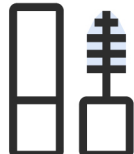
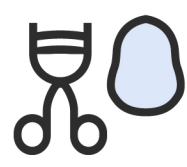
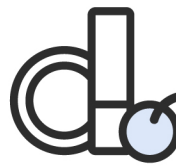
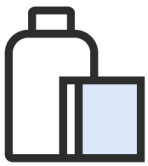


화장품 일본 수출절차서



식품의약품안전처



대한화장품협회

차례

2025 화장품 일본 수출절차서

1장	관련 규제 기관 및 법규	01
	규제 기관	01
	관련 법규	02
2장	수출 절차 개요	03
	화장품과 의약부외품의 수입 절차 개요	03
	화장품과 의약부외품의 수출 절차 개요	04
	화장품과 의약부외품의 수출 시 발생하는 수수료	05
3장	정의: 의약부외품(약용화장품), 화장품	07
	구분	07
	화장품과 약용화장품(의약부외품) 정의	07
	화장품 vs 약용화장품	08
	화장품과 약용화장품의 성분 표시 차이점	09
	화장품 및 의약부외품 라벨링 규정 및 주의사항	11
	제품 구분 사례	14
4장	효능·효과 범위	19
	의약부외품의 효능·효과 범위	19
	약용화장품의 효능·효과 범위	21
	신 지정 의약부외품의 효능·효과 범위	24
	화장품의 효능·효과 범위	26



5장	성분 관련 규정	29
	일본의 화장품 성분 관리 체계	29
	화장품 배합금지 성분	31
	화장품 배합한도 성분	32
	화장품 보존제	34
	화장품 자외선차단제 성분	36
	화장품에 사용할 수 있는 색소	37
	[둘째부 품목]	38
	[셋째부 품목]	39
	화장품에 배합 가능한 의약품 성분	40
	이른바 약용화장품 중의 유효성분 리스트	42
	의약부외품 원료 규격 2021	51
	<주의> 오로지 의약품에서만 사용되는 성분 리스트	52
	<주의> 의약품에 해당하지 않는 성분본질(원재료)리스트	53
6장	표시·광고	55
	관련 법령	55
	판매명 기재 관련 유의사항	56
	용기 등의 기재사항	59
	작은 용기에 들어 있는 화장품의 표시 특례	67
	타법에 의한 화장품의 표시 규제	68
	약용화장품의 유효성분을 함유한 화장품에서의 표시 기준 관련	76

광고 규제 체계	78
화장품 광고 규제(약기법)	79
화장품 광고 규제(해당성)	80
의약품 등 적정 광고 기준	80
화장품 등의 적정 광고 가이드라인	83
경품 표시법	85

7장 일본의 화장품 수입 절차 세부 87

화장품 제조판매업 허가와 제조업 허가 개요	87
화장품 제조판매업 허가 신청서 및 첨부 서류	91
화장품 제조업 허가 신청서 및 첨부 서류	98
화장품 외국 제조판매업자·외국 제조업자 신고	99
화장품 제조판매 신고	101
화장품 관련 업 허가의 표준 처리 기간	104

8장 일본의 의약부외품 수입절차 및 승인기준 105

일본의 의약부외품 수입 절차 개요	105
의약부외품 관련 업 허가의 표준 처리 기간	115
의약부외품, 화장품의 심사 등과 관련된 수수료	115
의약부외품 승인기준	119
화장품·의약부외품 등 홈페이지(化粧品・医薬部外品等ホームページ)	119
의약부외품 승인제도	125



의약부외품 신청 구분	126
의약부외품 제조판매 승인 흐름	126
의약부외품 신규 유효성분·첨가제 승인 신청	127
의약부외품 전례가 있는 유효 성분·첨가제의 승인 신청	129
제품 및 원료 안전성 시험법	130

9장 사후감사 131

법 위반시 처벌 규정	131
회수 정보 공개	131

10장 일본 화장품 관련 규정 135

일본 화장품 관련 규정	135
--------------	-----

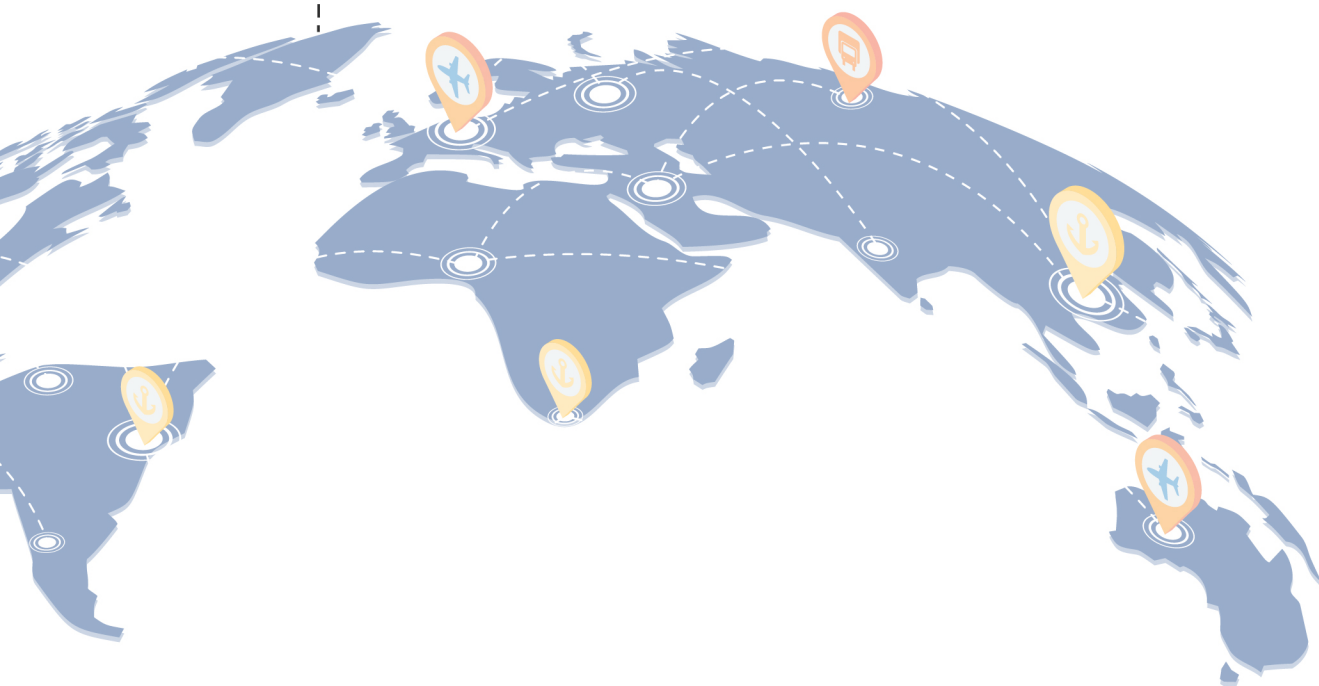
1장

관련 규제 기관 및 법규

규제 기관
관련 법규

01
02

2025 화장품 일본 수출절차서



01

관련 규제 기관 및 법규

규제 기관

- 일본 후생노동성(MHLW)은 의약품, 의약부외품, 의료기기 등과 함께 화장품의 안정성 유효성 확보 등 국민의 생명과 건강에 관련된 문제를 담당하고 있음
- 주로 법규 제·개정, 의약품·의료기기 승인 등의 업무를 하고 있음

〈참고〉 후생노동성



- 후생노동성 소개
 - 후생노동성(Ministry of Health, Labour and Welfare; MHLW)은 일본의 의약품 규제업무를 담당 (농림수산성 담당 동물 의약품 제외)하고 있으며, 그 중 의약식품국(Pharmaceutical and Food Safety Bureau; PFSSB)에서 의약품, 의료기기, 식품의 품질, 유효성, 안전성을 보장하기 위한 기능을 수행하며, 임상시험, 허가, 시판 후 안전조치(승인 및 인허가)를 담당함
- 홈페이지 : <https://www.mhlw.go.jp/index.html>
- 주소 : 〒100-8916 東京都千代田区霞が関1-2-2, 中央合同庁舎第5号館
- ※ 자료 : 일본 의약품허가제도 (2016년 12월, APEC 규제조화센터)

- 일본 PMDA(Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, 의약품, 의료기기 종합기구)는 후생노동성(MHLW) 산하의 독립행정법인으로 의약품 및 의료기기 등에 대한 승인 심사 등의 업무를 담당하고 있음
 - 실질적인 의약품 및 의료기기 심사 등의 업무는 PMDA(종합기구)에서 수행함

〈참고〉

의약품, 의료기기 종합기구(PMDA)



- 의약품, 의료기기 종합기구 소개
 - PMDA는 2001년 각료회의에서 승인된 특수법인 등 정리 합리화 계획을 받아 국립의약품식품위생연구소의료기기심사센터, 의약품부작용피해구제·연구진흥 조사기구 및 의료기기센터의 일부 업무를 통합하고, 독립 행정법인 의약품의료기기 종합기구법에 따라 2004년 4월 1일에 설립되어 업무를 시작하였음
 - 의약품의 부작용이나 생물유래 제품을 통한 감염 등에 의한 건강 피해에 대한 신속한 구제 (건강 피해 구제), 의약품 및 의료기기 등의 품질, 효능 및 안전성에 대한 임상시험에서 승인까지의 일관 체제로 지도·심사(승인심사), 시판 후의 안전성에 관한 정보의 수집, 분석, 제공(안전대책)하는 것을 통해 국민 보건 향상에 기여함을 목적으로 하고 있음
- 홈페이지 : <https://www.pmda.go.jp/index.html>
- 주소 : 〒100-0013 東京都千代田区霞が関3-3-2 新霞が関ビル
- ※ 자료 : PMDA 홈페이지

관련 법규

- 일본의 법령 체계는 우리나라와 유사하게 법 - 시행령 - 시행규칙으로 이루어져 있으며, 그밖에 후생노동성령 등으로 구성되어 있음
- 화장품에 대한 가장 중요한 법률은 「의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률」, 「시행령」, 「시행규칙」이 있음

• 의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律

https://elaws.e-gov.go.jp/search/elawsSearch/elaws_search/lsg0500/detail?lawId=335AC0000000145

• 의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률 시행령

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律施行令

https://elaws.e-gov.go.jp/search/elawsSearch/elaws_search/lsg0500/detail?lawId=336C00000000011

• 의약품, 의료기기 등의 품질, 효능 및 안전성 확보 등에 관한 법률 시행규칙

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律施行規則

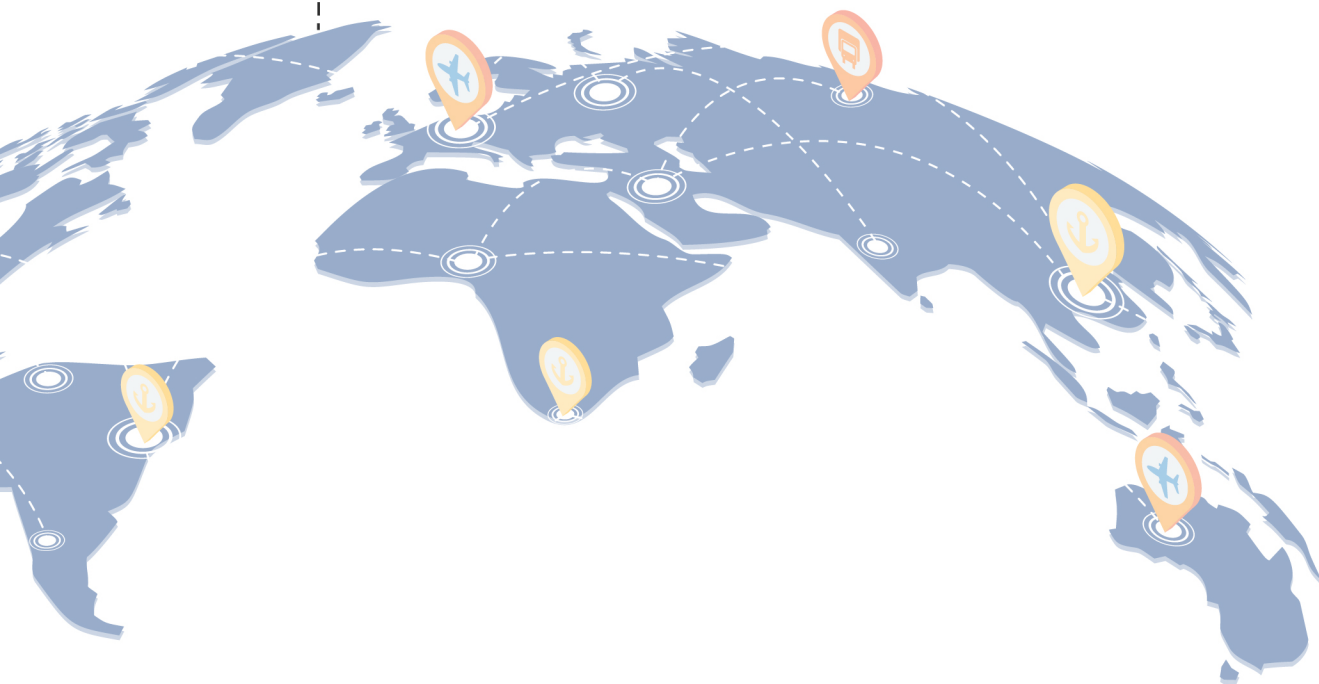
https://elaws.e-gov.go.jp/search/elawsSearch/elaws_search/lsg0500/detail?lawId=336M50000100001

*법령 국문 번역본은 글로벌규제조화지원센터 및 대한화장품협회 홈페이지에서 확인할 수 있습니다.

2장

수출 절차 개요

화장품과 의약부외품의 수입 절차 개요	03
화장품과 의약부외품의 수출 절차 개요	04
화장품과 의약부외품의 수출 시 발생하는 수수료	05



02 수출 절차 개요

화장품과 의약부외품의 수출 절차 개요

- 일본으로 제품을 수출할 때, 일본 세관에 제출해야 서류는 다음과 같음

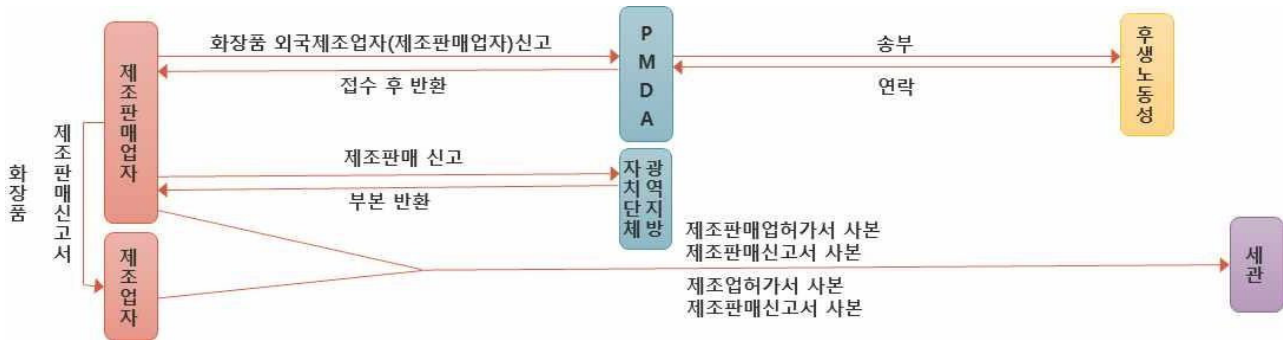
- 화장품

[제조 판매 업자] 또는 [제조업자] 허가증 사본과 [제조 판매 신고서] 사본을 제출해야 함

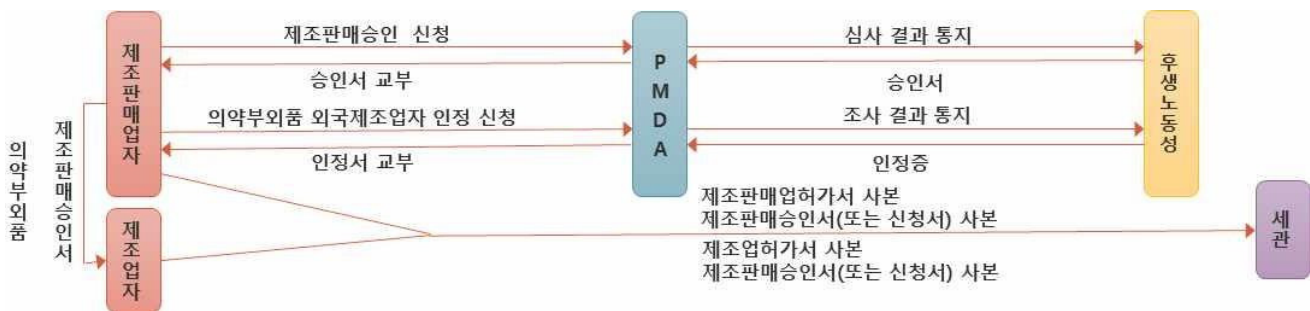
- 의약부외품

[제조 판매 업자] 또는 [제조업자] 허가증 사본과 [제조 판매 허가서] 사본을 제출해야 함

〈 화장품 수출 절차 개요 〉



〈 의약부외품 수출 절차 개요 〉



화장품과 의약부외품의 수출 절차 개요

- 일본으로 제품이 수출될 때, 세관에 제출해야 하는 서류와 작성 주체 등은 다음과 같음

〈 화장품 수출 절차 개요 〉

단계	절차 설명	주요 작성 서류	작성 주체
① 수출 준비	제품 사양, 시장조사, PMDA 확인	제품 사양서, 성분표, 제조소 정보	한국 제조사 / 수출업체
② 수입자(MAH) 지정	일본 내 책임판매업자 또는 대행사 선정	계약서, 위임장 등	한국 수출업체, 일본 MAH
③ 제품 등록 / 사전신고	제조판매업 등록, 외국 제조업자 신고 등	외국제조업자 신고서, 등록 신청서	일본 MAH
④ 수출입 신고	수출입 신고서 작성 및 제출	인보이스, 패킹리스트, MSDS	한국 수출업체, 관세사
⑤ 통관 및 라벨 검토	일본어 라벨 확인 및 부착	제품라벨, 라벨적합성검토서	일본 MAH, 수입 대행사
⑥ 유통 및 판매	일본 내 유통망 구축, 온라인 플랫폼 입점 등	없음 (내부계약)	일본 MAH, 유통업체

〈 의약부외품 수출 절차 개요 〉

단계	절차 설명	주요 작성 서류	작성 주체
① 수출 준비	제품 GMP 인증서, 성분표, 인증 등 준비	제품 사양서, GMP 인증서, 성분표	한국 제조사 / 수출업체
② 수입자(MAH) 지정	일본 현지 MAH (책임판매업자) 확보 (필수 요건)	계약서, 위임장	한국 수출업체, 일본 MAH
③ 제품 등록 / 사전신고	PMDA 등록, 외국제조업자 인증 등	등록 외국 서류(Dossier), 제조업자 인증서	일본 MAH
④ 수출입 신고	수출통관서류 제출	인보이스, 패킹리스트, 승인서 사본	한국 수출업체, 관세사
⑤ 통관 및 라벨 검토	라벨 부착, 표시 적정성 확인	제품 라벨, 성분표시서	일본 MAH, 수입 대행사
⑥ 유통 및 판매	보고 및 시판	후생노동성 보고서	일본 MAH, 유통업체

화장품과 의약부외품의 수출 발생하는 수수료

- 일본으로 화장품 및 의약부외품을 수출할 때 발생하는 수수료는 PMDA 및 정부 고시를 통한 공식 수수료와 실무상 발생하는 비공식 수수료로 나뉨.

〈 공식 수수료 〉

항목	수수료(JPY)	해당 품목	비고
PMDA 신고 수수료	337,300	화장품	PMDA에 사전 신고 시 발생
PMDA 등록 수수료	355,900	의약부외품	의약부외품 등록 심사 시
외국 제조업자 인증 수수료 (신규/현장)	Gov: 90,000 / PMDA: 143,900	의약부외품	화장품에는 적용되지 않음
외국 제조업자 인증 수수료 (신규/문서)	Gov: 90,000 / PMDA: 62,600	의약부외품	같은 이유로 화장품 미적용
인증서 발급 / 재발급	Gov: 19,700	의약부외품	화장품 미해당

*Gov: 정부(후생노동성) 수수료

※ 참고자료:

<https://globalregulatorypartners.com/wp-content/uploads/REGISTRATION-OF-COSMETICS-AND-QUASI-DRUGS-IN-JAPAN-V8.pdf>

<https://www.pmda.go.jp/files/000221706.pdf>

〈 비공식 수수료 〉

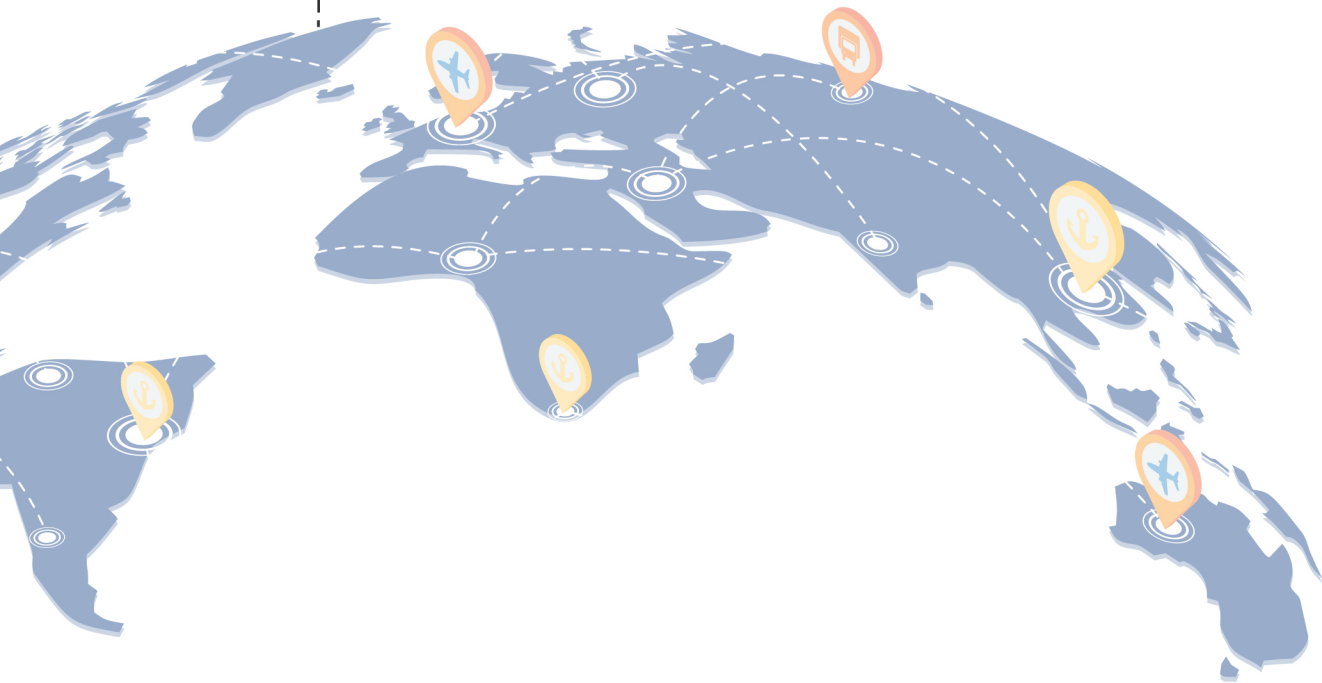
- 아래 수수료는 정부 고시에는 없지만, 수출 준비 과정에서 실무적으로 발생하는 비용임

항목	설명
라벨링 및 번역 비용	일본어 라벨 표기 및 성분표 번역에 필요한 비용
통관 수수료	수출입신고 및 세관 통관 시 관세사 비용 등
시험검사 비용	일본 내 시험기관에서 제품 안전성 및 성분 검사 비용
MAH/수입 대행 수수료	일본 내 책임판매업자 또는 수입 대행사 서비스 수수료
GMP 컨설팅 비용	의약부외품 수출 시 GMP 대응을 위한 외부 자문 비용
유통/입점 비용	온라인 또는 오프라인 유통채널 입점비, 마진 등

3장

정의: 의약부외품 (약용화장품), 화장품

구분	07
화장품과 약용화장품(의약부외품) 정의	07
화장품 vs 약용화장품	08
화장품과 약용화장품의 성분 표시 차이점	09
화장품 및 의약부외품 라벨링 규정 및 주의사항	11
제품 구분 사례	14



03

정의 : 화장품, 의약부외품(약용화장품)

구분

- 『의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률(의약품 의료기기 등법)』에서는 다음과 같은 4가지 카테고리로 분류하고 있음

의약품	<ul style="list-style-type: none"> 질병의 진단, 예방, 치료에 이용되는 것 의료용 의약품(처방전에 의한 지시가 필요한 것)과 일반인이 스스로 판단하여 사용할 수 있는 일반용 의약품으로 나뉘어져 있음
의약부외품	<ul style="list-style-type: none"> 인체에 대한 작용이 완화된 것으로 의료기기가 아닌 것. 후생노동대신이 지정하는 것 발모제, 염모제, 약용화장품 등 이외에 약사법 개정으로 인해 그 때까지 의약품으로 분류되었던 비타민제와 요소크림 등이 의약부외품에 새롭게 추가되었음
화장품	<ul style="list-style-type: none"> 인체에 대한 작용이 완화된 것으로 피부, 모발, 손톱 손질이나 보호, 착색, 부향(賦香)을 목적으로 이용되는 것
의료기기	<ul style="list-style-type: none"> 질병의 진단, 예방, 치료에 이용되는 기계 기기로 리스크에 따라 분류되고 있음

※ 자료 : 일본화장품공업회(JCIA) 웹사이트

<https://www.jcia.org/user/public/knowledge/glossary/cosmeceuticals>

화장품과 약용화장품(의약부외품) 정의

- 화장품과 약용화장품(의약부외품) 정의를 간단히 정리하면 다음과 같음.

항목	화장품	약용화장품(의약부외품)
정의	인체를 청결하게 하거나 피부·모발 등에 미용효과를 주기 위한 제품	화장품 효과 외에 여드름 방지, 미백, 탈취 등의 유효 성분을 함유
법적 분류	『의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률』 제2조	같은 법률 제2조, 다만 의약품은 아님

『의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률(의약품 의료기기 등법)』 제2조에서 화장품과 약용화장품(의약부외품)의 정의를 보다 자세히 확인할 수 있음

※ 자료:

<https://laws.e-gov.go.jp/law/335AC0000000145/>

- 『의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률(의약품 의료기기 등법)』이 개정되어 지금까지 「의약품」으로 분류되었던, 요소 크림 등이 새롭게 「의약부외품」으로 분류되어 「신지정의약부외품」이라고 불리고 있음

Q : “약용화장품”이라는 것은 의약부외품 안에 들어가 있는 카테고리인가요? 아니면 의약품부외품과 별도로 분리되어 있는 카테고리인가요?

A : “약용화장품”은 의약부외품 중에 하나입니다. 약기법 제2조 제2항의 의약부외품의 종류를 보면, “후생노동성 장관이 지정한 것”이 있습니다. 약용화장품은 바로 여기에 속합니다

약기법 제2조 제2항의 의약부외품 종류

- 멀미 등의 불쾌감 또는 입냄새 또는 체취 방지(구충청량제)
- 땀띠·지무름 등 예방(액취방지제)
- 탈모 방지, 육모 또는 제모(육모·양모제, 제모제)
- 사람 또는 동물 보건을 위해, 쥐, 파리, 모기, 벼룩 및 이와 유사한 생물 방제에 사용되는 것.
- 후생노동성 장관이 지정한 것.
 - 염모제
 - 퍼머넌트·웨이브용제

약기법 제2조 제3항의 사용 목적 외에, 여드름, 거칠어진 피부, 발진, 동상 등의 방지 또는 피부 또는 구강 살균 소독이라는 사용 목적도 동시에 가지고 있는 것.(약용 치약류, **약용 화장품***)
목욕용

*** 약용 화장품: 샴푸, 린스, 스킨로션, 크림·로션, 핸드크림, 화장용 오일, 팩, 약용 비누**

이 밖에 신규 지정·신규 범위의 의약부외품이 있다.

화장품 vs 약용화장품

항목	화장품	약용화장품(의약부외품)
성분 표시	전성분 표시 의무	유효성분만 필수, 나머지는 자율 (JCIA기준에 따라 표시 가능)
라벨	일반 화장품 표시	‘의약부외품(医薬部外品)’ 표시 필수
대표 예	보습제, 클렌저, 메이크업 등	미백 크림, 여드름 로션, 탈취제, 육모제 등

화장품과 약용화장품의 효과 차이?

✓ 화장품과 약용화장품의 효능·효과 차이

‘화장품’은 피부의 보습 및 청정 등 제품 전체로 그 효과를 기대할 수 있음

한편, 「약용화장품」은 화장품으로서의 기대 효과 이외에 피부의 여드름 방지, 미백, 탈취 등의 효과가 있는 ‘유효 성분’이 함유되어 화장품과 의약품의 사이에 위치하는 「의약부외품」으로 자리매김하고 있음

〈화장품과 약용화장품의 효능·효과 차이〉

〈예시 1〉 비누에서의 효능·효과 차이	화장품으로 분류되는 비누의 기능은 피부를 청정하게 하는 것이지만, 의약부외품으로 분류되는 약용 비누는 거기에 더해 피부 살균이나 소독 등의 효과를 기대할 수 있음
〈예시 2〉 스킨이나 로션 등에서의 효능·효과 차이	스킨케어용 기초화장품은 피부결 정돈 등을 목적으로 사용하는데, 의약부외품은 이 외에도 여드름 예방, 선탠으로 인한 기미, 주근깨 방지 등의 미백효과 등을 강조할 수 있음
〈예시 3〉 헤어 케어 용품에서의 효능·효과 차이	샴푸나 트리트먼트 등 헤어 케어용 화장품은 모발에 탄력을 주거나 두피를 청결하게 하여 비듬과 가려움증을 억제하는 효과가 있지만, 의약부외품에는 욕모, 얇은 모발 개선, 탈모 예방 및 발모 촉진 등의 효능을 기대할 수 있음

● 위 내용을 요약하면 다음과 같음

화장품 (표방 가능)	약용화장품 (표방 가능)
보습, 청결, 윤기, 향 부여	여드름 예방, 미백, 탈취, 땀띠 방지, 욕모 효과 등
물리적 기능 중심 설명	일정 허용 수준의 유효성분에 근거한 기능성 표현

※ 주의: 주름 개선, 피부 재생 등은 의약품 표현으로 간주될 수 있음

※ 자료:

일본화장품공업회(JCIA) 웹사이트

<https://www.jcia.org/user/public/knowledge/glossary/cosmeceuticals>

독립행정법인 제품평가 기술기반기구 화학물질 관리센터

<https://www.nite.go.jp/data/000103622.pdf>

화장품과 약용화장품의 성분 표시 차이점

구분 항목	화장품	의약부외품 (약용화장품 포함)
적용 법령	약기법	약기법
전성분 표시 의무	의무사항	의무 아님
표시 대상 성분	전성분 (모든 원료)	① 유효성분의 명칭 ② 후생노동대신이 지정한 성분의 명칭

※ 2000년 후생노동성 고시 제332호

https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=81aa1264&dataType=0&pageNo=1

- 「의약부외품」은 일본화장품공업회(JCIA) 등 업계 단체의 자주 기준(자발적 기준)으로 성분 표시를 하고 있음

〈참고〉

'의약부외품의 성분표시에 관한 일본화장품공업연합회 기본방침'

- 의약부외품 성분 표시에 관한 자주 기준
 - 일본화장품공업회(JCIA)에서는 의약부외품을 대상으로 한 성분 표시에 관한 자체 기준을 정하고 있음
 - 성분표시 대상 의약부외품은 아래 6종류임
 - 액취방지제
 - 천하분
 - 욱모제(양모제)
 - 제모제
 - 약용화장품(약용비누 제외)
 - 기피제 등
 - 표시를 하는 성분의 범위는 원칙적으로 의약부외품의 승인서에 기재된 모든 성분으로 되어 있지만, 기업 비밀 성분에 대해서는 기업의 판단으로 표시하지 않을 수 있다고 되어 있음
 - 표시를 하는 성분의 명칭에 대해서는 승인서에 기재된 성분명을 원칙으로 하고 있으나 별도의 간략명으로도 기재할 수 있음
 - 표시해야 하는 전체 성분은 '유효성분' 및 '기타 성분'의 2개 그룹으로 나누어 표시됨

〈 일본화장품공업회에서 발간한 가이드라인(자주 기준) 〉

- '의약부외품의 성분표시에 관한 일본화장품공업연합회 기본방침'
<https://www.jcia.org/user/business/guideline/>
- '의약부외품의 성분표시에 관한 일본화장품공업연합회의 기본방침' (2006년 3월 10일)
 医薬部外品の成分表示に係る日本化粧品工業連合会の基本方針 (平成18年3月10日)
<https://www.jcia.org/user/common/download/business/guideline/qdlnplan.pdf>
- 의약부외품의 성분표시에 사용하는 '성분명', '별명' 및 '간략명'과 관련된 표시 명칭의 작성 기본방침에 대하여 (2006년 3월 10일)
 医薬部外品の成分表示に使用する「成分名」、「別名」及び「簡略名」に係る表示名称の作成基本方針について (平成18年3月10日)
<https://www.jcia.org/user/common/download/business/guideline/qdlnplan.pdf>
- '의약부외품 간략명 작성 가이드라인' (2006년 3월 10일)
 医薬部外品簡略名作成ガイドライン (平成18年3月10日)
<https://www.jcia.org/user/common/download/business/guideline/qdlnkrgl.pdf>

화장품 및 의약부외품 라벨링 규정 및 주의사항

- 일본으로 화장품 및 의약부외품을 수출하거나 일본 내에서 제조·유통 시 준수해야 할 경우 라벨 필수 기재사항과 주의사항을 참고해야 함.

1. 화장품 라벨 필수 표시 항목 (일본어 표기 필수)

- 제품명 및 유형 (예: 로션, 크림 등)
- 정량 (ml 또는 g)
- 전성분 목록 (농도순 내림차순)
- 사용 방법
- 주의사항 (예: 눈에 들어가지 않게 주의 등)
- 제조·판매 책임자 이름 및 주소
- 로트번호
- 원산지
- 유통기한 또는 사용 권장 기한
- 재활용 마크 등 환경 관련 표시

2. 의약부외품 라벨 필수 표시 항목

- 제품명
- 제조판매업자 정보
- 제조업자 정보
- 성분
- 효능·효과
- 용법·용량
- 사용상의 주의사항
- 유통기한/유효기한
- 보관방법
- 제조번호

3. 라벨 광고 및 표현 주의사항 (공통)

- 의학적 효능, 치료 효과를 암시하는 표현은 금지
- “즉각 효과”, “의사 추천” 등 과장된 광고 문구 사용 불가
- 성분명은 JCIA 또는 PMDA 권장 명칭 사용
- 일본어 외 표기 병행 가능하나, 일본어가 주 표기여야 함
- 허가 받지 않은 효능·효과 문구 사용 시 법적 제재 가능
- 의약부외품의 경우, PMDA 광고 및 라벨링 심사 필요

4. 라벨 형식 요구 사항

- 글꼴 크기: 기본 최소 7포인트, 공간이 협소한 경우 4.5포인트까지 허용

- 30ml 이하 소용량 용기는 글꼴 크기 면제 가능
- 용량 단위: 반드시 “ml” 또는 “g”로 명확히 표시
- 읽기 쉽고 명확한 일본어 서체 사용 권장

5. 화장품 라벨링 예시:

① 일반 용량(>30ml)

제품명 및 유형: 시세이도 모이스처 밸런스 크림

정량: 45g

전성분: 정제수, 글리세린, 디프로필렌글라이콜, 세틸에틸헥사노에이트, 트레할로오스, 사이클로펜타 실록산, 페녹시에탄올, 카보머, 소듐하이알루로네이트, 향료, 디소듐이디티에이

사용 방법: 세안 후 적당량을 덜어 얼굴 전체에 부드럽게 펴 발라 흡수시켜 줍니다. 아침·저녁으로 사용하세요.

주의사항:

(1) 상처, 습진 등 피부에 이상이 있는 부위에는 사용하지 마십시오.

(2) 눈에 들어가지 않도록 주의하고, 들어갔을 경우 즉시 물로 씻어내십시오.

(3) 사용 중 피부에 붉은 반점, 부어오름, 가려움증 등의 이상이 나타나면 사용을 중지하고 피부과 전문의와 상담하십시오.

제조·판매 책임자 이름 및 주소: 주식회사 시세이도 도쿄도 주오구 긴자 7-5-5, 일본 로트 번호 (Lot No.): LOT: AB1234C

원산지: 일본 (Made in Japan)

유통기한 또는 사용 권장 기한: 2027년 03월 31일까지 (또는 개봉 후 12개월 이내 사용 권장)

재활용 마크 등 환경 관련 표시:



〈플라스틱 마크〉



〈종이 마크〉

② 10ml 이하 또는 비매품:

제품명: (예: A 크림 샘플) 제조판매업자: (예: ○○ 주식회사) 제조번호: (예: 12345678)

사용기한: (예: 2026.07.30 까지) 또는 개봉 후 사용기간 가격: (예: 증정품)

전성분 생략 가능

〈실제 예시〉



※上記 裏面表示は、「地の塩社」ナショナルブランドの記載例（実際の商品と異なる場合があります）

6. 의약부외품 라벨링 예시:

- 제품명: 손 소독제 (예: 알코올消毒液)
- 제조판매업자 정보: ○○주식회사, ○○주소, 전화번호
- 제조업자 정보: ○○공장, ○○주소 (해당되는 경우) 성분: 에탄올, 정제수, 글리세린 등
- 효능·효과: 손 세정, 살균, 소독
- 용법·용량: 적당량을 손에 덜어 문질러 씻어냅니다.
- 사용상의 주의사항:
 - 화기 주의, 흡입 금지, 눈에 들어가지 않도록 주의
 - 피부 이상 시 사용 중지
 - 영유아의 손이 닿지 않는 곳에 보관
 - 유통기한/유효기한: 2026년 1월 1일
 - 보관방법: 직사광선을 피하고 서늘한 곳에 보관 제조번호: 123456789

※ 참고 가능한 공식 웹사이트 및 자료

일본 화장품 라벨링 규정

<https://www.chinoshiosya.com/news/feature/oem-back-side-display-rules-guidelines/>

제품 구분 사례

- ▲ 주름 관련 제품, ▲ 미백 관련 제품, ▲ 손발톱 관련 제품, ▲ 자외선차단제가 의약품, 의약부외품, 화장품 중 어느 구분에 해당하는지에 대해서는 아래 자료를 참고

〈참고〉

제품 구분 사례

• 주름 관련 제품

- 주름 관련 효능·효과를 표방할 경우에는 약기법 규제 대상이 되며, 성분과 효능·효과에 따라 의약품, 의약부외품, 화장품으로 구분됨
- 의약품의 경우, 허가 받은 것이 주사약 1개 품목뿐이고 유효 성분은 A형 보툴리눔 독소이며 효능은 미간 눈꼬리 표정 주름 치료임
- 의약부외품의 경우, 3 종류의 유효 성분이 허가를 받았으며 효능은 주름 개선인데, 현재 많은 기업의 제품이 출시되어 있음
- 화장품의 경우, 제제의 물리적 보습 작용을 바탕으로 주름 평가 가이드라인에 따라 시험을 실시한다면 건조 잔주름 효능을 표시할 수 있음

① 의약품

유효성분	A형 보툴리눔 독소 A 型ボツリヌス毒素
용법	근육내 주사
효과	미간, 눈꼬리의 표정 주름* * 65세 미만 성인

② 의약부외품

유효성분	삼불화 아이소프로필 옥소프로필 아미노카보닐 피롤리딘카보닐 메틸프로필 아 미노카보닐 벤조일 아미노아세트산 나트륨 (닐원) 三フッ化イソプロピルオキソプロピルアミノカルボニルピロリジンカル ボニルメチルプロピルアミノカルボニルベンゾイルアミノ酢酸ナトリウ ム (ニールワン)
용법	외용
효과	주름을 개선한다.
유효성분	레티놀 レチノール
용법	외용
효과	주름을 개선한다.

유효성분	나이아신아마이드ナイアシナムド
용법	외용
효과	주름을 개선한다.

