

緊急企画!

P&Dパートナーズ株式会社 主催

御社はどのように
対応されますか?

Webセミナー 開催のご案内

(ウェビナー)

4月22日(木) 13:00~17:00

会場：三重本社よりZOOMでライブオンラインで開催

5月1日スタート!!

中国化粧品・化粧品原料新許認可制度

中国化粧品・化粧品原料 新許認可制度 実務セミナー

5月1日、遂に中国化粧品、化粧品新原料の新許認可制度がスタート!!

中国向け化粧品及び化粧品原料の備案(届出)、登録という許認可制度が大幅に変更されます。

新制度は、新規の化粧品の許認可取得に適用されるだけでなく、既に備案または登録を取得済の化粧品についても、製品執行標準や製品販売外包装ラベル写真の追加、さらに全て配合原料の原料コードの備案取得を求めるなど非常に大きな影響を及ぼします。

本セミナーでは、実務対応すべき内容を具体的にご紹介します。

●新制度のスケジュール

2021年5月1日より

- 新制度での化粧品備案と登録が開始。
- 2022年5月1日までに、既に備案と登録の化粧品は、製品執行標準や販売外包装等を提出。
- 製造者(申請者)より製品配合原料の由来(原料コード)の提出が開始。
- 美白、脱毛防止類化粧品には人体効能試験レポートの提出。

2022年1月1日より

- 登録申請または備案の際に、防腐・日焼け止め・着色・染毛・シミ取り美白効能効果を有する原料の安全関連情報の提供。
- シミ取り美白、抜け毛防止の化粧品の登録申請の際に、人体効能試験報告書の提出。
- 普通化粧品の年次報告書の提出。

2023年1月1日より

- 登録申請または備案の際に、すべての原料の安全関連情報の提出。
- 2023年5月1日までに、既に備案と登録済の化粧品には、製品の配合の全て原料に関する安全関連情報の追加の提出。

P&Dパートナーズ株式会社

P&Dパートナーズでは、中国化粧品許認可取得の実務担当者・張 祖川と李 冰が、つい先日、中国NMPA(中国化粧品、化粧品原料の許認可部門)審査機構による新管理許認可制度の専門家トレーニング研修を受け、合格証を取得しました。このトレーニング研修で得た、最新の情報及び実務手法をご紹介します。

セミナーのポイント

- 1 化粧品、化粧品新原料の新備案、登録許認可制度の全体像
- 2 化粧品、化粧品新原料の提出する申請資料
- 3 全ての化粧品配合原料の原料コードの取得について
- 4 製品執行標準についての説明
- 5 化粧品効能効果評価資料及び安全評価資料の作成について
- 6 化粧品動物試験(毒理試験)免除について
- 7 中国向け化粧品ラベル表示内容
- 8 化粧品境内責任者管理システム構築の要求
- 9 化粧品、化粧品新原料の中国NMPAプラットフォーム申請システム
- 10 化粧品、化粧品新原料の中国NMPAプラットフォームの申請内容入力

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	2021年 4月 22日(木) 13:00~17:00
参加費	47,000円/人(税込) CRDB(中国製品規制データバンク)会員(CRDB入会は→ 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 45,000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。 あるいは下面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	当社より受講証と請求書が届き次第、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。 ●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 パートナース株式会社 セミナー担当 (TEL.059-231-5488 FAX.059-231-5465 info@ipandd.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

スケジュール(ZOOM開場・受付開始12:30)

13:00	開演 ご挨拶 董 培 (P&Dパートナーズ代表取締役)
13:05~15:00	Part 1 中国化粧品、化粧品新原料新備案、登録制度の解説 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. 化粧品、化粧品新原料の新備案、登録許認可制度の全体像の説明 2. 化粧品、化粧品新原料の登録、備案許認可に提出する申請資料及び要求 3. 新許認可制度において化粧品配合原料コードの取得 4. 申請に提出しなければならない化粧品の製品執行標準の作成と要求 5. 化粧品効能効果評価資料及び安全評価資料の作成と要求 6. 化粧品動物試験(毒理試験)の免除
15:00~15:15	休憩
15:15~16:30	Part 2 中国化粧品、化粧品新原料新備案、登録制度の申請実務 李 冰 (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. 中国向け化粧品ラベル表示内容の作成要求 2. 化粧品、化粧品新原料の中国境内責任者管理システム構築についての説明 3. 化粧品、化粧品新原料の中国NMPAプラットフォーム申請システム 4. 化粧品、化粧品新原料の中国NMPAプラットフォームに申請内容の入力
16:30~17:00	Part 3 新備案、登録制度に関する質問と回答(事前に質問をお送りいただけます)
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・化粧品原料新許認可制度の実務セミナー」参加申込書

参加費 47,000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45,000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。

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/新原料登録実績 (2021年3月現在)

日本国内でダントツの実績

非特殊: 5,200種以上 **特殊: 600種以上** **新原料 4種** (2011年以降日本4アイテム中)

設立以来、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する小規模企業様まで、お付き合いいただいています。(200社以上)

◆化粧品・新原料の許認可(登録)申請取得代行 ◆化粧品・新原料の届出(備案)取得代行 ◆化粧品・新原料の境内責任者の代理 ◆中国現地査察の規定により境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「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

日本国内でのやり取りによって御社にワンストップで中国化粧品、化粧品新原料の備案、登録の許可の取得支援しております。