

(以下附錄節錄自中華人民共和國國家藥品監督管理局的網站，全文可參閱
<https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/qtggtg/20211126161950138.html>)

附錄

国家药监局关于贯彻执行《化妆品生产经营监督管理办法》有关事项的公告 (2021年第140号)

《化妆品生产经营监督管理办法》(国家市场监督管理总局令第46号,以下简称《办法》)已发布,自2022年1月1日起施行。为保证化妆品质量安全,促进化妆品产业健康发展,国家药监局现就贯彻执行《办法》有关事项公告如下:

一、关于化妆品生产许可

自2022年1月1日起,新办化妆品生产许可和许可证变更、延续,依据《办法》的规定执行。此前已取得的化妆品生产许可证在有效期内继续有效,具备儿童护肤类、眼部护肤类化妆品生产条件但未在生产许可证的生产许可项目中特别标注的,应当于2022年7月1日前更换新版化妆品生产许可证(式样见附件)。自2022年1月1日起,新开办仅从事配制化妆品内容物的企业,应当向所在地省、自治区、直辖市药品监督管理部门提出申请,取得化妆品生产许可证后方可生产;对于2022年1月1日前从事配制化妆品内容物的企业,应当于2023年1月1日前取得化妆品生产许可证。

二、关于化妆品生产管理

依据《办法》规定,化妆品注册人、备案人应当对2022年1月1日后生产的每批次产品留样并记录。留样应当保持原始销售包装且数量满足产品质量检验的要求。委托生产化妆品的,受托生产企业也应当按规定留样并记录。境外化妆品注册人、备案人应当对其进口中国的每批次产品进行留样,样品及记录交由其境内责任人保存。

三、关于化妆品经营管理

自2022年1月1日起,化妆品集中交易市场开办者、展销会举办者应当对2022年1月1日后入场的化妆品经营者建立档案;对于2022年1月1日之前入场的化妆品经营者,化妆品集中交易市场开办者、展销会举办者应当于2022年7月1日前完成对上述化妆品经营者建立档案工作。

自2022年1月1日起,化妆品展销会举办者应当在展销会举办前向所在地县级负责药品监督管理的部门报告展销会的时间、地点等基本信息。美容美发机构应当在其服务场所内显著位置展示其经营使用的化妆品的销售包装,方便消费者查阅化妆品标签的全部信息。

各级负责药品监督管理的部门要高度重视《办法》的学习宣贯工作,加大对本行政区域内化妆品生产经营者、化妆品执法人员的培训力度,加强对公众安全用妆知识的科普宣传,努力营造《办法》实施的良好社会氛围。

特此公告。

附件:化妆品生产许可证式样(正本、副本)

国家药监局
2021年11月26日



化妆品生产许可证

企业名称:

许可证编号:

统一社会信用代码:

生产许可项目:

住所:

法定代表人(负责人):

生产地址:

有效期至: 年 月 日

发证机关:

发证日期:

年 月 日

附件：2



化妆品生产许可证

(副本)

国家药品监督管理局监制

说明

1. 化妆品生产许可证分为正本、副本。正本、副本具有同等法律效力。国家药品监督管理局负责制定化妆品生产许可证式样。省、自治区、直辖市药品监督管理部门负责化妆品生产许可证的印制、发放等管理工作。药品监督管理部门制作的化妆品生产许可电子证书与印制的化妆品生产许可证书具有同等法律效力。
2. 化妆品生产许可证正本应当放在化妆品生产企业的醒目位置，副本用于记载化妆品生产企业有关事项的变更情况。
3. 化妆品生产许可证是化妆品生产企业从事化妆品生产活动的法定凭证。除发证机关按照法定程序吊销、撤销、注销外，任何单位和个人未经法定程序不得收缴、扣押，并不得伪造、变造、买卖、出租、出借、转让。
4. 化妆品生产许可证有效期内，申请人的许可条件发生变化，或者需要变更许可证载明事项的，应当向原发证的药品监督管理部门申请变更。原发证的药品监督管理部门应当在其化妆品生产许可证副本上载明生产许可变更情况。



化妆品生产许可证

(副本)

企业名称:

统一社会信用代码:

住所:

法定代表人(负责人):

生产地址:

许可证编号:

生产许可项目:

有效期至: 年 月 日

发证机关:

发证日期:

年 月 日

变更情况

事项:

(盖章)

年 月 日

变更情况

事项:

(盖章)

年 月 日

变更情况

事项:

(盖章)

年 月 日

变更情况

事项:

(盖章)

年 月 日

变更情况

事项:

(盖章)

年 月 日

事项:

(盖章)

年 月 日

事项:

(盖章)

年 月 日

事项:

(盖章)

年 月 日