③ 화장품

용법	외용
효과	건조 잔주름* * 일본향장품학회의 화장품 기능 가이드라인의 신규 효능 취득을 위한 주름 평가 가이드라인에 따른 평가 ※ 신규 효능 취득을 위한 항주름 제품 평가 시험 가이드라인 新規効能取得のための抗シワ製品評価試験ガイドライン http://www.jcss.jp/journal/guideline.html http://www.jcss.jp/journal/contents_guideline1.pdf

• 미백 관련 제품

- **의약품**의 경우, 유효 성분은 아스코르빈산, 트라넥삼산이 있으며, 용법은 “내복”임
- **의약부외품**의 경우, 다수의 유효 성분이 있음
- 화장품의 경우, 미백에 해당되는 제품 종류는 없지만 물리적인 자외선 차단 효과가 있는 제품은 햇빛으로 인한 기미·주근깨를 막아준다고 소구할 수는 있음

① 의약품

유효성분	아스코르빈산 アスコルビン酸
용법	내복
효과	간반 기미·주근깨·염증 후 색소 침착* * 비타민C 결핍 또는 대사 장애가 관련되었다고 추정된 경우

유효성분	트라넥삼산 トラネキサム酸
용법	내복
효과	기미

② 의약부외품

유효성분	알부틴, 비타민C유도체, 캐모마일ET, 트라넥삼산, 태반 추출물, 코직산, 리놀레산S, 니코틴산아미드, 4-메톡시 살리실산 칼륨염, 마그노리그난, 아데노신인산2나트륨OT 등アルブチン、ビタミンC誘導体、カモミラET、トラネキサム酸、プラセンタエキス、コウジ酸、リノール酸S、ニコチン酸アミド、4-メトキシサリチル酸カリウム塩、マグノリグナン、アデノシン-リン酸二ナトリウムOT等
용법	외용
효과	멜라닌 생성을 억제하고, 기미, 주근깨를 방지한다.

③ 화장품

화장품에는 미백에 해당되는 종류가 없음. 단, 자외선을 물리적으로 막아주는 효과가 있는 제품의 경우, 효능·효과로 『햇볕으로 인한 기미, 주근깨를 방지한다』라고 소구할 수 있음

• 손발톱 관련 제품

- 약기법에 따른, 매니큐어, 젤네일, 손발톱 강화제, 네일 리무버 등 손발톱에 사용하는 제품에 대해 예전부터 매니큐어, 손발톱 강화제, 네일 리무버 등 손발톱에 직접 사용하는 제품은 화장품으로 취급되어 왔음

- 젤네일

- 젤네일은 아름다움과 매력을 증대할 목적으로 손발톱 위에 베이스젤, 컬러젤, 탑젤을 순서대로 바르는 것을 말함

① 베이스젤은 직접 손발톱에 바르므로 화장품에 해당됨

② 컬러젤이나 탑젤의 경우, 그 사용법 등이, 베이스젤을 경화시킨 인조 손발톱에 바르는 형태이므로, 직접 손발톱에 바르지 않는 것이 분명한 경우 화장품에 해당되지 않음. 단, 명칭이 컬러젤이나 탑젤이라 하더라도, 사용법 등을 보았을 때, 직접 손발톱에 바르지 않는다는 것이 분명하지 않을 경우, 화장품에 해당됨

• 자외선차단제

- 의약부외품에는 약용화장품 종류 중 하나로 자외선차단제가 있음. 단, 자외선흡수제나 산란제는 유효성분이 아니라 첨가제로 보기 때문에, 유효성분에 해당되는 것은 소염이나 미백 효과를 갖는 성분임

- **화장품**은 배합 성분으로 자외선흡수제나 산란제가 배합된 경우에는 그 물리적 효과를 근거로 효능을 표방할 수 있음

① 의약부외품

약용화장품 종류에 자외선차단제가 있음

효능·효과 : 햇볕이나 눈에 타서 피부가 거칠어지는 것을 방지한다. 멜라닌 생성을 억제하고, 기미, 주근깨를 방지한다.

이 효능·효과에 대응하는 유효 성분으로, 소염, 미백 효과가 있는 성분을 들 수 있음

한편, 자외선 흡수제·산란제는 유효 성분이 아니라, 첨가제로 배합함*

* 화장품 효능·효과인 “햇볕에 타는 것을 방지한다” 등도 표방할 수 있음

② 화장품

제품 종류에 관한 규정은 없음

효능·효과 : 햇볕에 타는 것을 방지한다. 햇볕에 타서 생기는 기미·주근깨를 방지한다.

배합 성분인 자외선 흡수제·산란제의 물리적 효과를 표방할 수 있음

Q : 자외선차단제의 일본 인허가시 자외선 차단 지수(SPF) 테스트 결과를 일본 후생성 (MHLW)에 제출해야 합니까?

A : SPF 테스트 결과는 의약부외품 승인 신청이나 화장품 신고서에 포함될 필요가 없습니다. 즉, 후생성(MHLW)에 SPF 테스트 결과(데이터)를 제출할 필요가 없습니다.

참고로 SPF 표기에 대해서는 일본화장품공업회(JCIA)가 정한 자율 기준을 따르면 됩니다. 즉, SPF 측정법은 ISO 24444, UVA 방지 효과 측정은 ISO 24442, 내수성 측정은 ISO 18861에 따라 측정하면 됩니다.

※자료:

일본화장품공업회(JCIA) 인터뷰 및 웹사이트

<https://www.jcia.org/user/business/guideline/spf>

※ 일본 화장품 라벨링 규정

<https://www.chinoshiosya.com/news/feature/oem-back-side-display-rules-guidelines/>

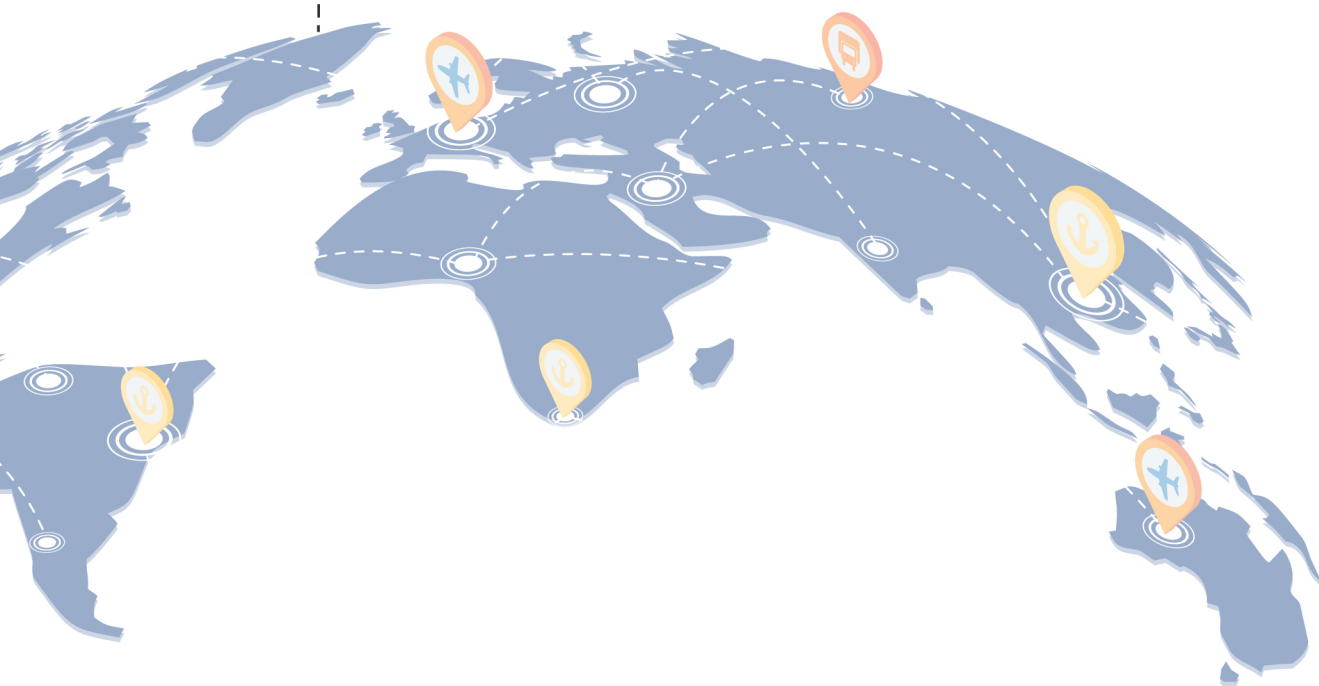
※ 화장품 표기 및 주의사항

<https://shop.insatsu-net.com/knowledge-qi-cosme>

4장

효능·효과 범위

의약부외품의 효능·효과 범위	19
약용화장품의 효능·효과 범위	21
신 지정 의약부외품의 효능·효과 범위	24
화장품의 효능·효과 범위	26



04 효능·효과 범위

의약부외품의 효능·효과 범위

- 의약부외품이란 다음 각 호에 제시하는 것이 목적으로 되어 있으며, 인체에 대한 작용이 완화된 것이며, 기계, 기구 등이 아닌 것 및 이들에 준한 것이며 후생노동 장관이 지정하는 것을 말함. 단, 이들 사용목적 외에 의약품으로 규정되어 있는 용도로 사용되는 것도 함께 목적으로 되어 있는 것을 제외함

- 의약부외품의 종류, 사용목적, 제형 및 효능·효과는 아래 표를 참조

※ 자료: 후생노동성 웹사이트

의약품 등 적정 광고기준의 해설 및 유의사항 등에 대하여 (医薬品等適正広告基準の解説及び留意事項等について)

<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-iyakushokuhinkyoku/0000179263.pdf>

〈의약부외품의 효능·효과 범위〉

의약부외품의 종류	사용목적의 범위와 원칙적인 제형		효능·효과의 범위
	사용목적	주된 제형	효능·효과
1. 구중청량제 口中清涼剤	구역질 기타의 불쾌감의 방지를 목적으로 하는 내복제이다.	환제(가루), 판상(板狀, 널빤지처럼 생긴)제형, 트로치제(입안에서 녹는), 액제.	구취, 기분불쾌
2. 액취방지제 腋臭防止剤	체취 방지를 목적으로 하는 외용제이다.	액제, 연고제, 에어로솔제, 산제(가루), 스틱 모양인 것.	액취, 피부 한(汗)취, 제한
3. 천화분 てんか粉類	땀띠, 짓무름 등의 방지를 목적으로 하는 외용제이다.	외용 산포제	땀띠, 기저귀에 의한 피부염증, 짓무름, 살의 쏘린 살갓, 면도에 의한 거칠어진 피부
4. 육모제(양모제) 育毛剤(養毛剤)	탈모방지 및 육모를 목적으로 하는 외용제이다.	액제, 에어로솔제	육모, 박모, 가려움, 탈모예방, 모생촉진, 발모촉진, 비듬, 병후·산후의 탈모, 양모
5. 제모제 除毛剤	제모를 목적으로 하는 외용제이다.	연고제, 에어로솔제	제모
6. 염모제 (탈색제, 탈염제) 染毛剤 (脱色剤、脱染剤)	모발의 염색, 탈색, 또는 탈염을 목적으로 하는 외용제이다. 모발을 단지 물리적으로 염모하는 것은	분말상, 타형상(打型狀), 액상, 크림상제형, 에어로솔제	염모, 탈색, 탈염

의약부외품의 종류	사용목적의 범위와 원칙적인 제형		효능·효과의 범위
	사용목적	주된 제형	효능·효과
	의약부외품에는 해당하지 않는다.		
7. 퍼머넌트·웨이브용제 パーマメント・ウェーブ用剤	모발의 웨이브 등을 목적으로 하는 외용제이다.	액상, 연상(練狀, 부드러운), 크림상, 분말상, 타형상(打型狀) 제형, 에어로솔제	모발에 웨이브를 갖게 하고 유지한다. 곱슬머리 또는 웨이브 모발을 펴고 유지한다.
8. 위생솜류 衛生綿類	위생용으로 제공되는 것이 목적으로 되어 있는 솜류(지면(紙綿)류를 포함한다.)이다.	솜류, 가제(거즈)	생리처리용품에 대해서는 생리처리용, 청정용 솜류에 대해서는 유아의 피부·구강의 청정·청식(淸拭) 또는 수유시의 유두·유방의 청정·청식, 눈, 국부, 항문의 청정·청식
9. 욕용제 浴用剤	원칙적으로 그 사용방법이 욕조 안에 투입해서 사용되는 외용제이다. (욕용비누는 욕용제에는 해당하지 않는다.)	산제, 과립제(동글고 잔 알갱이), 정제(알약), 연(軟, 부드러운) 캡슐제, 액제	땀띠, 살결이 쉽게 거칠어지는 체질, 타박상, 어깨 결림, 뱀, 신경통, 습진, 가벼운 동상, 치질, 냉증, 요통, 류머티즘, 피로회복, 톤 살갓, 산전산후 냉증, 여드름
10. 약용화장품 (약용비누를 포함한다)薬用化粧品 (薬用石けんを含む)	화장품으로서의 사용목적과 함께 갖는 화장품과 유사한 제형의 외용제이다.	액제, 크림제, 젤리상 제형, 고형, 에어로솔 제	별개 (아래 별도 표 참조)
11. 약용치약류 薬用歯みがき類	화장품으로서의 사용목적과 갖는 통상의 치약류와 유사한 제형의 외용제이다.	페이스트상, 액상, 분말상 제형, 고형, 윤제(潤製)	이를 하얗게 한다, 입안을 정화한다, 입안을 상쾌하게 한다. 치주염(치조농루)예방, 치육(잇몸)염 예방, 치석의 침착을 방지한다. 충치를 방지한다. 충치의 발생 및 진행의 예방, 구취방지, 담배진 제거.
12. 기피제 忌避剤	파리, 모기, 벼룩 등의 기피를 목적으로 하는 외용제이다.	액상, 스틱모양, 크림상 제형, 에어로솔제	모기(성충), 부요(파리랫과의 곤충), 침파리, 벼룩, 집좀진드기, 빈대 등의 기피
13. 살충제 殺虫剤	파리, 모기, 벼룩 등의 구제 또는 방지의 목적을 갖는 것이다.	매트, 선향(線香, 향료) 가루를 가늘고 긴 선 모양으로 만들어 풀로 굳힌 향), 분제, 액제, 에어로솔제,	살충. 파리, 모기, 벼룩 등의 위생해충의 구제 또는 방지

의약부외품의 종류	사용목적의 범위와 원칙적인 제형		효능·효과의 범위
	사용목적	주된 제형	효능·효과
		페이스트 상 제형(약품의 분말을 비교적 많이 포함하여 만든 연고)	
14. 살서제 殺虫剤	쥐의 구제 또는 방지의 목적을 갖는 것이다.		살서. 쥐의 구제, 살멸 또는 방지.
15. 소프트콘택트 렌즈용소독제 ソフトコンタクト レンズ 用消毒剤	소프트 콘택트렌즈의 소독을 목적으로 하는 것이다.		소프트콘택트렌즈의 소독

약용화장품의 효능·효과 범위

- 약용화장품의 효능·효과 범위는 아래 표를 참조

〈약용화장품의 효능·효과 범위(薬用化粧品の効能又は効果の範囲)〉

종류	효능·효과
1. 샴푸 シャンプー	<p>ふけ、かゆみを防ぐ。 毛髪・頭皮の汗臭を防ぐ。 毛髪・頭皮を清浄にする。 毛髪・頭皮をすこやかに保つ。or 毛髪をしなやかにする。</p> <hr/> <p>비듬·가려움을 방지한다. 모발·두피의 땀 냄새를 방지한다. 모발·두피를 청정하게 한다. 모발·두피를 건강하게 유지한다. or 모발을 탄력이 있게 한다.</p>
2. 린스 リンス	<p>ふけ、かゆみを防ぐ。 毛髪・頭皮の汗臭を防ぐ。 毛髪の水分・脂肪を補い保つ。 裂毛・切毛・枝毛を防ぐ。 毛髪・頭皮をすこやかに保つ 毛髪をしなやかにする。</p> <hr/> <p>비듬·가려움을 방지한다. 모발·두피의 땀 냄새를 방지한다. 모발의 수분·지방을 보충하고 유지한다. 열모(裂毛)·절모(切毛)·머리카락이 갈라지는 것을 방지한다. 모발·두피를 건강하게 유지한다. 모발을 탄력이 있게 한다.</p>

종류	효능·효과
3. 화장수 化粧水	<p>肌あれ。あれ性。 あせも・しもやけ・ひび・あかぎれ・にきびを防ぐ。 油性肌。 かみそりまけを防ぐ。 日やけによるしみ・そばかすを防ぐ。(注) 日やけ・雪やけ後のほてりを防ぐ。 肌をひきしめる。肌を清浄にする。肌を整える。 皮膚をすこやかに保つ。皮膚にうるおいを与える。</p> <hr/> <p>거칠어진 피부. 피부가 쉽게 거칠어지는 체질. 땀띠·가벼운 동상·튼 살갓·여드름을 방지한다. 유성피부. 면도에 의하여 피부가 거칠어지는 것을 방지한다. 햇볕에 탄 것에 의한 기미·주근깨를 방지한다.(주의1) 햇볕에 탄 후·눈에 탄 후의 달아오름. 피부를 수렴시킨다. 피부를 청정케 한다. 피부를 곱게 한다. 피부를 건강하게 유지한다. 피부에 촉촉함을 준다.</p>
4. 크림, 유액, 핸드크림, 화장용 기름 クリーム、 乳液、 ハンドクリーム、 化粧用油	<p>肌あれ。あれ性。 あせも・しもやけ・ひび・あかぎれ・にきびを防ぐ。 油性肌。 かみそりまけを防ぐ。 日やけによるしみ・そばかすを防ぐ。(注) 日やけ・雪やけ後のほてりを防ぐ。 肌をひきしめる。肌を清浄にする。肌を整える。 皮膚をすこやかに保つ。皮膚にうるおいを与える。 皮膚を保護する。皮膚の乾燥を防ぐ。</p> <hr/> <p>거칠어진 피부. 피부가 쉽게 거칠어지는 체질. 땀띠·가벼운 동상·튼 살갓·여드름을 방지한다. 유성피부. 면도에 의하여 피부가 거칠어지는 것을 방지한다. 햇볕에 탄 것에 의한 기미·주근깨를 방지한다.(주의1) 햇볕에 탄 후·눈에 탄 후의 달아오름. 피부를 수렴시킨다. 피부를 청정케 한다. 피부를 곱게 한다. 피부를 건강하게 유지한다. 피부에 촉촉함을 준다. 피부를 보호한다. 피부의 건조를 방지한다.</p>
5. 면도용제 ひげそり用剤	<p>かみそりまけを防ぐ。 皮膚を保護し、ひげをそりやすくする</p> <hr/> <p>면도에 의하여 피부가 거칠어지는 것을 방지한다. 피부를 보호하고 면도하기 쉽게 한다.</p>

종류	효능·효과
6. 자외선 차단제 日やけ止め剤	<p>日やけ・雪やけによる肌あれを防ぐ。 日やけ・雪やけを防ぐ。 日やけによるしみ・そばかすを防ぐ。(注) 皮膚を保護する。</p> <hr/> <p>햇볕에 타거나 눈에 타서 피부가 거칠어지는 것을 방지한다. 햇볕에 타거나 눈에 타는 것을 방지한다. 햇볕에 탄 것에 의한 기미·주근깨를 방지한다.(주의1) 피부를 보호한다.</p>
7. 팩 パック	<p>肌あれ。あれ性。 にきびを防ぐ。 油性肌。 日やけによるしみ・そばかすを防ぐ。(注) 日やけ・雪やけ後のほてりを防ぐ。 肌をなめらかにする。 皮膚を清浄にする。</p> <hr/> <p>거칠어진 피부. 피부가 쉽게 거칠어지는 체질. 여드름을 방지한다. 유성피부. 햇볕에 탄 것에 의한 기미·주근깨를 방지한다.(주의1) 햇볕에 탄 후·눈에 탄 후의 달아오름. 피부를 매끈매끈하게 한다. 피부를 청정케 한다.</p>
8. 약용비누 (세안제 포함) 薬用石けん (洗顔料を含む)	<p><殺菌剤主剤> (消炎剤主剤をあわせて配合するものを含む) 皮膚の清浄・殺菌・消毒。 体臭・汗臭及びにきびを防ぐ。 <消炎剤主剤のもの> 皮膚の清浄、にきび・かみそりまけ及び肌あれを防ぐ。</p> <hr/> <p><살균제주제(소염제주제를 함께 배합하는 것을 포함한다.)> 피부의 청정·살균·소독 체취·땀 냄새 및 여드름을 방지한다. <소염제 주제인 것> 피부의 청정, 여드름·면도에 의하여 피부가 거칠어지는 것 및 피부가 거칠어지는 것을 방지한다.</p>

주의1) 작용메커니즘에 따라서는 ‘멜라닌의 생성을 억제하고, 기미, 주근깨를 방지한다.’도 인정된다.

주의2) 상기에 상관하지 않고 화장품의 효능범위만을 표방하는 것은 의약부외품으로서는 인정되지않는다.

신 지정 의약부외품의 효능·효과 범위

- 1999년에 새롭게 의약부외품으로 지정된 것(다음에 열거된 것으로 인체에 대한 작용이 완화된 것)으로 신 지정 의약부외품의 효능·효과 범위는 다음과 같음

※ 자료 : 후생노동성 홈페이지

https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou_iryuu/iyakuhin/keshouhin/index.html

〈신 지정 의약부외품의 효능·효과 범위〉

제품군	제형	효능·효과	용법·용량	대표적 성분
목 청량제	트로치제 드롭제	가래, 목 염증에 의한 목 잠김·목의 거칠어짐· 목의 불쾌감·목의 통증· 목부기	통상성인 (15세 이상) 1일 3회	감초 도라지 세네가
건위청량제	캡슐제 과립제 환제 산제 지(舐)제 내용액제	과식, 과음에 의한 위부 불쾌감, 구역질(메스꺼움), 위의 메스꺼움, 속취 속취에 의한 메스꺼움, 토기, 오심)	통상성인 (15세 이상) 원칙 1일 3회 (내복액제 1일 1~3회)	회향 계피 생강 인삼 박하
외피소독제	외용액제 연고제	찰과상, 창상, 자상, 긁은 상처, 구두에 쏘인 상처, 창상면의 세정·소독 수지·피부의 세정·소독	1일 수회 환부에 적용 (용시(用時) 조제 불가)	아크리놀 에탄올 염화벤잘코늄 과산화수소
상처소독보호제	반창고제 외용액제	찰과상, 창상, 자상, 긁은 상처, 구두에 쏘인 상처, 창상면의 소독·보호(피복)	환부에 적용	아크리놀 염화벤잘코늄 글루콘산클로르헥시딘
튼 살갓용제 (클로르헥시딘 주제)	연고제	튼살갓·찰과상·구두에 쏘인 상처	1일 수회 적량을 환부에 도포	염산클로르헥시딘 글루콘산클로르헥시딘
튼 살갓용제 (멘톨·캠퍼 주제)		튼 살갓·가벼운 동상	1일 수회 적량을 환부에 도포	dI-캠퍼 I-멘톨
튼 살갓용제 (비타민AE 주제)		튼 살갓·가벼운 동상·거칠어진 손발의 완화	1일 수회 적량을 환부에 도포	초산토코페롤 비타민A유
땀띠·긁힘용제	외용액제 연고제	땀띠·긁힘의 완화· 방지	1일 수회 적량을 환부에 도포	산화아연
티눈·굳은살용제	반창고	티눈·굳은살	환부에 붙인다.	살리실산

제품군	제형	효능·효과	용법·용량	대표적 성분
건조·거칠어진 피부용제	연고제	건조하거나 거칠어진 손발의 완화	1일 수회 적량을 환부에 도포	요소
비타민C제	캡슐제 과립제 환제	육체피로 시, 임신· 수유기, 병중병후의 체력저하 시(時) 또는 중 노년기의 비타민C 보급	통상성인(15세이상) 1일 3회 한도 (내복 액제는 1일 1회)	아스코르빈산 아스코르빈산칼슘 아스코르빈산나트륨
비타민E제	산제 지(紙)제 정제(알약) 젤리 상	중 노년기의 비타민E 보급	중노년 1일 3회 한도 (내복 액제는 1일 1회)	호박산d- α -토코페롤 초산d- α -토코페롤 d- α -토코페롤
비타민EC제	드롭 내용액제	육체피로 시, 병중병후의 체력저하 시(時) 또는 중 노년기의 비타민EC 보급	통상성인(15세이상) 1일 3회 한도 (내복 액제는 1일 1회)	호박산d- α -토코페롤 아스코르빈산
비타민함유 보건제	캡슐제 과립제+ 환제 산제 정제 내용액제	자양강장, 허약체질, 육체피로·병중병후 (또는 병후의 체력저하)· 식욕 부진(또는 위장장애)· 영양장애·발열성소모 성질환·임신수유기(또는 산전산후)(비타민A, D를 함유하지 않는 것)등의 경우의 영양보급	통상성인(15세이상) 1일 3회 한도 (내복 액제는 1일 1회)	아미노에틸술폰산 염산티아민 염산피리독신 염산푸르셀티아민 리보후라빈
칼슘제	캡슐제 과립제 산제 정제 내용액제	임신수유기·발육기· 중 노년기의 칼슘 보급	1일 3회 한도	구연산칼슘 글루콘산칼슘 침강탄산칼슘 유산칼슘

화장품의 효능·효과 범위

- 승인을 요하지 않는 화장품의 효능·효과 범위는 1961년 2월 8일 약발 제44호 약무국장 통지의 별표 제1(2011년 7월 21일 약식발 0721 제1호 의약품국장 통지에 따라 개정)에 기재된 범위로 함 (아래 표 참조)

※ 자료 : 화장품의 효능 범위 개정에 대하여 (化粧品の効能の範囲の改正について)

https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-Iyakushokuhinkyoku/kesyohuin_hanni_20111.pdf

- 화장품의 효능이나 광고 표시에 대해서는 일본화장품공업회(JCIA)에서 발간한 “화장품 등의 적정 광고 가이드라인”이 있으며, 아래 사이트에서 다운로드 가능

※ 자료 : 화장품 등의 적정 광고 가이드라인 (化粧品等の適正広告ガイドライン2020年版(第2刷)) (2020년6월15일)

<https://www.jcia.org/user/business/advertising/>

〈화장품의 효능·효과 56가지 표현〉

<p>(1) 頭皮、毛髪を清浄にする。</p> <p>(2) 香りにより毛髪、頭皮の不快臭を抑える。</p> <p>(3) 頭皮、毛髪をすこやかに保つ。</p> <p>(4) 毛髪にはり、こしを与える。</p> <p>(5) 頭皮、毛髪にうるおいを与える。</p> <p>(6) 頭皮、毛髪のうるおいを保つ。</p> <p>(7) 毛髪をしなやかにする。</p> <p>(8) クシどおりをよくする。</p> <p>(9) 毛髪をつやを保つ。</p> <p>(10) 毛髪につやを与える。</p> <p>(11) フケ、カユミがとれる。</p> <p>(12) フケ、カユミを抑える。</p> <p>(13) 毛髪の水分、油分を補い保つ。</p> <p>(14) 裂毛、切毛、枝毛を防ぐ。</p> <p>(15) 髪型を整え、保持する。</p> <p>(16) 毛髪の帯電を防止する。</p> <p>(17) 汚れをおとすことにより) 皮膚を清浄にする。</p> <p>(18) (洗浄により) ニキビ、アセモを防ぐ (洗顔料)</p> <p>(19) 肌を整える。</p> <p>(20) 肌のキメを整える。</p> <p>(21) 皮膚をすこやかに保つ。</p> <p>(22) 肌荒れを防ぐ。</p> <p>(23) 肌をひきしめる。</p> <p>(24) 皮膚にうるおいを与える。</p> <p>(25) 皮膚の水分、油分を補い保つ。</p> <p>(26) 皮膚の柔軟性を保つ。</p> <p>(27) 皮膚を保護する。</p> <p>(28) 皮膚の乾燥を防ぐ。</p> <p>(29) 肌を柔らげる。</p>	<p>(1) 두피, 모발을 청정케 한다.</p> <p>(2) 향에 의하여 모발, 두피의 불쾌취(不快臭)를 억제한다.</p> <p>(3) 두피 모발을 건강하게 유지한다.</p> <p>(4) 모발에 생기, 탄력을 준다.</p> <p>(5) 두피, 모발에 촉촉함을 준다.</p> <p>(6) 두피, 모발의 촉촉함을 유지한다.</p> <p>(7) 모발을 부드럽게 한다.</p> <p>(8) 빗질하기 쉽게 한다.</p> <p>(9) 모발의 윤기를 유지한다.</p> <p>(10) 모발에 윤기를 준다.</p> <p>(11) 비듬, 가려움이 없어진다.</p> <p>(12) 비듬, 가려움을 억제한다.</p> <p>(13) 모발의 수분, 유분을 보충하고 유지한다.</p> <p>(14) 열모, 절모, 머리카락이 갈라지는 것을 방지한다.</p> <p>(15) 헤어스타일을 정돈하여 유지한다.</p> <p>(16) 모발의 정전기를 방지한다.</p> <p>(17) (더러움을 지움으로써)피부를 청정케한다.</p> <p>(18) (세정에 의하여)여드름, 땀띠를 방지한다.</p> <p>(19) 피부를 정돈한다.</p> <p>(20) 피부의 살결을 정돈한다.</p> <p>(21) 피부를 건강하게 유지한다.</p> <p>(22) 피부가 거칠어지는 것을 방지한다.</p> <p>(23) 피부를 수렴시킨다.</p> <p>(24) 피부에 촉촉함을 준다.</p> <p>(25) 피부의 수분, 유분을 보충하고 유지한다.</p> <p>(26) 피부의 유연성을 유지한다.</p> <p>(27) 피부를 보호한다.</p> <p>(28) 피부의 건조를 방지한다.</p> <p>(29) 피부를 부드럽게 한다.</p>
--	--

(30) 肌にはりを与える。 (31) 肌にツヤを与える。 (32) 肌を滑らかにする。 (33) ひげを剃りやすくする。 (34) ひげそり後の肌を整える。 (35) あせものを防ぐ(打粉)。 (36) 日やけを防ぐ。 (37) 日やけによるシミ、ソバカスを防ぐ。 (38) 芳香を与える。 (39) 爪を保護する。 (40) 爪をすこやかに保つ。 (41) 爪にうるおいを与える。 (42) 口唇の荒れを防ぐ。 (43) 口唇のキメを整える。 (44) 口唇にうるおいを与える。 (45) 口唇をすこやかにする。 (46) 口唇を保護する。口唇の乾燥を防ぐ。 (47) 口唇の乾燥によるカサツキを防ぐ。 (48) 口唇を滑らかにする。 (49) ムシ歯を防ぐ(※)。 (50) 歯を白くする(※)。 (51) 歯垢を除去する(※)。 (52) 口中を浄化する(歯みがき類)。 (53) 口臭を防ぐ(歯みがき類)。 (54) 歯のやにを取る(※)。 (55) 歯石の沈着を防ぐ(※)。 (56) 乾燥による小ジワを目立たなくする。 (※ 使用時にブラッシングを行う歯みがき類)	(30) 피부에 탄력을 준다. (31) 피부에 윤기를 준다. (32) 피부를 매끄럽게 한다. (33) 면도를 하기 쉽게 한다. (34) 면도 후의 피부를 가다듬는다. (35) 땀띠를 방지한다(천화분). (36) 햇볕에 타는 것을 방지한다. (37) 햇볕에 타서 생기는 기미, 주근깨를 방지한다. (38) 방향(芳香)을 준다. (39) 손(발)톱을 보호한다. (40) 손(발)톱을 건강하게 유지한다. (41) 손(발)톱에 촉촉함을 준다. (42) 입술이 거칠어지는 것을 방지한다. (43) 입술의 살결을 정돈한다. (44) 입술에 촉촉함을 준다. (45) 입술을 건강하게 한다. (46) 입술을 보호한다. 입술의 건조를 방지한다. (47) 입술이 건조에 의하여 거칠어지는 것을 방지한다. (48) 입술을 매끄럽게 한다. (49) 충치를 방지한다.(사용 시에 브러싱하는 치약류) (50) 치아를 하얗게 한다.(사용 시에 브러싱하는 치약류) (51) 치석을 제거한다. (사용 시에 브러싱하는 치약류) (52) 입안을 정화한다.(치약류) (53) 구취를 방지한다.(치약류) (54) 치아의 진을 제거한다. (사용 시에 브러싱하는 치약류) (55) 치석의 침착을 방지한다.(사용 시에 브러싱하는 치약류) (56) 건조에 의한 잔주름을 눈에 띄지 않게 한다.
--	--

주의1) 예를 들면 ‘보충하고 유지한다.’는 ‘보충한다.’ 혹은 ‘유지한다.’라는 효능이라고 가능한 것으로 한다.

주의2) ‘피부(皮膚)’와 ‘살결(肌)’을 구분해서 쓰는 것은 가능한 것으로 한다.

주의3) ()내는 효능에는 포함하지 않으나, 사용형태로 고려해서 한정하는 것이다.

주의4) (56)에 대해서는 일본향장품학회의 '화장품 기능 평가 가이드라인'에 의거한 시험 등을 실시하여 그 효과를 확인했을 경우에 한한다.

5장

성분 관련 규정

일본의 화장품 성분 관리 체계	29
화장품 배합금지 성분	31
화장품 배합한도 성분	32
화장품 보존제	34
화장품 자외선차단제 성분	36
화장품에 사용할 수 있는 색소	37
[둘째부 품목]	38
[셋째부 품목]	39
화장품에 배합 가능한 의약품 성분	40
이른바 약용화장품 중의 유효성분 리스트	42
의약부외품 원료 규격 2021	51
<주의> 오로지 의약품에서만 사용되는 성분 리스트	52
<주의> 의약품에 해당하지 않는 성분본질(원재료)리스트	53

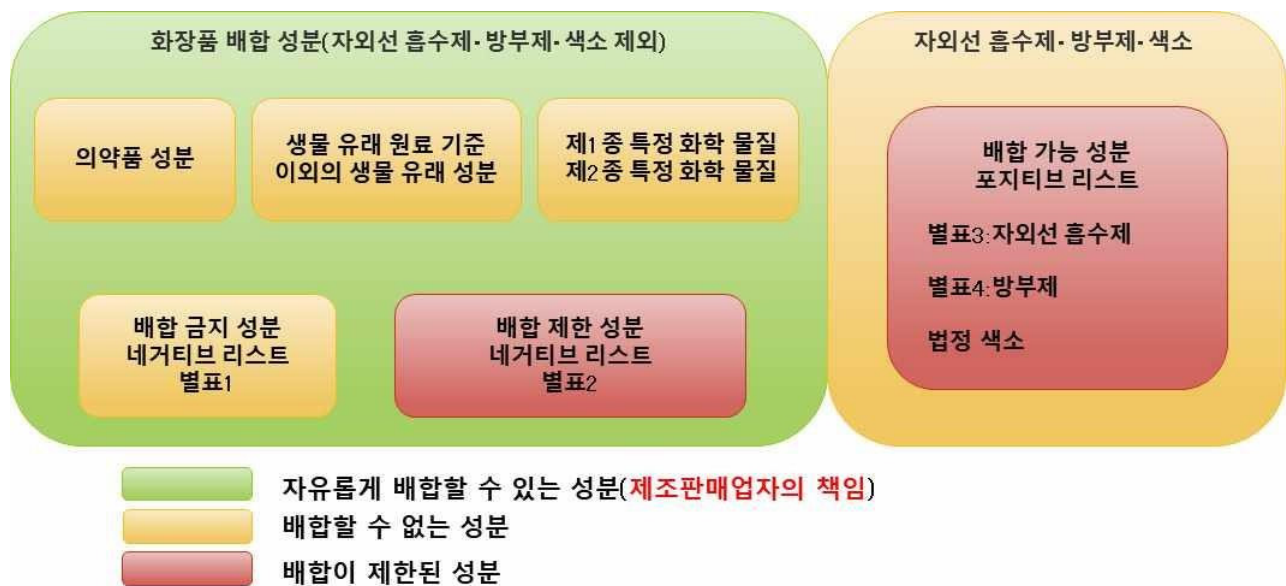


05 성분 관련 규정

일본의 화장품 성분 관리 체계

- 일본의 화장품 성분 관리 체계는 색소, 보존제, 자외선차단제 등 특별한 관리가 필요한 원료는 포지티브 시스템으로 허용되는 원료목록을 정해놓고, 각 원료별 사용농도 및 사용 조건 등을 제한하고 있음. 이 경우에는 해당 목적으로 사용할 때 정부에서 정한 원료 이외에는 사용할 수 없음
- 위의 3 종류(색소, 보존제, 자외선차단제) 성분을 제외한 [기타 성분에 대한 규제]에 대해 살펴보면, 아래 그림에서 왼쪽 박스에서 노란색으로 표시된 유형의 성분은 사용할 수 없음. 또한 빨간색으로 표시된 유형의 성분은 배합이 제한됨
- 그러나 나머지 성분에 대해서는 제조판매업자가 책임지고 안전성을 보증한다면 자유롭게 사용할 수 있음

〈 일본의 화장품 성분 규제 체계 〉



- 『화장품 기준』에서 성분 관련 규정을 확인할 수 있으며, 일본 후생노동성 홈페이지에서 일본어 및 영어 버전을 다운로드 할 수 있음

〈참고〉

화장품 기준(化粧品基準)

- 화장품 기준
 - 총칙
 - 화장품의 원료는 이에 함유되어 있는 불순물 등도 포함하여, 감염의 우려가 있는 성분을 포함하는 등 그 사용에 의하여 보건위생상 위험을 초래할 우려가 있으면 안 됨
 - 방부제, 자외선 흡수제 및 타르 색소 이외의 성분 배합 금지
 - 화장품은 의약품의 성분(첨가제로만 사용되는 성분 및 별표 제2에서 제4에 열거한 성분은 제외한다.), 생물유래 원료기준(2003년 후생노동성 고시 제210호)에 적합하지 않은 물질, 화학물질 심사 및 제조 등의 규제에 관한 법률(1973년 제117호)제2조제2항에 규정된 제1종 특정화학물질, 동조 제3항에 규정된 제2종 특정화학물질 및 기타 이와 유사한 성상을 가진 물질로서 후생노동대신이 따로 정한 것 및 별표 제1에 열거한 물질을 배합해서는 안 됨
 - 방부제, 자외선 흡수제 및 타르 색소 이외의 성분 배합 제한
 - 화장품은 별표 제2의 성분명 란에 열거한 물질을 배합하는 경우에는 동 표의 100g 중 최대 배합량 란에 열거한 범위 내에서 해야 함
 - 방부제, 자외선 흡수제 및 타르 색소의 배합 제한
 - 화장품에 배합되는 방부제(화장품 내 미생물의 발육 억제를 목적으로 하여 화장품에 배합되는 것을 말함)는 별표 제3에 열거된 것이어야 함
 - 화장품에 함유되는 자외선 흡수제(자외선을 특이적으로 흡수하는 것으로, 자외선에 의한 유해한 영향으로부터 피부 또는 모발을 보호하는 것을 목적으로 화장품에 배합되는 것을 말함)는 별표 제4에 열거된 것이어야 함
 - 화장품에 배합되는 타르 색소에 대해서는 의약품 등에 사용할 수 있는 색소를 정하는 성령(1966년 후생성령 제30호)제3조의 규정을 준용해야 함
 - 단, 적색 219호(赤色 219 号) 및 황색 204호(黄色 204 号)에 대해서는 모발 및 손톱에만 사용되는 화장품에 한해 배합할 수 있음
 - 화장품에 함유되는 글리세린은 해당 성분 100g 중 디에틸렌 글리콜 0.1g 이하여야 함
 - 『화장품 기준』의 별표목록
 - 배합금지(별표1)
 - 배합한도(별표2)
 - ✓ 모든 화장품에 배합제한
 - ✓ 화장품 종류 또는 사용목적에 따라 배합제한
 - ✓ 화장품 종류에 따라 배합제한
 - 보존제(별표3)
 - ✓ 모든 화장품에 배합제한
 - ✓ 화장품 종류에 따라 배합제한

- 자외선차단제(별표4)
 - ✓ 모든 화장품에 배합제한
 - ✓ 화장품의 종류에 따라 배합제한

『화장품 기준』 일본어 원문 버전은 아래 사이트에서 다운로드 가능

<https://www.mhlw.go.jp/content/000491511.pdf>

『화장품 기준』 영어 버전은 아래 사이트에서 다운로드 가능

<https://www.mhlw.go.jp/english/dl/cosmetics.pdf>

화장품 배합금지 성분

- 『화장품 기준』에서 정한 화장품 배합금지 성분 리스트는 다음과 같음

Appendix 1

1. 6-Acetoxy-2,4-dimethyl-m-dioxane
2. Antihistamines except those of aminoether type (such as diphenhydramine)
3. Hormones and those derivatives except estradiol, estrone and ethinylestradiol
4. Vinyl chloride monomer
5. Methylene chloride
6. Bismuth compounds other than bismuth oxychloride
7. Hydrogen peroxide
8. Cadmium compounds
9. Sodium perborate
10. Chloroform
11. Progesterone acetate
12. Dichlorophene
13. Mercury and its compounds
14. Strontium compounds
15. Sulfamide and its derivatives
16. Selenium compounds
17. Nitrofurantoin type compounds
18. Hydroquinone monobenzyloxyether
19. Halogenated salicylanilide
20. Vitamin L1 and Vitamin L2
21. Bithionol
22. Pilocarpine
23. Pyrogallol
24. Inorganic fluorine compounds
25. Pregnenediol
26. Local anesthetics such as procaine
27. Hexachlorophen
28. Boric acid
29. Formalin
30. Methyl alcohol

화장품 배합한도 성분

〈참고〉

유통화장품에서의 미생물 한도, 트레이스(Trace) 성분에 대한 일본의 기준은?

