント説明

14:30~14:45 休 憩

14:45~16:15 **Part 2 新管理制度での化粧品、化粧品新原料の中国登録、備案許可取得の実務について**

張 祖川 (弊社中国NMPA化粧品・化粧品原料許認可申請実務者シニアコンサルタント)

1. 新制度での化粧品、化粧品新原料の登録、備案の申請取得手順
2. 新制度での化粧品、化粧品新原料の登録、備案において申請資料の準備
3. 日本化粧品、化粧品新原料の中国登録、備案許可取得に主な注意点

16:15~16:25 休 憩

16:25~17:00 **Part 3 新制度に関する質問と回答(事前に質問をお送りいただきます)**

17:00 **終 了** (注: 詳細は変更することもあります)

お申し込みは当社サイト (<http://www.pandd.jp>) にアクセス、お申し込みページからお願いします。
あるいはFAXで下記の参加申込書をお送りください。 送信先 FAX 059-231-5465
(下記ご記入後スキャンして、info@pandd.jp までメール添付でお送りいただく方法もあります)



「中国化粧品・化粧品原料 新管理制度「課題解決」セミナー」参加申込書

参加費 50,000円(税込)/1名 (*CRDB会員あるいは同じ会社内で2名様以上参加の場合47,000円(税込)/1名)

私(たち)は(一般 ・ CRDB会員)です。 参加 _____ 人で参加費合計 _____ 円になります。

当社より請求書が届き次第、請求書に記載されている当社指定の銀行口座にお振込みください。その後参加URLをメールでお送りします。

■ ご参加者	氏名(1)	Eメール
(複数参加の場合)	氏名(2)	Eメール
勤務先等住所	〒	
組織名 & 所属部署名		
電話番号	FAX 番号	

参加者にはメールで参加するURLなどを事前に送ります。当社にご提供いただいた個人情報につきましては、本セミナー以外に使用することはありません。