

일반화장품		특수화장품
护肤品(피부화장품) ○ 冲洗型面膜(마스크팩) ○ 洗面奶(클린저) ○ 洗发护发(샴푸/린스) ○ 沐浴露(바디클린저) ○ 面霜(로션) ○ 爽肤水(스킨) - 향수, 사워코롱(알코올≤10%) - 향수, 사워코롱(10%≤알코올≤75%) - 향수, 사워코롱(75%≤알코올) ○ 身体按摩膏(바디마사지크림) - 크림 - 오일 - 바디로션 - 에센스 ○ 眼霜(아이크림) - 아이크림 ○ 无纺布面膜(마사지팩) - 아이팩 - 모델링 팩 - 마스크팩 ○ 클렌징	彩妆品(색조화장품) ○ 彩妆品(메이크업) - 아이라이너 - 마스크라 - 립우버 ○ 眼部彩妆品(아이섀도우) ○ 护唇及唇部彩妆品(립스틱/립글로즈) ○ 香水(향수) ○ 洗手液(손세정액) ○ 指(趾)甲用品(네일화장품) - 손(발)톱 보호제, 메니큐어류 - 청결표백류 - 아세톤류 ○ 发蜡发乳产品(무스/헤어크림) - 일반두발용 - 왁스 - 젤 - 포마드 - 헤어에센스 ○ 안면접촉 두발용품 - 샴푸 - 린스 - 트리트먼트 - 스프레이 - 헤어도색용품	○ 防晒类(자외선차단류) - 基础检验(기초검사) - SPF和PA值 (자외선차단지수검사 및 자외선차단등급) ○ 美白祛斑类(미백/주근깨/기미제거-화이트닝) ○ 除臭类(냄새제거) ○ 脱毛类(제모제품) ○ 染发类(염색약) ○ 烫发类(파마약) ○ 健美类(건강/헬스화장품) ○ 美乳类(유방화장품) ○ 育发类(모발화장품) ○ 婴幼儿(유아화장품) ○ 儿童(아동화장품) ○ 孕妇化妆品(임산부화장품)

일반적으로 중국식품약품관리청(CFDA) 수입용 화장품(비특수용도)의 등록허가를 위해 준비해야 할 자료들은 다음과 같다.

1. <수입용 화장품의 기본정보> : 제품의 영문, 중문 명칭, 해외제조업체 영문, 중문명칭, 회사의 주소 및 연결방식, 중국 내 대리업체의 중문, 영문 명칭 및 주소, 연결방식
2. 승낙서 : 해외 제조업체는 중국업체에 의뢰 승낙시에는 우선 해외에서 서명의 진실성 및 승낙서의 원본과 번역사본 내용의 진실성을 공증해야 하며, 중국 업체는 승낙서 접수 공증 및 서명과 날인의 진실성을 공증해야 한다.
3. 샘플검사 : 일반제품은 시판 완전 포장상태 샘플 20 개를 제공하고, (단 같은 Lot 의 제품에 한한다(중량이 10g 보다 작은 제품은 총중량이 200g 이상의 수량의 샘플을 제공한다). 특수제품은 같은 Lot 의 샘플을 30 개 제공한다.

4. 제품처방 : INCI 표준조합처방, 매개 성분 함량 표시, 매개 성분 작용 표시

※. 이상의 자료는 가능한한 우선적으로 준비하고, 샘플 검사 전 필수 구비사항이다.

5. 제조공정의 소개 및 그림 : 제조공정의 제조조건(온도, 시간) 및 첨가공정에 대한 소개 자료

6. 판매허가 인증서 : 제품이 제조국가(구역) 내에서 판매를 허가 받은 인증문서

7. 업체품질기준 : 제품에 대한 사내 품질보증 및 검사방법, 예를들면 물리적 특성, 위생학 및 화학적 특성 등

8. 제품 안정성 위험물질 평가 : 특수한 원자재는 품질보증 증명서 혹은 농약 잔류 측정보고서를 제공해야 한다

9. 화장품 제조기준 합격 인증 : 단, 해외 화장품 업체가 의뢰 제조시 실재 제조업체의 ISO 품질인증서 혹은 GMP 인증서를 제공해야 한다. 사본 제출 시 반드시 제조당국 공증처에서 원본과 사본이 일치함을 공증해야 한다.

※. 주의사항은 다음과 같다.

(1) 신고절차는 허가서가 우선이다. 시간절약을 위하여 다른 서류 보다 허가서를 먼저 준비해야 한다. 기타 대부분 자료는 제품의 샘플 측정 후 준비해도 늦지 않기 때문이다.

(2) 일반화장품은 염색, 모발 재생, 파마, 미발, 자외선 차단, 약취 제거, 주근깨 제거(미백) 및 탈모 등을 제외한 화장품을 말한다. 일반과 특수용 화장품의 구분은 홍보효과로 구분하며, 제품의 성상(젤, 크림, 마스크)과 관계가 없다.

(3) 전체 기간은 4~6개월 정도 소요되며, 이는 제품의 샘플 측정 시부터의 시간이다.

단계		소요기간	준비자료 및 내용
제1단계	1차 심사	1 ~ 2 근무일	심사인원이 1차 심의하여 문제점 도출
제2단계	인허가 관련 계약	1 ~ 2 근무일	인허가 업무 의뢰 계약 체결
제3단계	승인서 등록	5~15 근무일	해외 업체 승낙서 서명 + 날인
			해외공동 + 영사관 레벨 부착
			국내 의뢰 승낙서 서명 + 날인
			승낙서 번역 + 국내 공증처 공증
제4단계	검사	40~60 근무일	동일 Lot 제품 샘플링 조합처방
제5단계	심사	25 ~ 30 근무일	판매허가 인증서
			제조기준 GMP 혹은 ISO
			제조기업 품질 표준 제품제조 공정
제6단계	허가서 발행	10 근무일	업무 접수통지서로 영수