

中国向け化粧品/化粧品原料に関わるすべての日本企業が対象 中国国家薬品监督管理局 (NMPA) 実施 海外製造工場検査

NMPA海外工場検査官が
マスメディア報道の
日本化粧品製造工場検査
不合格の真相を明かす

同日で オンライン・会場
セミナー同時開催!!

開催日時 10:00~17:00 (受付開場9:30)

東京会場 **4月23日(火)** 主婦会館

大阪会場 **4月25日(木)** 大阪国際交流センター

招聘講師

中国国家薬品监督管理局 (NMPA)
化粧品海外工場検査検査官

本セミナーは円満に終了いたしました。
本セミナーのアーカイブ放送も提供可能ですので、
ご興味ございましたら、
画面をクリックしてお申込みください。

「海外製造工場現場検査官」来日

中国化粧品／化粧品原料海外製造工場検査官 による工場検査徹底解説

日本の中国向け化粧品／化粧品原料海外製造工場現場検査担当の
NMPA検査官が来日、講師として登壇

- 中国海外化粧品製造工場「フライト現場検査」のルール
- 日本化粧品製造工場への検査内容
- 製造工場検査の対応ポイント
- 質疑応答 等々 直接解説!!

中国化粧品「完全版安全評価レポート」の 実施と作成

中国向け化粧品の安全評価資料完全版について、
弊社・エグゼクティブコンサルタントが詳細に解説

「海外製造工場」検査が頻繁実施

事前準備対応に猶予なし

中国向け化粧品の海外製造工場検査制度によって、中国で市販されているすべての化粧品及びその原料の海外製造企業は、工場現場検査の対象になります。昨年11月から中国向け化粧品製造に関わる日本の中国向け化粧品及び化粧品原料の製造会社への海外製造工場検査が本格的に開始。今後、このような製造工場検査が頻繁に実施されることは確実視されています。中国市場で化粧品事業を展開されているあらゆる日本企業にとって、工場検査への備えが最優先になっているのは間違いありません。

「完全版安全評価レポート」実施

作成方法を徹底的に解明

本年5月から中国化粧品登録、備案(届出)の許認可の申請時、申請資料で「完全版安全評価レポート」を含むことが明確になっています。申請化粧品についての安全評価内容だけでなく、含有成分の安全性の根拠も求められます。その際、中国側の化粧品安全技術規範や文献資料だけでは不十分で、各成分の毒理学試験報告書の提出も求められています。さらに、化粧品と直接接触する容器や包装物についても安全評価資料の作成も不可欠です。この「完全版安全評価レポート」の作成方法に関して、徹底的に解明いたします。

セミナーのポイント

中国化粧品／化粧品原料海外製造工場検査官 による工場検査徹底解説

- 中国化粧品海外製造工場検査の制度
- 中国化粧品海外製造工場検査対象の選択
- 中国化粧品海外製造工場検査の検査内容
- 日本化粧品／化粧品原料製造会社の
中国化粧品海外製造工場検査への対応方法

中国化粧品「完全版安全評価レポート」の 実施と作成

- 中国化粧品「完全版安全評価レポート」提出制度
の実施スケジュール
- 化粧品「完全版安全評価レポート」の作成要求
- 化粧品「完全版安全評価レポート」の作成方法

開催日時

- 東京開催 4月23日(火) 10:00 ~ 17:00 (受付開場9:30) **同日 オンライン・会場 同時開催**
 主婦会館プラザエフ B2階・クラルテ JR・丸ノ内線・南北線「四ッ谷駅」
 アクセスWEBサイト: <http://plaza-f.or.jp/index2/access/> TEL:03-3265-8111
- 大阪開催 4月25日(木) 10:00 ~ 17:00 (受付開場9:30)
 大阪国際交流センター 3階・中会議室銀杏(いちよう) 近鉄線「大阪上本町駅」、千日前線・谷町線「谷町九丁目駅」
 アクセスWEBサイト: <http://www.ih-osaka.or.jp/access/> TEL:06-6773-8182

