|  |  |
| --- | --- |
| **化妆品良好生产规范(GMPC)认证申请资料** | |
| 化妆品GMP认证资料 | □企业所持有的工商营业执照复印件、化妆品生产许可证明（必要时）、注册证书（必要时）  □产品出口国家及申请认证依据  □产品生产线、班次及委托加工情况说明（适用时）；  □生产管理、质量管理文件目录及化妆品GMP认证要求的相关文件；如企业用于描述GMPC管理的主要文件，诸如：对公司组织结构、生产控制、检验放行活动描述的文件。  □生产场所的使用证明复印件（房屋、土地产权证明或租赁协议）   * 组织机构图、职责说明和技术人员清单； * 厂区周边环境图、总平面图、加工车间平面图、 GMPC覆盖的产品清单、产品描述；覆盖产品生产、加工工艺流程图及工艺说明； * 生产加工过程中执行的相关法律、法规和技术规范清单；产品标准目录   □近一年内质量监督、行业主管部门申请认证范围内产品检验报告复印件（检测报告应当是由经过国家相关部门认可的检验机构出具的，可以是国家质量监督抽查或企业委托送检的报告）。  □ 产品符合卫生安全要求的相关证据和自我声；（同附表）  □主要的生产设备和检测设备清单主要原料及来源。  □外包活动清单（必要时）  □证明生产环境条件符合要求的检测报告（如生产用水卫生质量检测报告、车间空气细菌总数检测报告、生产车间和检验场所工作面混合照度检测报告、车间空气洁净度检测报告等）。  □对多场所组织，还应提供“认证场所清单”。 |

**附件13**

**非特殊用途、特殊用途化妆品备案及注册清单**

（申请化妆品认证组织适用）

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 非特殊用途/特殊用途化妆品 | 备案/注册时间 | 有效期至 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

法定代表人（签字）

企业（章）

填表日期： 年 月 日

|  |
| --- |
| **产品符合卫生安全要求的自我声明**  （申请化妆品GMP认证组织适用）  本企业产品是否出口 口是 口 否 |
| 1．本企业生产 类产品 种，依据的产品标准和国家卫生标准是：  本企业的产品 出口国家 执行标准是  2．本企业产品已送检检验机构检验，质量、卫生各项指标全部合格。（见检验报告复印件）  3．本企业生产的产品配方中所用的原辅料符合相关规定。  4．本企业自愿申请化妆品良好生产规范认证，承诺在遵守国家法律法规、规章和相关国家或行业/专业/地方标准的基础上，建立化妆品良好生产规范，确保交付给消费者质量可靠、卫生安全的产品。  特此声明  法定代表人（签字）  企业（章） |
| 拟认证产品覆盖范围（申请化妆品GMP认证组织适用）（此表可复制）   |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | 产品名称 | 生产场所/车间 | 产品类型 | 年产量 | 年产值（万元） | 备注 | |  |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  |  |   1、产品类型： 一般液态单元、膏霜乳液单元、粉单元、气雾剂及有机溶剂单元、腊基单元、牙膏单元和其他单元（必要时，具体到产品）  2、出口产品单独填写 |