Q : 한국에서는 식약처 고시를 통해 다음과 같이 △ Trace 성분의 검출 허용 한도와 △ 완제품 에서의 미생물 한도를 정하고 있습니다. 일본에서는 정부에서 정한 기준이 있습니까?

A: - 미생물 한도 기준에 대해서는 일본화장품공업회(JCIA)에서 발간한 미생물 한도 가이드라인이 과거에는 있었으나, 2001년도에 폐지되었습니다.

- 배합금지 성분의 트레이스에 대해서는 별도로 정부에서 정한 검출 허용 한도는 없습니다.

※ 자료 : 일본화장품공업회(JCIA) 인터뷰

〈참고〉 「화장품 안전기준 등에 관한 규정」 (한국 식약처 고시)

제6조 “유통화장품의 안전관리 기준”

② 화장품을 제조하면서 인위적으로 첨가하지 않았으나, 제조 또는 보관 과정 중 포장재로부터 이행되는 등 비의도적으로 유래된 사실이 객관적인 자료로 확인되고 기술적으로 완전한 제거가 불가능한 경우 해당 물질의 검출 허용 한도는 다음 각 호와 같다.

납 : 점토를 원료로 사용한 분말제품은 50 μ g/g이하, 그 밖의 제품은 20 μ g/g이하

니켈: 눈 화장용 제품은 35 μ g/g 이하, 색조 화장용 제품은 30 μ g/g이하, 그 밖의 제품은 10 μ g/g 이하

비소 : 10 μ g/g이하

수은 : 1 μ g/g이하

안티몬 : 10 μ g/g이하

카드뮴 : 5 μ g/g이하

디옥산 : 100 μ g/g이하

메탄올 : 0.2(v/v)%이하, 물휴지는 0.002%(v/v)이하

포름알데하이드 : 2000 μ g/g이하, 물휴지는 20 μ g/g이하

프탈레이트류(디부틸프탈레이트, 부틸벤질프탈레이트 및 디에칠헥실프탈레이트에 한함)

: 총 합으로서 100 μ g/g이하

③생략....

④ 미생물한도는 다음 각 호와 같다.

총호기성생균수는 영·유아용 제품류 및 눈화장용 제품류의 경우 500개/g(mL)이하

물휴지의 경우 세균 및 진균수는 각각 100개/g(mL)이하

기타 화장품의 경우 1,000개/g(mL)이하

대장균(*Escherichia Coli*), 녹농균(*Pseudomonas aeruginosa*), 황색포도상구균 (*Staphylococcus aureus*)은 불검출

- 모든 화장품에 배합제한이 있는 성분 리스트는 다음과 같음

Appendix 2

1. The ingredients restricted in all types of cosmetics

Ingredient name	Maximum amount of ingredient per 100 g
Aluminum chlorhydroxy allantoinate	1.0 g
Cantharides tincture, ginger tincture or capsicum tincture	1.0 g as total
Phenyl salicylate	1.0 g
Polyoxyethylene laurylether (8-10E.O.)	2.0 g

- 화장품 종류 또는 사용목적에 따라 배합제한이 있는 성분 리스트는 다음과 같음

2. The ingredients restricted according to types or intended purposes of cosmetics

Ingredient name	Maximum amount of ingredient per 100 g
Aerosol agents Zirconium	Prohibited
Cosmetics to be washed away immediately after use such as soap or shampoo Thiram	0.50 g
Cosmetics other than those washed away immediately after use such as soap or shampoo Undecylenic acid monoethanolamide Thiram Zinc <i>p</i> -phenolsulfonate 2-(2-Hydroxy-5-methylphenyl) benzotriazole Sodium lauroyl sarcosinate	Prohibited 0.30g 2.0 g 7.0 g Prohibited
Hair setting agent to be washed away used in only hair. Cysteamine Hydrochloride	8.63 g
Cosmetics other than hair setting agent to be washed away used in only hair. Cysteamine Hydrochloride	Prohibited
Cosmetics used in cephalic, mucosa part or the oral cavity, and cosmetics used in other parts, containing lower aliphatic monoalcohols (exclude those containing the said alcohols added to dissolve ingredients in the said cosmetics) Estradiol, estrone and ethinylestradiol	20000 IU as total
Cosmetics other than those used in cephalic, mucosa part or the oral cavity, containing no lower aliphatic monoalcohols (include those containing the said alcohols added to dissolve ingredients in the said cosmetics) Estradiol, estrone and ethinylestradiol	50000 IU as total

Cosmetics used in only cephalic part Aminoether type antihistamines	0.010 g
Cosmetics other than those used only in cephalic part Aminoether type antihistamines	Prohibited
Toothpaste Diethylene glycol Sodium lauroyl sarcosinate	Prohibited 0.50 g
Compounds to be used with the purpose of emulsifying beeswax or white beeswax Sodium pyroborate	0.76 g (limited not to greater than 1/2 amount of beeswax and white beeswax)
Compounds to be used for purposes other than emulsifying beeswax or white beeswax Sodium pyroborate	Prohibited

- 화장품 종류에 따라 배합제한이 있는 성분은 다음과 같음

3. The ingredients restricted according to types of cosmetics ^(*1)			
Ingredient name	Maximum amount (g) of ingredient per 100 g		
	Cosmetics not used for mucosa and to be washed away	Cosmetics not used for mucosa and not to be washed away	Cosmetics that may be used for mucosa
Jujube Extract (*2)	○	○	5.0
Thioctic acid	0.01	0.01	
Ubidecarenone	0.03	0.03	

(*1) Blank indicates that it is prohibited to be used, and ○ indicates that there is no upper limit for the amount of ingredient.

(*2) It extracted from " Jujube" defined in Japanese pharmacopoeia with 30% (w/v) ethanol water solution.

화장품 보존제

- 모든 화장품에 배합제한이 있는 보존제 성분 리스트는 다음과 같음

Appendix 3	
1. The ingredients restricted in all types of cosmetics	
Ingredient name	Maximum amount (g) of ingredient per 100 g
Benzoic acid	0.2
Benzoate	1.0 as total
Alkyldiaminoethylglycine hydrochloride	0.20
Photosensitizing dyes	0.0020 as total
Chlorcresol	0.50
Chlorobutanol	0.10
Salicylic acid	0.20
Salicylate	1.0 as total
Sorbic acid and sorbate	0.50 as total
Dehydroacetic acid and dehydroacetate	0.50 as total
Trichlorohydroxydiphenylether (Triclosan)	0.10
p-Oxybenzoic acid esters and their sodium salts	1.0 as total
Phenoxyethanol	1.0
Phenol	0.10
Sodium lauryldiaminoethylglycine	0.030
Resorcin	0.10

- 화장품 종류에 따라 배합제한이 있는 성분 리스트는 다음과 같음

2. The ingredients restricted according to types of cosmetics ^(*1)

Ingredient name	Maximum amount (g) of ingredient per 100g		
	Cosmetics not used for mucosa and to be washed away	Cosmetics not used for mucosa and not to be washed away	Cosmetics that may be used for mucosa
Zinc, ammonia and silver substituted zeolite ^(*4)	1.0	1.0	
Pantothenyl ethylether benzoate	○	0.30	0.30
Isopropylmethylphenol	○	0.10	0.10
Cetylpyridinium chloride	5.0	1.0	0.010
Benzalkonium chloride	○	0.050	0.050
Benzethonium chloride	0.50	0.20	
Chlorhexidine hydrochloride	0.10	0.10	0.0010
<i>o</i> -Phenyl phenol	○	0.30	0.30
Sodium <i>o</i> -phenylphenate	0.15	0.15	
Silver-Copper Zeolite ^(*5)	0.5	0.5	
Chlorhexidine gluconate	○	0.050	0.050
Cresol	0.010	0.010	
Chloramine T	0.30	0.10	
Chlorxylenol	0.30	0.20	0.20
Chlorphenesin	0.30	0.30	
Chlorhexidine	0.10	0.050	0.050
1,3-Dimethylol-5, 5-dimethylhydantoin	0.30		
Alkylisoquinolinium bromide	○	0.050	0.050
Thianthol	0.80	0.80	
Thymol	0.050	0.050	○ ^(*2)
Trichlorocarbaniide	○	0.30	0.30
<i>p</i> -Chlorphenol	0.25	0.25	
Halocarbon	○	0.30	0.30
Hinokitiol	○	0.10	0.050
Zinc pyrithione	0.10	0.010	0.010
Piroctone olamine	0.05	0.05	
Iodopropynyl butylcarbamate ^(*6)	0.02	0.02	0.02
Polyaminopropyl biguanide	0.1	0.1	0.1
Methyl isothiazolinone	0.01	0.01	
Methylchloro isothiazolinone and methyl isothiazolinone solution ^(*3)	0.10		
N,N'-Methylenebis[N'-(3-hydroxymethyl-2,5-dioxo-4-imidazolidinyl)urea]	0.30		
<i>p</i> -Dimethylaminostyryl heptyl methyl thiazolium iodide	0.0015	0.0015	

(*1) Blank indicates that it is prohibited to be used, and ○ indicates that there is no upper limit for the amount of ingredient.

(*2) It can be contained in cosmetics used for mucosa and only for oral cavity.

(*3) It indicates the aqueous solution containing 1.0 ~ 1.3% of 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one and 0.30 ~ 0.42% of 2-methyl-4-isothiazolin-3-one.

(*4) It indicates the compound containing 0.2 ~ 4.0% as silver and 5.0 ~ 15.0% as zinc when it is exposed to strong heat.

(*5) It indicates the compound containing 2.7 ~ 3.7% as silver and 4.9 ~ 6.3% as copper when it is exposed to strong heat.

(*6) It is prohibited to be contained in aerosol agents.

화장품 자외선차단제 성분

- 화장품 종류에 따라 배합제한이 있는 자외선차단제 성분 리스트는 다음과 같음

2. The ingredients restricted according to types of cosmetics ^(*1)

Ingredient name	Maximum amount (g) of ingredient per 100g		
	Cosmetics not used for mucosa and to be washed away	Cosmetics not used for mucosa and not to be washed away	Cosmetics that may be used for mucosa
4- (2-β-glucopyranosiloxy) propoxy-2-hydroxybenzophenone	5.0	5.0	
Octyl salicylate	10	10	5.0
Methyl-2, 5-diisopropylcinnamate	10	10	
2-[4-(diethylamino)-2-hydroxybenzyl] benzoic acid hexylester	10.0	10.0	
Cinoxate	○	5.0	5.0
Dihydroxydimethoxybenzophenone	10	10	
Sodium dihydroxydimethoxybenzophenone disulfonate	10	10	
Dihydroxybenzophenone	10	10	
Dimethicodiethyl-benzal malonate	10.0	10.0	10.0
1- (3, 4-dimethoxyphenyl)-4, 4-dimethyl-1, 3-pentanedione	7.0	7.0	
Dimethoxybenzylidenedioxy-imidazolidine 2-ethylhexyl propionate	3.0	3.0	
Tetrahydroxybenzophenone	10	10	0.050
Terephthalylidene dicamphor sulfonic acid	10	10	
2,4,6-Tris [4-(2-ethylhexyloxycarbonyl) anilino] -1,3,5-triazine	5.0	5.0	
Methylbis(trimethylsiloxy)silyl isopentyl trimethoxycinnamate	7.5	7.5	2.5
Drometrizole trisiloxane	15.0	15.0	
Amyl p-dimethylaminobenzoate	10	10	
2-Ethylhexyl p-dimethylaminobenzoate	10	10	7.0
Isopropyl p-methoxycinnamate and diisopropyl cinnamate ester mixture ^(*2)	10	10	
2-Ethylhexyl p-methoxycinnamate	20	20	8.0
2,4-Bis-[{4-(2-ethylhexyloxy)-2-hydroxy}-phenyl]-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazine	3.0	3.0	
2-Hydroxy-4-methoxybenzophenone	○	5.0	5.0
Hydroxymethoxybenzophenone sulfonate and its trihydrate	10 ^(*3)	10 ^(*3)	0.10 ^(*3)
Sodium hydroxymethoxybenzophenone sulfonate	10	10	1.0
Phenylbenzimidazole sulfonic acid	3.0	3.0	
Ferulic acid	10	10	
2,2'-methylenebis(6-(2H-benzotriazole-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenol	10.0	10.0	
2-Methylphenyl 4-methoxycinnamate	10.0	10.0	

(*1) Blank indicates that it is prohibited to be used, and ○ indicates that there is no upper limit for the amount of ingredient.

(*2) It indicates the compound containing 72.0 ~ 79.0% of isopropyl p-methoxycinnamate, 15.0 ~ 21.0% of ethyl 2,4-diisopropyl cinnamate and 3.0 ~ 9.0% of methyl 2,4-diisopropyl cinnamate.

(*3) It is calculated as the total amount of hydroxymethoxybenzophenone sulfonate.

- 모든 화장품에 배합제한이 있는 자외선차단제 성분 리스트는 다음과 같음

Appendix 4

1. The ingredients restricted in all types of cosmetics

Ingredient name	Maximum amount (g) of ingredient per 100g
Homomenthyl salicylate	10
2-Cyano-3,3-diphenyl prop-2-enoic acid 2-ethylhexyl ester (octocrylene)	10
Glyceryl mono-2-ethylhexanoate di- <i>p</i> -methoxycinnamate	10
Tris-Biphenyl Triazine	10.0
<i>p</i> -Aminobenzoic acid and its esters	4.0 as total
4- <i>tert</i> -Butyl-4'-methoxy dibenzoylmethane	10

화장품에 사용할 수 있는 색소

- 화장품에 사용할 수 있는 색소는 『의약품 등에 사용할 수 있는 타르 색소를 정하는 성령』의 제3조에서 정하고 있음

※ 의약품 등에 사용할 수 있는 타르 색소를 정하는 성령(医薬品等に使用することができるタール色素を定める省令)
https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=81074000&dataType=0&pageNo=1

〈의약품 등에 사용할 수 있는 타르 색소를 정하는 성령〉

- 첫째부 품목 : 모든 의약품, 의약부외품, 화장품에 사용할 수 있는 것
 - 둘째부 품목 : 외용의약품, 외용의약부외품, 화장품에 사용할 수 있는 것
 - 셋째부 품목 : 점막에 사용되지 않는 외용의약품, 외용의약부외품, 화장품에 사용할 수 있는 것
- 단, 적색 제219호 및 황색 204호에 대해서는 성령의 규정에 상관없이 모발 및 손(발)톱 만에 사용되는 화장품에 한하여 배합할 수 있다.

[첫째부 품목]

1. 赤色2号(別名アマランス(Amaranth))
2. 赤色3号(別名エリスロシン(Erythrosine))
3. 赤色102号(別名ニューコクシン(New Coccine))
4. 赤色104号の(1)(別名フロキシシンB(Phloxine B))
5. 赤色105号の(1)(別名ローズベンガル(Rose Bengal))
6. 赤色106号(別名アシッドレッド(Acid Red))
7. 黄色4号(別名タートラジン(Tartrazine))
8. 黄色5号(別名サンセットイエローFCF(Sunset Yellow FCF))
9. 緑色3号(別名ファストグリーンFCF(Fast Green FCF))
10. 青色1号(別名ブリリアントブルーFCF(Brilliant Blue FCF))
11. 青色2号(別名インジゴカルミン(Indigo Carmine))
12. 1から11までに掲げるもののアルミニウムレーキ (1에서 11까지에 열거된 것의 알루미늄 레이크)

[둘째부 품목]

1. 赤色201号(別名リソールルビンB(Lithol Rubine B))
2. 赤色202号(別名リソールルビンBCA(Lithol Rubine BCA))
3. 赤色203号(別名レーキレッドC(Lake Red C))
4. 赤色204号(別名レーキレッドCBA(Lake Red CBA))
5. 赤色205号(別名리소ール레드(Lithol Red))
6. 赤色206号(別名리소ール레드CA(Lithol Red CA))
7. 赤色207号(別名리소ール레드BA(Lithol Red BA))
8. 赤色208号(別名리소ール레드SR(Lithol Red SR))
9. 赤色213号(別名ローダミンB(Rhodamine B))
10. 赤色214号(別名ローダミンBアセテート(Rhodamine B Acetate))
11. 赤色215号(別名ローダミンBステアレート(Rhodamine B Stearate))
12. 赤色218号(別名テトラクロロテトラ브ロモフルオレセイン(Tetrachlorotetrabromofluorescein))
13. 赤色219号(別名ブリリアントレーキレッドR(Brilliant Lake Red R))
14. 赤色220号(別名ディープマルーン(Deep Maroon))
15. 赤色221号(別名トルイジンレッド(Toluidine Red))
16. 赤色223号(別名テトラ브로모フルオ레세인(Tetrabromofluorescein))
17. 赤色225号(別名スダンⅢ(Sudan Ⅲ))
18. 赤色226号(別名ヘリンドンピンクCN(Helindone Pink CN))
19. 赤色227号(別名ファストアシッドマゼンタ(Fast Acid Magenta))
20. 赤色228号(別名パーマトンレッド(Permaton Red))
21. 赤色230号の(1)(別名エオシンYS(Eosine YS))
22. 赤色230号の(2)(別名エオシンYSK(Eosine YSK))
23. 赤色231号(別名フロキシシンBK(Phloxine BK))
24. 赤色232号(別名ローズベンガルK(Rose Bengal K))
25. だいたい色201号(別名ジ브로モフルオレセイン(Dibromofluorescein))
26. だいたい色203号(別名パーマネントオレンジ(Permanent Orange))
27. だいたい色204号(別名ベンチジンオレンジG(Benzidine Orange G))
28. だいたい色205号(別名オレンジⅡ(Orange Ⅱ))
29. だいたい色206号(別名ジヨードフルオレセイン(Diiodofluorescein))
30. だいたい色207号(別名エリスロシン黄NA(Erythrosine Yellowish NA))
31. 黄色201号(別名フルオレセイン(Fluorescein))
32. 黄色202号の(1)(別名ウラニン(Uranine))
33. 黄色202号の(2)(別名ウラニンK(Uranine K))
34. 黄色203号(別名キノリンイエローWS(Quinoline Yellow WS))
35. 黄色204号(別名キノリンイエローSS(Quinoline Yellow SS))
36. 黄色205号(別名ベンチジンイエローG(Benzidine Yellow G))
37. 緑色201号(別名アリザリンシアニングリーンF(Alizarine Cyanine Green F))
38. 緑色202号(別名キニザリングリーンSS(Quinizarine Green SS))
39. 緑色204号(別名ピラニンコンク(Pyranine Conc))
40. 緑色205号(別名ライトグリーンSF黄(Light Green SF Yellowish))
41. 青色201号(別名インジゴ(Indigo))
42. 青色202号(別名パテントブルーNA(Patent Blue NA))
43. 青色203号(別名パテントブルーCA(Patent Blue CA))

44. 青色204号(別名カルバンスレンブルー(Carbanthrene Blue))
45. 青色205号(別名アルファズリンFG(Alphazurine FG))
46. 褐色201号(別名レゾルシンブラウン(Resorcin Brown))
47. 紫色201号(別名アリズリンパープルSS(Alizurine Purple SS))
48. 19, 21から24まで、28, 30, 32から34まで、37, 39, 40, 45及び46に掲げるもののアルミニウムレーキ
(19, 21부터 24까지, 28, 30, 32부터 34까지, 37, 39, 40, 45 및 46에 언급하는 것의 알루미늄 레이크)
49. 28, 34及び42並びに第一部の品目の4, 7, 8及び10に掲げるもののバリウムレーキ
(28, 34 및 42와 제1부 품목의 4, 7, 8 및 10에 언급하는 것의 바륨 레이크)
50. 28, 34及び40並びに第一部の品目の7, 8及び10に掲げるもののジルコニウムレーキ
(28, 34 및 40, 제1부 품목의 7, 8 및 10에 열거된 것의 지르코늄 레이크)

[셋째부 품목]

1. 赤色401 号(別名ビオラミンR(Violamine R))
2. 赤色404 号(別名ブリリアントファストスカーレット(Brilliant Fast Scarlet))
3. 赤色405 号(別名パーマ}ネントレッドF5R(Permanent Red F5R))
4. 赤色501 号(別名スカーレットレッドNF(Scarlet Red NF))
5. 赤色502 号(別名ボンソ\ー3R(Ponceau 3R))
6. 赤色503 号(別名ボンソ\ーR(Ponceau R))
7. 赤色504 号(別名ボンソ\ーSX(Ponceau SX))
8. 赤色505 号(別名オイルレッドXO(Oil Red XO))
9. 赤色506 号(別名ファストレッドS(Fast Red S))
10. だいたい色401 号(別名ハンサオレンジ(Hanza Orange))
11. だいたい色402 号(別名オレンジI(Orange I))
12. だいたい色403 号(別名オレンジSS(Orange SS))
13. 黄色401 号(別名ハンサイエロー(Hanza Yellow))
14. 黄色402 号(別名ポーライエロー5G(Polar Yellow 5G))
15. 黄色403 号の(1)(別名ナフトールイエローS(Naphthol Yellow S))
16. 黄色404 号(別名イエローAB(Yellow AB))
17. 黄色405 号(別名イエローOB(Yellow OB))
18. 黄色406 号(別名メタニルイエロー(Metanil Yellow))
19. 黄色407 号(別名ファストライトイエロー3G(Fast Light Yellow 3G))
20. 緑色401 号(別名ナフトールグリーンB(Naphthol Green B))
21. 緑色402 号(別名ギネアグリーンB(Guinea Green B))
22. 青色403 号(別名スダンブルーB(Sudan Blue B))
23. 青色404 号(別名フタロシアニンブルー(Phthalocyanine Blue))
24. 紫色401 号(別名アリズロールパープル(Alizurool Purple))
25. 黒色401 号(別名ナフトールブルーブラック(Naphthol Blue Black))
26. 1, 5 から7 まで、9, 11, 14, 15, 18, 19, 21, 24 及び25 に掲げるもののアルミニウムレーキ
(1, 5부터 7까지 9, 11, 14, 15, 18, 19, 21, 24 및 25에 언급하는 것의 알루미늄 레이크)
27. 11 及び21 に掲げるもののバリウムレーキ (11 및 21에 열거한 것의 바륨 레이크)

화장품에 배합 가능한 의약품 성분

- 약사법에서 의약품의 유효성분(첨가제로만 사용되는 성분 및 『화장품 기준』별표 제2에서 제4에 열거한 성분은 제외)은 화장품에 배합이 금지되어 있지만 2001년 4월 1일 이전에 승인된 화장품 성분(이하 ‘승인 화장품 성분’)은 다음 표에 제시하는 분량의 범위 내에 있어서는 화장품 성분으로 사용할 수 있음. 단, 배합하는데 있어서는 기업 책임 하에 해당 성분의 품질 및 그 안전성을 확인하는 것으로 되어 있음

※ 화장품에 배합가능한 의약품 성분(化粧品に配合可能な医薬品の成分について)

【약식심사발 제0524001호 (2007년 5월 24일)】

https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=00tb3437&dataType=1&pageNo=1

〈승인 화장품 성분의 범위〉

		100g 중 최대배합량 (g)		
		점막에 사용되지 않는 화장품 중 씻어내는 것	점막에 사용되지 않는 화장품 중 씻어내지 않는 것	점막에 사용되는 경우가 있는 화장품
1	* dl-칸フル * dl-캄퍼	4.0	4.0	(1.0)
2	* DL-판토테닐알코올 * DL-판토테닐알코올	(○)	8.0	(0.30)
3	* D-판토테닐알코올 * D-판토테닐알코올	(○)	3.0	(0.30)
4	* l-멘톨 * l-멘톨	7.0	7.0	(1.0)
5	N-아세틸-L-시스테인 N-아세틸-L-시스테인	9.00	9.00	
6	* β-グリチルレチン酸 * β-글리틸레틴산	(0.80)	0.5	(0.20)
7	* γ-オリザノール * γ-오리자놀	(○)	1.25	1.25
8	* アラントイン * 알란토인	(0.50)	0.3	(0.20)
9	イオウ 유황	1.62	1.62	
10	塩酸アルギニン 염산알기닌	5.0	5.0	5.0
11	* オレンジ油 * 오렌지유	(○)	(○)	1.0
12	* カフェイン * 카페인	2.0	2.0	
13	可溶化硫黄 가용화유황	0.3	0.3	
14	* カンゾウエキス * 감초추출물	(8.0)	4.3	(2.0)

		100g 중 최대배합량 (g)		
		점막에 사용되지 않는 화장품 중 씻어내는 것	점막에 사용되지 않는 화장품 중 씻어내지 않는 것	점막에 사용되는 경우가 있는 화장품
15	* グアイアズレンスルホン酸ナトリウム * 구아이아줄렌설포산나트륨	0.10	0.10	(0.010)
16	* グリチルリチン酸ジカリウム * 글리틸리틴산디칼륨	(0.80)	0.5	(0.20)
17	* グルコン酸クロルヘキシジン液 * 글루콘산클로르헥시딘액	0.225	0.225	(0.050)
18	合成ヒドロタルサイト 합성히드로탈사이트	1	1	1
19	サイコエキ스BS 사이코엑기스BS	3.0	3.0	
20	* 酢酸dl- α -トコフェロール(주2) * 초산dl- α -토코페롤(주2)	(○)	3.03	3.03
21	* サリチル酸メチル * 살리실산메틸	5.0	5.0	(0.10)
22	ジヒドロキシアルミニウム 아미노아세테이트 디히드록시알루미늄 아미노아세테이트	1	1	1
23	次没食子酸ビスマス(別名：デルマトール) 차몰식자산비스마스(별명:델마톨)	1.0	1.0	
24	水溶性硫黄 수용성유황	2.00	2.00	
25	* ニコチン酸ベンジル * 니코틴산벤질	0.20	0.20	
26	バイオサルファーF 바이오설파(biosulfur)F	5.0	1.0	
27	* ビサボロール * 비사보롤	1.2000	1.2000	0.7905
28	豚脂 돼지기름	69.0	69.0	
29	ミルラエキス 몰약수지추출물	1.0000	1.0000	1.0000
30	* 薬用炭 * 약용 숯	2.0	2.0	
31	リュウコツパウダー 용골파우더	10	10	
32	* 硫酸亜鉛 * 황산아연	10.0	10.0	

		100g 중 최대배합량 (g)		
		점막에 사용되지 않는 화장품 중 씻어내는 것	점막에 사용되지 않는 화장품 중 씻어내지 않는 것	점막에 사용되는 경우가 있는 화장품
33	ロクジョウチンキM 녹용팅크M	3.0075	3.0075	

(주1) ‘*’는 구 기준에 수재되어 있던 성분

(주2) () 안은 구 기준에 있어서 제시하던 성분 분량을 참고로 한 것 (주3) 일부, 용도 차이에 따라 그 정합성을 도모한 것

(주4) 모든 dl- α -토코페롤유도체를 dl- α -토코페롤에 환산하여 dl- α -토코페롤로 하여 합계

이른바 약용화장품 중의 유효성분 리스트

- ‘약용화장품’은 약사법 제2조 제2항에 규정된 의약부외품에 해당하며, 해당 제조판매에 있어서는 개별 품목별로 후생노동대신(후생노동성의 장)의 승인이 필요함
- 약용화장품의 종류별 유효성분의 규격과 분량은 【약식심사발 제1225001호 (2008년 12월 12일 월 25일)】에 기술되어 있음(아래 표 참조)
 - 약용화장품의 효능·효과, 용법 및 용량, 제형 등이 이미 승인된 것과 동일성이 있다고 인정되는 경우로, 유효성분 리스트의 범위 내에 있는 것에 대해서는 승인신청 시 원칙적으로 해당 유효성분의 유효성 및 안전성에 관한 자료의 제출은 요구하지 않음
 - 유효성분 리스트 중의 ‘규격코드’란에 있어서의 ()내의 수치는 오직 입술에 사용하는 약용화장품의 유효성분으로서의 규격과 분량의 전례를 나타냄
 - 유효성분 리스트 중 ‘비고’란에 조건이 붙은 경우 해당 조건에 따라야 함
 - 유효성분 리스트 내의 ‘규격 코드’란 다음을 의미함

코드	규격
01	일본 약국방 (日本薬局方) https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/0000066530.html
24	일본 약국 방외 의약품 규격 2002 (日本薬局方外医薬品規格 2002) https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=00ta8090&dataType=1&pageNo=1
51	의약부외품원료규격 2006 (医薬部外品原料規格 2006) https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/about-reviews/q-drugs/0004.html https://www.mhlw.go.jp/content/11120000/tp0407-3a_0001.pdf

※ 자료 : 이른바 약용화장품 중의 유효성분 리스트에 대해서 (いわゆる薬用化粧品中の有効成分リストについて)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-iyakushokuhinkyoku/yakuyou_kounou_1.pdf

〈약용화장품 중 유효성분 리스트〉

약용 화장품 종류	성분명	규격코드			비고
		01	24	51	
1. 샴푸 シャンプ 어	アラントイン 알란토인		0.1~0.2	0.1~0.2	
	安息香酸 안식향산	0.2		0.2	
	イオウ 유황	5			
	グリチルリチン酸二カリウム (グリチルリチン酸ジカリウム) 글리틸리틴산2칼륨 (글리틸리틴산디칼륨)		0.1	0.1	
	サリチル酸 살리실산	0.1~2		0.1~2	
	サリチル酸ナトリウム 살리실산나트륨	0.5		0.5	
	トコフェロール酢酸エステル (酢酸DL- α -トコフェロール) 토코페롤초산에스테르 (초산DL- α -토코페롤)	0.1		0.1	
	トリクロサン 트리클로산			0.2~0.3	
	ピリチオン亜鉛 피리티온 아연		0.3~1	0.3~1	
2. 린스 リンス	ベンザルコニウム塩化物 (塩化ベンザルコニウム) 벤잘코늄염화물 (염화벤잘코늄)	1		1	
	アラントイン 알란토인		0.1~0.2	0.1~0.2	
	イオウ 유황	0.5			
	イソプロピルメチルフェノール 이소프로필메틸페놀				
	グリチルリチン酸二カリウム (グリチルリチン酸ジカリウム) 글리틸리틴산2칼륨 (글리틸리틴산디칼륨)				
	グリチルリチン酸三ナトリウム 글리틸리틴산3칼륨				
	サリチル酸 살리실산				

약품 화장품 종류	성분명	규격코드			비고
		01	24	51	
	臭化アルキルイソキノリニウム液 (75%) 브롬화알킬이소키노리늄액(75%)				
	ベンザルコニウム塩化物 (塩化ベンザルコニウム) 벤잘코늄염화물 (염화벤잘코늄)				
	ピリチオン亜鉛 피리티온 아연				
	レゾルシン 레조르신				
3. 화장수 化粧水	アスコルビン酸 아스코르빈산	3~5		3~5	
	ϵ -アミノカプロン酸 ϵ -아미노가프론산			0.1	
	アラントイン 알란토인		0.05~0.2	0.05~0.2	
	イオウ 유황	0.2~1			
	イソプロピルメチルフェノール 이소프로필메틸페놀			0.05~0.1	
	エストラジオール 에스트라디올			0.0018~ 0.002	
	感光素 201号 감광소 201호			0.003~ 0.005	
	d-カンフル d-캄포	0.1		0.1	
	d l-カンフル dl-캄포	0.5~0.7		0.5~0.7	
	グリチルリチン酸 글리틸리틴산			0.1	
	グリチルリチン酸二カリウム (グリチルリチン酸ジカリウム) 글리틸리틴산2칼륨 (글리틸리틴산디칼륨)		0.05~0.5	0.05~0.5	
	グリチルリチン酸モノアンモニウム 글리틸리틴산 모노암모늄			0.05~5	
	β -グリチルレチン酸 β -글리틸레틴산			0.05	
	グリチルレチン酸ステアリル 글리틸레틴산 스테아릴			0.05~0.1	
	サリチル酸	0.05~0.7		0.05~0.7	

약품 화장품 종류	성분명	규격코드			비고
		01	24	51	
	살리실산				
	酸化亜鉛 산화아연	2		2	
	トコフェロール酢酸エステル (酢酸DL- α -トコフェロール) 토코페롤초산에스테르 (초산DL- α -토코페롤)	0.02~0.15		0.02~0.15	
	トコフェロールニコチン酸エステル (ニコチン酸dl- α -トコフェロール) 토코페롤니코틴산에스테르 (니코틴산dl- α -토코페롤)	0.1		0.1	
	ニコチン酸アミド 니코틴산아미드	0.1~5		0.1~1	
	尿素 요소	5		5	
	ハッカ油 박하유	0.4			
	D-パントテニールアルコール D-판토텔닐알코올			0.1~0.3	
	ヒノキチオール 히노키티올			0.003	
	ピリドキシン塩酸塩 (塩酸ピリドキシン) 피리독신염산염 (염산피리독신)	0.02~0.5		0.02~0.5	
	l-メントール l-멘톨	0.9		0.9	
	dl-メントール dl-멘톨	0.2		0.2	
	ユーカリ油 유칼리유	0.2			
	レゾルシン 레조르신		0.1	0.1	
4. 크림, 로션, 핸드크림, 화장용 기름 크림, 乳液、ハンド クリーム、 化粧用油	アラントイン 알란토인		0.05~0.5 (0.1)	0.05~0.5 (0.1)	
	イオウ 유황	0.06~2.8			
	イソプロピルメチルフェノール 이소프로필메틸페놀			0.05~0.1 (0.1)	
	エストラジオール 에스트라디올		0.002	0.002	

약품 화장품 종류	성분명	규격코드			비고
		01	24	51	
	γ -オリザノール γ -오리자놀			0.05~0.1	
	感光素 201号 감광소 201호			0.003	
	d l -カンフル d l -캄퍼	0.3~0.7 (0.35)		0.3~0.7 (0.35)	
	グリチルリチン酸 글리틸리틴산			0.1	
	グリチルリチン酸二カリウム (グリチルリチン酸ジカリウム) 글리틸리틴산2칼륨 (글리틸리틴산디칼륨)		0.05~0.2 (0.1~0.2)	0.05~0.2 (0.1~0.2)	
	グリチルリチン酸モノアンモニウム 글리틸리틴산 모노암모늄			0.05~0.1	
	β -グリチルレチン酸 β -글리틸레틴산			0.02~0.1 (0.02~0.1)	
	グリチルレチン酸ステアリル 글리틸레틴산 스테아릴			0.05~0.3 (0.05~0.3)	
	サリチル酸 살리실산	0.1~1.5		0.1~1.5	
	酸化亜鉛 산화아연	0.5~10 (0.5)		0.5~10 (0.5)	
	ジカプリル酸ピリドキシン 디카프릴산피리독신			0.5	
	ジパルミチン酸アスコルビル 디팔미틴산아스코르빌			15	
	トコフェロール酢酸エステル (酢酸DL- α -トコフェロール) 토코페롤초산에스테르 (초산DL- α -토코페롤)	0.3~0.5 (0.05~0.5)		0.3~0.45 (0.05~0.5)	
	トコフェロールニコチン酸エステル (ニコチン酸d l - α -トコフェロール) 토코페롤니코틴산에스테르 (니코틴산dl- α -토코페롤)	0.1 (0.2~0.5)		0.1 (0.2~0.5)	
	ニコチン酸アミド 니코틴산아미드	0.1~3.5 (0.1)		0.1~3.5 (0.1)	
	尿素 요소	3~5		3~5	
	D-パントテニルアルコール D-판토테닐알코올			0.1~0.3	

약품 화장품 종류	성분명	규격코드			비고
		01	24	51	
	ビタミンA油 비타민A유	170000~ 250000IU /100g		170000~ 250000IU /100g	
	ヒノキチオール 히노키티올			0.003	
	ピリドキシン塩酸塩 (塩酸ピリドキシン) 피리독신염산염 (염산피리독신)	0.05~0.24		0.05~0.24	
	ベンザルコニウム塩化物 (塩化ベンザルコニウム) 벤잘코늄염화물 (염화물벤잘코늄)	0.05		0.05	
	l-メントール l-멘톨	0.5 (0.5)		0.5 (0.5)	
	l-メントール l-멘톨	0.5 (0.5)		0.5 (0.5)	
	レチノールパルミチン酸エステル (パルミチン酸レチノール) 레티놀팔미틴산에스테르 (팔미틴산레티놀)	30000~ 250000IU /100g		30000~ 250000IU /100g	
	リボフラビン 리보플라빈	0.01			
	レゾルシン 레조르신		0.1~0.4	0.1~0.4	
	イソプロピルメチルフェノール 이소프로필메틸페놀			0.1	
	グリチルリチン酸二カリウム (グリチルリチン酸ジカリウム) 글리틸리틴산2칼륨 (글리틸리틴산디칼륨)		0.048~ 0.25	0.048~ 0.25	
5. 면도용제 ひげそ り用剤	イソプロピルメチルフェノール 이소프로필메틸페놀			0.1	
	グリチルリチン酸二カリウム (グリチルリチン酸ジカリウム) 글리틸리틴산2칼륨 (글리틸리틴산디칼륨)		0.048~ 0.25	0.048~ 0.25	
6. 자외선차 단제 日やけ 止め剤	グリチルリチン酸二カリウム (グリチルリチン酸ジカリウム) 글리틸리틴산2칼륨 (글리틸리틴산디칼륨)		0.05	0.05	

약품 화장품 종류	성분명	규격코드			비고
		01	24	51	
	グリチルレチン酸ステアリル 글리틸레틴산스테아릴			0.05~0.3	
	トコフェロール酢酸エステル (酢酸DL- α -トコフェロール) 토코페롤초산에스테르 (초산DL- α -토코페롤)	0.2		0.2	
7. 팩 팩	アラントイン 알란토인		0.1~0.2*	0.1~0.2*	* 씻어내는 용법일 경우는 0.1~0.2
	イオウ 유황	2~3*			* 씻어내는 용법일 경우는 1.5
	エストラジオール 에스트라디올		0.0018~0 . 002	0.0018~0 .00 2	
	感光素201号 감광소 201호			0.003*	* 씻어내는 용법일 경우는 0.002
	グリチルリチン酸二カリウム (グリチルリチン酸ジカリウム) 글리틸리틴산2칼륨 (글리틸리틴산디칼륨)		0.05~0.1 *	0.05~0.1 *	* 씻어내는 용법일 경우는 0.05~0.1
	グリチルリチン酸モノアンモニウム 글리틸리틴산 모노암모늄			0.1*	* 씻어내는 용법일 경우는 0.1
	β -グリチルレチン酸 β -글리틸레틴산			0.05~0.1	
	グリチルレチン酸ステアリル 글리틸레틴산 스테아릴			0.05~0.1 *	* 씻어내는 용법일 경우는 0.05~0.1
	サリチル酸 살리실산	0.1*		0.1*	* 씻어내는 용법일 경우는 0.1
	トコフェロール酢酸エステル (酢酸DL- α -トコフェロール) 토코페롤초산에스테르 (초산DL- α -토코페롤)	0.01~1*		0.01~1*	* 씻어내는 용법일 경우는 0.02~0.5
	トコフェロールニコチン酸エステル (ニコチン酸d l - α - トコフェロール) 토코페롤니코틴산에스테르	0.1*		0.1*	* 씻어내는 용법일 경우는 0.1

약품 화장품 종류	성분명	규격코드			비고
		01	24	51	
	(니코틴산dl- α -토코페롤)				
	D - パントテニールアルコール D-판토텔닐알코올			0.1~0.3*	* 씻어내는 용법일 경우는 0.1
	レゾルシン 레조르신		0.1*	0.1*	* 씻어내는 용법일 경우는 0.1
8. 약용비누 (세안제 포함) 薬用石けん (洗顔料を 含む)	アラントイン 알란토인		0.05~0.1	0.05~0.1	
	イオウ 유황	0.39~0.5			
	イソプロピルメチルフェノール 이소프로필메틸페놀			0.082~0. 3	
	エストラジオール 에스트라디올		0.0018	0.0018	
	感光素201号 감광소 201호			0.003	
	グリチルリチン酸 글리틸리틴산			0.1	
	グリチルリチン酸二カリウム (グリチルリチン酸ジカリウム) 글리틸리틴산2칼륨 (글리틸리틴산디칼륨)		0.05~0.3	0.05~0.3	
	グリチルリチン酸モノアンモニウム 글리틸리틴산 모노암모늄			0.1	
	β -グリチルレチン酸 β -글리틸레틴산			0.05	
	グリチルレチン酸ステアリル 글리틸레틴산 스테아릴			0.05~0.3	
	サリチル酸 살리실산	0.2~0.5		0.2~0.5	
	トコフェロール酢酸エステル (酢酸DL- α -トコフェロール) 토코페롤초산에스테르 (초산DL- α -토코페롤)	0.5		0.5	
	トリクロサン 트리클로산			0.1~0.3	
	トリクロロカルバニリド			0.12~1	

약품 화장품 종류	성분명	규격코드			비고
		01	24	51	
	트리클로로칼바니리드				
	トリクロロヒドロキシジフェニ ルエーテル 트리클로로히드록시디페닐에테르			0.2~0.24	
	濃ベンザルコニウム塩化物液50 농(濃)벤잘코늄염화물액50	0.47			
	ベンザルコニウム塩化物 (塩化ベンザルコニウム) 벤잘코늄염화물 (염화벤잘코늄)	0.1		0.1	

(유의사항)

1. '규격코드'란 다음과 같아야 한다.