参加費 68,000円/人(税込) ※CRDB会員あるいは同会社内で2名様以上参加の場合 58,000円/人(税込)
 (オンライン・会場同額) ※会場参加は昼食のお弁当代を含みます。(同業者・コンサルティング関係の方のご参加はご遠慮願います)
※オンラインは1申込につき1名様のご受講ください(著作権の観点から1申込で複数の方のご受講はお受けしません)。

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。あるいは申込用紙にご記入後、弊社宛にFAXでお送りください。

受講料お支払い 当社より受講証(会場参加の場合)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。オンライン参加者は、入金確認後、参加URLを送ります。
 ● キャンセル規定 参加申し込みをお取り消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%

お問い合わせ先 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
 パソコン、タブレット等はセミナー中、ご利用いただけますが、録音、録画をご遠慮くださいますようお願いいたします。

事前質問受付 **送付先** info@pandd.jp **ご質問受付** **4月18日(木)まで(お1人様2件まで)** お願いします

セミナースケジュール(開場・受付開始9:30)

10:00 **開演 ご挨拶 董 培**(P&Dパートナーズ代表取締役)

10:05~12:00 **中国化粧品「完全版安全評価レポート」の実施と作成 張 祖川**(P&Dパートナーズ化粧品許認可申請実務エグゼクティブ・コンサルタント)
 1. 中国化粧品新管理制度概要 2. 中国化粧品備案(届出)、登録の許認可申請
 3. 中国化粧品「完全版安全評価レポート」の実施説明 4. 「完全版安全評価レポート」の作成内容と要求
 5. 「完全版安全評価レポート」の証明データ収集と編制 6. 「完全版安全評価レポート」提出に関する最新情報

12:00~13:00 ご昼食休憩(お弁当を用意しております)

13:00~16:00 **中国化粧品/化粧品原料海外製造工場検査官による工場検査徹底解説** 中国国家薬品监督管理局 (NMPA) 化粧品海外工場検査検査官
 中国語:日本語 逐次通訳付
 1. 中国海外化粧品/化粧品原料製造企業検査制度 2. 中国海外化粧品/化粧品原料製造企業検査機構紹介
 3. 中国海外化粧品/化粧品原料製造企業検査の現状と最新事情 4. 中国海外化粧品/化粧品原料製造企業検査対象の選択
 5. 中国海外化粧品/化粧品原料製造企業検査の検査内容 6. 中国向け化粧品/化粧品原料製造の日本企業の海外製造工場検査の対応方法及び注意点

16:00~16:15 休 憩

16:15~17:00 **Q&A 特別セッション** **さまざまなご質問を受け付けます。** (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、もしくは、右のQRコードをスキャンして、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)

「海外製造工場現場検査官」来日セミナー 参加申込書

申込日: ____年 ____月 ____日 (4.23 東京開催)に ____人 (4.25大阪開催)に ____人 の参加を申し込みます。
 (4.23 オンライン開催)に ____人 (4.25オンライン開催)に ____人 の参加を申し込みます。

参加費 68,000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58,000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。

■ 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	

オンライン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 (2024年2月現在)

非特殊:6,100種以上 **特殊:750種以上** **新原料6種** **日本国内でダントツの実績**

設立以来、多く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る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「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

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をしております。

本セミナーのお問い合わせ先: 三重本社 電話(代表)059-231-5488

リニューアル・オープン **中国規制データバンク(CRDB) ▶ <https://crdb.jp/>**

CRDBは2009年に開設後、中国市場に参入・拡販する際に避けては通れない法律・規定・技術規格を中心に、中国の製品安全・衛生・環境対応等の許認可取得に関するすべての情報をご案内してまいりました。この度、掲載する情報・内容を大幅に増やし、検索など使用できる機能を強化して、新CRDBとして開設する運びとなりました。この機会にぜひとも入会をご検討ください。