01 : 일본약국방

24 : 일본 약국 방외 의약품 규격 2002

51 : 의약부외품원료규격 2006

2. 분량은 특별히 정한 것 외에 질량백분율, 부피백분율, 질량대 용량백분율 또는 용량대 질량백분율을 나타낼 것.

3. 규격 코드 란의 () 안의 수치는 오직 입술에 사용하는 약용화장품의 유효성분으로서의 규격 및 분량의 전례를 보여주는 것이어야 한다.

4. 비고란에 조건이 붙여져 있는 경우에는 당해 조건에 따를 것.

의약부외품 원료 규격 2021

- 의약부외품원료규격(이하 '외원규')2006이 2021년 3월 25일자 후생노동성 의약·생활위생국장통지에 의해 개정되어 '외원규2021'로 제정됨

※ 의약부외품원료규격 2021

医薬部外品原料規格2021

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/about-reviews/q-drugs/0004.html>

〈참고〉

의약부외품 원료 규격(외원규) 2021

- 외원규란?
 - 외원규는 의약부외품, 화장품의 원료로서 배합하는 것이 인정된 성분 중 일본약국방, 식품첨가물 공정서 및 일본산업규격에 수록되어 있는 성분 이외의 것에 대해 정리한 것임
 - 외원규는 1991년(平成3年)에 「염모제 제조(수입) 승인 기준」의 별표 2(유효성분) 및 별표 3 (첨가제)에 제시된 성분 규격 I 및 II를 정리하여 약무국장 통지에 의해 제정되었음
 - 그 후, 염모제 이외의 의약부외품(퍼머넌트·웨이브용제, 약용 치약류, 목욕용제 등) 성분의 추가가 이루어졌음
 - 2006년(2006년)에는 화장품에 사용되는 성분의 규격인 '화장품 원료기준' 및 '화장품 종별 배합성분규격'에 수록되어 있던 성분의 대부분이 별도 표기II(주로 의약부외품의 유효성분으로 사용되지 않는 성분)에 수록되어 외원규 2006으로 제정됨
 - 그 후에도 통지에 의해 일부 개정이 이루어져 왔고, 2021년 3월 25일 의약·생활위생국장 통지에 의해 외원규2021이 제정되었음
 - 외원규의 구성은 통칙, 일반시험법, 표준품 등 규격 및 성분규격 등으로 구성되어 있음
 - 통칙은 외원규 전체에 적용되는 일반적이고 포괄적인 규정임
 - 일반 시험법은 성분 규격에서 이용되는 시험의 공통 부분 및 관련 사항을 정리한 것임
 - 표준품 등 규격은 시험에 사용되는 표준품 및 시약 등의 규격임
 - 성분 규격은 원료로 배합하는 것이 인정된 성분의 개별 규격임

※ 아이치현 위생연구소 웹사이트 <https://www.pref.aichi.jp/eiseiken/3f/gaigenki.html>

의약부외품 원료규격 2021'에 대해 (국장 통지)

「医薬部外品原料規格2021」について (局長通知) <https://www.pmda.go.jp/files/000240225.pdf>

의약부외품 원료규격 2021

「医薬部外品原料規格2021」

<https://www.pmda.go.jp/files/000240227.pdf>

'의약부외품 원료규격' 개정에 따른 의약부외품 등의 제조판매 승인 신청 등의 취급에 대해 (과장 통지)

「医薬部外品原料規格」の改正に伴う医薬部外品等の製造販売承認申請等の取扱いについて (課長通知)

<https://www.pmda.go.jp/files/000240226.pdf>

〈주의〉 오로지 의약품에서만 사용되는 성분 리스트

- 후생노동성에서는 제품의 원재료가 되는 것에 대해 의약품으로서의 사용실태, 독성, 마약성 작용 등을 고려하여 '의약품에 해당하는지 여부'를 판단하고 있음
- 후생노동성에서는 『오로지 의약품으로 사용되는 성분본질(원재료) 리스트』 (이하 '의약품 리스트'라 칭한다)를 정하고 있으며, 이 리스트에 수록된 성분본질(원재료) 중에 1종이라도 원재료로 사용된 것은 '의약품'으로 판단하고 있음
 - 예를 들면, 본 리스트에 게재되어 있는 성분본질(원재료)은 건강식품에 사용할 수 없음
 - 단, 이들 성분을 약리작용을 기대할 수 없을 정도의 양으로 착색·착향 등을 목적으로 한 식품첨가물로 사용되었음이 명확한 경우에는 '의약품'이라고 판단되지 않는 경우도 있음

※ 2025년 6월 30일자 의약감마발 0630 제10호 '식약 구분에 있어서 성분 본질(원재료) 취급 예시 일부 개정에 대하여' 令和7年6月30日付医薬監麻発0630第10号「食薬区分における成分本質（原材料）の取扱いの例示の一部改正について」
<https://www.mhlw.go.jp/content/001511329.pdf>

※ 오로지 의약품으로 사용되는 성분본질(원재료)목록 (2025년 6월 30일 일부개정)
 「専ら医薬品として使用される成分本質（原材料）リスト」(令和7年6月30日一部改正)
<https://www.mhlw.go.jp/content/001511331.pdf>

- 의약품 성분이라고 판단되는 원재료라도 식품첨가물로 사용할 수 있는 경우가 있음
 - 아래 표에 나타난 원재료의 예시와 같이 일반적으로 식품첨가물로 사용되는 원재료는 의약품으로 판단되는 것이라도 식품에 사용할 수 있는 경우가 있음
 - 그 원재료를 사용하고 있는 것을 기재하지 않거나, 기재해도 식품첨가물로 사용하고 있는 것을 병기하고 있는 경우에 한함. 또한 사용 시에는 식품첨가물로 사용할 수 있는지 여부 등에 대해 관련 규제기관의 식품 위생법 담당자에게 문의가 필요함

〈식품에 사용할 수 있는 원료 예시〉

成分本質（原材料） 성분본질（원재료）	用途 용도
γ-オリザノール 감마오리자놀	酸化防止剤 산화 방지제

※ 자료:

도쿄도 보건의료국 웹사이트

https://www.hokeniryo.metro.tokyo.lg.jp/anzen/kenko_shokuhin/ken_syoku/kanshi/seibun?

<주의> 의약품에 해당하지 않는 성분본질(원재료) 리스트

- 후생노동성에서는 「'의약품적 효능효과를 표시하지 않는 한 의약품으로 판단하지 않는 성분본질(원재료) 리스트」(이하 '비의약품 리스트'라 칭한다)를 정하고 있음

※ 의약품적 효능효과를 나타내지 않는 한 의약품으로 판단하지 않는 성분본질(원재료)목록(2025년 6월 30일 일부개정)
「医薬品の効能効果を標ぼうしない限り医薬品と判断しない成分本質（原材料）リスト」(令和7年6月30日一部改正)
<https://www.mhlw.go.jp/content/001511332.pdf>

- '비의약품 리스트'에 게재된 성분본질(원재료)은 『의약품·의료기기 등법』상 의약품에 해당하지 않는다고 판단되는 것에 지나지 않음
- '비의약품 리스트'에 기재된 성분본질을 식품에 사용할 경우 식품으로 인식되기 쉽도록 원칙적으로 기원 식물명 등을 사용하고 생약명은 사용하지 않도록 해야 함
 - 식물의 생약명을 표시하는 경우에 원재료가 비의약품 성분이라 할지라도 제품이 '의약품'으로 간주되기 때문임. 비의약품 성분 중 실제로 의약품으로 사용되는 것이 있어 생약명의 사용에 따라 '의약품'으로 오인될 가능성이 있기 때문임

生 薬 名 생약명	基源植物名等 기원 식물명 등	비고
ショウキョウ (生薑)	ショウガ	생강
タイソウ	ナツメ	대추
ヨクイニン	ハトムギ	율무

- '비의약품 리스트'에 게재된 원재료에서 물이나 에탄올 이외의 용매로 추출한 것은 그 추출된 물질이 의약품 성분에 해당하지 않는지 확인해야 함
- 원재료가 비의약품 성분이라도 원재료 표시 내용에 따라 의약품 성분이 사용된 것으로 판단될 수도 있음
 - 일부 식물이나 동물은, 그 부위에 따라서 의약품에 해당하는지 여부의 판단이 갈리는 경우가 있으므로 주의해야 함

※ 자료: 도쿄도 보건의료국 웹사이트

www.hokeniryo.metro.tokyo.lg.jp/anzen/kenko_shokuhin/ken_syoku/kanshi/seibun?

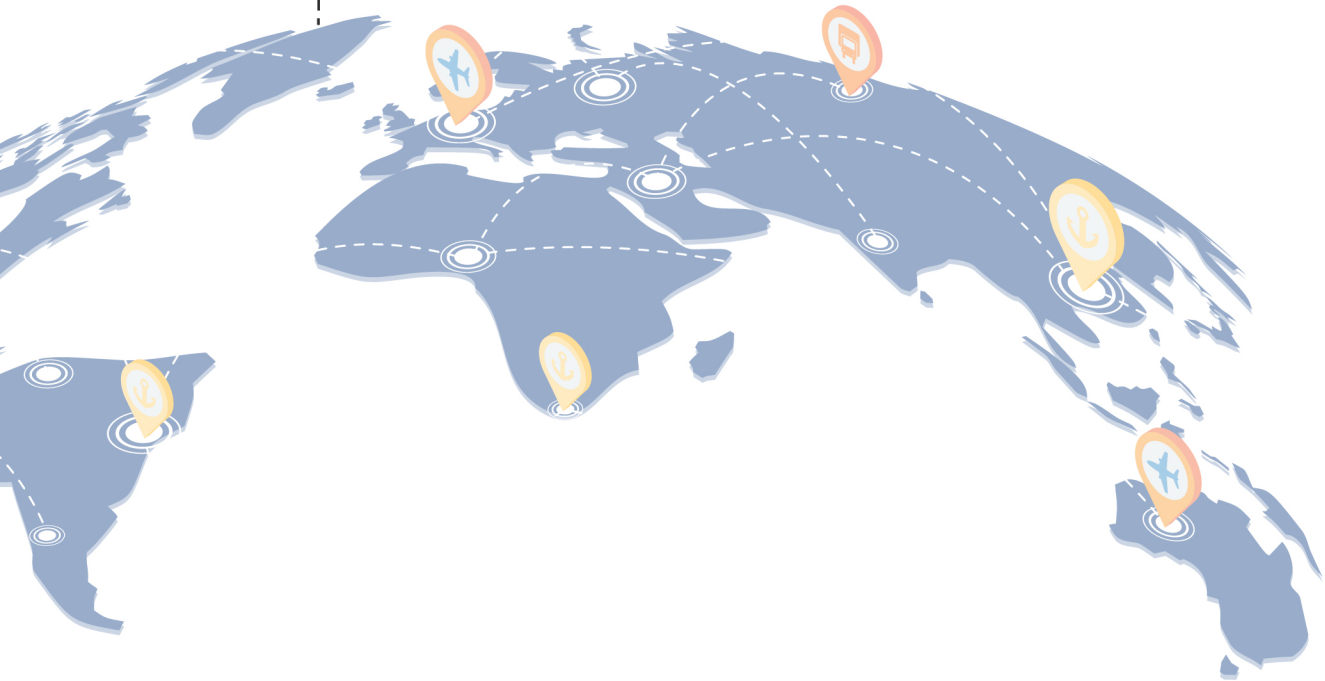
오카야마현 약사감시지도과 웹사이트

<https://www.pref.okayama.jp/page/detail-108218.html>

6장

표시·광고

관련 법령	55
판매명 기재 관련 유의사항	56
용기 등의 기재사항	59
작은 용기에 들어 있는 화장품의 표시 특례	67
타법에 의한 화장품의 표시 규제	68
약용화장품의 유효성분을 함유한 화장품에서의 표시 기준 관련	76
광고 규제 체계	78
화장품 광고 규제(약기법)	79
화장품 광고 규제(해당성)	80
의약품 등 적정 광고 기준	80
화장품 등의 적정 광고 가이드라인	83
경품 표시법	85



관련 법령

● 판매명

- 약기법(藥機法)
- 공정경쟁규약(公正競争規約)

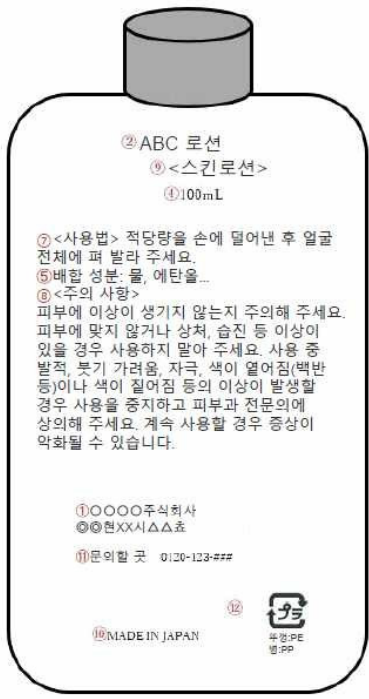
● 표시

- 약기법(藥機法)
 - 시행령(施行令), 시행규칙(施行規則), 성령(省令), 고시(告示), 통지(通知), 사무 연락(事務連絡)
- 부당경품류 및 부당표시방지법(不當景品類及び不當表示防止法)
 - 내각부령(内閣府令), 정령(政令), 고시(告示), 통지(通知)
- 공정경쟁규약(公正競争規約)
 - 화장품 표시에 관한 공정경쟁규약 등(化粧品の表示に関する公正競争規約等)

〈규제별 표시 항목〉

- 약기법에 따른 표시
 1. 제조판매업자의 성명 또는 명칭 및 주소
 2. 명칭
 3. 제조 번호 또는 제조 기호
 4. 성분 명칭
 5. 사용 기한
- 공정경쟁규약에 따른 화장품 표시
 6. 종류별 명칭
 7. 내용량
 8. 용법 용량
 9. 원산국
 10. 사용시 또는 보관시 주의 사항(공정경쟁규약에서 정한 화장품)
 11. 문의할 곳
 12. 기타 표시

〈 용기 표시 사례 〉

 <p>② ABC 로션 ⑨ <스킨 로션> ④ 100mL</p> <p>③ <사용법> 적당량을 손에 덜어낸 후 얼굴 전체에 펴 발라 주세요. ⑤ 배합 성분: 물, 에탄올... ⑥ <주의 사항> 피부에 이상이 생기지 않는지 주의해 주세요. 피부에 맞지 않거나 상처, 습진 등 이상이 있을 경우 사용하지 말아 주세요. 사용 중 발적, 붓기, 가려움, 자극, 색이 옅어짐(백반 등)이나 색이 짙어짐 등의 이상이 발생할 경우 사용을 중지하고 피부과 전문의에 상의해 주세요. 계속 사용할 경우 증상이 악화될 수 있습니다.</p> <p>① ○○○주식회사 ⑧ 현XX시△△초 ⑩ 문의할 곳 0120-123-4567</p> <p>⑪ MADE IN JAPAN ⑫ PE ⑬ PP</p>	<ol style="list-style-type: none"> ① 제조판매업자명 및 주소 ② 판매명(공백 포함하여 전각(全角)7P 이상) ③ 제조 번호 ④ 내용량 ⑤ 전성분 ⑥ 사용 기한(3년 이하의 경우) ⑦ 용법·용량 ⑧ 사용 시 주의 ⑨ 종류별 명칭(화장품만, 업무용 불필요) ⑩ 원산국명(별크를 제조한 국가) 11 문의할 곳 12 용기 포장 식별 표시(6P이상) 13 위험물 표시 14 에어로졸 제품 표시 15 잔류 가스 제거 뚜껑 장착 에어로졸 제품의 표시
---	---

● 광고

- 약기법(藥機法)
- 의약품등 적정 광고 기준(医薬品等適正広告基準)
- 화장품 등 적정 광고 가이드라인(化粧品等の適正広告ガイドライン)
- 경품표시법(景品表示法)

판매명 기재 관련 유의사항

- 판매명이란 화장품 제조판매신고서에서 신고한 명칭을 말함
- 판매명의 경우, 색조 또는 향 이외의 성상이 현저하게 다르지 않은 것을 1개 제품(시리즈 상품)으로 할 경우, 색 번호 등을 제외한 것을 말함
- 다른 처방의 제품에 동일한 판매명을 사용하지 않음(시리즈 상품은 제외). 성상이 현저하게 달라지지 않는 범위에서 배합 성분을 변경한 경우, 혼란 발생 우려가 없다면 동일 판매명을 사용할 수 있음

● 다음 사항에 유의해야 함

- 기존 의약품 및 의약부외품과 동일한 명칭을 사용하지 말 것
- 허위·과장 명칭 혹은 오해를 초래할 우려가 있는 명칭을 사용하지 말 것
- 배합 성분 중, 특정 성분 명칭을 명칭에 사용하지 말 것
- 로마자 만으로 이루어진 명칭을 사용하지 말 것
- 알파벳, 숫자, 기호 등은 가능한 한 적게 사용할 것
- 제형과 다른 명칭을 사용하지 말 것
- 다른 회사가 상표권을 보유하고 있는 것이 분명한 명칭을 사용하지 말 것
- 화장품 표시에 관한 공정경쟁규약에 저촉되는 것을 사용하지 말 것
- 의약품 또는 의약부외품과 혼동하기 쉬운 명칭을 사용하지 말 것(약용○○, 여드름○○등)

● 애칭 관련

- 의약품 및 재생의료 등 제품은 애칭을 사용할 수 없음. 또한, 의약부외품, 화장품 및 의료기기의 경우, 광고 앞뒤 관계로부터 종합적으로 판단하여, 동일성 오인 우려가 없는 경우에 애칭을 사용할 수 있음. 단, 이 경우, 판매명으로 사용할 수 없는 것을 애칭으로 사용하는 것은 인정되지 않음
- 애칭 사용 제품과 관련하여, 애칭을 광고에 사용할 경우, 그 광고 내에, 승인받은 명칭 또는 일반 명칭 또는 신고한 일반 명칭 또는 신고한 판매명을 부가적으로 기재하거나 언급하는 등, 이를 분명하게 나타내야 함 (화장품 제외)

Q) 애칭(愛稱) 이란?

A)化粧品の 경우, 제품을 리뉴얼 하는 경우에 원활한 생산과 유통을 위해 예전 것과 새로운 것을 구분할 수 있도록 판매명을 바꾸는 경우가 있습니다.

그런데 소비자 입장에서는 익숙한 제품의 명칭이 변경되면 혼란스러울 수 있기 때문에 애칭, 상품명이라고도 하는데, 이 명칭을 이용하여 전후의 일관성을 유지하려는 경우가 많이 있습니다. 또한, 일본 의약부외품 ‘염모제’ 등을 신청할 때 1제와 2제를 따로 신청할 수 있는데, 가정용 제품으로 나갈 때 이것을 같이 담으려면 상품명에 필요합니다.

이와 같이 판매명 이외에 애칭이라고 하는 명칭을 사용할 수 있습니다.

일본어 원본	이해를 돕기 위한 국문 번역
 <p>H 헤어칼라 NB 医薬部外品</p> <p>1剤・50g 2剤・30g</p> <p>【1剤】有効成分：硫酸トリス(2,4-ジアミノフェニル)リン酸、レゾルシン、メタアミノフェニール、パラフェニレンジ아민、 파라아미노올트레졸롤、 塩酸 2,4-ジアミノフェノキシエタノール、 파라아미노페놀、 その他成分：精製水、モノエタノール아민、流動パラフィン、濃グリセリン、セタノール、炭酸水素아민、1,3-부치렌글리콜、セトステ아릴알콜、ポリ옥시エチレンセチル에테르린酸、レアスコルビン酸ナトリウム、エドト酸二ナトリウム、キサンタンガム、無水亜硫酸ナトリウム、カンゾウ抽出末、コンフリーエキス、シラウオイलगルタミン酸リシンナトリウム液、エタノール、海藻エキス(1)、水溶性コラーゲン液(3)</p> <p>【2剤】有効成分：過酸化水素水、その他成分：精製水、セタノール、流動パラフィン、ステアリン酸ジ메チ아민/프로ピ아미드、프로ピ렌글리콜、ポリ옥시エチ</p> <p>販売名</p> <p>판매명</p> <p>(外箱側面)</p>	 <p>H 헤어칼라NB 의약부외품</p> <p>1剤・50g 2剤・30g</p> <p>【1剤】有効成分：硫酸トリス(2,4-ジアミノ페닐)린酸、 레조르신、 메타아미노페닐、 파라페닐렌디아민、 파라아미노올트레졸롤、 塩酸 2,4-ジア미노페노キシ에타노ール、 파라아미노페놀、 その他成分：精製水、 모노에타노올아민、 流動파라핀、 濃グリ세린、 세타노ール、 炭酸水素아민、 1,3-부치렌글리콜、 세트스테아릴알콜、 폴리옥시에틸렌세틸에테르린酸、 레아스코르빈酸나트륨、 에드토酸二나트륨、 キサン탄가ム、 無水亜硫酸나트륨、 칸조우抽出末、 콘프리어엑스、 시라우오이लग루타민酸리신나트륨液、 에타노ール、 海藻엑스(1)、 水溶性콜라겐液(3)</p> <p>【2剤】有効成分：過酸化水素水、その他成分：精製水、 세타노ール、 流動파라핀、 스테아린酸ジ메치아민/프로피아미드、 프로피렌글리콜、 폴리옥시에티</p> <p>판매명</p> <p>판매명</p> <p>(단상자 측면)</p>
 <p>LÚCIDO 白髪用</p> <p>ルシード ワンッシュェアカラー ナチュラルブラック <無香料></p> <p>●髪に配慮したマイルドバランス処方</p> <p>ダメージ成分 1/3 カット 低pH アルカリ処方 髪をいたわる 3種の成分配合</p> <p>・髪のパサつきやゴワつきの一因となる過酸化水素水を1/3カット(ルシードスタイルアップカラー出)</p> <p>・仕上がり髪のパサつきやゴワつきなどの不快感を</p> <p>商品名</p> <p>商品명</p> <p>(外箱裏面)</p>	 <p>LÚCIDO 白髪用</p> <p>루시드 원슈쉬 케어 컬러 내추럴 블랙 <무향료></p> <p>●머리카락을 생각한 마일드 밸런스 처방</p> <p>ダメージ成分 1/3 カット 低pH アルカリ処方 髪をいたわる 3種の成分配合</p> <p>・髪のパサつきやゴワつきの一因となる過酸化水素水を1/3カット(ルシードスタイルアップカラー出)</p> <p>・仕上がり髪のパサつきやゴワつきなどの不快感を</p> <p>商品명</p> <p>商品명</p> <p>(단상자 뒷면)</p>
 <p>ギャツビー ナチュラルブリーチカラー [アクアシルバー] 医薬部外品</p> <p>しっかり染まるクリームタイプ</p> <p>1剤 GB 헤어칼라AS 【医薬部外品】 35g</p> <p>有効成分：パラフェニレンジ아민、 塩酸 2,4-ジア미노페노キシ에타노ール、 파라아미노올트레졸롤、 その他成分：精製水、 強アンモニア水、 炭酸水素아민、 流動파라핀、 濃グリセリン、 세타노ール、 세트스테아릴알콜、 폴리옥시에틸렌세틸에테르린酸、 레아스코르빈酸、 레글타민酸、 레프로リン、 메칠프로시록시안、 레아스코르빈酸나트륨、 無水亜硫酸나트륨、 에드토酸二나트륨、 키산탄가ム、 폴리옥시에틸렌세틸에테르、 폴리메치아민/메チレンピロリジニウム液、 香料</p> <p>2剤 GB OX워터a 【医薬部外品】 100ml</p> <p>有効成分：過酸化水素水、その他成分：精製水、 세타노ール、 폴리옥시에틸렌세틸에테르、 流動파라핀、 세트스테아</p> <p>商品名</p> <p>販売名</p> <p>판매명</p>	 <p>가쓰비 내추럴 브리치 컬러 [아쿠아실버] 의약부외품</p> <p>염색이 잘되는 크림 타입</p> <p>1剤 GB 헤어칼라 AS 【医薬部外品】 35g</p> <p>有効成分：パラ페닐렌디아민、 塩酸 2,4-ジア미노페노キシ에타노ール、 파라아미노올트레졸롤、 その他成分：精製水、 強アンモニア水、 炭酸水素아민、 流動파라핀、 濃グリセリン、 세타노ール、 세트스테아릴알콜、 폴리옥시에틸렌세틸에테르린酸、 레아스코르빈酸、 레글타민酸、 레프로린、 메칠프로시록시안、 레아스코르빈酸나트륨、 無水亜硫酸나트륨、 에드토酸二나트륨、 키산탄가ム、 폴리옥시에틸렌세틸에테르、 폴리메치아민/메チレンピロリジニウム液、 香料</p> <p>2剤 GB OX워터a 【医薬部外品】 100ml</p> <p>有効成分：過酸化水素水、その他成分：精製水、 세타노ール、 폴리옥시에틸렌세틸에테르、 流動파라핀、 세트스테아</p> <p>商品명</p> <p>판매명</p> <p>판매명</p>

용기 등의 기재사항

- 화장품 법정 표시사항에 대해서는 『의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률(의약품 의료기기 등법)』제61조에 규정되어 있으며 그 표시는 화장품이 직접 들어있는 병이나 상자(직접 용기 또는 직접 피포)에 해야 함. 단, 후생노동성령으로 별도로 정한 때에는 예외로 함

〈참고〉

- 직접 피포(直接の被包) 란?
 - 화장품 표시 규제 관련하여 도쿄 상공회의소에서 제기한 질문에 대해 후생노동성에서는 아래와 같이 답변한 바 있음

~~ ここでいう「直接の容器又は直接の被包」とは、化粧品が直に収められている容器(化粧品のびん、箱等)又は被包(化粧品の包み紙等)のことを指しているが、~~~
 ~~ 여기서 말하는 '직접 용기 또는 직접 피포'란 화장품이 직접 수납된 용기(화장품 병, 상자 등) 또는 피포(화장품 포장지 등)를 가리키는데, ~~~

※ 자료:

<https://www8.cao.go.jp/kisei-kaikaku/oto/otodb/japanese/mondai/subject/200210201.html>

- 화장품을 상자 등에 넣어 판매할 때의 주의점
 - 도쿄도 약사감시지도과에서는 다음과 같이 지도하고 있음

“화장품을 더욱 불투명한 상자 등에 넣어 포장하면 의약품 의료기기 등 법으로 정해진 표시가 외부에서는 보이지 않게 되어 버립니다. 그럴 경우에는 외측의 상자나 포장지(외부의 용기나 외부의 피포)에도 마찬가지로 의약품의료기기 등 법으로 정해진 내용의 표시사항을 기재해야 합니다.”

【의약품 의료기기 등법 제62조에서 준용하는 동법 제51조】

직접적인 용기 또는 직접적인 피포가 소매를 위해 포장되어 있는 경우, 그 직접적인 용기 또는 직접적인 피포에 기재된 제61조 각 호에 규정된 사항이 외부의 용기 또는 외부의 피포를 투영하여 쉽게 볼 수 없을 때에는 그 외부의 용기나 외부의 피포에도 동일한 사항이 기재되어 있어야 한다.



※ 자료:

도쿄도 약사감시지도과 웹사이트 https://www.tmiph.metro.tokyo.lg.jp/k_yakuji/

● 제조판매업자의 성명 또는 명칭 및 주소

- 화장품의 제조판매승인을 받은 자 혹은 제조판매신고서를 제출한 자의 성명(법인에 있어서는 명칭) 및 주소(법인에 있어서는 제조판매업의 허가를 받은 주된 기능을 가지고 있는 사무소의 소재지)를 기재함
- 제조판매업자에 더하여 다른 업자의 성명 또는 명칭을 기재할 경우 제조판매업자가 아닌 자가 제조판매업자인 것처럼 오해를 초래하는 기재를 하지 말 것

● 명칭

- 신청한 판매명의 경우, 의약품 의료기기 등 법의 규정에 의거하여 승인을 받은 명칭 또는 신고(「제조 판매 신고서」에서 신고한 제품명)한 명칭을 표시
- 종류별 명칭의 경우, 일반소비자가 상품을 선택하기 위한 기준이 되는 명칭을 말함. 예를 들면, 샴푸인지, 헤어 린스인지, 스킨 로션인지 등 제품의 종류를 기입

● 제조번호 또는 제조기호

- 제조번호 또는 제조기호는 로트의 차이를 명확하게 할 수 있는 번호 또는 기호를 기재함. 또 제조연월일, 기타 로트마다 구별이 가능한 번호 또는 기호를 기재해도 지장 없음

● 후생노동대신이 지정하는 성분을 함유하는 화장품은 해당 성분의 명칭

- 전성분 명칭 표시의 경우, 일본화장품공업회(JCIA)가 작성한 화장품의 성분표시 명칭리스트 등을 참고하여 일본어로 기재하고, 소비자 혼란을 방지하도록 유의해야 함
- 성분명의 기재 순서는 제품 분량이 많은 순서로 기재함. 단, 1% 이하의 성분 및 착색제에 대해서는 순서에 상관없이 기재해도 무방함
- 원료 자체에 들어있는 부수성분(불순물 포함)으로서 제품 중에는 그 효과가 나타나게 하는 양보다 적은 양이 들어있는 성분(이른바 캐리오버 성분)에 대해서는 표시할 필요가 없음
- 혼합 원료(이른바 프리믹스)에 대해서는 혼합된 성분별로 기재
- 추출물은 추출된 물질과 추출 용매 또는 희석 용매를 나누어 기재함. 단, 최종제품에 용매 등이 잔존하지 않는 경우에는 해당되지 않음
- 향료를 착향제로 사용할 경우의 성분명은 '향료'로 기재해도 무방함

〈참고〉

- 일본화장품공업회(JCIA)가 작성한 화장품의 성분표시명칭리스트
 - 아래 사이트에서 검색할 수 있으며, 15,493개 성분이 수록되어 있음(2022년 12월말 기준)
- <https://www.jcia.org/user/business/ingredients/namelist>

〈검색 결과 예시〉

全成分表示名称検索

glycerol

検索結果

3件の検索結果 前の10件 1 次の10件

検索結果の1番目

成分番号	566219
表示名称	イソプロピリデングリセロール
INCI名	Isopropylideneglycerol
定義	<p>本品は、次の化学式で表される複素環式化合物である。</p> 

- 기타 검색 사이트
 - 아래 사이트에서도 화장품 성분명칭(일본어 명칭)을 검색할 수 있음
- <https://www.cosmetic-info.jp/jcln/>

- 성분명의 기재 순서는 제품 분량이 많은 순서로 기재함. 단, 1% 이하의 성분 및 착색제에 대해서는 순서에 상관없이 기재해도 무방함
- 원료 자체에 들어있는 부수성분(불순물 포함)으로서 제품 중에는 그 효과가 나타나게 하는 양보다 적은 양이 들어있는 성분(이른바 캐리오버 성분)에 대해서는 표시할
- 필요가 없음
- 혼합 원료(이른바 프리믹스)에 대해서는 혼합된 성분별로 기재
- 추출물은 추출된 물질과 추출 용매 또는 희석 용매를 나누어 기재함. 단, 최종제품에 용매 등이 잔존하지 않는 경우에는 해당되지 않음
- 향료를 착향제로 사용할 경우의 성분명은 '향료'로 기재해도 무방함

〈참고〉

화장품 전성분 표시 예외

- 전성분 표시에 관한 특례란?
 - 화장품이 직접 들어가 있는 병이나 상자가 작아, 성분의 명칭을 모두 적을 수 없을 때는 겉 상자나 택, 디스플레이 카드를 사용해 표시할 수 있음
 - 「의약품 의료기기 등법」 시행규칙에서는 다음 4가지 사항에 해당하는 모든 성분이 표시되어 있는 화장품은 화장품이 직접 들어있는 병이나 봉투, 상자 등의 용기에 모든 성분표시 기재를 생략하는 것이 특례로 인정됨

【의약품 의료기기 등 법 시행규칙 제221조의2(화장품에 관한 표시의 특례)】

의약품 의료기기 등 법 제61조제4호에 열거된 사항이 다음 각 호의 어느 하나에 기재되어 있는 화장품에 대해서는 직접 용기 또는 직접 피포에 해당 사항의 기재를 생략할 수 있다.

(1) 제221조의2제1호 외부의 용기 또는 외부의 피포

[해설] 화장품을 담는 겉상자, 봉지 등에 모든 성분을 표시한다.

(2) 제221조의2제2호 직접적 용기 또는 직접적 피포에 고착된 택 또는 디스플레이 카드

[해설] 화장품에서 떨어지지 않도록 접착제, 슈링크 등으로 붙여진 택과 디스플레이카드에 모든 성분을 표시한다.



(3) 제221조의2제3호 내용량이 50그램 또는 50밀리리터 이하인 직접 용기 또는 직접 피포에 담긴 화장품 및 전2호에 열거된 내용량을 모두 가지지 않는 작은 용기의 견본품은 이에 첨부하는 문서

[해설] 시제품 등 무상으로 배포하는 화장품은 필요 사항을 기재할 공간이 적어 첨부 문서로 보충할 수 있습니다.

그러나 그 첨부 문서는 무료 샘플과 함께 가져갈 수 있는 것이 조건입니다.



- (4) 제221조의2제4호 외부 용기나 외부 피포를 가진 화장품 중 내용량이 10그램 또는 10밀리리터 이하인 직접 용기나 직접 피포에 담긴 화장품은 외부 용기나 외부 피 포에 첨부하는 문서나 직접 피포에 첨부하는 문서 및 디스플레이 카드

[해설] 첨부 문서는 제품과 함께 가져갈 수 있도록 되어 있어야 합니다.

디스플레이 카드는 제품에 붙어있지 않아도 되지만, 제품 구매 시 성분이 확인되도록 매장 등에 비치되어 있는 것이 조건입니다



〈참고〉

성분 표시 유의사항

• 밀 유래 성분 표시

- ‘밀 유래 성분명 및 밀 유래’라는 내용을 표시해야 함
- 밀 유래 성분명에 “밀(「小麦」 또는 「コムギ」)”이라는 문구가 포함되어 있으며, 그 성분명에서 분명히 밀 유래임을 특정할 수 있는 경우에는 성분명만 기재해도 무방

일본에서 예전에 가수분해 밀을 배합한 비누가 판매된 적이 있었는데,
이것 때문에 수천 건의 아나필락시스 쇼크(전신성 알레르기) 사례가 발생한 사건이 있었음

※ 밀 유래 성분이 함유된 의약부외품 및 화장품에 성분 표시에 대하여(2013년 9월 9일)

小麦由来成分を配合する医薬部外品及び化粧品への成分表示について

<https://www.mhlw.go.jp/bunya/iyakuhin/cyanoshizuku/dl/01.pdf>

• 코치닐 등이 포함된 성분의 표시

- 코치닐 등 『코치닐(コチニール), 카르민(カルミン), 카르민·감청피복마이카 (カルミン・コンジョウ被覆雲母) 등』이 포함되었다는 내용을 기재하고 “사용 중 이상이 있을 경우 사용을 자제하십시오” 문구 기재

코치닐(카르민산) 및 카르민에 대해서 불순물로서 함유하는 단백질에 기인하는 것으로
추정되는 아나필락시스 반응의 발현이 보고된 적이 있었음

※ 코치닐 등을 함유하는 의약품, 의약부외품 및 화장품에 성분 표시 등에 대하여(2012년 5월 11일)

コチニール等を含有する医薬品、医薬部外品及び化粧品への成分表示等について

<https://www.pmda.go.jp/files/000203178.pdf>

• 소 등 유래 원료의 표시

- 소 등 유래 성분의 경우, 소 등 동물 증명 관련 정보를 기재. 예 : 가수분해 콜라겐(소)

※ 〈의약발 제1069호 2001년 10월 2일〉 소 등 유래물을 원료로 제조되는 의약품, 의료 용구 등의 품질 및 안전성 확보 강화에 대하여

〈医薬発第 1069号平成 13年 10月 2日〉 ウシ等由来物を原料として製造される医薬品、医療用具等の品質及び安全性確保の強化について

<https://www.pmda.go.jp/files/000145493.pdf>

- 소 등 유래 원료라 하더라도 「우유」, 「라놀린」 등의 성분 명칭으로부터 유래 동물종을 분명히 알 수 있는 경우, 유래 동물명을 기재할 필요가 없음

- 출발 원료로부터, 그 유래 원료종을 분명히 알 수 있는 경우, 출발 원료명을 기재하여, 소 등 유래 원료임을 기재할 수 있음

※ 예 : 콜레스테롤(양모), 유청(우유)

• 타르색소 원료의 표시

- 타르 색소에 대해서는 정령에 따라 83종의 색소 사용이 국내에서 인정되고 있으나, 일본 화장품공업회에서는 각 사의 사용 현황과 불순물의 안전성 등을 검토하여 지금까지 20종 색소의 사용 자제를 자율 기준으로 삼아 왔음. 또한 불순물로 혼입될 가능성이 있는 특정 방향족 아민 등에 대해서도 자율기준으로 관리 기준치를 설정해야 함.

※ 관련 원문 출처 링크

<https://www.jcia.org/user/business/guideline/>

• 자연 및 유기농 지수 표시 관련 가이드라인

- 일본화장품공업회에서는 ISO 16128의 제정을 계기로 「ISO 16128에 근거한 화장품의 자연 및 유기농 관련 지수 표시에 관한 가이드라인」을 제정하였음. 따라서 이를 토대로 기재해야 함.

※ 관련 원문 출처 링크

<https://www.jcia.org/user/business/guideline/naturalorganic>

• 일본 미생물 관련 가이드라인

- 화장품 및 의약부외품인 약용화장품 등의 미생물 한도치는 ISO(국제표준화기구)의 국제 규격인 ISO 17516(화장품 - 미생물 - 미생물 한도)으로 제정됨. 일본화장품공업회는 ISO 17516을 자주 기준으로 채택하고 있습니다(2015년 4월 제정). 이에 아래 내용을 추가

반드시 준수해야 하는 항목 ⇒ 미생물 한도치

준수하는 것이 바람직한 항목 ⇒ 미생물 한도치 관련 Q&A

※ 관련 원문 출처 링크

<https://www.jcia.org/user/business/guideline/microbiologicalcontrol>

• 일본 성분표시 관련 규정 및 가이드라인

- 2001년 4월의 화장품 관련 규제 완화에 따라, 전성분 표시가 의무화됨. 일본화장품공업회에서는 화장품의 전성분 표시 시 사용되는 성분 명칭에 대해, 그 작성 및 표시와 관련된 자율 기준을 마련하였음.

※ 관련 원문 출처 링크

https://kcia.or.kr/home/notice/notice.php?type=view&no=16799&ss=page%3D%26skind%3DTITLE_CNTNT%26sword%3D%EC%9D%BC%EB%B3%B8%26ob%3D

• 일본 화장품의 특정 성분에 대한 특기 표시

- 2025년 3월 10일 개정*

※ 관련 원문 출처 링크

<https://kcia.or.kr/home/notice/notice.php?type=view&no=16816&ss=page%3D%26skind>

〈참고〉

의약부외품 성분 표시

- 의약부외품은, 일본화장품공업회(JCIA) 자율 기준에 따라 성분을 표시하면 됨
 - 표시할 성분 범위
 - 원칙적으로, 의약부외품승인서에 기재된 전성분을 표시
 - 표시 성분 명칭
 - 승인서에 기재된 성분명이 원칙이나, 기업이 판단하여 해당 명칭으로 바꾸어 「의약부외품 표시 명칭 리스트」의 애칭이나 간략명을 표시할 수 있음
 - 표시 명칭 기재 방법
 - 성분은 유효 성분과 기타 성분의 2개 그룹으로 나누어 표시함
 - 표시 성분 기재 순서
 - 유효 성분은 승인서에 기재된 순서로 기재하며, 그 밖의 성분 기재 순서는 기업이 판단하여 기재
 - 추출물 성분 표시
 - 「성분 리스트」에 등재되어 있는 「추출물」은 해당 성분 명칭을 표시
 - 의약부외품 원료 규격에 등재되어 있지 않은 「추출물」은 「성분 리스트」에 명칭을 추가한 후, 해당 성분 명칭을 표시
 - pH 조정제 및 점도 조정제 표시
 - 일괄적으로, 「pH 조정제」「점도 조정제」로 용도명을 표시해도 됨. 단, 지정 표시 성분은 제외
 - 혼합 원료 표시
 - 의약부외품 원료 규격에 등재되어 있지 않은 혼합 원료(프리믹스)의 경우 혼합된 성분별로 표시
 - 향료표시
 - 향료를 착향제로 사용한 경우, 표시 명칭을 「향료」라고 할 수 있음
 - 캐리오버 성분의 표시
 - 캐리 오버 성분은 표시할 필요가 없음
 - 추출용매·희석 용매의 표시
 - 배합 성분으로 사용된 추출 용매, 희석 용매의 경우, 최종 제품에 잔존하지 않는 경우를 제외하고 용매 명칭을 표시함. 물이 사용된 경우, 물은 표시하지 않아도 됨

※ 의약부외품 성분 표시에 관한 일본화장품공업연합회의 기본방침

「医薬部外品の成分表示に係る日本化粧品工業連合会の基本方針」

<https://www.jcia.org/user/business/ingredients/drugexplain>

<https://www.jcia.org/user/common/download/business/ingredients/drugexplain/qdlnkrgl.pdf>

● 후생노동대신이 지정하는 화장품은 사용기한

- 사용기한의 경우, 시장에 출하 후 적절한 보존조건하에서 3년을 경과해서 성상 및 품질이 안정한 화장품의 경우에는 사용기한 표시대상으로부터 제외됨
- 사용기한은 「使用期限」 등의 문자를 표시하고, 화장품의 성상 및 품질의 안정을 보증할 수 있는 기한에 대하여 연, 월 단위까지 표시함

〈참고〉

사용기한 표시대상 화장품 및 표시방법

- 사용 기한을 기재해야 하는 화장품
 - 「의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률」 제50조제14호 등의 규정에 따라 사용 기한을 기재해야 하는 의약품 등
 - 약사법 (1960년 법률 제145호) 제50조제10호, 제59조제7호, 제61조제5호 및 제63조제4호의 규정에 기초하여 사용기한을 기재하여야 하는 의약품, 의약품외품, 화장품 및 의료용구로 다음의 것을 지정하고 1980년 9월 30일부터 적용한다. 단, 제조 또는 수입 후 적절한 보존조건 하에서 3년을 초과하여 성상과 품질이 안정된 의약품, 의약품외품과 화장품과 법 제50조제5호 또는 제6호의 규정에 따라 유효기간 또는 유효기간이 기재되어 있는 의약품을 제외한다

화장품

- (1) 아스코르브산, 그 에스테르나 이들 염류 또는 효소를 함유하는 화장품
- (2) 전 호에 열거된 것 외에 제조 또는 수입 후 적절한 보존조건 하에서 3년 이내에 성상 및 품질이 변화할 우려가 있는 화장품

※ 자료:

https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=81073000&dataType=0&pageNo=1

- 사용 기한 표시 방법
 - 사용기한의 표시는 월 단위까지 기재하고 쇼와(昭和) 56년 10월을 56, 10과 같이 간략하게 기재하는 것은 무방함. 단, 해당 연월의 의미를 명확하게 하기 위해 「使用期限」 (사용기한) 등의 문자를 함께 기재할 필요가 있음
 - 시행규칙 제54조에 열거한 소형의 직접 용기나 직접 피포에 담긴 의약품, 의약품외품 및 화장품에 대해서는 시행규칙 제54조(제62조제1항 및 제2항에서 준용하는 경우를 포함)의 규정에 따라 해당 외부 용기나 외부 피포에 사용기한을 표시한 경우 해당 용기나 직접 피포에 사용기한 표시는 생략할 수 있음

※ 자료:

https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=00ta6826&dataType=1&pageNo=

- 제42조제2항의 규정에 따라 해당 기준이 정해진 화장품은 해당 기준에서 직접 용기나 직접 피포에 기재하도록 정한 사항
- 전 각 호에 열거된 것 외에 후생노동성령으로 정하는 사항

작은 용기에 들어 있는 화장품의 표시 특례

- 직접 용기나 피포의 면적이 좁아서 『의약품 의료기기 등 법』으로 정해진 사항을 다 쓸 수 없을 경우 외부 용기 또는 외부 피포 등에 기재하면 화장품 본체에 표시를 생략할 수 있음

〈참고〉

작은 용기에 들어있는 화장품의 표시 특례

• 관련 법규

- 『의약품 의료기기 등 법』 시행규칙 제221조의3에서 준용하는 동 시행규칙 제211조 (표시의 특례)

(1) 규칙 제221조의3에서 준용하는 규칙 제211조제1항

- 다음에 열거한 화장품으로서 직접 용기나 직접 피포의 면적이 좁기 때문에 법 제61조 각 호에 열거한 사항을 명료하게 기재할 수 없는 것에 대해서는 다음 표의 왼쪽 란에 열거한 법의 규정에 따라 정해진 동 표의 중간 란에 열거한 사항의 기재는 해당 사항이 해당 화장품의 외부 용기 또는 외부 피포에 기재되어 있는 경우에는 각각 동 표의 오른쪽 란에 정하는 바에 따라 동란에 열거한 사항의 기재로서 이에 대신하거나 해당 사항의 기재를 생략할 수 있다.
- ① 2밀리미터 이하의 앰플 또는 이와 동등한 크기의 직접 용기 또는 직접 피포에 담긴 화장품
- ② 2밀리미터를 넘어 10밀리미터 이하의 앰플이나 이와 동등한 크기의 유리, 기타 이와 유사한 재질로 된 직접 용기로 그 기재사항이 해당 용기에 직접 인쇄된 것에 담겨 있는 화장품

관련 법규	항목	비고
법 제61조 제1호	제조판매업자의 성명 또는 명칭 및 주소	다음의 어느 하나의 기재로 대신할 수 있음 ① 제조판매업자의 약명 ② 상표법(1969년 법률 제127호)에 따라 등록된 제조업 판매업자의 상표
법 제61조 제3호	제조번호 또는 제조기호	생략할 수 있음
법 제61조 제5호	후생노동대신이 지정하는 화장품	그 사용기한을 생략할 수 있음
법 제61조 제7호	외국특례승인취득자 등의 성명 등	다음 어느 하나의 기재로서 대신할 수 있음 ① 외국 특례 승인 취득자의 약명 ② 상표법에 의해 등록된 외국 특례 승인 취득자의 상표

(2) 규칙 제221조의3에서 준용하는 규칙 제211조제2항

- 그 기재장소의 면적이 현저히 좁아 전항의 규정에 따른 표시의 특례에 따라 기재하여야 할 사항도 명료하게 기재될 수 없는 직접 용기 또는 직접 피포에 담겨 있는 화장품으로서, 후생노동대신의 허가를 받은 것에 대해서는 그 외부 용기 또는 외부 피포에 법 제61조 각 호에 열거한 사항이 기재되어 있는 경우에는 이 사항이 해당 화장품의 직접 용기 또는 직접 피포에 기재되어 있을 필요가 없다.

※ 자료 : 도쿄도 약사감시지도와 웹사이트

https://www.tmiph.metro.tokyo.lg.jp/k_yakuji/

타법에 의한 화장품의 표시 규제

- 화장품 표시에 대해서는 『의약품 의료기기 등 법』과는 별도로 용기포장 재활용법이나 공정경쟁규약에 의해 요구되는 사항이 있으므로 주의해야 함
- 예를 들면, 표시에 관한 공정 경쟁 규약에는 다음의 것들이 있음
 - 화장품의 표시에 관한 공정경쟁규약
 - 화장비누의 표시에 관한 공정 경쟁 규약
 - 양치류의 표시에 관한 공정경쟁규약

〈참고〉

화장품 표시에 관한 공정경쟁규약 등

관련 규정 목록은 다음과 같음

- 화장품 표시에 관한 공정 경쟁 규약化粧品の表示に関する公正競争規約
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku01.html>
- 화장품 표시에 관한 공정 경쟁 규약 시행
규칙化粧品の表示に関する公正競争規約施行規則
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku02.html>
 - 화장품 표시에 관한 공정 경쟁 규약 시행 규칙 별표
1化粧品の表示に関する公正競争規約施行規則 別表1
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku02-1.html>
 - 화장품 표시에 관한 공정 경쟁 규약 시행 규칙 별표
2化粧品の表示に関する公正競争規約施行規則 別表2
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku02-2.html>
 - 화장품 표시에 관한 공정 경쟁 규약 시행 규칙 별표
3化粧品の表示に関する公正競争規約施行規則 別表3
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku02-3.html>
 - 화장품 표시에 관한 공정 경쟁 규약 시행 규칙 별표
4化粧品の表示に関する公正競争規約施行規則 別表4
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku02-4.html>
- 화장품 표시에 관한 공정 경쟁 규약 시행 세칙
化粧品の表示に関する公正競争規約実施細則
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku03.html>

- 화장품 표시에 관한 공정 경쟁 규약 운용 기준
化粧品の表示に関する公正競争規約運用基準
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku04.html>
- 「자외선 흡수제·산란제」 및 「비타민C」 함유 제품의 표시 기준
「紫外線吸収剤・散乱剤」及び「ビタミンC」を配合した商品の表示基準
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku05.html>
- 「『자외선 흡수제·산란제』 및 『비타민C』를 배합한 상품의 표시 기준」의 「2『비타민 C』를 배합한 상품의 표시 기준」에서의 「주」13 전성분 표시를 했을 경우는 표시할 수 있다.」의 운용에 대해서
「『紫外線吸収剤・散乱剤』及び『ビタミンC』を配合した商品の表示基準」の「2『ビタミンC』を配合した商品の表示基準」における「注）13全成分表示を行った場合は表示できる。」の運用について
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku06.html>
- 화장품 적정 포장 규칙
化粧品の適正包装規則
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku07.html>
- 화장품 적정 포장 규칙의 운용에 대해
化粧品の適正包装規則の運用について
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku08.html>
- 에어로졸 화장품에 대한 화장품 적정 포장 규칙 제1조 제1항의 운용에 대해
エアゾール化粧品に対する化粧品の適正包装規則第1条第1項の運用について
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku09.html>
- 공정경쟁규약 동 시행규칙 및 동 실시세칙·운용기준 대조표
公正競争規約同施行規則及び同実施細則・運用基準対照表
<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku10.html>

- 화장품 표시에 관한 공정경쟁규약 제4조(발체)
 - 사업자는 화장품의 직접 용기 또는 직접 피포(직접 용기 또는 직접 피포에 표시된 사항이 외부 용기 또는 피포를 투과하여 쉽게 볼 수 없는 경우에는 해당 외부 용기 또는 외부 피포를 포함)에 다음에 열거하는 사항을 화장품 표시에 관한 공정경쟁규약 시행규칙에 정하는 바에 따라, 일본어로 외부에서 잘 보이는 장소에 명료하게 표시하여야 한다. 다만, 공정경쟁 규약 시행규칙에서 특별히 정하는 경우에는 그러하지 아니하다.
- 표시 사항
 - 종류별 명칭
 - 『화장품 표시에 관한 공정경쟁규약』에서 규정하는 ‘종류별 명칭’이란 일반소비자가 상품을 선택하기 위한 기준이 되는 명칭으로서 별표 1에서 정하는 것을 말함

〈참고〉 화장품 표시에 관한 공정 경쟁 규약 시행 규칙 별표 1

【종류별 명칭】 <http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku02-1.html>

- 다만, 판매명에 종류별 명칭을 사용한 경우는 해당 판매명을 종류별 명칭으로 간주할 수 있음. 종류별 명칭은 괄호, 테두리, 색바꿈, 굵은 글씨 등에 의해 눈에 띄도록 표시함

- 판매명

- 『의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률(의약품의료기기 등 법)』의 규정에 의거한 승인을 받은 명칭 또는 신고한 명칭으로 표시

- 제조판매업자의 성명 및 명칭 및 주소

- 『화장품 표시에 관한 공정경쟁규약』에서 규정된 '주소'는 총괄 제조판매 책임자가 그 업무를 수행하는 사무소의 소재지로 함

- 내용량

- 내용량은 중량의 경우, 「g」 또는 「グラム」로 표시하고 부피의 경우에는 「ml」 또는 「ミリリットル」로 표시함. 수량은 개수 등의 단위로 표시함
- 내용량(중량) 또는 내용적(부피)는 평균량으로 표시함. 단, 최소량임을 표시하는 경우는 최소량으로 할 수 있음
- 내용량을 평균량으로 표시하는 경우의 표시량과 내용량의 오차 부족 측 오차는 -3% 이내로 함
- 내용량이 10g 또는 10ml 이하인 화장품(이하 '소용량 화장품'이라 한다)에 대해서는 내용량 표시를 생략할 수 있음
- 내용수량이 6 이하이며, 포장을 뜯지 아니하고 용이하게 이를 알 수 있는 화장품에 대해서는 내용 수량표시를 생략할 수 있음
- 소용량 화장품에 대하여 내용량을 표시하는 경우에는 10개 내용량의 평균치가 표시한 내용량의 -3%를 초과해서는 안 됨. 또한 표시한 내용량과 실질 내용량의 오차 부족 측 교차는 -9% 이내로 함

- 제조번호 또는 제조기호

- 후생노동대신이 정하는 화장품에 대해서는 사용기한

- 『화장품 표시에 관한 공정경쟁규약』에서 규정된 '후생노동대신이 정하는 화장품'이란 『의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률(의약품의료기기 등 법)』 제61조제5호의 규정에 근거하여 후생노동대신이 지정하는 화장품으로 함
- 단, 제조 또는 수입 후 적절한 보존조건 하에서 3년을 초과하여 성상 및 품질이 안정적인 화장품은 제외함
- '사용기한'은 '使用の期限(사용기한)' 등의 문자를 표시하고, 전항에 규정된 화장품의 성상 및 품질의 안정을 보증할 수 있는 기한에 대하여 월 단위까지 표시함

예) 사용기한이 2001년 4월까지인 경우,

使用の期限平成13年4月

使用の期限2001.4

- 후생노동대신이 지정하는 성분

- 『화장품 표시에 관한 공정경쟁규약』 제4조제7호에 규정된 '후생노동대신이 지정하는 성분' 이란 『의약품의료기기등법』 제61조제4호의 규정에 기초하여 후생노동대신이 지정하는 성분(이하 '지정성

분'이라 칭함)을 말하며 다음 각 호의 어느 한 방법으로 표시함

- 단, 해당 성분에 부수하는 성분으로 제품 중 배합량에서는 효능·효과를 발휘하지 않는 성분 (캐리오버) 등에 대해서는 그 표시를 생략할 수 있음
- 지정 성분을 배합량이 많은 순서대로 표시함. 그러나 배합량이 1% 미만의 성분은 배합량이 많은 순서에 상관없이 끝에 표시할 수 있음
- 착색제를 제외한 지정성분을 앞에서 규정된 방법에 따라 표시하고, 그 후에 모든 착색제를 표시함 (이 경우, 배합량이 많은 순서에 상관없이 표시할 수 있음)

- 원산국명

- 해당 화장품을 제조한 사업소가 있는 나라를 기입하면 됨
- 「原産国〇〇」 또는 「原産地〇〇」 또는 「製造〇〇」 또는 「〇〇製」 라고 일본어로 쓰거나,
- 「MADE IN〇〇」 또는 「Made in〇〇」 또는 「made in〇〇」 이라고 기재하면 됨

〈 원산국 〉

- 원산국이란 화장품 등을 제조한 사업소가 소재한 국가를 말함
- 원산국 판정
 1. 1개 국에서 제조된 경우 그 국가가 원산국.
 2. 제품 제조에 2개국 이상이 관여한 경우 「제품에 본질적 성질을 부여하기 위해 실질적 제조 또는 가공을 한 국가」가 원산국.

아래 행위만을 한 국가를 원산국으로 보지는 않음

- ① 화장품에 라벨을 부착하고, 태그, 디스플레이 카드 등에 표시하는 일.
- ② 화장품에 외부 장식을 하는 일.
- ③ 화장품을 단순히 담거나 조합하는 일.

- 기재 위치

화장품의 직접 용기나 파우치에 표시해야 함

(외부 용기 또는 파우치를 사용한 경우에, 표시 사항이 밖에서 비쳐 보이지 않는다면, 외부 용기나 파우치에도 표시)

- 공정경쟁규약 시행규칙에서 정한 화장품에 대해서는 사용상 또는 보관상 주의

- 『화장품 표시에 관한 공정경쟁규약』 제4조제9호에 규정된 '시행규칙으로 정한 화장품'이란 별표2 좌측 란에 명시된 화장품으로 하며, 각각 동표 우측 란에 명시된 예시에 준하여 사용상 또는 보관상 주의사항을 표시함

<http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku02-2.html>

〈 사용시 주의사항 관련 〉

- 『사용시 주의사항』이란?
 - 사용자에게 피부 트러블 주의를 환기시키고, 품질을 유지하며, 잘못 삼키거나 잘못 사용하는 것을 방지하기 위한 사용/보관/취급 시 유의 사항을 말함. 한편 제조물 책임법에 대응하는 측면도 있음

- 후생노동성 통지, 공정경쟁규약에 규정된 것, 각 업계 자율 기준 등 다양함. 최신 논문이나 지면에 따라 필요한 주의 사항을 기재할 의무가 있으므로, 평상시에 유의해야 함

- 기본적인 사용시 주의

- 아래와 같이 제품 종류 별로 표시 내용이 정해져 있음

- ① 피부에 적용할 화장품류(포함 : 두발용 화장품류, 세안료)
- ② 비누류, 목욕용 화장품류, 바디샴푸, 샴푸, 린스, 마스크라
- ③ 립스틱, 립크림
- ④ 비닐팩
- ⑤ 향수, 오드코롱류
- ⑥ 스크럽제가 배합된 세안료류
- ⑦ 손발톱 화장품류(매니큐어 에나멜, 매니큐어 에나멜 리무버 등)
- ⑧ 파우더리 스프레이 등 에어로졸 제품

- 제품 형태별 기재 위치

형태(사양)	용기	단상자	첨부 문서
용기	기재 사례	—	—
용기+단상자	용기 기재 사례	기재 사례	—
용기+첨부 문서	용기 기재 사례	—	기재 사례
용기+단상자+첨부 문서	용기 기재 사례	기재 사례(어느 하나에 기재)	
샘플	기재 사례	—	—

- 용기 기재 사례(피부에 적용하는 화장품류)

피부에 이상이 없는지 잘 주의하여 사용해 주세요. 피부에 맞지 않을 경우, 사용을 중지해 주세요.

=====

お肌に異常が生じていないかよく注意して使用してください。お肌に合わないときは、ご使用をおやめください。

- 첨부 문서 기재 사례(피부에 적용하는 화장품류)

피부에 이상이 없는지 잘 주의하여 사용해 주세요. 화장품이 피부에 맞지 않을 경우, 즉 다음 경우에는 사용을 중지해 주세요. 화장품류를 계속 사용할 경우, 증상이 악화될 수 있으므로, 피부과 전문의 등과 상담할 것을 권장합니다.

- (1) 사용 중, 발적, 붓기, 가려움, 자극, 색이 얼어짐(백반 등), 색이 진해짐 등의 이상이 나타난 경우.
- (2) 사용한 피부에 직사광선이 닿은 후 위와 같은 이상이 나타난 경우.

=====

お肌に異常が生じていないかよく注意して使用してください。化粧品がお肌に合わないとき即ち次のような場合には、使用を中止してください。そのまま化粧品類の使用を続けますと、症状を悪化させることがありますので、皮膚科専門医等にご相談。されることをおすすめします

- (1) 使用中、赤味、はれ、かゆみ、刺激、色抜け（白斑等）や黒ずみ等の異常が現れた場合
 (2) 使用したお肌に、直射日光があたって上記のような異常があらわれた場合

• 배합 성분에 따른 주의 사항 표시

- 아래의 경우 별도의 주의 사항을 표시해야 함

- ① 휘발성 실리콘 배합 두발용 화장품(갈라진 머리카락 코팅제 등)
- ② 아황산염이 배합된 헤어세팅제
- ③ 1,3-디메틸올-5,5-디메틸히단토인 또는 N,N'-메틸렌비스 [N'-(3-히드록시메틸-2,5-디옥소-4-이미다졸리디닐)우레아]가 배합된 화장품 등
- ④ 헤나 및 헤나 유래물이 함유된 두발용 화장품류
- ⑤ 스크럽 등 불용성 성분이 함유된 세안료

기재 사례1

1. 눈 주위를 피해 사용해 주세요.
2. 씻어낼 때 눈에 들어가지 않도록 주의해 주세요.
3. 알갱이가 눈에 들어간 경우 눈을 비비지 말고 씻어내 주세요.
4. 행구어도 눈에 이물감이 남는다면 안과 의사와 상의해 주세요

기재 사례2

1. 입자가 눈에 들어가지 않도록 주의해 주세요.
2. 입자가 눈에 들어간 경우 비비지 말고 바로 씻어내 주세요.
3. 행구어도 눈에 이물감이 남는다면 안과 의사와 상의해 주세요

기재 사례3

1. 눈에 들어가지 않도록 주의해 주세요.
2. 들어갔을 경우 비비지 말고 바로 씻어내 주세요.
3. 눈에 이물감이 남을 경우 안과 의사와 상의해 주세요.

記載例 1

1. 目の周りは避けてご使用ください。
2. すすぐ時は、目に入らないように注意してください。
3. 粒が目に入ったら、こすらずに洗い流してください。
4. すすいでも目に異物感が残る場合、眼科医にご相談ください。

記載例 2

1. 粒子が目に入らないようにご注意ください。
2. 粒子が目に入ったときは、こすらずにすぐに洗い流してください。

3.すすいでも目に異物感が残る場合、眼科医にご相談ください。

記載例3

1. 目に入らないようご注意ください。
2. 入った場合は、こすらずにすぐ洗い流してください。
3. 目に異物感が残る場合、眼科医にご相談ください。

⑥ 밀 유래 성분(가수분해 밀 포함)이 함유된 화장품 등

밀 유래 성분이 포함되었다는 내용

(배합 성분에 「소맥」「밀」 글자가 없는 경우, 성분명 뒤에 「밀 유래」라고 기재)

기재 사례1 :

사용 중, 발적, 가려움, 자극, 눈에 이물감이 남을 경우 사용을 중지해 주세요.

기재 사례2 :

피부에 맞지 않을 경우 사용을 중지해 주세요.

記載例 1 :

使用中、赤み、かゆみ、刺激、眼に異物感が残る場合は使用をおやめください。

記載例 2 :

お肌に合わないときは使用をおやめください。

⑦ 코치닐, 카르민, 피복재로 카르민이 포함된 티타네이트드 마이카 등이 함유된 화 장품 등

⑧ 글루콘산클로르헥시딘이 함유된 구강내 적용 화장품 등

⑨ 시스테아민이 배합된 화장품

• 제품에 따른 주의 사항 표시

① 베이비 파우더(화장품 등)

사용시 주의 사항

1. 파우더를 가능한 흡입하지 않도록 주의해 주세요
2. 사용한 후 뚜껑을 잘 닫아주세요.
3. 영유아의 손이 닿지 않는 곳에 보관해 주세요

使用上の注意

1. パウダーはできるだけ吸い込まないように注意してください
2. ご使用後は蓋をきちんとしめてください。
3. 乳幼児の手の届かないところに保管してください

- ② 눈 주위에 사용하는 메이크업 클렌저·세안료
- ③ 어린이용 화장품
- ④ 미끈거리게 하는 목욕용 화장품류
- ⑤ 과자처럼 생긴 비누 등
- ⑥ 샴푸
- ⑦ 정발료(수지 제품에 변색 작용을 하는 것)
- ⑧ 자외선 차단 화장품
- ⑨ 에어로졸 제품

• 기타 표시 관련 유의점

- 용기 식별 표시

- 일반 소비자가 쉽게 분리 수거할 수 있도록, 자원유효활용촉진법에 따라 종이 및 플라스틱제 포장 용기에 지정된 식별 표시(플라스틱 마크, 종이 마크)를 기재하도록 의무화되어 있음

- 샘플 취급

- 상품이나 상금을 내걸지 않고 제공되는 경품류는 경품표시법에 따라 규제를 받음. 그러나, 샘플 등 선전용 물품 및 서비스의 경우, 상관습에 비추어 적절하다고 판단된다면 적용에서 제외됨. 단, 샘플 표시가 없는 것은 샘플로 간주하지 않음

- 유의할 제품

- 자외선차단 화장품 : SPF·PA표시, 자외선 흡수제·산란제가 배합된 상품의 표시 기준, UV특별 기재 표시
- 치약 : 치약·공정경쟁규약 시행규칙에 따른 표시
- 화장 비누 : 화장 비누·공정경쟁규약 시행규칙에 따른 표시
- 위험물 : 소방법에 따른 표시

※ 자료 : 화장품·의약부외품 직접 용기 등에 대한 표시 가이드스(제2판)

化粧品・医薬部外品 直接の容器等への表示手引き (第2版)

본 가이드스는 화장품, 의약부외품의 필요한 표시에 대해 서일본화장품공업회 약사 법규위원회가 2017년 3월에 제2판으로 개정 발행한 가이드스로서 일본화장품공업회에서 유료 판매하고 있음

- 문의처

- 소비자가 문의할 경우 정확하고 신속하게 응답할 수 있는 연락처를 기재
- 문자 크기는 △종류별 명칭, △판매명, △원산지의 경우에는 7포인트 이상으로 함. 그러나 표시 면적 등에 따라 7포인트 이상의 문자를 사용하는 것이 곤란하다고 인정되는 합리적인 이유가 있는 경우는 4.5포인트 이상의 문자를 사용할 수 있음

※ 자료:

도쿄도 약사감시지도과 웹사이트

https://www.tmiph.metro.tokyo.lg.jp/k_yakuji/

화장품공정거래위원회 웹사이트

<http://www.cftc.jp/kiyaku/index.html> <http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku02.html>

약용화장품의 유효성분을 함유한 화장품에서의 표시 기준 관련

- 「자외선 흡수제·산란제」 및 「비타민C」 함유 제품의 표시 기준은 아래 참조

※ 「紫外線吸収剤・散乱剤」及び「ビタミンC」を配合した商品の表示基準 <http://www.cftc.jp/kiyaku/kiyaku05.html>

〈 “자외선 흡수제·산란제” 배합 표시 기준〉

표시 항목	화장품		의약부외품 (약용화장품)	
	「자외선 흡수제·산란제」를 자외선차단제로 배합한 화장품 (주 1)	「자외선 흡수제·산란제」를 제품의 안정제 (변색 방지제 등)로 배합한 화장품	「자외선 흡수제·산란제」를 자외선차단제로 배합한 약용화장품	「자외선 흡수제·산란제」를 제품의 안정제 (변색 방지제 등)로 배합한 약용화장품
「자외선 흡수제 배합」 「자외선 산란제 배합」 「자외선차단제 배합」 등의 표시	○ 표시할 수 있다.	● 표시하지 않는다. (주 2)	○ 표시할 수 있다.	● 표시하지 않는다. (주 2)
「자외선을 차단하는」 「자외선으로부터 피부를 보호」 등 피부에 대한 자외선 차단 효과 표시(주 3)	○ 표시할 수 있다.	● 표시할 수 없다. (주 4)	○ 표시할 수 있다.	● 표시할 수 없다.

주 1) “자외선차단제로서 배합”이란 피부에 대한 자외선 차단 효과가 다음 중 하나에 의해 객관적으로 증명되는 것을 말한다.(이하 동일)

- ① 일본화장품공업회의 기준에 따라 SPF 수치를 측정하여 자외선 차단 효과를 증명할 수 있는 경우.
- ② ① 이외의 공표된 측정 방법에 따라 자외선 차단 효과를 증명할 수 있는 데이터가 있는 경우.
- ③ 내용물 조성이 이미 자외선 차단 효과가 증명된 상품과 유사하며 그 데이터를 활용할 수 있는 경우.

주 2) 이 경우에는 '성분명(제품의 변색방지제)'(가령 '파라메톡시구피산2-에틸헥실(제품의 변색방지제)'로 표시하는 것은 무방하다.

주 3) “피부에 대한 자외선 차단 효과로 인식되는 표시”는 자외선 차단 효과를 연상시키는 그림, 도해를 포함한다.

주 4) “표시할 수 없다”란 경품표시법 또는 의약품의료기기등법에 위반되는 표시를 말한다.(이하 동일)

〈 「UV」특기 표시기준(주5) 〉

표시 항목	화장품	
	「자외선 흡수제·산란제」를 자외선차단제로 배합한 화장품	「자외선 흡수제·산란제」를 제품 안정제로 배합한 화장품(주 7)
「UV 컷」 등 자외선 차단으로 인식되는 표시	○ 표시할 수 있다.	● 표시할 수 없다.
「UV 케어」 등 자외선 차단 후 관리로 인식되는 표시	○ 표시할 수 없다.	● 표시할 수 없다.
기타 「UV」, 「UV 대응」, 「UV 대책」 등의 표시(주 8)	○ 표시할 수 있다.	● 표시할 수 없다.
「햇볕에 의한 기미, 주근깨를 방지한다」의 효능 표시 ※ 승인된 효능·효과의 표현을 바꿔 말하지 않고 표시할 것.	○ 표시할 수 있다.	● 표시할 수 없다.

표시 항목	의약부외품 (약용화장품)		
	「자외선 흡수제·산란제」를 자외선차단제로 배합한 약용화장품	「자외선 흡수제·산란제」를 제품 안정제로 배합한 약용화장품	
		자외선 차단 후 관리(미백)를 목적으로 한 약용화장품(주7)	그 외의 약용화장품
「UV 컷」 등 자외선 차단으로 인식되는 표시	○ 표시할 수 있다.	● 표시할 수 없다.	● 표시할 수 없다.
「UV 케어」 등 자외선 차단 후 관리로 인식되는 표시	● 표시할 수 없다.	○ 표시할 수 있다.	● 표시할 수 없다.
기타 「UV」, 「UV 대응」, 「UV 대책」 등의 표시(주 8)	○ 표시할 수 있다.	○ 표시할 수 있다. 다만 표시할 때는 햇볕에 그을린 후 케어(미백) 상품임을 명료하게 표시하고 「햇볕에 의한 기미, 주근깨를 방지」는 효능 표시도 함께 표시할 것. (예) 「멜라닌 색소 생성 억제 약용 토너」 「햇볕에 그을린 후의 기미, 주근깨를 막는 약용화장품」 등	● 표시할 수 없다 단, 세안제 등 제품상 자외선 차단, 케어(미백) 효과가 없음이 분명한 화장품을 UV가 부착된 시리즈에 넣은 경우에는 해당 시리즈명을 표시할 수 있음. 이 경우 자외선 차단, 케어(미백) 상품이 아님을 명료하게 표시할 것. (예) 「본 제품은 UV 제품이 아닙니다.」 「본 제품은 세안제로 자외선 차단 제품이 아닙니다.」 「자외선이나 기미, 주근깨를 막아 주는 제품이 아닙니다.」 등
햇볕에 의한 기미, 주근깨를 방지한다의 효능 표시 ※ 승인된 효능·효과의 표현을 바꿔 말하지 않고 표시할 것.	○ 표시할 수 있다	○ 표시할 수 있다 단, 표시할 때는 「햇볕에 의한 기미, 주근깨를 막는 다」의 효능 표시와 함께 햇볕에 탄 후의 케어(미백) 상품임을 명료하게 할 것. (주 11) (예) 「멜라닌 색소 생성 억제 약용 토너」 「햇볕에 탄 후 기미, 주근깨를 막아주는 약용화장품」	● 표시할 수 없다 (주 10)

주 5) 「UV」 특기 표시는 「UV」를 단독 또는 「UV 컷」 등 「UV」를 사용한 단어를 눈에 띄게 표시하는 것을 말하며 UV에 동의어로 쓰인 「자외선」 문구를 포함한다.

주 6) 「자외선 흡수제·산란제」가 함유되지 않은 화장품(또는 약용화장품)의 「UV」 특기 표시는 「안정제로 배합」의 표시기준에 준하여 표시할 것.

주 7) 햇볕에 그을린 후 관리는 미백을 의미한다.

주 8) 「UV」 특기 표시에는 시리즈명, 판매명의 「UV」도 포함된다.

주 9) 단서는 「UV」 특기 표시가 있는 겉 상자, 용기 각각의 정면 또는 뒷면에 표시한다. 표시 장소, 글자 크기 등을 따로 정하지 않으나 단서의 취지를 고려해 명료하게 표시한다. 또, '(예)'는 예시이며 이 문언에 구매받지 않고 단서의 취지를 살린 표시를 할 것. (이하 동일)

주 10) 「UV」 표시가 없어도 안정제로 배합된 경우 표시가 불가하다.

주 11) 「UV」가 없는 약용화장품은 단서 생략이 가능하다.

〈 "비타민 C"를 배합한 제품의 표시 기준〉

표시 항목	화장품	의약부외품 (약용화장품)	
	"비타민 C"를 제품의 안정제(항산화제 등)로 배합한 화장품	"비타민 C"를 제품의 안정제(항산화제 등)로 배합한 미백 이외의 약용화장품	"비타민 C"를 유효 성분으로 배합한 약용화장품
「비타민 C」 「아스코르빈산」 「비타민 C 유도체」 등의 성분 표시 (주 12)	● 표시하지 않는다. (주 13)	● 표시하지 않는다. (주 13)	○ 표시할 수 있다.
「미백 효과」의 표시 (주 14) ※ 승인된 효능 효과의 범위를 초과하여 표시해서는 안 된다.	● 표시할 수 없다.	● 표시할 수 없다.	○ 표시할 수 있다. 「멜라닌 색소의 생성을 억제하고 햇빛에 의한 기미, 주근깨를 막는다」라는 내용이 명확히 설명되어 있을 것.

주 12) 「「비타민C 유도체」 등」에는 성분표시에 「비타민C」 문자가 포함되는 모든 것을 말한다.

주 13) 전체 성분 표시를 했을 경우는 표시할 수 있다.

주 14) 「미백효과」 표시에 대하여

- ① 「비타민C」 외 다른 유효성분에 의해 미백 효능이 승인된 경우는 「미백효과」를 표시할 수 있다.
- ② 마감용 화장품(예 : 파운데이션) 등의 「미백효과」 표시는 메이크업 효과로 피부를 하얗게 보이게 한다는 내용이 명확히 설명되어 있을 것.

광고 규제 체계

● 약기법 제66조(과장 광고 등)

- 제조 방법, 효능, 효과 또는 성능과 관련하여, 명시적이던 암시적이던, 허위 또는 과장 글을 광고하거나 기술 하거나 유포하여서는 안 됨
- 효능, 효과 또는 성능과 관련하여, 의사 등이 이를 보증했다고 오해할 우려가 있는 글을 광고하거나 기술 하거나 유포할 경우 앞 항에 해당되는 것으로 봄

● 의약품 등 적정 광고 기준 제1(목적)

- 이 기준은 의약품 등의 광고가 허위, 과장되지 않고, 적정하게 이루어지도록 하기 위한 것임

● 화장품 등의 적정 광고 가이드라인

- 일본화장품공업회(JCIA)는 적정한 광고를 위해, 약기법과 의약품 등 적정 광고 기준의 취지에 따라, 화장품 등의 제품 특성을 고려하여, 화장품 등을 대상으로 한 규제 및 준수 사항이 더 명확해지도록, 자율 준수 지침으로 「화장품 등의 적정 광고 가이드라인」을 발간함

● 경품표시법 우량 오인(제5조1호) 등

- 상품·서비스 품질, 규격 등의 내용에 관한 부당 표시
 - ① 내용과 관련하여, 실제보다 현저하게 우량하다고 일반 소비자에게 나타내는 표시
 - ② 내용과 관련하여, 사실과 달리 경쟁사업자의 것 보다 현저하게 우량하다고 일반 소비자에게 나타내는 표시

화장품 광고 규제(약기법)

- 이전에 벌금제였을 때에는 상한 금액이 200만엔이었는데, 위반 억제 효과 및 위반으로 얻은 이익이 고액인 경우에는 제대로 대처하지 못한다는 문제점이 있어 이를 해소하기 위해 과징금 제도가 2021년 8월 1일부터 시행되었음
- 약기법 제75조의 5의 2(과징금 납부 명령)
 - 대상 행위 :
 - 의약품, 의료기기 등의 명칭, 제조 방법, 효능, 효과 또는 성능에 관한 허위·과장 광고
 - 과징금 금액 : 원칙적으로, 위반 기간 중 대상 상품 매출액×4.5%
 - 부과 : 대상 행위에 대해 과징금 납부를 명령
 - 업무 개선 명령 등의 처분을 한 경우이며 보건 위생 위해 발생·확대에 미치는 영향이 경미할 경우, 과징금 납부 명령을 하지 않을 수 있음
 - 과징금 금액이 225만 엔(대상 품목의 매출 5000만 엔)미만인 경우, 과징금 납부 명령을 하지 않음

〈참고〉

課徴金納付命令 (과징금 납부 명령)

第七十五条の五の二

第六十六条第一項の規定に違反する行為（以下「課徴金対象行為」という。）をした者（以下「課徴金対象行為者」という。）があるときは、厚生労働大臣は、当該課徴金対象行為者に対し、課徴金対象期間に取引をした課徴金対象行為に係る医薬品等の対価の額の合計額（次条及び第七十五条の五の五第八項において「対価合計額」という。）に百分の四・五を乗じて得た額に相当する額の課徴金を 国庫に納付することを命じなければならない。

2 前項に規定する「課徴金対象期間」とは、課徴金対象行為をした期間（課徴金対象行為をやめた後そのやめた日から六月を経過する日（同日前に、課徴金対象行為者が、当該課徴金対象行為により当該医薬品等の名称、製造方法、効能、効果又は性能に関して誤解を生ずるおそれを解消するための措置として厚生労働省令で定める措置をとったときは、その日）までの間に課徴金対象行為者が当該課徴金対象行為に係る医薬品等の取引をしたときは、当該課徴金対象行為をやめてから最後に当該取引をした日までの期間を加えた期間とし、当該期間が三年を超えときは、当該期間の末日から遡って三年間とする。）をいう。

3 第一項の規定にかかわらず、厚生労働大臣は、次に掲げる場合には、課徴金対象行為者に対して同項の課徴金を納付することを命じないことができる。

一 第七十二条の四第一項又は第七十二条の五第一項の命令をする場合（保健衛生上の危害の発生又は拡大に与える影響が軽微であると認められる場合に限る。）

二 第七十五条第一項又は第七十五条の二第一項の処分をする場合

4 第一項の規定により計算した課徴金の額が二百二十五万円未満であるときは、課徴金の納付を命ずることができない。

※ 자료 : 약기법 제75조의5의2

<https://elaws.e-gov.go.jp/document?lawid=335AC0000000145>

화장품 광고 규제(해당성)

- 1998년 9월 29일 의약감(医薬監) 제148호에 의거, 아래 3가지 요건을 모두 충족할 경우, 광고로 간주됨
 - ① 고객을 유인(고객의 구매 의욕을 증진)하려는 의도가 분명한 경우
 - ② 특정 의약품 등의 상품명을 밝힌 경우
 - ③ 일반인이 인지할 수 있는 상태인 경우.
- 광고 대상 매체와 제품은 아래와 같음
 - 매체 : TV, 라디오, 신문, 잡지, 포스터, 점포 POP, 팸플릿, 전단지, WEB광고
 - 제품 : 용기, 포장(1개 케이스·수축 포장 등), 첨부 문서(효능 기재 문서 등)

의약품 등 적정 광고 기준

- 제4의 3(2)승인 등이 필요 없는 의약품 등의 효능·효과 표현 범위
 - 승인이 필요 없는 의약품 등(화장품 제외)의 효능·효과 표현은, 의학, 약학에서 인정된 범위를 넘을 수 없음
 - 화장품 효능·효과 표현은, 2011년 7월 21일 약식발(藥食発) 제0721 제1호 의약식품국장통지 「화장품 효능·효과 범위 개정에 대하여」에서 정한 범위를 넘을 수 없음

※ 「화장품 효능·효과 범위 개정에 대하여」 「化粧品の効能効果の範囲の改正について」

https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=00tb7518&dataType=1&pageNo=

〈사례〉

X : 눈꼬리나 입가 잔주름이 사라집니다
X : 10년 전 피부로! (안티에이징)
X : 주름, 처짐 개선
X : 기미, 주근깨 제거
X : 항산화 효과로 피부 노화를 차단!

=====

X : 目じりや口元の小じわがなくなります

- 제4의 3(3)의약품 등 성분 및 그 분량 또는 본질 및 의료 기구의 원재료, 형상, 구조 및 사이즈에 관한 표현 범위
 - 의약품 등 성분 및 그 분량 또는 본질 등 및 의료 기기의 원재료, 형상, 구조 및 원리와 관련하여, 승인 등에 기재했는지 여부와는 상관없이, 허위 표현, 부정확한 표현 등을 사용하여 효능·효과 등 또는 안전성에 대해 사실과 다른 인식을 갖도록 할 우려가 있는 광고를 할 수 없음
 - 성분을 화장품에 특별히 기재할 경우, 마치 유효 성분인 것처럼 오인할 수 있으므로, 배합 목적(화장품에 인정된 효능 범위)을 병기* 해야 함

* 병기란 상품 배합 성분 가운데 특히 소구하고자 하는 성분을 눈에 띄게 기재하는 것을 말함

〈사례〉

- : 촉촉한 성분 알로에 배합
- : 피부가 촉촉해져 건조를 막아줍니다(콜라겐 배합)
- : 미립자 탈크가 햇볕을 막아 햇볕으로 인한 기미, 주근깨를 방지합니다.
- : 비타민E(제품 향산화제)
- X : 호호바 오일 배합 크림<배합 목적 없음>
- X : 소염 효과가 있는 글리시리진산 모노암모늄 배합<화장품 배합 목적으로 부적절>
- X : 한방 성분 추출물, 생약 엑스·약용 식물 엑스<약리 작용 암시>

- =====
- : うるおい成分アロエ配合
 - : 肌にうるおいを与え、乾燥を防ぎます (コラーゲン配合)
 - : 微粒子タルクが日差しを遮り、日焼けによるシミ、ソバカスを防ぎます
 - : ビタミンE (製品の抗酸化剤)

● 제4의 3(5)효과·효능 등 또는 안전성을 보증하는 표현의 금지

역사적 표현 등을 사용하여 효능, 안전성(부작용이 없다 등)이 뛰어나다고 하는 표현은 인정되지 않음
임상 데이터나 실험 결과 사례를 제시하며 광고하는 것은 원칙적으로 인정되지 않음

〈사례〉

- X : ○○년 역사가 뒷받침하는 안전한 의약품
 - X : 세계○○개국에서 효과가 인정된 화장품
- =====
- X : ○○年の歴史に裏付けられた安全な医薬品

- 도면, 사진 등을 사용하여, 승인 이외의 효능·효과나 효과 발현 시간·효과 지속 시간 등을 오인하게 만드는 표현, 안전성을 보증하는 표현은 인정되지 않음
 - 개정 전에는 「사용 전후 비교」가 불가능했음
 - 개정 이후에는, 비교 여부와 상관없이, 승인받은 이외의 효능을 사진 등을 통해 상기시킬 수 없도록 하였음
 - 사실임을 전제로, 위의 규칙에 저촉되지 않는 한, 사용 전후 사진을 사용할 수 있게 되었음. 단, 아래 점에 유의해야 함
 - ✓ 사용 전후 비교에 사용되는 사진은 동일한 조건에서 촬영된 것이어야 하며 인위적으로 조작하지 말아야 함
 - ✓ 사용 조건 등을 부가적으로 기재할 경우 「F7.1임상 데이터나 실험 사례 등의 예시」에 저촉될 수 있으므로 주의해야 함
- 도면이나 사진 등을 이용한 표현에 대하여
 - 비듬이 있는 두피 사진과 화장품 사용 후의 두피 사진을 비교하는 것은 광고로 인정됨
 - 한편, 「건조로 인한 잔주름을 두드러지지 않게 한다」를 전후 사진으로 비교하는 것은 약리 작용으로 오인될 수 있어 인정되지 않음, 단, 메이크업 효과의 경우에는 인정되는 경우도 있음. 예를 들어, 사용 전 맨살과 비교하여 립스틱 색이나 파운데이션 효과 등을 화장 사례로 사용할 수 있음

〈사례〉

- : 피부가 더러워진 상태의 사진과 씻은 후 사진 등(세정제)
- : 건조한 각질층과 보습 후 각질층 도면 등(스킨로션 등)
- : 비듬이 있는 두피 사진과 샴푸(화장품)사용 후 두피 사진
- X : 「건조로 인한 잔주름이 눈에 띄지 않는」 효능의 화장품을 사용한 피부의 사용 전후 사진 등
- * 메이크업 효과에 대해서는, 인정되는 경우도 있음

-
- : 肌が汚れた状態の写真と洗浄後の写真等 (洗浄剤)
 - : 乾燥した角層と保湿後の角層の図面等 (化粧水等)
 - : フケがある頭皮写真と、シャンプー (化粧品) 使用後の頭皮写真
 - X : 「乾燥による小ジワを目立たなくする」の効能を有する化粧品を使用した肌の使用前後の写真等
 - * メイクアップ効果の場合には認められる場合もあります

- 안전성 보증 표현

- 「저자극성」등에 대하여 과학적 근거가 있고 안전성을 강조하지 않는 한, 저자극성을 소구할 수 있음

〈사례〉

- X : 부작용이 일체 없으므로 안심하고 사용해 주세요.
- X : 아토피성 피부염이나 알러지성 피부에도 권장합니다.
- X : 아기나 노인, 피부가 민감한 사람도 안심할 수 있습니다

-
- X : 副作用が一切ないので安心してお使いください。
 - X : アトピー性皮膚炎やアレルギー性肌の方にもお勧めします。
 - X : 赤ちゃんやお年寄り、敏感肌の方も安心です！

● 제4의 3(6) 효능·효과 또는 안전성에 대한 최대 수준의 표현 또는 이에 유사한 표현의 금지

- 최대 수준 표현에 대하여

〈사례〉

- X : 최고의 효과, 비할데 없는 효과
- X : ○○의 에이스
- O : 매출No.1(신규지정의약부외품 및 의약품은 제외)

-
- X : 最高のききめ、無類のききめ
 - X : ○○のエース
 - O : 売上げNo. 1 (新指定医薬部外品や医薬品は除く)

- 신규 발매 등의 표현에 대하여

- 「신규 발매」, 「새롭다」 등의 표현은 상품 발매 후 12개월을 기준으로 사용할 수 있음

● 제4의 9 다른 회사 제품에 대한 비방 광고의 제한

- 별 생각 없이 비교할 경우 기준 제4의 3(5)에 저촉될 우려가 있음

〈사례〉

- X : 시판 중인 ○○사 제품보다 효과가 좋습니다.
 X : 다른 회사 제품보다 부드럽게 작용하여 안전

- =====
- X : 販されている○○社製の製品よりよく効きます。
 X : 他社の製品よりやさしい効き目で安全。

화장품 등의 적정 광고 가이드라인

- 화장품 등의 적정 광고 가이드라인은 화장품 등의 표현 범위를 구체적으로 보충·해설하고 있는 가이드라인으로, 인정되는 표현과 인정되지 않는 표현의 예시가 수록되어 있음
- 「기본편(F)」과 「표현편(E)」으로 구성되어 있음
 - 「기본편」: 약기법 및 의약품 등 적정 광고 기준 등의 취지에 따라 화장품 등의 기본 원칙 및 세칙을 규정
 - 「표현편」: 「미백」「에이징 케어」 등 화장품 개별적 표현 내용에 관련된 것을 기본편 컨셉에 따라 규정

※ 화장품 등의 적정 광고 가이드라인 化粧品等の適正広告ガイドライン

<https://www.jcia.org/user/business/advertising/>

〈참고〉

「화장품 등의 적정 광고 가이드라인」에서 일부 발췌

- E2 「알러지 테스트 완료」, 「논코메도제닉 테스트 완료」 등
 - 위의 표현을 사용하기 위해서는 아래 사항을 전부 충족해야 함
 - 캐치프레이즈가 아닐 것
 - 결점 표시를 기재할 것
 - 결점 표시는 「알러지 테스트 완료」 등 근처에 기재할 것
 - 결점 표시는 「알러지 테스트 완료」 등 글자와 같은 정도 크기로 눈에 띄게 기재할 것
 - 결점 표시 사례 : 「모든 사람에게 알러지가 발생하지 않는다는 뜻은 아닙니다。」 등
- E3 「피부·모발 침투」 등의 작용 부위
 - 침투 등의 표현은, 화장품 효능·효과가 확실히 발현될 것이라는 암시, 효능·효과 범위를 벗어난 효과를 암시할 우려가 있어 원칙적으로 사용하지 말 것
 - 단, 작용 부위가 각질층이라는 것을 분명히 기재하고, 전체적으로 느껴지는 광고의 인상이 효능·효과 보증 및 효능·효과 범위 일탈에 해당되지 않을 경우, 그 표현을 사용할 수 있음

- 단 의약부외품의 유효 성분 침투 등의 표현을 사용할 경우, 사실을 바탕으로 하여, 승인 받은 효능 효과 범위를 벗어나지 말 것
- 「피부에 침투」 표현은 「각질층」 범위 내에 있을 것

○ : 「각질층에 침투」, 「각질층 구석 구석까지」
 × : 「피부에 침투」, 「피부 내부(각질층)로부터…」

○ : 「角質層へ浸透」, 「角質層のすみずみへ」
 × : 「肌への浸透」, 「肌内部(角質層) から…」

- 「모발에 침투」 표현은 각질화 된 모발 부분 범위 내에서 사용할 것.

○ : 「머리카락 내부로 침투」, 「머리카락 심까지 침투」
 × : 「손상된 머리카락에 침투하여 건강한 머리를 되살립니다」

○ : 「髪の毛の内部へ浸透」, 「髪の毛の芯まで浸透」
 × : 「傷んだ髪へ浸透して健康な髪へ甦ります」

- E7 「건조로 인한 잔주름을 눈에 띄지 않게 한다.」

- 이 효과를 표방하기 위해, 나이 들어 생기는 주름 등 모든 주름에 효과가 있다고 오인될 수 있는 표현을 사용할 수 없음

- 인정되는 표현 범위 : 촉촉함을 통해 건조로 인한 잔주름을 눈에 띄지 않게 한다는 표현
- 인정되지 않는 표현 범위 : 잔주름을 해소 또는 예방한다는 표현, 맨살이 젊어지는 효과, 노화 방지 효과 단순히 「잔주름을 눈에 띄지 않게 한다」만 사용한 표현

○ : 피부 건조를 방지하여 잔주름을 눈에 띄지 않게 합니다, 촉촉함의 효과가 잔주름을 눈에 띄지 않게 합니다, 피부결을 정돈하여 건조로 인한 잔주름을 눈에 띄지 않게 합니다.

× : ○○○가 잔주름 고민을 해소해 줍니다, 잔주름을 방지하여 아름다운 맨살을 키워줍니다, 건조로 인한 잔주름을 방지하여, 피부 노화 방지를..., 잔주름*을 눈에 띄지 않게 합니다.(*건조로 인한 것)

○ : 皮膚の乾燥を防いで小ジワを目立たなくします、うるおい効果が小ジワを目立たなくします キメを整えて乾燥による小ジワを目立たなくします

× : ○○○가小ジワの悩みを解消します、小ジワを防いで美しい素肌を育てます、乾燥による小ジワを防いで、お肌の老化防止を..., 小ジワ*を目立たなくします。
 (*乾燥によるもの)

- 주의 사항

- 이 표현은, 일본향장품(香粧品)학회의 「화장품 기능평가법 가이드라인」의 「신규 효능 취득을 위한 향주름 제품 평가 가이드라인」에 따른 시험 등 적절한 시험을 실시하여, 효과가 확인된 제품에 대해서만 표방할 수 있음
- 단, 일본화장품공업회 자율 기준에는 해당 제품에 「건조로 인한 잔주름을 눈에 띄지 않게 한다.」 등을 표시할 경우, 이 효능에 ※와 같은 표시를 한 후 「※효능평가시험 완료」라고 제품에 표기하도록 되어 있음

경품 표시법

● 우량 오인(제5조1호)

- 상품·서비스 품질, 규격 등의 내용에 관한 부당 표시

① 내용과 관련하여, 실제보다 현저하게 우량하다고 일반 소비자에 나타내는 표시

② 내용과 관련하여, 사실과 달리 경쟁사업자의 것보다 현저하게 우량하다고 일반 소비자에게 나타내는 표시

※ 현저하게 : 해당 표시의 “과장” 정도가 사회 일반적으로 허용되는 수준을 넘어, 일반 소비자의 상품 선택에 영향을 미치는 경우를 말함

- 현저하게 우량하다는 판단

- 표시에 나타난 특정 문장·도표·사진 등 + 일반 소비자가 느끼는 인상·인식
- 일반 소비자가 느낀 「인상」·「기대감」과의 차이를 통해 판단함

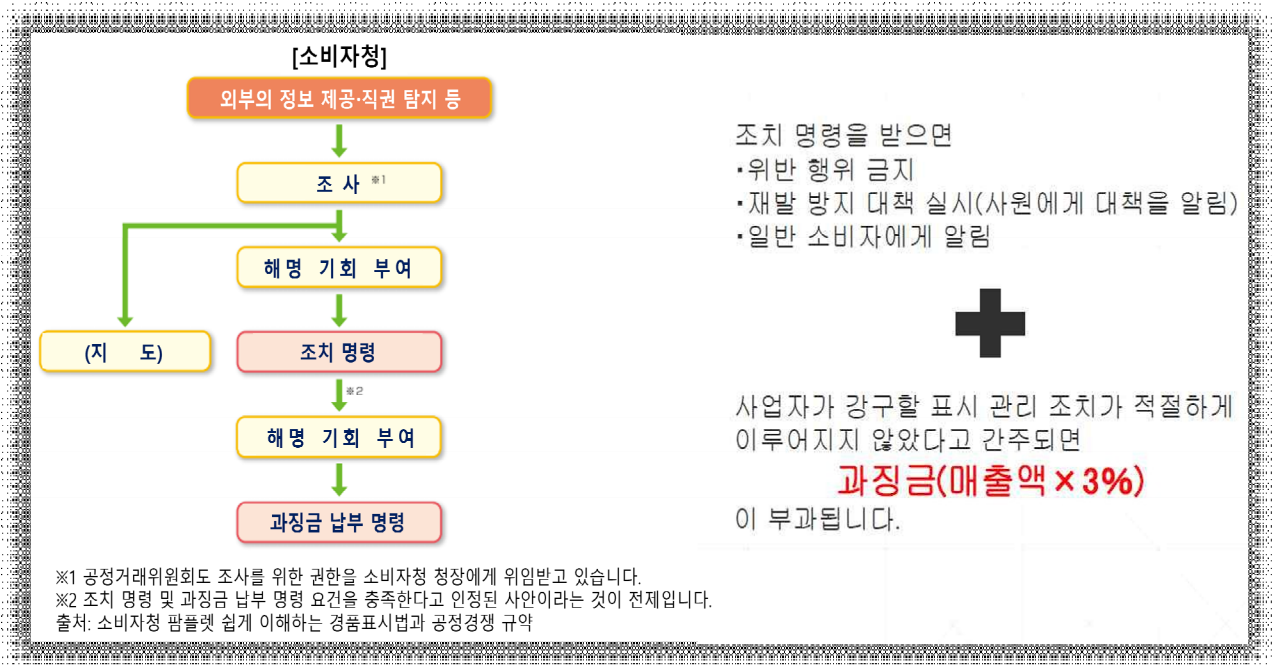
● 유리 오인(5조2호)

- 상품·서비스 가격 등 거래 조건에 대한 부당 표시

- 거래 조건과 관련하여, 실제보다 거래 상대방에게 현저하게 유리하다고 일반 소비자를 오인하게 만드는 표시
- 거래 조건과 관련하여, 경쟁업자의 것보다 거래 상대방에게 현저하게 유리하다고 일반 소비자를 오인하게 만드는 표시

- 상품·서비스 거래 관련 사항과 관련하여, 일반 소비자가 오인할 우려가 있다고 인정되어 내각총리장관이 지정한 표시(5조3호)

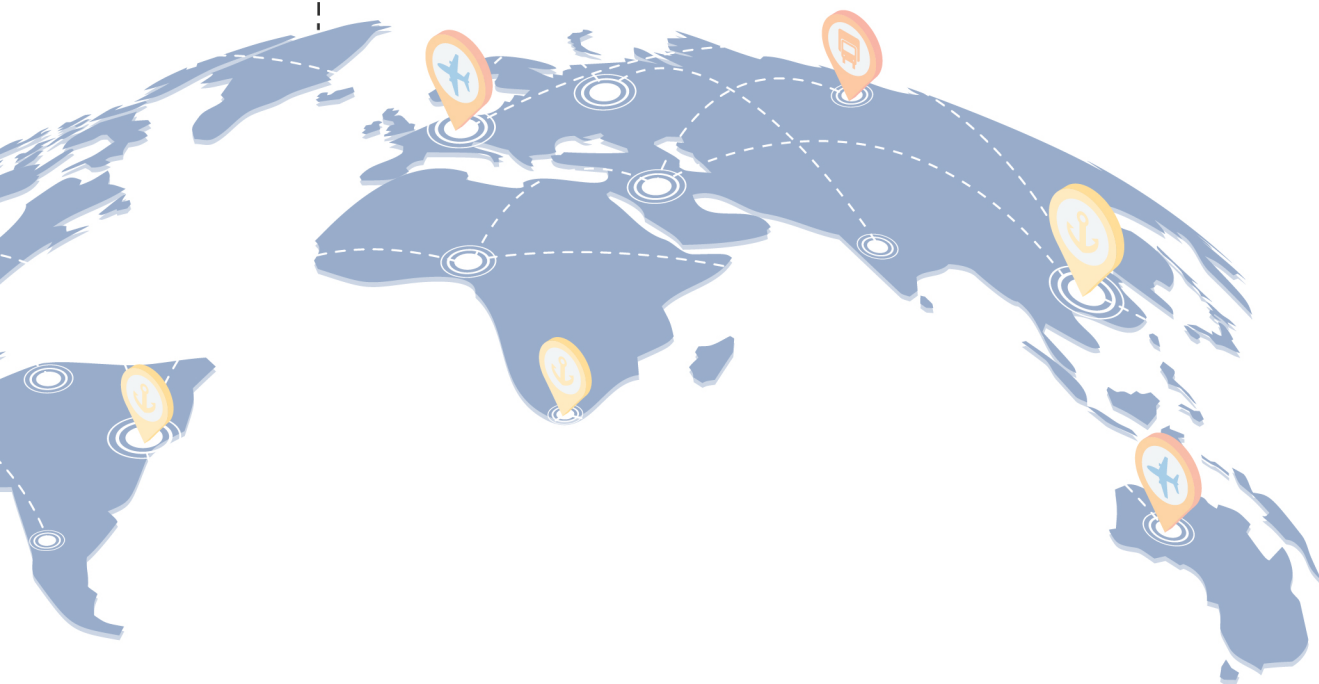
- 상품원산국에 대한 부당한 표시



7장

일본의 화장품 수입 절차 세부

화장품 제조판매업 허가 와 제조업 허가 개요	87
화장품 제조판매업 허가 신청서 및 첨부 서류	91
화장품 제조업 허가 신청서 및 첨부 서류	98
화장품 외국 제조판매업자·외국 제조업자 신고	99
화장품 제조판매 신고	101
화장품 관련 업 허가의 표준 처리 기간	104



07

일본의 화장품 수입 절차 세부

화장품 제조판매업 허가와 제조업 허가 개요

화장품을 일본으로 수입·판매하기 위해서는 사전에 「화장품 제조판매업」과 「화장품 제조업」 허가를 받아야 함

- 「화장품 제조판매업」의 허가를 취득하기 위해서는 ① 인적 요건(총괄 제조 판매 책임자 배치), ② GQP(품질 관리 기준), ③ GVP(제조 판매 후 안전 관리 기준)의 3 요소를 동시에 충족해야 함

〈참고〉

화장품 제조판매업 허가 vs 화장품 제조업 허가

- 화장품 제조판매업 허가
 - 화장품 제조판매업 '제조(그 밖에 위탁하여 제조하는 경우를 포함하며, 다른 곳에서 위탁을 받아 제조하는 경우를 포함하지 않음) 또는 수입한 화장품을 판매하는 것'을 말함
 - 즉, 제품에 대한 유통책임을 지는 자로, 품질(제조)뿐만 아니라 안전(정보)에 대해서도 적극적으로 수집, 분석, 평가를 실시하고 필요한 조치를 순차적으로 강구해야 함
 - 「제조판매업 허가」는 제품을 시장에 출하(도매업자나 소비자에게 판매·임대·수여)하기 위한 허가이기 때문에, 이 허가만으로는 제조(포장·표시·보관만을 실시하는 경우를 포함)행위를 할 수 없음
- 화장품 제조업 허가
 - 제조판매업자의 위탁을 받아 제품을 제조하는 자를 말하며, 제조한 제품은 제조판매업자 또는 제조업자에게만 판매·임대·수여할 수 있음
 - 화장품을 제조하기 위해서는 화장품 제조업 허가가 필요하며 제조에는 포장, 표시, 보관 행위도 포함됨
 - 「제조업 허가」는 제품을 제조하기 위한 제조소 마다의 허가이므로, 화장품 제조업 허가만으로는 제품을 시장에 출하할 수 없음
 - 화장품 제조판매업자의 관리감독 하에 화장품 제조업자는 제조판매업자에 의해 정해진 품질관리를 하고 제품을 제조할 책임이 있음
 - 뒷면 표기에 오류가 있어 정정라벨을 부착하거나 수입된 화장품에 대해 필요한 라벨을 부착하는 경우, 출하 전 제품 보관만 하는 경우라도 화장품 제조업 허가를 받아야 함
 - 화장품 제조업에는 2가지의 구분이 있어 제조하는 품목의 업무에 따른 구분 허가를 취득해야 함
 - 1호: 화장품 제조공정의 전부 또는 일부를 하는 것(2호에 열거된 것은 제외함)

- 2호: 화장품의 제조과정 중 포장, 표시 또는 보관만을 하는 것(2호는 도매업이나 물류센터가 취득하는 경우가 많음)

자료:

미야기현(宮城県) 약무과 웹사이트

<https://www.pref.miyagi.jp/soshiki/yakumu/cosmetics-toppage.html>

일본화장품회사 웹사이트

<https://www.chinoshiosya.com/news/feature/oem-license-approval-manufacture-sell-cosmetics/>

- 화장품을 보관만 하는 제조소

- 현행법에서는, 화장품을 보관만 하더라도 제조업 허가가 필요함

- 법 개정 후, 중간 제품을 보관만 하는 경우에는 등록만 해도 됨

〈 허가(포장·표시·보관)와 등록의 차이 〉

	허가 (포장·표시·보관)	등록
구조 설비 규칙	필요	불필요
신청 시 첨부 자료	구조 설비에 관한 서류, 제조하려는 품목 리스트	구조 설비에 관한 서류, 제조하려는 품목 리스트 불필요
최종 제품 보관	가능	불가능

- GMP

- 화장품은 의약품과 달리 제조 관리 및 품질 관리에 관한 기준(GMP)이 법적으로 정해져 있지 않음

- 그 대신 일본화장품공업회(JCIA)가 ISO 22716의 요구 사항에 따라 자율 기준 화장품 GMP를 작성함

※ 일본화장품공업회 자주기준 '화장품의 제조관리 및 품질관리에 관한 기술지침'(화장품 GMP)과 관련된 '각종 절차서 일부개정' 및 'Q&A'

日本化粧品工業連合会自主基準「化粧品の製造管理及び品質管理に関する技術指針」(化粧品 GMP) に係る「各種手順書の一部改正」及び「Q & A」

<https://www.jcia.org/admin/information/detail/code/00009202>

- 제조판매업 허가, 제조업 허가에 대해서는 다양한 요건이 있는데, 중심이 되는 것이 '인적 요건'과 '물적 요건(구조 설비 등)'임

- 『인적 요건』은 이름 그대로 사람에 관한 요건으로, “화장품의 제조판매업이나 제조업의 현장 오퍼레이션을 적절히 관리 감독할 수 있는 전문지식을 가진 책임자가 상근하고 있는가?” 임

- 구체적으로는 제조판매업에서는 「총괄 제조 판매 책임자」, 「품질보증 책임자」, 「안전 관리 책임자」를 두어야 함

- 이러한 업 허가 신청이나 사전 상담은 각 도도부현의 약무 소관과가 실시하고 있으므로, 자세한 내용은 해당 지역 도도부현 홈페이지를 참조하면 됨
 - 업 허가 신청 처리 기간 및 수수료는 각 도도부현별로 정해져 있으니 거기로 연락해서 상담하면 됨
- ※ 도도부현(都道府県)은 일본의 광역 자치 단체인 도, 도, 부, 현을 묶어 이르는 말임

〈 참고 : 각 도도부현별 화장품 관련 업 허가 수수료 비교 예시〉

구분	도쿄도(都) 기준	오사카부(府) 기준	미야기현(県) 기준
화장품 제조판매업 허가 (化粧品製造販売業許可)	57,400 엔	58,800 엔	61,200 엔
화장품 제조업(일반) 一般化粧品製造業 (規則第26条第3項第1号) 許可	39,000 엔	39,900 엔	43,200 엔
화장품 제조업(포장·표시·보관) 包装·表示·保管化粧品製造業 (規則第26条第3項第2号) 許可	32,800 엔	33,600 엔	31,800 엔

- 업 허가의 유효기간은 5년임. 해당 업 행위를 지속하고 싶은 경우, 유효 기간이 종료되기 전에 여유를 두고 갱신 신청을 해야 함
- 화장품(및 의약부외품, 의료기기 등)의 각종 인허가, 신고의 전자신청(이를 FD 신청이라고 부름)을 위해서는 후생노동성이 무료 배포하고 있는 소프트웨어 프로그램을 PC에 다운로드해야 함
 - FD 전자 신청 사이트 주소는 다음과 같음

<https://web.fd-shinsei.mhlw.go.jp/notice/index.html>

厚生労働省
医薬品・医薬部外品・化粧品・医療機器・体外診断用医薬品・再生医療等製品
承認・許可・認定・登録関係 FD申請



厚生労働省
Ministry of Health, Labour and Welfare



このサイトは、医薬品・医薬部外品・化粧品・医療機器・体外診断用医薬品・再生医療等製品の承認及び許可等に関するFD申請を行う方のためのサイトです。申請ソフトのダウンロードや、審査状況の確認等が可能です。

通知関連	申請について	審査状況確認	ダウンロード	Q&A
<p>→ 電磁的記録媒体申請 (FD申請) 通知関連</p> <p>→ オンライン提出通知 関連</p>	<p>→ 医薬品等手数料一覧 (医薬品医療機器等法)</p> <p>→ 医療機器・体外診断用医薬品手数料一覧 (医薬品医療機器等法)</p> <p>→ 再生医療等製品手数料一覧(医薬品医療機器等法)</p> <p>→ 医薬品手数料一覧 (H26年11月25日以前)</p> <p>→ 医療機器手数料一覧 (H26年11月25日以前)</p>	<p>→ パスワード取得の流れ説明</p> <p>→ 医薬品審査状況確認</p> <p>→ 医療機器審査状況確認</p> <p>→ 審査状況の確認システム(サンプル)</p>	<p>→ 電子申請ソフトのダウンロード(医薬品医療機器等法)</p> <p>→ QMS手数料計算ツールダウンロード(医薬品医療機器等法)</p> <p>→ 一括届出・一括廃止添付資料のダウンロード</p> <p>→ 電子申請ソフトのダウンロード(H26年11月25日以前改正薬事法)</p> <p>→ 医薬品等FD申請ソフトのダウンロード(旧薬事法)</p> <p>→ 医療用具FD申請ソフトのダウンロード(旧薬事法)</p>	<p>→ 審査状況確認用パスワード発行申込のQ&A</p> <p>→ 電子申請ソフトのQ&A(医薬品医療機器等法)</p> <p>→ 医薬品等FD申請ソフトのQ&A(旧薬事法)</p> <p>→ 医療用具FD申請ソフトのQ&A(旧薬事法)</p>

- ソフト웨어를 다운로드하여 설치한 후, 그 소프트웨어 프로그램상에서 신청에 필요한 정보를 입력한 후, 이를 출력해서 해당 지역 도도부현의 약무과에 제출해야 함

※ 〈참고〉 전자 신청 소프트웨어(FD 신청용 소프트웨어) 조작 예는 아래 링크 참조

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/d_shinsei/

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/d_shinsei/syuturyoku1.pdf

화장품 제조판매업 허가 신청서 및 첨부 서류

- 화장품 제조판매업 허가 신청서 양식과 첨부 서류 목록은 아래 사이트 참조

- 아래 세부 사항은 도쿄도(都)를 기준으로 함

※ 도쿄도 약사감시지도과 웹사이트

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/shinsei/

※ 오카야마현 약사감시지도과 웹사이트

<https://www.pref.okayama.jp/page/detail-115941.html>

- 신청서 양식

- FD(전자) 신청

※ 신청서 입력 예시(FD 신청)

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/cx_shinki_fdrei.pdf

- 서면 신청

※ 신청서 기재 예시(서면 신청)

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/shinsei/09-kesyohinseihanshinkikisairei.pdf

- 첨부서류

- ① 등기사항증명서

- 법인의 경우 발행 후 6개월 이내의 것

- ② 업무분장표

※ 업무분장표 기재 예시

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/cx_bunsyohyo_rei.pdf

- ③ 업무를 하는 임원의 진단서

- 발행 후 3개월 이내의 것
- 법인의 경우 업무를 하는 임원에 대해서 '정신기능의 장애 또는 마약, 대마, 아편 또는 각성제 중독자가 아니다'는 취지의 진단서

※ 진단서 양식

<https://www.pref.osaka.lg.jp/documents/23128/shindan-youshiki.pdf>

※ 진단서 기재 예시

<https://www.pref.osaka.lg.jp/documents/23128/shindan-kisairei.pdf>

- ④ 해당 제조판매업의 허가증 사본

- 신청자가 현재 제조판매업의 허가를 받고 있는 경우

- ⑤ 조직도

- 법인의 경우

- ⑥ 총괄 제조판매 책임자의 고용계약서 사본 또는 고용이나 사용관계를 증명하는 서류

※ 서류 예시

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/shinsei/syousyo.pdf

- ⑦ 총괄 제조 판매 책임자의 자격을 증명하는 서류

- 약사 면허증 원본 제시 or
- 의약품의료기기등법 시행규칙 제85조제2항제2호에 해당 : 졸업장 사본(본증 제시) 또는 졸업증명서, 전문과정임이 분명한 학과명이 아닌 경우에는 학점취득증명서 or
- 의약품의료기기등법 시행규칙 제85조제2항제3호에 해당 : 단위취득증명서 및 종사연수증명서

※ 종사연수증명서: 특정 업무에 종사한 기간을 증명하는 서류

종사연수증명서 기재 예시

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/cosmesihan_juji_rei.pdf

〈참고〉

【의약품 등 총괄제조판매책임자의 기준】 제85조2항

화장품의 품질관리 및 제조판매 후 안전관리를 하는 자에 관한 법 제17조제1항의 후생노동성령으로 정하는 기준은 다음 각 호의 어느 하나에 해당하는 자 여야 한다.

- (1) 약사
- (2) 구제 중학이나 고등학교나 이와 동등 이상의 학교에서 약학 또는 화학에 관한 전문 과정을 수료한 자
- (3) 구제 중학이나 고등학교 또는 이와 동등 이상의 학교에서 약학이나 화학에 관한 과목을 습득한 후 화장품의 품질관리나 제조판매 후 안전관리에 관한 업무에 3년 이상 종사한 자
- (4) 후생노동대신이 전 3호에 열거된 자와 동등 이상의 지식과 경험이 있다고 인정한 자

※ 총괄제조판매책임자의 자격요건

https://www.pref.hokkaido.lg.jp/fs/4/5/5/8/2/1/1/_/%E8%B3%87%E6%A0%BC%E8%A6%81%E4%BB%B6.pdf

⑧ 품질관리에 관한 체제에 관한 서류(GQP 체제도)

⑨ 제조판매 후 안전관리에 관한 체제에 관한 서류(GVP 체제도)

- 조직도·GQP 및 GVP 체제도 기재 예시

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/cosme_taiseizu3.pdf

⑩ 배치도

- 동일 부지 또는 건물에서의 자사와 타사 사용 부분을 명시한 것

⑪ 사무소의 평면도

- 제조판매업으로 사용하는 플로어 도면
- 참고로 총괄 제조판매 책임자의 좌석을 명시

⑫ 보관설비에 관한 도면

- 시장으로의 출고 여부 판정을 위해 제조판매업자의 사무소 내에서 제품을 보관하는 경우(시장으로의 출고 여부 판정을 제조업자에게 위탁하지 않는 경우)

※ 출하 판정 개략도

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/syukkahantei.pdf

⑬ 사무소의 안내도

- 가장 가까운 역에서 사무실까지의 지도 첨부

〈 ‘화장품 제조판매업 허가 신청서’의 FD(전자) 신청 입력 화면 예시 〉

The screenshot shows a web-based application form titled '申請書作成 - [化粧品製造販売業許可申請書(新規-無題)]'. The interface includes a top menu bar with options like 'ファイル(F)', '編集(E)', 'スタイル(S)', '表示(D)', and 'ウィンドウ(W)'. Below this is a sub-menu with 'メイン', '新規作成', 'オープン', '保存', '提出用出力', '画面の印刷', '申請入力', and 'モード切替'. The main content area is divided into several sections: '申請データ作成 (A03: [化粧品]製造販売業許可申請書)', '管理情報', '共通ヘッダ', '申請の別', '主事務所の名称/所在地', '許可の種類', '総括製造販売責任者', '既取得製造販売業許可', '業務を行う役員', '申請者の欠格事項', and '備考'. The '申請の別' section contains radio buttons for '申請の別', '主たる機能を有する事務所の名称/主たる機能を有する事務所の所在地', '許可の種類', '総括製造販売責任者', '既に取得している製造販売業許可', '業務を行う役員', '申請者の欠格事項', and '備考'. The '管理情報' section includes '都道府県受付情報' (都道府県, 受付年月日, 元号, 都道府県受付番号), '厚生労働省受付情報' (受付年月日, 元号, 厚生労働省受付番号), '手数料情報' (編集), '管理項目' (進達年月日, 進達番号, 進達都道府県, 受付情報, システム受付番号), and '承認・許可系関連情報' (承認年月日, 承認番号, 許可年月日, 業許可年月日, 業許可番号, 一覽年月日). The bottom of the screen has buttons for '通常モード', '一括チェック', '完了', and 'キャンセル'.

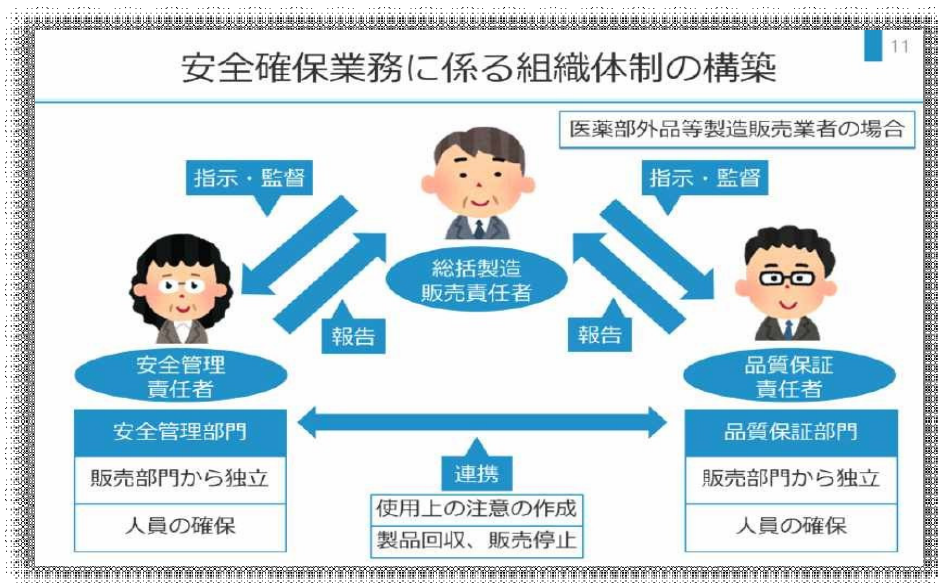
〈참고〉

제조판매 후 안전관리 기준에 관한 성령(GVP 성령)

- 정식명칭은 아래와 같으며, 이를 줄여 GVP(Good Vigilance Practice) 성령으로 부르고 있음
 - 「의약품, 의약부외품, 화장품, 의료기기 및 재생의료 등 제품의 제조판매 후 안전관리 기준에 관한 성령」(2004년 9월 22일 후생노동성령 제135호)
- 「医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等背品の製造販売後安全管理の基準に関する省令」(平成16年9月22日 厚生労働省令第135号)

https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=81aa6391&dataType=0&pageNo=1
- 관련 법률 및 GVP 성령의 개정 사유
 - 2005년 4월 1일에 제조판매업의 허가기준으로서 GVP 성령이 시행되었음
 - 그 후 의약부외품 등에 의한 백반증 발생 등 판매 전에 상정되지 않은 부작용 사례가 발생한 것을 감안하여 의약부외품 등에 대해서 부작용 등 보고제도가 도입되었고, 이에 따라 법 시행규칙이 개정되어 2014년 4월 1일에 시행됨
 - 또한 2014년 11월 25일 법 개정에 따라 GVP 성령의 대상에 재생의료 등의 제품이 추가됨
- GVP 성령의 의의
 - GVP 성령은 제조판매업의 허가 요건 중 하나임

- 의약품 의료기기 등 법에서는 “제조판매 후 안전관리 방법이 후생노동성령으로 정하는 기준에 적합하지 않을 때는 제조판매업의 허가를 주지 않을 수 있다”라고 규정되어 있는데, 여기서 말하는 후생노동성령으로 정하는 기준이 바로 GVP 성령임
- GVP 성령이 제조판매업의 허가 기준으로 되어 있기 때문에 제조판매업자는 이 성령을 준수하고 의약품 외품 등의 안전성 확보 및 위해 방지를 도모해야 함
- GVP 성령 이외에 GQP 성령도 제조판매업 허가 요건임
- 제조판매 후의 안전 확보 업무 개요
 - 제조판매업자는 제품이 시장에 출하된 후 품질, 유효성 및 안전성에 관한 안전관리 정보를 수집해야 함
 - 제품이 소비자에게 사용되어야만 판명되는 안전관리 정보도 있기 때문에 판매 후 정보수집이 중요함
 - 제조판매업자는 안전관리 정보를 수집하고 그 정보를 평가하여 필요한 대책을 강구해야 함
- 조직체제
 - 안전확보 업무를 적절하게 실시해 나가기 위해서는 조직체제가 제대로 구축되어 있는 것이 중요함
 - 의약부외품 등 제조판매업자의 경우, 안전확보 업무를 하기 위한 부문으로서 판매 부문으로부터 독립한 안전 관리 부문의 설치가 필요함
 - 제조판매업자는 안전관리 부문의 책임자로서 안전관리 책임자를 임명하거나 안전 확보 업무를 적정하고 원활하게 실시하기 위해 충분한 인원을 확보할 필요가 있음
 - 안전관리 책임자는 필요한 조치안 등을 총괄 제조판매 책임자에게 보고함
 - 사용상의 주의사항 등의 작성, 제품 회수 등에 대해서는, 품질 보증 책임자나 관계 부문과 서로 협력하는 것이 중요함



- 안전관리정보의 구체적인 예
 - 품질에 대한 정보 예시는 다음과 같음
 - 예를 들어 직사광선 하에서 보관하는 등 제조공정 등에서 부적절한 보관에 관한 정보는 유효성분의 함량 저하로 이어질 가능성이 있으며 의약부외품의 유효성 결여 우려가 있는 경우에는 안전관리정보

에 해당함

- 또한 변질, 변패, 이물질 유입에 관한 정보는 건강피해의 우려가 있는 경우에는 안전관리 정보에 해당함
- 표시오기에 대해서도 그로 인해 적정하게 사용되지 않을 우려가 있는 경우에는 안전관리 정보에 해당함

- 안전성·유효성에 관한 정보 예시는 다음과 같음

- 사용자나 의료 기관으로부터의 자발 보고나 부작용에 관한 학회, 문헌 보고는, 유해 현상에 관한 정보이므로, 안전 관리 정보에 해당함
- 의약부외품에 대해서는 유효성 결여에 관한 문헌보고에 대해서도 안전관리 정보에 해당함

- 적절한 사용을 위해 필요한 정보 예시는 다음과 같음

- 사용자로부터의 사용 방법 등에 관한 문의는, 사용 방법의 오해에 의해 유해 사상 발생의 우려가 있기 때문에, 안전 관리 정보가 됨
- 또한 관련제품의 사용상 주의개정에 관한 행정통지 등도 같은 부작용 발생 가능성이 있으므로 안전 관리정보에 해당함

- 안전관리 정보의 수집처

- 제품을 사용했을 때의 부작용이나 건강 피해의 우려가 있는 정보 등은 사용자로부터 직접 전해지는 경우도 있고, 병원, 진료소, 약국 등의 의사, 약사로부터 전해지는 경우도 있음
- 또, 제품의 안전성에 관한 정보 등이 제조소에서 보고되는 경우도 있음
- 그리고, 전해지는 정보나 보고를 기다릴 뿐만 아니라, 제조판매업자로서 적극적으로 정보 수집을 실시하는 것도 필요함. 후생노동성이나 도도부현 등의 행정기관이나 학회, 문헌정보 등을 수집처의 예로 들 수 있음

- 안전관리 정보의 수집기록 보존

- 안전관리 책임자는 작성한 안전관리 정보의 수집기록을 보존해야 함
 - 행정기관, 학회 보고, 문헌 보고 기타 연구 보고에 관한 정보의 수집 기록의 예
 - ✓ 수집처 및 수집 빈도를 정하여 자사가 제조 판매하는 제품과 관련된 정보가 없는지 정기적으로 확인하여 정보의 유무를 기록
 - ✓ 안전관리 정보를 입수한 경우에는 별도의 조사표를 작성하여 조사표에 상세한 내용을 기재

- 안전관리 정보를 입수한 후

- 안전관리 정보를 입수한 후에는 안전관리 책임자가 정보를 평가하고 검토함
- 그 결과, 총괄 제조 판매 책임자가 안전 확보를 위한 조치가 필요하다고 판단했을 경우는 조치를 결정하여 실시함
- 예를 들어 행정의 통지 등에서 사용상의 주의사항 개정에 관한 정보를 입수한 경우, 사내 회의에서 그 통지 내용의 평가, 자사 제품과의 관련성, 유해한 작용이 발생할 우려의 유무 등을 검토함. 검토 결과 용기 등에 기재되어 있는 '사용상 주의'의 개정이라는 안전확보조치의 실시에 이르는 경우도 있음
- 정보 입수부터 조치 실시까지 일련의 기록을 작성하여 보관해야 함

※ 자료:

도쿄도 건강안전 연구 센터 Web 강습회 (의약품·의약부외품·화장품·재생 의료 등 제품) - 의약부외품 화장품 제조판매업 편

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-kanshi/webyakuji/#bugaihin02

〈참고〉

제품의 품질관리 기준에 관한 성령(GQP 성령)

- 정식명칭은 아래와 같으며, 이를 줄여 GQP(Good Quality Practice) 성령으로 부르고 있음
 - 「의약품, 의약부외품, 화장품 및 재생의료 등 제품의 품질관리 기준에 관한 성령」(2004년 9월 22일 후생노동성령 제136호)
 - 「医薬品、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品の品質管理の基準に関する省令」(平成16年 9月22日 厚生労働省令第136号)

https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=81aa6392&dataType=0&pageNo=1

- GQP 성령의 의의
 - GQP 성령은 제조판매업의 허가 요건 중 하나임
 - 의약품 의료기기 등 법에서는 “제조판매 후 안전관리 방법이 후생노동성령으로 정하는 기준에 적합하지 않을 때는 제조판매업의 허가를 주지 않을 수 있다”라고 규정되어 있는데, 여기서 말하는 후생노동성령으로 정하는 기준이 바로 GQP 성령임
 - GQP 성령이 제조판매업의 허가 기준으로 되어 있기 때문에 제조판매업자는 본 성령을 준수하고 품질관리를 실시할 필요가 있음
 - GQP 성령 이외에 GVP 성령도 제조판매업 허가 요건임
- GQP 성령에서 요구되는 품질관리 업무의 개요
 - 품질관리 업무란, 제조 판매 업자가 제조 판매하는데 있어서 필요한 제품의 품질을 확보하기 위해서 실시하는 업무를 말함
 - 구체적으로는, 시장에서의 출하 기록 등의 관리, 제조업자에 대한 관리 감독, 품질 등에 관한 정보 및 품질 불량 등의 처리, 회수 처리 등이 있음
 - GQP통지에는 '의약부외품 등의 품질관리 업무는 의약품 내용을 참고할 것'이라고 기재되어 있음
- 품질관리 업무 세부
 - 시장에서의 출하 기록 등의 관리
 - 시장에 출하하기까지는 두 단계가 필요함
 - 우선, 제조소에서 제조 관리나 품질관리가 적정한지를 제조 기록이나 시험 검사 기록 등에 근거해

판정함. 이것은 제조업 업무이며, 제조판매업에서 실시하는 업무가 아님

- 다음으로 제조판매업자가 품질이나 안전성 등의 정보를 종합적으로 판단한 후, 시장에 출하해도 되는지 판정함. 제품을 출하했을 때는 그 기록을 작성해야 함

- 제조업자에 대한 관리 감독

- 제품은 허가받은 제조소에서 제조해야 함
- 제조판매업자는 제조판매하는 제품이 제조소에서 적정하고 원활하게 관리되어 제조된 것임을 확인할 필요가 있음
- 확인 시기는 예를 들어 제조 개시 전이나 그 후의 정기적인 확인 등이 있음
- 이 때 제조소에서 설비나 기록 등에 개선이 필요한 사항이 발견되었을 경우에는 제조소에 개선을 지시하고 개선 결과에 대해 확인해야 함
- 이와 같이 제조판매업자는 제조업자를 관리 감독하고 그 기록을 작성할 필요가 있음

- 품질 등에 관한 정보 및 품질 불량 등의 처리

- 제조판매업자는 제품의 품질에 관한 정보를 얻었을 경우, 사람의 건강에 미치는 영향을 평가하고 그 원인을 규명할 필요가 있음
- 품질 정보의 입수처는, 예를 들면, 제품의 사용자나, 판매 회사 등이 있음
- 영향평가나 원인규명의 결과, 개선이 필요한 경우에는 필요한 조치를 강구하고 이들 기록을 작성해야 함

- 회수 처리

- 회수란 제조판매업자가 제품을 시장에서 인수하는 것을 말함
- 입수한 품질정보에서 제조 판매한 제품의 품질불량 또는 그 우려가 판명되었을 경우에는 회수 등 필요한 조치를 강구할 필요가 있음
- 회수할 것을 결정한 경우에는 신속하게 제조업자나 출하처에 알리고, 출하 기록을 정밀히 조사한 후에, 누락이 없도록 회수할 필요가 있음

• 제품의 품질표준서

- 의약부외품 등 제조판매업에는 필수는 아니지만 적절한 품질관리 업무의 실시를 위해 제조 판매하는 제품의 품질 표준서를 작성하는 것이 좋음
- 품질표준서란 제품의 사양서와 같은 것으로, 판매명은 무엇인지, 어느 제조소에서 제조되고 있는지, 어떤 성분이 얼마나 들어 있는지, 어떤 용기로 어떤 표시가 되어 있는지 등 제품을 제조판매하기 위해 필요한 정보를 기재한 것임

※ 자료:

도쿄도 건강안전 연구 센터 Web 강습회 (의약품 · 의약부외품 · 화장품 · 재생 의료 등 제품) - 의약부외품
화장품 제조판매업 편

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-kanshi/webyakuji/#bugaihin02

화장품 제조업 허가 신청서 및 첨부 서류

- 화장품 제조업 허가 신청서 양식과 첨부 서류 목록은 아래 사이트 참조

- 아래 세부 사항은 도쿄도(都)를 기준으로 함

- ※ 도쿄도 약사감시지도과 웹사이트

- http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/shinsei/

- ※ 오카야마현 약사감시지도과 웹사이트

- <https://www.pref.okayama.jp/page/detail-115941.html>

- 신청서 양식

- FD(전자) 신청

- ※ 신청서 입력 예시(FD 신청)

- http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/cz_shinki_fdrei.pdf

- 서면 신청

- ※ 신청서 기재 예시(서면 신청)

- http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/shinsei/12-kesyohinseizoshinkikisairei.pdf

- 첨부 서류

- ① 등기사항증명서

- 법인의 경우 발행 후 6개월 이내의 것

- ② 업무분장표

- ※ 업무분장표 기재 예시

- http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/cz_bunsyohyo_rei.pdf

- ③ 업무를 하는 임원의 진단서 또는 소명서

- 발행 후 3개월 이내의 것

- 법인의 경우 업무를 수행하는 임원에 대해 '정신기능의 장애로 적정하게 업무를 수행할 수 없는 자 또는 마약, 대마, 아편 또는 각성제 중독자가 아니다'는 취지의 진단서 또는 '법 제5조제3호 마 및 바에 해당하지 않는다'는 취지의 소명서

- ※ 진단서 양식

- http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/shinsei/f94ebb35a74d0399c3fc9e23264587c5.pdf

- ※ 소명서 참고 예시

- http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/shinsei/fbfafd9e36f97fbf2ea55b96968923a1.pdf

- ④ 책임기술자의 고용계약서 사본이나 고용이나 사용관계를 증명하는 서류

- ※ 서류 예시

- http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/shinsei/syousyo.pdf

- ⑤ 책임기술자의 자격을 증명하는 서류

- 약사 면허증 원본 제시 or
 - 의약품의료기기등법 시행규칙 제91조제2항제2호에 해당 : 졸업장 사본(본증 제시) 또는 졸업증명서, 전문과정명이 분명한 학과명이 아닌 경우에는 학점취득증명서 or
 - 의약품의료기기등법 시행규칙 제91조제2항제3호에 해당 : 단위취득증명서 및 종사연수증명서 or
 - 의약품의료기기등법 시행규칙 제91조제2항제4호에 해당 : 종사연수증명서

※ 종사연수증명서 기재 예시

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/cosmeseizou_juji_rei.pdf

⑥ 구조설비의 개요 일람표

- 【2010년 10월 13일 약식발 1013제2호】 ‘의약품 등의 제조업 허가 및 외국 제조업자의 신청서에 첨부하는 양식 등의 개정에 대하여’ 참조

<https://www.pmda.go.jp/files/000160438.pdf>

※ 구조설비의 개요 일람표 기재 예시

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/kouzou_gaiyou_rei1.pdf

⑦ 제조 설비 기구 일람표

※ 제조 설비 기구 일람표 기재 예시 <https://www.pref.okayama.jp/uploaded/attachment/12972.pdf>

⑧ 시험검사기구 일람표

※ 시험 검사 설비기구 일람표 기재 예시 <https://www.pref.okayama.jp/uploaded/attachment/12973.pdf>

⑨ 다른 시험검사기관 등의 이용 개요 및 계약서 사본 또는 이용증명서

- 다른 시험검사기관을 이용하는 경우

※ 다른 시험검사기관 등의 이용 개요 기재 예(해당 제조업자의 다른 시험검사 설비)

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/tanosiken_rei_seizou.pdf

※ 다른 시험검사기관 등의 이용 개요 기재 예(상기 이외의 다른 시험검사기관)

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/tanosiken_rei_siken.pdf

⑩ 제조소의 배치도

- 동일 부지 내의 건물 및 건물 내의 자사와 타사의 사용 부분을 나타낸 것

⑪ 제조소의 평면도

- 보관 장소로서 선반을 이용할 경우에는 그 입면도도 첨부

⑫ 제조하려는 품목의 일람표 및 대표 한 품목의 제조 공정에 관한 서류

※ 제조 품목 및 제조 공정 기재 예시

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/shinsei/cosme_koutei.pdf

⑬ 제조소의 안내도

- 가장 가까운 역에서 제조소까지의 지도 첨부

화장품 외국 제조판매업자 · 외국 제조업자 신고

- 화장품 제조판매업 허가증과 제조업 허가증을 취득했다고 해서, 당장 화장품을 수입해서 팔 수 있는 것은 아님. 실제로 화장품을 수입하고 제조 판매하는데 필요한 신고 절차가 아직 몇 가지 남아있기 때문임
- 그 다음 절차는 화장품 외국 제조판매업자/외국 제조업자 신고(이를 보통 ‘외국 신고’ 라고 부름)이며, 이는 화장품을 일본으로 수입할 경우에만 적용되는 추가 절차로, 일본 국내에서 제조된 화장품을 제조 판매하는 경우에는 해당하지 않음
 - 외국에서 제조 판매되고 있는 화장품을 일본에 수입하는 경우에는 해당 수입처 외국 제조판매업자 또는

- 제조업자를 독립행정법인 의약품 의료기기 종합기구(이하 PMDA)를 통해 후생노동대신에게 신고해야 함
- 수입원의 외국 업자에 대한 정보를 등록하기 위한 신고이며, 신고서류는 FD 신청용 소프트웨어를 사용하여 작성함. 의약품 의료기기 종합기구(PMDA)에 신고서와 첨부 문서를 제출함
 - FD 신청에 필요한 정보는 다음과 같으며, 신고서에는 제조판매 하려는化粧品の 품목 일람표를 첨부해야 함
 - ✓ 신청자 정보(회사명, 담당자명, 주소, 전화번호 등)
 - ✓ 외국업자에 대한 정보(국가, 회사명, 주소, 전화번호 등)

〈참고〉

〈의약품의료기기등법 시행규칙 제267조〉 외국제조化粧品の 제조판매 관련 신고

제267조 영 제76조제2항의 후생노동성령으로 정하는 사항은 다음과 같다.

- (1) 법 제80조제9항에 규정된 化粧품으로서 일본에 수출되는 것을 외국에서 제조판매하거나 제조하는 자의 성명 및 주소
 - (2) 전항에 열거된 자의 사무소나 제조소의 명칭 및 소재지
 - (3) 해당 품목을 일본 내에서 제조판매하려는 자의 성명 및 주소
1. 전항의 신고는 별지 제115호 서식에 따른 신고서(정보 1통 및 부분 2통)를 기구(PMDA)를 경유하여 후생노동대신에게 제출함으로써 한다.
 2. 전항의 신고서에는 제조판매하려는 제1항제1호에 규정된 化粧品 품목 일람표를 첨부하여야 한다.

〈化粧品 외국 제조판매업자 등 신고서 양식〉

様式第百十五 (第二百六十七条関係)

化粧品 外国製造販売業者 届書
外国製造業者

外国製造販売業者又は 外国製造業者	氏 名	
	住 所	
外国製造販売業者又は外国製造業 者の事務所又は製造所の名称		
外国製造販売業者又は外国製造業 者の事務所又は製造所の所在地		
備 考		

外国製造販売業者
上記により、化粧品の 届出をします。
外国製造業者

年 月 日

住 所

氏 名

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、日本工業規格A4とすること。
- 2 この届書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 外国製造販売業者又は外国製造業者の氏名及び住所欄には、化粧品を外国において製造販売し、又は製造する者の氏名及び住所を記載すること。
- 5 外国製造販売業者又は外国製造業者の事務所又は製造所の名称及び所在地欄には、化粧品を外国において製造販売する者の事務所又は外国において製造する者の製造所の名称及び所在地を記載すること。

※ 자료: 도쿄도 약사감시지도와 웹사이트

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/todokede/

화장품 제조판매 신고

● 화장품 제조 판매 업체는 제조판매 하는 제품에 대해 신고를 해야 함

- 『화장품 제조판매 신고』는化妆품을 수입하는 경우 든 일본 국내에서 제조된 化妆품을 제조 판매하는 경우 든 꼭 필요한 절차임
- 化妆품 기준(2000년 9월 29일 후생성고시 제331호)에 적합하며, 전성분 표시를 한 제품은 광역자치단체 지사(도도부현 약무소관과)에게 신고하면 됨

※ 化妆품 기준(化粧品基準)

https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=81aa1263&dataType=0&pageNo=1

- 일본에서는 2001년에 化妆품 전성분 표시 제도를 도입하면서, 기존 승인제도는 원칙적으로 폐지되었음
- 그러나 전성분 표시를 하고 싶지 않은 성분이 들어간 化妆품의 경우에는 제조판매 승인을 받아야 함

※ 기존에는 세 번째 절차로 '수입신고'라는 것이 필요했지만 2016년 1월부터 폐지되었음. 통관 시에는 化妆품 제조판매업 허가증 사본과 제조판매 신고서 사본 등이 필요함. 자세한 사항은 각 세관에 확인하면 됨

〈참고〉

화장품 제조판매 신고(품목별 신고)

- 化妆품 제조판매 신고(품목별 신고)
 - 化妆품 제조판매 신고는 취급하는 품목 하나하나에 대한 정보 신고 절차임
 - 원칙적으로 품목의 수만큼 신고해야 하며, 예외로서 시리즈 제품은 일괄 신고가 가능함
 - FD 신청용 소프트웨어를 사용하여 작성함

〈참고〉 化妆품 제조판매 신고서 양식

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/todokede/

〈참고〉 化妆품 제조 판매 신고서 (FD 신청) 입력 예

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/todokede/e83_rei1.pdf

- 화장품 제조판매 신고서 서면 기재 예시는 다음과 같음

例：国内製造の場合

様式第三十九（一）（第七十条関係）

化粧品製造販売届書

製造販売業の許可の種類		化粧品製造販売業許可	
製造販売業の許可番号及び年月日		13C0X99999 平成22年4月1日	
名 称	一 般 的 名 称	一般的名称は空欄で可。	
	販 売 名	東京リップ	
成分及び分量又は本質		記載省略	
製 造 方 法		【製造所の名称】株式会社東京薬務 多摩工場 【製造方法】 <製造工程の範囲>秤量、混合、充てん、包装、表示 【製造所の名称】株式会社都庁コスメ 東京工場 【製造方法】 <製造工程の範囲>保管	
用 法 及 び 用 量		記載省略	
効 能 又 は 効 果		記載省略	
貯 蔵 方 法 及 び 有 効 期 間		記載省略	
規 格 及 び 試 験 方 法		記載省略	
製造販売する	名 称	所 在 地	許可又は認定の区分
品目の製造所	株式会社東京薬務	東京都小平市花小金井1	化粧品 一般
	多摩工場	ー31ー24	
	株式会社都庁コスメ	東京都新宿区西新宿2ー	化粧品 包装・表示・保
	東京工場	8ー1 都庁第一本庁舎	管
原薬の製造所	名 称	所 在 地	許可又は認定の区分
備 考	シリーズ		

上記により、化粧品 の製造販売の届出をします。

平成 26年 3月 1日

住 所 〒169-0073
東京都新宿区百人町3-24-1
氏 名 株式会社都庁コスメ
代表取締役 化粧 一郎

東京都知事 殿

担当者 都庁 花子
連絡先 TEL 03-5937-1029 FAX 03-5937-1043
業者コード 999999000,001

担当者名、連絡先、業者コードを記載する。

例：輸入する場合

様式第三十九（一）（第七十条関係）

化粧品製造販売届書

製造販売業の許可の種類		化粧品製造販売業許可		
製造販売業の許可番号及び年月日		13C0X99999 平成 22 年 4 月 1 日		
名 称	一 般 的 名 称	一般的名称は空欄で可。		
	販 売 名	東京リップ		
成 分 及 び 分 量 又 は 本 質		記載省略		
製 造 方 法	【製造所の名称】	YAKUMU		
	【製造方法】	<製造工程の範囲>秤量、混合、充てん、包装		
製 造 所	【製造所の名称】	株式会社都庁コスメ 東京工場		
	【製造方法】	<製造工程の範囲>表示、保管		
用 法 及 び 用 量		記載省略		
効 能 又 は 効 果		記載省略		
貯 蔵 方 法 及 び 有 効 期 間		記載省略		
規 格 及 び 試 験 方 法		記載省略		
製造販売する 品目の製造所	名 称	所 在 地	許可又は認定の区分	許可又は認定番号
	YAKUMU	NO. 21、street281～ 国名	化粧品 一般	99CZ999999 平成 22 年 4 月 1 日
	株式会社都庁コスメ 東京工場	東京都新宿区西新宿 2－ 8－1 都庁第一本庁舎	化粧品 包装・表示・保 管	13CZ999999 平成 22 年 4 月 1 日
原薬の製造所	名 称	所 在 地	許可又は認定の区分	許可又は認定番号
備 考		シリーズ 輸入先販売名 moisture lip		

上記により、化粧品 の製造販売の届出をします。

平成 26 年 3 月 1 日

住 所 〒169-0073

東京都新宿区百人町3-24-1

氏 名 株式会社都庁コスメ

代表取締役 化粧 一郎

東京都知事 ○○ ○○ 殿

知事の氏名を記載してください。

担当者 都庁 花子

連絡先 TEL 03-5937-1029 FAX 03-5937-1043

業者コード 999999000,001

担当者名、連絡先、業者コードを記載する。

輸入品の場合は、輸入先の販売名を備考に記載すること。

- 화장품 제조판매 신고의 기재에 관한 유의사항에 대해서는 【약식심사발 제0331015호 (2005년 3월 31일)]을 참조

- 개정 약사법 시행에 따른 제조판매 승인이 필요 없는 의약품 등의 취급 등에 대해 改正薬事法の施行に伴う製造販売の承認を要しない医薬品等の取扱い等について

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/todokede/0331015.pdf

※ 자료 :

도쿄도 약사감시지도과 웹사이트

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-sinsa/cosmetics/todokede/

http://www.tokyo-eiken.go.jp/files/k_yakuji/k_kanshi/i-sinsa/cosmetics/todokede/syomen_e83rei8.pdf

미야기현(宮城県) 약무과 웹사이트

<https://www.pref.miyagi.jp/soshiki/yakumu/cosmetics-toppage.html>

오사카 약무과 웹사이트

<http://www.pref.osaka.lg.jp/yakumu/shinsa/>

화장품 관련 업 허가의 표준 처리 기간

- 표준 처리 기간에는 자료 미비로 인한 정정 등에 소요된 시간과 토요일, 일요일 및 공휴일은 포함되어 있지 않음

〈 화장품 관련 업 허가 관련 표준 사무 처리 기간〉

구분	표준 사무처리 기간
화장품 제조판매업 허가	35일
화장품 제조판매업 허가 갱신	20일
화장품 제조업 허가	35일
화장품 제조업허가 갱신	20일

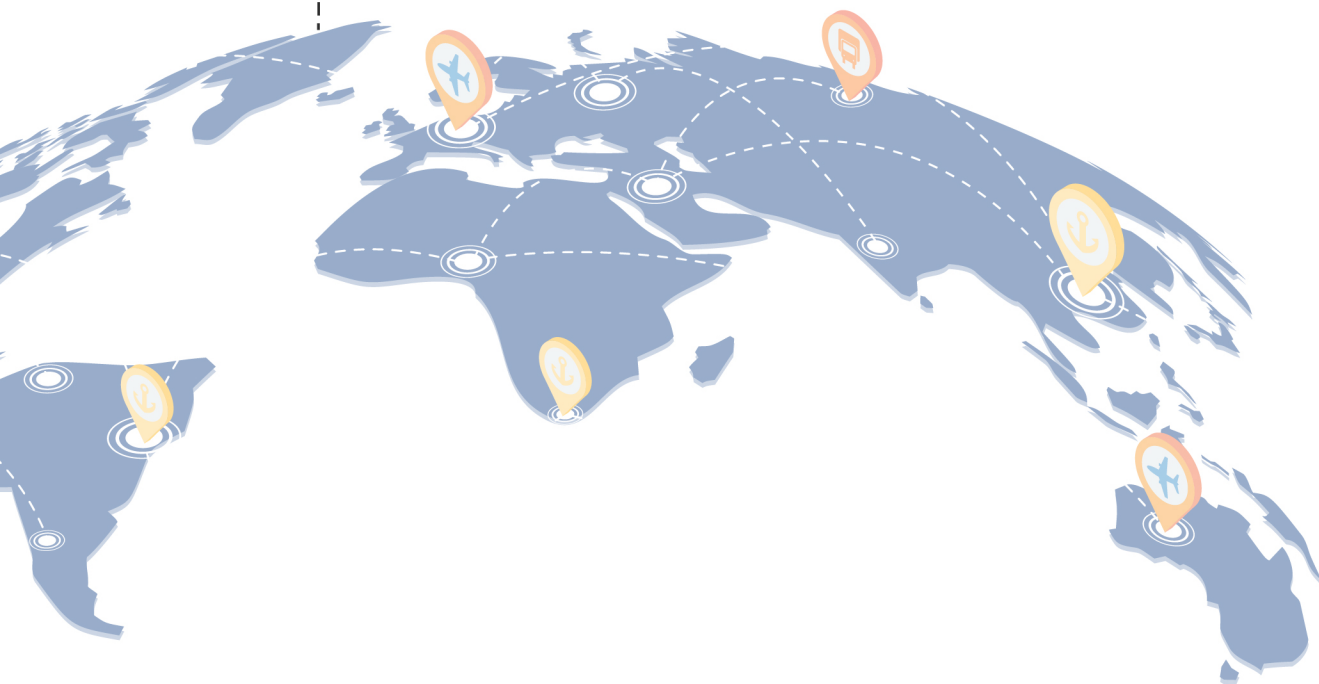
※ 자료 : 도쿄도 약사감시지도과 웹사이트

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-sinsa/syorikikan/

8장

일본의 의약부외품 수입절차 및 승인기준

일본의 의약부외품 수입 절차 개요	105
의약부외품 관련 업 허가의 표준 처리 기간	115
의약부외품, 화장품의 심사 등과 관련된 수수료	115
의약부외품 승인기준	119
화장품·의약부외품 등 홈페이지	119
의약부외품 승인제도	125
의약부외품 신청 구분	126
의약부외품 제조판매 승인 흐름	126
의약부외품 신규 유효성분·첨가제 승인 신청	127
의약부외품 전례가 있는 유효 성분·첨가제의 승인 신청	129
제품 및 원료 안전성 시험법	130

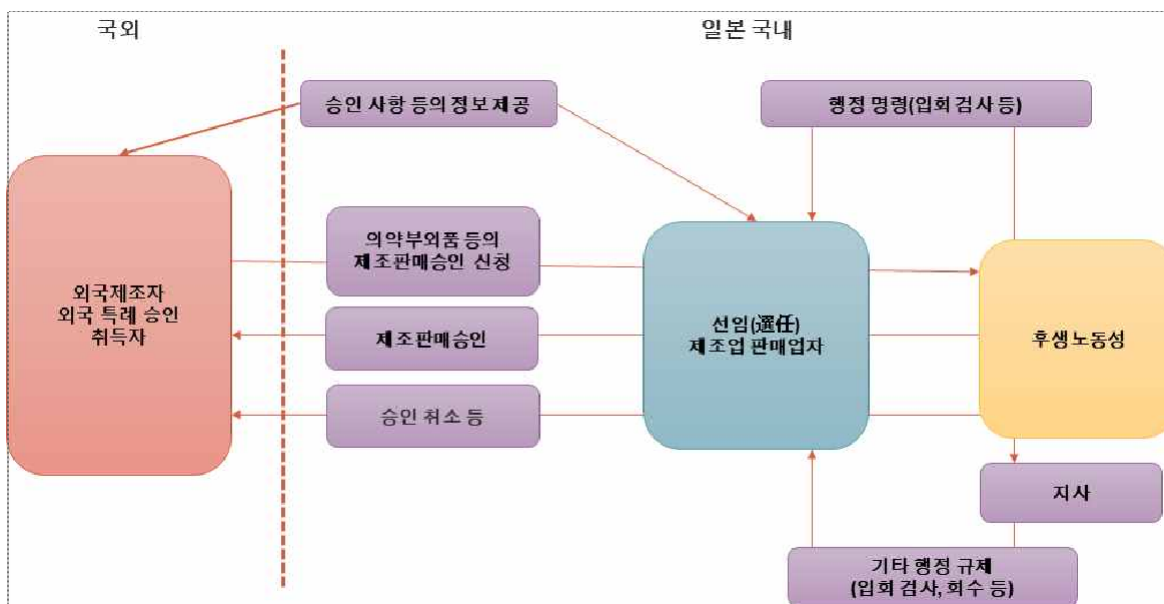


08 일본의 의약부외품 수입절차 및 승인기준

일본의 의약부외품 수입 절차 개요

- 수입한 의약부외품을 자사제품으로 스스로 시장에 출하하는 경우
 - 의약부외품을 일본 국내 시장에 출하하기 위해서는 "의약부외품 제조판매업 허가"를 취득하고, 출하하는 품목에 대해 "의약부외품 제조 판매 승인"을 받아야 함
 - 제조판매업자는 제품에 대한 시장에서의 책임자가 되어 의약부외품 제조판매 승인에 근거하여 제조된 제품의 품질이나 안전성을 확보하는 업무를 수행함
 - 또, "의약부외품 제조판매업 허가"에서는 제조 행위를 실시할 수 없기 때문에, 실제의 제조에 대해서는, 제조 판매 승인에 준거한 제조를 실시하기 위해, 필요한 허가 구분을 가지는 의약부외품 제조업자에게 제조 위탁을 하게 됨
 - 이 때 일본 국내 제조에 대해서는 의약부외품 제조업 허가를 취득한 의약부외품 제조업자에게, 해외에서의 제조에 대해서는 의약부외품 외국 제조업자 인정을 받은 제조업자에게 제조 위탁을 하게 됨
 - 의약부외품 외국 제조업자 인정에 대해서는 독립행정법인 의약품 의료기기 종합기구 (PMDA)에서 취급하며, 약 5개월이 소요됨

〈 외국 제조 의약부외품의 제조판매 승인 〉

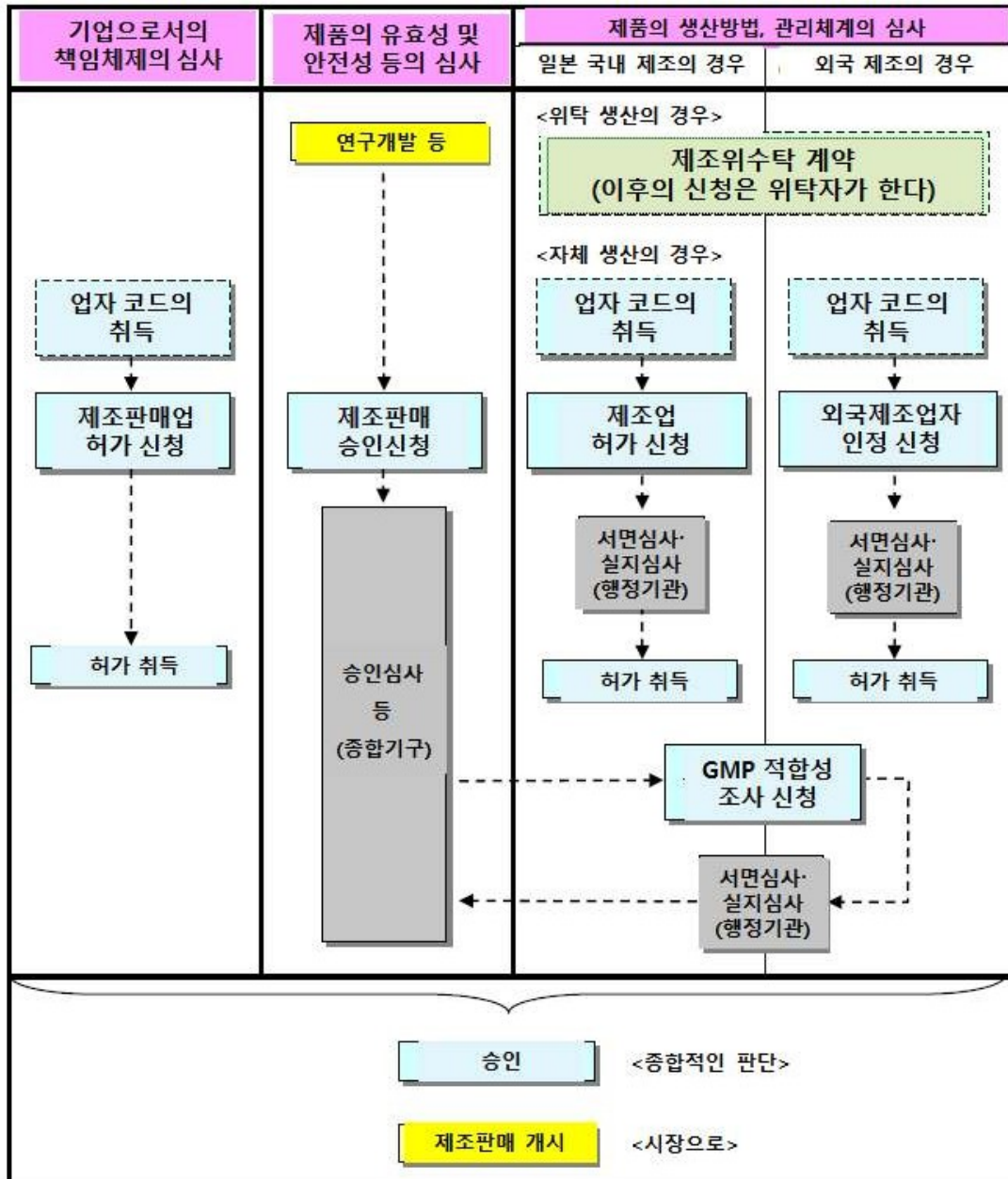


〈참고〉

의약부외품 제조판매를 하기 위한 절차

- 의약부외품 제조판매를 하기 위한 흐름도
 - 일본에서 모든 의료기기, 의약품, 의약부외품, 화장품은 후생노동성에서 관할하며, PMDA를 통해 신청/허가(승인/인증) 절차가 진행됨
 - 관할 정부기관: 후생노동성(MHLW: Ministry of Health, Labour and Welfare)
 - 인증기관: PMDA(Pharmaceuticals and Medical Devices Agency: 의약품의료기기종합기구)
 - 일본의 의약부외품 수입절차는 PMDA를 통해 신청/허가 절차가 이루어짐. 일본 후생노동성 의약생활위생국 의약품심사관리과에서는 FD 신청 사이트 (<https://web.fd-shinsei.mhlw.go.jp/notice/index.html>)를 개설하여 의약품, 의약부외품, 화장품, 의료기기, 체외진단용 의약품, 재생의료 등 제품의 승인, 허가, 인정, 등록 관계 업무를 처리하고 있음
 - 각종 신고 양식은 아래 PMDA 사이트에서 다운로드할 수 있음
<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/procedures/0004.html>
 - 일본에서 의약부외품 제조판매를 하기 위한 절차는 다음과 같음
 - (1) 업자 코드의 취득 (외국 제조업자도 PMDA를 통해 신청 필요)
 - 인정 신청 전 해당 외국 제조업자 및 제조소의 업자 코드 등록이 필요함
 - 업자 코드 등록이란 업자 코드가 부여되지 않은 의약품의 제조판매업자가 제조 판매의 승인을 신청하는 것으로, △제조판매업 허가 신청을 할 경우 또는 △의약품 제조업자가 제조업허가 신청을 할 경우에는 신청 전에 업자 코드 등록표를 도도부현의 담당과를 경유하여 후생노동성에 제출해야 함
 - 또한 외국 제조업자가 인정신청을 하는 경우에도 신청 전에 업자 코드 등록표를 PMDA의 심사 업무부 업무 제1과를 경유하여 후생노동성에 제출해야 함. 업자 코드가 부여되면, 마찬가지로 후생노동성에서 PMDA의 업무 제1과를 경유하여 신청자에게 연락해야 함
 - (2) 제조판매업 허가 신청
 - (3) 제조판매 승인 신청 (제품의 유효성 및 안전성 등에 대한 심사)
 - (4) 외국제조업자 인정 신청 (PMDA를 통해 신청하며, 의약부외품 제조능력을 후생노동성에서 인정받음)
 - (5) GMP 적합성 조사 신청
 - (6) 승인

〈의약부외품 제조판매를 하기 위한 흐름도〉



※ 자료:

PMDA 웹사이트 <https://www.pmda.go.jp/index.html>

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/foreign-mfr/0009.html>

도쿄도 약사감시지도과 웹사이트

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-sinsa/bugaihin/bugaihin_yaku/

JETRO 웹사이트

<https://www.jetro.go.jp/world/qa/04M-030009.html>

● 사전 단계

- 업자 코드 취득

- 업자 코드가 부여되지 않은 △ 의약부외품의 제조판매업자가 제조 판매 승인 신청, 제조판매업 허가 신청을 실시하는 경우 또는 △ 의약부외품의 제조업자가 제조업 허가 신청을 실시하는 경우는, 신청 전에 업자 코드 등록표를 도도부현 담당과를 경유해 후생노동성에 제출해야 함
- 부여된 업자 코드는 도도부현 담당과를 경유해 신청자에게 전달됨
- 또 의약부외품의 외국 제조업자가 인정 신청을 하는 경우에도 그 신청 전에 업자코드 등록표를 종합기구(PMDA) 심사업무부 업무 제1과를 경유하여 후생노동성 앞으로 제출해야 함. 부여된 업자 코드는 업무 제1과를 경유하여 신청자에게 전달됨
- 업자코드등록표 양식은 다음과 같음

業 者 コード 登 録 票		
業 者 コード の 別		1 申請者の業者コード 2 製造所等の業者コード
製造所等所在都道府県 (外国製造申請にあつては国名)		
申 請 者	ふりがな	
	申請者の名称	
	住所又は所在地	
	電話番号	
製 造 所 等	ふりがな	
	製造所等の名称	
	住所又は所在地	
	電話番号	
提出年月日		平成 年 月 日
業 務 の 種 別		1 製造販売 2 製造 3 修理 4 外国製造 ① 医薬品 ② 医薬部外品 ③ 化粧品 ④ 医療機器 ⑤ 体外診断用医薬品 ⑥ 再生医療等製品
備 考		

*【業者コード】
 *【付番年月日】

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏名(法人にあつては、名称)
 担当者(担当者名、連絡先電話番号及びFAX 番号)

● 기업으로서의 책임체제 심사

① 제조판매업 허가 신청

- 의약부외품을 제조 판매하는 데 있어 제품의 시장에 대한 최종책임, 품질보증 업무책임, 안전관리 업무책임을 담당하는 능력을 가지고 있는 것을 광역자치단체에 신청하여 허가를 받아야 함
- 의약부외품 제조판매업 허가 권한은 각 도도부현의 지사가 가지고 있음 (신청서는 각 도도부현의 창구에 제출)
- 의약부외품 제조판매업 허가 신청서 양식은 다음과 같으며, FD를 사용한 전자 신청이 권장되고 있음
※ FD 전자 신청 사이트 : <https://web.fd-shinsei.mhlw.go.jp/notice/index.html>
- 수수료 정보는 각 도도부현의 홈페이지를 확인하면 됨

様式第九 (第十九条、第百十四条の二、第百三十七条の二関係) TOPへ

医 薬 品
体外診断用医薬品
医 薬 部 外 品
化 粧 品
医 療 機 器
再生医療等製品

製造販売業 許可申請書

主たる機能を有する事務所の名称			
主たる機能を有する事務所の所在地			
許 可 の 種 類			
総括製造販売責任者	氏 名	資 格	
	住 所		
格条項 申請者(法人にあつては、その業務を行う役員を含む)の欠	(1)法第75条第1項の規定により許可を取り消されたこと		
	(2)法第75条の2第1項の規定により登録を取り消されたこと		
	(3)禁錮以上の刑に処せられたこと		
	(4)薬事に関する法令又はこれに基づく処分に違反したこと		
	(5)後見開始の審判を受けていること		
備 考			

医 薬 品
体外診断用医薬品
医 薬 部 外 品
化 粧 品
医 療 機 器
再生医療等製品

上記により、の製造販売業の許可を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名) ㉔

都道府県知事
保健所設置市長
特別区区长

殿

② 제조판매 승인 신청

- 의약부외품 그 자체에 대해 유효성, 안전성 등의 면에서 문제가 없음을 후생노동성에 신청하여 승인을 받아야 함. 일부 안전성이 확립되어 있는 의약부외품은 도도부현 지사의 승인을 받게 됨
- 의약부외품 제조판매 승인 권한은 후생노동대신 또는 각 도도부현의 지사가 가지고 있음 (신청서는 종합기구(PMDA) 또는 각 도도부현의 창구에 제출)
- 의약부외품 제조 판매 승인 신청서 양식은 다음과 같음

● 제품의 유효성·안전성 등의 심사

様式第二十二 (第三十八条関係)

収入
印紙

医薬品
医薬部外品
化粧品

製造販売承認申請書

[TOPへ](#)

名称	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
成分及び分量又は本質				
製 造 方 法				
用 法 及 び 用 量				
効 能 又 は 効 果				
貯蔵方法及び有効期間				
規 格 及 び 試 験 方 法				
製造販売する品目の 製造所	名 称	所 在 地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
原 薬 の 製 造 所	名 称	所 在 地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
備 考				

医薬品
上記により、医薬部外品の製造販売の承認を申請します。
化粧品
年 月 日

住 所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名) 印

厚生労働大臣 殿

都道府県知事

- 외국 제조 의약부외품 제조판매 승인 신청서 양식은 다음과 같음

様式第五十三 (第百二条関係)

収入
印紙

[TOP](#) >

医 薬 品
外国製造 医薬部外品 製造販売承認申請書
化 粧 品

名称	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
成分及び分量又は本質				
製 造 方 法				
用 法 及 び 用 量				
効 能 又 は 効 果				
貯 蔵 方 法 及 び 有 効 期 間				
規 格 及 び 試 験 方 法				
製造販売する品目の製造所	名 称	所 在 地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
原薬の製造所	名 称	所 在 地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
備 考				

医 薬 品

上記により、外国製造医薬部外品の製造販売の承認を申請します。

化 粧 品

年 月 日

住 所 邦文 _____

外国文 _____

(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 邦文 _____ ㊟又は署名

外国文 _____

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名) ㊟

厚生労働大臣 殿

- 수수료 정보(국가)는 아래와 같음
<https://tinyurl.com/munnxmn5>
- 수수료 정보(종합기구)는 아래와 같음
<https://www.pmda.go.jp/files/000236608.pdf>

● 제품 생산방법 및 관리체제 심사(일본 국내의 경우)

③ 제조업 허가 신청

- 일본 국내 업체가 의약부외품을 제조할 능력이 있음을 도도부현에 신청하고 허가를 받아야 함
- 제조업 허가 권한은 각 도도부현의 지사가 가지고 있음 (신청서는 각 도도부현의 창구에 제출)
- 의약부외품 제조업 허가 신청서 양식은 다음과 같음

様式第十二 (第二十五条、第三百三十七条の八関係) [TOPへ](#)

収 入
印 紙

医 薬 品
 医 薬 部 外 品
 化 粧 品
 再生医療等製品

製造業 許可申請書

製 造 所 の 名 称			
製 造 所 の 所 在 地			
許 可 の 区 分			
製 造 所 の 構 造 設 備 の 概 要			
管 理 者 又 は 責 任 技 術 者		氏 名	資 格
		住 所	
格 条 項 申 請 者 (法 人 に あ つ て は 、 業 務 を 行 う 役 員 を 含 む) の 欠	(1)法第75条第1項の規定により許可 を取り消されたこと		
	(2)法第75条の2第1項の規定により 登録を取り消されたこと		
	(3)禁錮以上の刑に処せられたこと		
	(4)薬事に関する法令又はこれに基づ く処分に違反したこと		
	(5)後見開始の審判を受けていること		
備 考			

上記により、
 医 薬 品
 医 薬 部 外 品
 化 粧 品
 再生医療等製品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

㊟

地方厚生局長
 都道府県知事
 保健所設置市長
 特別区区长

殿

● 제품 생산방법 및 관리체제 심사(해외의 경우)

④ 외국제조업자 인정 신청

- 외국업자가 의약부외품을 제조할 능력이 있음을 후생노동성에 신청하여 인정을 받아야 함
- 외국제조업자 인정 권한은 후생노동대신이 가지고 있음(신청서는 종합기구(PMDA) 창구에 제출)
- 의약부외품 외국 제조업자 인정 신청서 양식은 다음과 같으며, 인증에 소요되는 기간은 약 5개월임
- 의약부외품 외국제조업자 인정 신청의 상세 내용에 대해서는 다음 사이트 참조

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/foreign-mfr/0009.html>

様式第十八 (第三十五条、第三十七条の十八関係)
Form No. 18 (related to Article 35 and Article 137-18)

収入印紙
revenue stamp

医薬品
医薬部外品
再生医療等製品
drug
quasi-drug
regenerative, cellular therapy and gene therapy products

外国製造業者
認定申請書
manufacturer

製造所の名称
Name of the manufacturing establishment

製造所の所在地
Location of the manufacturing establishment

認定の区分
Accreditation categories

製造所の構造設備の概要
Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment

製造所の責任者
The person responsible for the manufacturing establishment

氏名
Name

住所
Address

申請者(法人にあつては、その業務を行う役員を含む)の欠格事項
Applicant's disqualifications including those of the officers engaged in the service in case of a corporation

(1)法第75条の4第1項の規定により認定を取り消されたこと
History of having accreditation being canceled pursuant to the provision of Article 75-4, Paragraph 1

(2)法第75条の5第1項の規定により登録を取り消されたこと
History of having registration being canceled pursuant to the provision of Article 75-5, Paragraph 1

(3)禁錮以上の刑に処せられたこと
History of a court sentence of imprisonment or a severer punishment

(4)薬事に関する法令又はこれに基づく処分に違反したこと
Violation of Japanese laws and regulations related to pharmaceutical affairs or measures taken in accordance with these laws and regulations

(5)後見開始の審判を受けていること
Having received a order for commencement of guardianship

備考
Remarks

上記により、医薬品、医薬部外品の外国製造業者の認定を申請します。
再生医療等製品 drug

I hereby apply for the accreditation of the foreign quasi-drug manufacturer indicated above.
regenerative, cellular therapy and gene therapy products

年 月 日
Year Month Day

住所
Address

邦文
Japanese

外国文
Foreign language

(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
(Location of the head office in case of a corporation)

氏名
Name

邦文
Japanese

外国文
Foreign language

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
(Name and name of its representative in case of a corporation)

厚生労働大臣 殿
To Minister of Health, Labour and Welfare

又は署名
Signature

● 제품 생산방법 및 관리체제 심사(일본 국내의 경우)

⑤ GMP 적합성 조사 신청

- 제조소가 '의약부외품의 제조관리, 품질관리의 기준'에 적합함을 광역자치단체에 신청하여 조사를 받아야 함
- GMP 적합성 조사 심사는 각 도도부현에서 실시함 (신청서는 각 도도부현의 창구에 제출)
- 의약부외품 적합성 조사 신청서 양식은 다음과 같음

様式第二十五 (第五十条関係) [TOP](#)

医 薬 品
医薬部外品 適合性調査申請書

主たる機能を有する事務所の名称		
主たる機能を有する事務所の所在地		
製造販売業の許可番号及び年月日		
調査を受けようとする製造所の名称		
調査を受けようとする製造所の所在地		
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)		
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)		
製造業の許可区分又は医薬品等外国製造業者の認定区分		
製造業の許可番号又は医薬品等外国製造業者の認定番号及び年月日		
申 請 品 目	一 般 的 名 称	
	販 売 名	
	承認申請受付番号又は承認番号	
	承認申請年月日又は承認年月日	
調 査 手 数 料 金 額		
備 考		

上記により、医薬品の適合性調査を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名) 印

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
都道府県知事 殿

의약부외품 관련 업 허가의 표준 처리 기간

- 표준 처리 기간에는 자료 미비로 인한 정정 등에 소요된 시간과 토요일, 일요일 및 공휴일은 포함되지 않음

〈 의약부외품 관련 업 허가 관련 표준 사무 처리 기간〉

구분	표준 사무처리 기간
의약부외품 제조판매업 허가(도지사 허가)	35일
의약부외품 제조판매업 허가 갱신 (도지사 허가)	20일
의약부외품 제조업 허가(도지사 허가)	35일
의약부외품 제조업 허가 갱신(도지사 허가)	20일
의약부외품 제조관리자 승인(도지사승인)	20일
의약부외품 제조소 적합성 조사(도지사 허가)	35일

※ 자료: 도쿄도 약사감시지도과 웹사이트

http://www.tokyo-eiken.go.jp/k_yakuji/i-sinsa/syorikikan/

의약부외품, 화장품의 심사 등과 관련된 수수료

- 수수료 정보(국가)는 아래와 같음
 - 의약품 등의 수수료【의약품 의료기기 등 법에 의거】医薬品等手数料【医薬品医療機器等法に基づく】
<https://tinyurl.com/munnxmn5>
- 수수료 정보(종합기구)는 아래와 같음
 - 심사 등 수수료 대면 조연 등의 수수료 審査等手数料・対面助言等の手数料について
<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/user-fees/0001.html>
<https://www.pmda.go.jp/files/000236608.pdf>

〈의약부외품, 화장품 관련 수수료〉

구분		수수료 (단위 : 엔)		
		국가	기구(심사)	기구(조사)
승인	화장품 제조판매승인 化粧品製造販売承認	21,400	66,600	-
	의약부외품 · 화장품 제조판매승인 (판매이름 변경 대체 신규) 医薬部外品・化粧品製造販売承認 (販売名変更代替新規)	21,400	37,300	-
	의약부외품 제조판매승인 (새로운 유효 성분) 医薬部外品製造販売承認 (新有効成分)	21,400	4,069,100	-
	의약부외품 제조판매승인 (새로운 용량 등) 医薬部外品製造販売承認 (新用量等)	21,400	388,300	-
	의약부외품 제조판매승인 (기타) 医薬部外品製造販売承認 (その他)	21,400	99,900	-
	의약부외품 제조 판매 일부 변경 승인 医薬部外品製造販売一部変更承認	19,700	55,900	-
	화장품 제조 판매 일부 변경 승인 化粧品製造販売一部変更承認	19,700	37,300	-
인증	의약부외품 외국 제조자 인증 (현장) 医薬部外品外国製造業者認定 (実地)		143,900	90,000
	의약부외품 외국 제조자 인증 (서면) 医薬部外品外国製造業者認定 (書面)		62,600	90,000
GMP	의약부외품 품목 허가 심사시 적합성 조사 (무균) (국내 시설) 医薬部外品品目承認審査時適合性調査 (無菌) (国内施設)		669,400	
	의약부외품 품목 허가 심사시 적합성 조사 (무균) (해외 시설) 医薬部外品品目承認審査時適合性調査 (無菌) (海外施設)		843,200	
	의약부외품 품목 허가 심사시 적합성 조사 (일반) (국내 시설) 医薬部外品品目承認審査時適合性調査 (一般) (国内施設)		486,000	
	의약부외품 품목 허가 심사시 적합성 조사 (일반) (해외 시설) 医薬部外品品目承認審査時適合性調査 (一般) (海外施設)		612,300	
	의약부외품 품목 허가 심사시 적합성 조사 (포장 · 표시 · 보관, 시험 등) (국내 시설) 医薬部外品品目承認審査時適合性調査 (包装・表示・保管、試験等) (国内施設)		91,900	
	의약부외품 품목 허가 심사시 적합성 조사 (포장 · 표시 · 보관, 시험 등) (해외 시설) 医薬部外品品目承認審査時適合性調査 (包装・表示・保管、試験等) (海外施設)		122,200	

※ 자료 : 후생노동성 FD 신청(전자 신청) 웹사이트
<https://web.f-d-shinsei.mhlw.go.jp/notice/index.html>

● 도쿄도를 기준으로 한 수수료는 다음과 같음

https://www.tmiph.metro.tokyo.lg.jp/k_yakuji/tesuryo_2/#seihan

〈제조판매업 허가 신청 수수료 (단위 : 엔)〉

신청 구분	수수료
지정 의약부외품 제조판매업 허가	128,500
지정 의약부외품 이외의 의약부외품 제조판매업 허가	57,400
화장품 제조판매업 허가	57,400

〈제조판매업 허가 갱신 신청 수수료 (단위 : 엔)〉

신청 구분	수수료
지정 의약부외품 제조판매업 갱신	112,800
지정 의약부외품 이외의 의약부외품 제조판매업 갱신	46,100
화장품 제조판매업 갱신	46,100

〈의약부외품의 승인 신청 관련 수수료 (단위 : 엔)〉

신청 구분	수수료
의약부외품 승인 신청	51,100
의약부외품 승인 사항 일부 변경 승인 신청	22,400

〈제조업 허가 신청 수수료 (단위 : 엔)〉

	신청 구분	수수료
의약부외품	무균 의약부외품조업 (규칙 제26조제2항제1호) 허가	43,700
	일반 의약부외품 제조업 (규칙 제26조제2항제2호) 허가	39,000
	포장·표시·보관 의약부외품 제조업 (규칙 제26조제2항제3호) 허가	32,800
화장품	일반 화장품 제조 (규칙 제26조제3항제1호) 허가	39,000
	포장·표시·보관 화장품 제조업 (규칙 제26조제3항제2호) 허가	32,800

〈제조업 허가 갱신 수수료 (단위 : 엔)〉

	신청 구분	수수료
의약부외품	무균 의약부외품 제조업 갱신	25,600
	일반 의약부외품 제조업 갱신	25,600
	포장·표시·보관 의약부외품 제조업 갱신	23,600
화장품	일반 화장품 제조업 갱신	25,600
	포장·표시·보관 화장품 제조업 갱신	23,600

〈제조업의 구분 변경 및 추가 허가 신청 수수료 (단위 : 엔)〉

	신청 구분	수수료
의약부외품	무균 의약부외품 제조업 허가 구분	38,300
	일반 의약부외품 제조업 허가 구분	34,900
	포장·표시·보관 의약부외품 제조업 허가 구분	30,100
화장품	일반 화장품 제조업 허가 구분	34,900
	포장·표시·보관 화장품 제조업 허가 구분	30,100

〈의약부외품의 적합성 조사 수수료 (단위 : 엔)〉

	신청 구분		수수료
처음	무균 의약부외품 제조업의 허가 구분에 관한 것		73,600
	일반 의약부외품 제조업의 허가 구분에 관한 것		54,500
	포장·표시·보관 의약부외품 제조업의 허가 구분에 관한 것		32,600
	의약부외품의 외부시험기관에 관한 것		32,600
정기	무균 의약부외품 제조업의 허가 구분에 관한 것	기본	129,200
		품목	2,050
	일반의약부외품제조업의 허가 구분에 관한 것	기본	99,200
		품목	1,020
	포장·표시·보관 의약부외품 제조업의 허가 구분에 관한 것	기본	57,900
		품목	340
	의약부외품의 외부시험기관에 관한 것	기본	57,900
		품목	340

의약부외품 승인기준

- 일본에서 의약부외품을 시장에 업으로서 출하(제조판매)하는 것은 「의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률」(의약품의료기기등법)로 규제되어 있어 규제 당국(후생노동성 및 각 도도부현)의 허가·승인을 받아야 함

– 1994년6월2일 후생성령 고시 제194호에 의거하여 일부 퍼머넌트·웨이브용제, 일부 약용 치약류 등의 승인에 관한 권한이 도도부현 지사에게 위임되어 있음

※ 자료: 의약품 등 외국 제조자의 인정 신청에 대해 (医薬品等外国製造業者の認定申請について)

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/foreign-mfr/0009.html>

광역자치단체 지사의 승인에 관한 의약부외품 (都道府県知事の承認に係る医薬部外品)

https://www.mhlw.go.jp/web/t_doc?dataId=81018010&dataType=0&pageNo=1

화장품·의약부외품 등 홈페이지 (化粧品・医薬部外品等ホームページ)

https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou_iryuu/iyakuhin/keshouhin/index.html

〈 의약부외품 기준, 관련 통지 〉

- 「의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률 제2조제2항제3호의 규정에 따라 후생노동대신이 지정하는 의약부외품」(2009년 2월 6일 후생노동성 고시 제25호)
「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第二条第二項第三号の規定に基づき厚生労働大臣が指定する医薬部外品」(平成21年2月6日厚生労働省告示第25号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000500888.pdf>
- 「도도부현 지사의 승인에 관한 의약부외품」(1994년 6월 2일 후생성 고시 제194호)
「都道府県知事の承認に係る医薬部外品」(平成6年6月2日厚生省告示第194号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000500876.pdf>
- 「도도부현 지사의 승인과 관련된 의약부외품의 일부를 개정하는 건에 대하여」(2021년6월28일 약생발0628제1호)
「都道府県知事の承認に係る医薬部外品の一部を改正する件について」(令和3年6月28日薬生発 0628第1号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000798131.pdf>
- 「의약부외품 등의 승인 신청에 대하여」(2014년 11월 21일 약식발 1121 제7호)
「医薬部外品等の承認申請について」(平成26年11月21日薬食発1121第7号)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-lyakushokuhinkyoku/syounin_sinsei.pdf
- 「의약부외품 승인 신청 시 유의해야 할 사항에 대하여」(2014년 11월 21일 약식심사발 1121 제15호)
「医薬部外品の承認申請に際し留意すべき事項について」(平成26年11月21日薬食審査発1121第15号)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-lyakushokuhinkyoku/syoinin_ryuui.pdf
- 「의약부외품 제조판매 승인 신청에 관한 질의응답집(Q&A)에 대하여(1)」(2014년 11월 25일 사무 연락)
「医薬部外品の製造販売承認申請に関する質疑応答集(Q&A)について(その1)」
(平成26年 11月25日事務連絡)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-lyakushokuhinkyoku/syoinin_QA1.pdf

- 「의약부외품 제조판매 승인 신청에 관한 질의응답집(Q&A)에 대하여(2)」(2015년 8월 26일 사무 연락)
「医薬部外品の製造販売承認申請に関する質疑応答集 (Q&A) について (その2)」
(平成27年 8月26日事務連絡)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-Iyakushokuhinkyoku/syonin_QA2.pdf
- 「의약부외품 승인기준 등의 취급에 관한 질의응답집(Q&A)에 대하여」(2021년6월28일 사무연락)
「医薬部外品の承認基準等の取扱いに関する質疑応答集 (Q & A) について」(令和3年6月28日事務連絡)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000797742.pdf>
- 「의약부외품 제조판매 승인 신청 및 화장품 기준 개정 요청에 첨부하는 자료에 관한 질의응답 집(Q&A)에 대하여」(2018년 3월 29일 사무연락)
「医薬部外品の製造販売承認申請及び化粧品基準改正要請に添付する資料に関する質疑応答集(Q&A) について」(平成30年3月29日事務連絡)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000557092.pdf>
- 「의약부외품 제조판매 승인 신청 및 화장품 기준 개정 요청에 첨부하는 자료에 관한 질의응답 집(Q&A)에 대하여(2)」(2019년10월15일 사무연락)
「医薬部外品の製造販売承認申請及び化粧品基準改正要請に添付する資料に関する質疑応答集 (Q&A) について (その2)」(令和元年10月15日事務連絡)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000557093.pdf>
- 「의약부외품 등의 제조판매 승인 신청 시 기재정비 체크리스트 이용에 대하여」(2017년 2월 15일 사무연락)
「医薬部外品等の製造販売承認申請時における記載整備チェックリストの利用について」
(平成29年2月15日事務連絡)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000557094.pdf>
- 「의약부외품의 제조판매승인신청 목업에 대하여」(2019년7월8일사무연락)
「医薬部外品の製造販売承認申請モックアップについて」(令和元年7月8日事務連絡)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000557095.pdf>

=====

〈 의약부외품 원료규격 기준, 관련 통지 〉

- 「의약부외품 원료규격 2021에 대하여」(2021년3월25일 약생발0325제1호 후생노동성 의약·생활위 생국장통지)
「医薬部外品原料規格2021について」(令和3年3月25日薬生発0325第1号厚生労働省医薬・生活衛生局長通知)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000839905.pdf>
- 「의약부외품 원료규격 개정에 따른 의약부외품 등의 제조판매승인신청 등의 취급에 대하여」(2021년3월25일 약생약심발0325제4호 후생노동성 의약·생활위생국 의약품심사관리과장 통지)
「医薬部外品原料規格の改正に伴う医薬部外品等の製造販売承認申請等の取扱いについて」
(令和3年3月25日薬生薬審発0325第4号厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長通知)
<https://www.mhlw.go.jp/content/bugaihinsyouninshinseinotoriatsukai.pdf>

- 「의약부외품 원료규격 2021의 정오표 송부에 대하여」(2021년10월18일 사무연락)
「医薬部外品原料規格2021 の正誤表の送付について」(令和3年10月18日事務連絡)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000844287.pdf>
- 「의약부외품 원료 규격 2021」(정정 반영판)
「医薬部外品原料規格2021」(訂正反映版)
<https://www.mhlw.go.jp/content/001455270.pdf>

● **의약부외품의 제조판매승인을 원활하게 실시하기 위하여 아래와 같이 승인기준이 정해져 있음**

－ 염모제

- 「염모제 제조판매 승인기준에 대하여」(2021년6월28일 약생발0628제7호)
「染毛剤製造販売承認基準について」(令和3年6月28日薬生発0628第7号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000797785.pdf>
- 「염모제 제조판매 승인기준의 영문 번역에 대하여」(2021년9월30일 사무연락:The Standards for Marketing Approval of Hair Coloring Agents)
「染毛剤製造販売承認基準の英訳について」
(令和3年9月30日事務連絡 : The Standards for Marketing Approval of Hair Coloring Agents)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000836279.pdf>
- 「염모제 제조판매승인신청서 작성상의 유의점 등에 대하여」(2021년6월28일 약생약심발0628제7호)
「染毛剤製造販売承認申請書作成上の留意点等について」(令和3年6月28日薬生薬審発0628第7号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000797820.pdf>
- 「염모제 첨가물 리스트에 대하여」(2021년9월30일 약생약심발0930제3호)
「染毛剤添加物リストについて」(令和3年9月30日薬生薬審発0930第3号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000836280.pdf>

－ 퍼머넌트·웨이브용제

- 「퍼머넌트 웨이브용제 제조판매 승인기준에 대하여」(2021년6월28일 약생발0628제10호)
「パーマネント・ウェーブ用剤製造販売承認基準について」(令和3年6月28日薬生発0628第10号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000797744.pdf>
- 「퍼머넌트 웨이브용제 제조판매 승인기준의 영문 번역에 대하여」(2021년9월30일 사무연락:The Standards for Marketing Approval of Permanent Wave Agents)
「パーマネント・ウェーブ用剤製造販売承認基準の英訳について」
(令和3年9月30日事務連絡 : The Standards for Marketing Approval of Permanent Wave Agents)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000836281.pdf>

- 「퍼머넌트 웨이브용제 제조판매 승인신청서 작성상의 유의점 등에 대하여」
(2021년6월28일 약생약심발0628제10호)
「パーマメント・ウェーブ用剤製造販売承認申請書作成上の留意点等について」
(令和3年6月28日薬生薬審発0628第10号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000797784.pdf>
- 「퍼머넌트 웨이브용제 첨가물 리스트에 대하여」(2021년9월30일 약생약심발0930제5호)
「パーマメント・ウェーブ用剤添加物リストについて」(令和3年9月30日薬生薬審発0930第5号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000836282.pdf>

- 약용 치약류

- 「약용 치약류 제조판매 승인기준에 대하여」(2021년6월28일 약생발0628제13호)
「薬用歯みがき類製造販売承認基準について」(令和3年6月28日薬生発0628第13号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000797783.pdf>
- 「약용 치약류 제조판매 승인신청서 작성상의 유의점 등에 대하여」(2021년6월28일 약생약심발0628 제13호)
「薬用歯みがき類製造販売承認申請書作成上の留意点等について」(令和3年6月28日薬生薬審発 0628 第13号)
<https://www.mhlw.go.jp/content/000797738.pdf>

- 욕용제

- 「욕용제 제조 판매 승인 기준에 대하여」(2015년 3월 25일 약식발 0325 제39호)
「浴用剤製造販売承認基準について」(平成27年3月25日薬食発0325第39号)
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-lyakushokuhinkyoku/yokuyou.pdf>
- 욕용제 제조판매 승인기준 (영문판 The Standards for Marketing Approval of Bath Additives)
浴用剤製造販売承認基準 (英文版: The Standards for Marketing Approval of Bath Additives)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-lyakushokuhinkyoku/yokuyou_e.pdf
- 「욕용제 제조판매 승인신청서 작성상의 유의점 등에 대하여」(2015년 3월 25일 약식심사발 0325 제18호)
「浴用剤製造販売承認申請書作成上の留意点等について」(平成27年3月25日薬食審査発0325第18号)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-lyakushokuhinkyoku/yokuyou_ryuui.pdf

- 신지정 의약부외품

- 「신지정 의약부외품의 제조(수입) 승인기준 등에 대하여」(1999년 03월 12일 의약발 제283호)
「新指定医薬部外品の製造(輸入)承認基準等について」(平成11年03月12日医薬発第283号)
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-lyakushokuhinkyoku/sinsitei.pdf>

- 「신지정 의약부외품의 제조판매 승인기준 일부 개정에 대하여」(2017년 03월 28일 약생발 0328 제10호)
「新指定医薬部外品の製造販売承認基準の一部改正について」(平成29年03月28日薬生発0328第10号)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-iyakushokuhinkyoku/0328_10.pdf
- 「신지정 의약부외품의 제조판매 승인사무 취급에 대하여」의 일부 개정에 대하여 (2017년 03월 31일 약생약심발 0331제23호)
「新指定医薬部外品の製造販売承認事務の取扱いについて」の一部改正について
(平成29年03月31日薬生薬審発0331第23号)
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-iyakushokuhinkyoku/0331-23.pdf>
- 「신지정 의약부외품의 제조판매 승인사무 취급에 관한 질의응답집(Q&A)에 대하여」(2017년 03월 31일 사무연락)
「新指定医薬部外品の製造販売承認事務の取扱いに関する質疑応答集(Q&A)について」
(平成29年03月31日事務連絡)
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-iyakushokuhinkyoku/290331QA.pdf>

－ 약용 샴푸, 린스

- 「약용 샴푸 및 약용 린스의 승인 심사와 관련된 유의사항에 대하여」(2014년 5월 2일 약식 심사 발 0502 제1호)
「薬用シャンプー及び薬用リンスの承認審査に係る留意事項について」
(平成26年5月2日薬食審査発0502第1号)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-iyakushokuhinkyoku/yakuyous_syounin.pdf
- 「약용 샴푸 및 약용 린스 제조 판매 승인 신청서 작성상의 유의점 등에 대하여」(2014년 5월 2일 약식 심사발 0502호 4호)
「薬用シャンプー及び薬用リンス製造販売承認申請書作成上の留意点等について」
(平成26年5月2日薬食審査発0502号4号)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-iyakushokuhinkyoku/yakuyous_syounin.pdf

－ 약용 비누

- 「약용 비누의 승인 심사에 관한 유의 사항에 대하여」(2018년 3월 29일 약생약심발 0329 제13호)
「薬用石けんの承認審査に係る留意事項について」(平成30年3月29日薬生薬審発0329第13号)
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-iyakushokuhinkyoku/0000201241.pdf>
- 「약용 비누 제조 판매 승인 신청서 작성상의 유의점 등에 대하여」(2018년 3월 29일 약생약심발 0329 제15호)
「薬用石けん製造販売承認申請書作成上の留意点等について」(平成30年3月29日薬生薬審発0329第15号)
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-iyakushokuhinkyoku/0000201244.pdf>

- 기타

- 「이른바 약용화장품 중의 유효성분 리스트에 대하여」(2008년 12월 25일 약식심사발 제1225001호)
「いわゆる薬用化粧品中の有効成分リストについて」(平成20年12月25日薬食審査発第1225001号)
https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-11120000-Iyakushokuhinkyoku/yakuyou_kounou_1.pdf

의약부외품 승인제도

● 약기법 제2조 제2항의 의약부외품 종류는 아래와 같음

- 위장 불편감을 개선하는 것을 목적으로 하는 제품
- 코골이 방지약
- 위생용으로 사용되는 면류(종이솜 포함)
- 칼슘을 주된 유효성분으로 하는 보건의약(제19호에 해당하는 것은 제외)
- 가글약
- 건위약(제1호 및 제27호에 해당하는 것은 제외)
- 구강·인후용 약(제20호에 해당하는 것은 제외)
- 콘택트렌즈 착용용 약제
- 살균·소독제(제15호에 해당하는 것은 제외)
- 동상, 균열(긁어진 피부) 치료제(제24호에 해당하는 것은 제외)
- 설사나 배변을 촉진하는 약제
- 소화약(제27호에 해당하는 것은 제외)
- 자양강장, 허약 체질 개선 및 영양 보급을 목적으로 하는 제품
- 생약을 주된 유효성분으로 하는 보건의약
- 찰과상, 절상, 자상, 긁힌 상처, 물집, 상처 부위 등의 소독 또는 보호를 목적으로 하는 제품
- 장의 기능을 조절하는 약제(제27호에 해당하는 것은 제외)
- 염모제(염색약)
- 소프트 콘택트렌즈용 소독제
- 육체 피로 시 또는 중장년기 등의 비타민이나 칼슘 보급을 목적으로 하는 제품
- 인후 불편감 개선을 목적으로 하는 제품
- 퍼머넌트 웨이브용 제제
- 코막힘 개선제(외용제에 한함)
- 비타민을 함유한 보건의약(제13호 및 제19호에 해당하는 것은 제외)
- 트임, 균열, 땀띠, 짓무름, 티눈, 굳은살, 손발 트거나 거칠어짐 등의 개선을 목적으로 하는 제품
- 의약품, 의료기기 등의 품질·유효성·안전성 확보법 제2조 제3항에 규정된 사용 목적 외에도 여드름, 피부 거칠어짐, 접촉성 피부염, 동상 등의 예방 또는 피부 및 구강의 살균·소독을 함께 목적으로 하는 제품
- 입욕제
- 제6호(건위약), 제12호(소화약) 또는 제16호(장약)에 해당하는 것 중, 두 가지 이상에 해당하는 제품
- 이 밖에 신규 지정·신규 범위의 의약부외품이 있음

● 의약부외품은 제품 별로 제조 판매 허가를 받아야 함

● 의약부외품은 원래 후생노동성 장관이 허가했는데, 의약부외품 일부에 대해 허가 기준이 만들어지면서 의약부외품은 광역자치단체 지사에게 허가 권한이 위임되었음

- 이들 의약부외품에 대한 제조판매승인 기준이 있으며, 그 기준에는 유효 성분 종류, 배합 농도 및 그 조합, 배합 가능한 첨가물 리스트가 등재되어 있음

- 기준 외 유효 성분 종류 및 기준 외 유효 성분 배합 농도, 조합이 포함된 의약부외품은, 후생노동성 장관(PMDA)에게 신청해야 함
- 기준 이외 첨가물이 배합된 품목의 경우, 광역지방자치단체 지사에게 신청을 해야 하는데, 사용 전례 등이 없는 경우에는 신청 후에 후생노동성과 협의할 필요가 있음

의약부외품 신청 구분

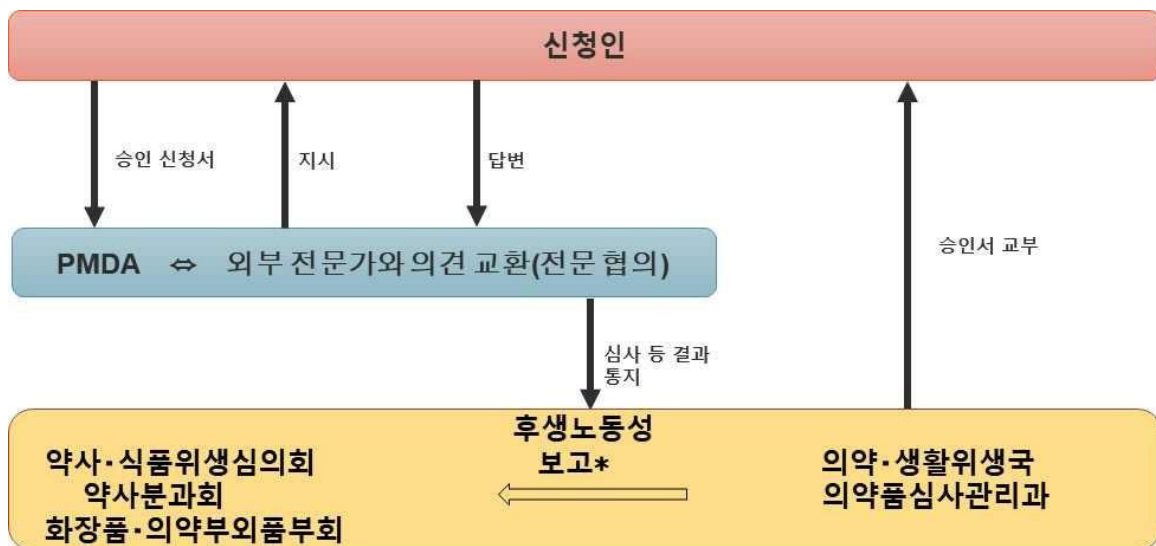
- 아래 표는 의약부외품 신청의 종류를 구분해 놓은 것임

신청 구분	정의
구분(1) 신규 유효 성분 함유 의약부외품	기존 승인 의약부외품과 유효 성분이 다르거나 적용 방법이 분명히 다른 의약부외품
구분(2)-1 신규 효능 의약부외품	기존 승인 의약부외품과 유효 성분은 같으나 효능·효과가 다른 의약부외품
구분(2)-2 신규 제형 의약부외품	기존 승인 의약부외품과 유효 성분은 같으나 제형이 다른 의약부외품
구분(2)-3 신규 함량 의약부외품	기존 승인 의약부외품과 유효 성분은 같으나 배합량이 다른 의약부외품
구분(2)-4 신규 배합 의약부외품	기존 승인 의약부외품과 유효 성분 및 그 배합량은 같으나, 기존 승인 의약부외품과 유효 성분 조합이 다른 의약부외품
구분(2)-5 신규 용법 의약부외품	기존 승인 의약부외품과 유효 성분은 같으나 용법이 다른 의약부외품
구분(3) 신규 첨가물 함유 의약부외품	사용 전례가 없는 첨가물을 배합하거나 사용 전례가 있는 첨가물이라 하더라도 전례보다 많은 양이 배합되는 등의 의약부외품
구분(4) 유사 의약부외품	기존 승인 품목과 같지는 않으나, 새로이 유효성, 안전성에 관한 시험을 하지 않아도, 기존 승인 품목과 동일성이 있는 것에 해당된다고 판단된 의약부외품
구분(5)-1 동일 의약부외품	기존 승인 의약부외품과 유효 성분 및 그 배합량, 유효 성분의 조합, 효능·효과, 용법·용량 및 제형이 같은 의약부외품, 또는 의약부외품의 각종 제조판매승인 기준에 적합한 의약부외품

의약부외품 제조판매 승인 흐름

- 신청인은 PMDA(의약품 의료기기 종합기구)에 신청서를 제출함
- 담당관과 분석, 약리, 임상 전문가가 신청 자료를 심사하여 의문점 조회 및 추가 정보 제공 등의 지시를 신청자에게 하고 신청자는 그 지시에 대응함

- 이 과정을 반복한 후 심사가 종료되면 PMDA는 후생노동성에 심사 결과를 통지함
- 그 후 후생노동성은, 약사·식품위생심의회에 자문·답신을 하거나, 필요할 경우 보고를 함
- 이 절차가 끝나면 허가서가 교부되는데, 기간이 몇 년 정도 걸리므로 현재로서는 조금이라도 심사 기간을 단축하기 위해 PMDA가 사전 개발 상담하는 자리를 만들어서 거기서 논점을 정리한 후에 신청하는 시스템이 마련되어 있음



* 신규 의약부외품의 경우 「자문⇔답신」이 이루어지므로 심의를 하게 된다.

의약부외품 신규 유효성분·첨가제 승인 신청

● 첨부 자료의 개요

- ① 표지(판매명칭, 신청인명, 신청일 등)
- ② 개요 설명표(2014년 11월 21일 약식(藥食)심사발 1121 제15호 과장통지 별지양식 참조)
- ③ 승인 신청서(사본)
- ④ 사용시 주의사항(안)
- ⑤ 제품 이미지(안) (용기, 패키지 사진, 제품 내용물 사진 등(원칙적으로, 신청구분(1)의 경우))
- ⑥ 증명서류(GLP 관련서류, 공동 개발에 관한 계약서(사본) 등)
- ⑦ 시험시설 관련 자료
- ⑧ 시험 실시자의 이력 관련 자료
- ⑨ 승인 신청서 첨부자료 “자료 개요”
- ⑩ 첨부 자료 리스트
- ⑪ 첨부 자료(2014년 11월 21일 약식발 1121 제7호국장통지(별표2)에서 정한 자료)
 - 가. 기원 또는 발견의 경위 및 외국 사용 현황 등에 관한 자료
 - 나. 물리적 화학적 성질 및 규격 및 시험 방법 등에 관한 자료

다. 안정성에 관한 자료

라. 안전성에 관한 자료

마. 효능·효과에 관한 자료

⑫ 기타 자료(참고문헌(피어리뷰된 것) 사본 등)

- 유효 성분 첨부 자료

- 가. 기원 또는 발견의 경위 및 외국 사용 현황 등에 관한 자료

- : ①기원 또는 발견의 경위(원료), ②외국의 사용 현황(원료), ③특성 및 다른 의약부외품과 비교 검토 등(원료 및 제제)

- 나. 물리적 화학적 성질 및 규격 및 시험 방법 등에 관한 자료

- : ① 구조 결정(원료), ②물리적 화학적 성질 등(원료), ③규격 및 시험 방법(원료 및 제제)

- 다. 안정성에 관한 자료

- : ① 장기 보존 시험, ②가혹 시험, ③가속 시험(원료 및 제제)

- 라. 안전성에 관한 자료

- : 【원료】 ①단회 투여 독성, ②반복 투여 독성, ③유전 독성, ④발암성, ⑤생식 발생 독성, ⑥ 국소 자극성, ⑦피부 감작성, ⑧광 안전성, ⑨흡수·분포·대사·배설, ⑩사람 패치

- : 【제제】 ⑪사람에 대한 장기 투여 시험

- 마. 효능·효과에 관한 자료

- : ①효능·효과를 뒷받침하는 기초 시험(원료 및 제제), ②사람에 대한 사용 성적(제제)

- 첨가물 첨부 자료

- 가~다

- 라 자료 : ①, ③, ⑥의 일부(적용 부위 등에 따라), ⑦, ⑧, ⑨(전신 이동이 인정되는 경우), ⑩(원료, 제제)

- * 자외선 흡수제, 방부제는 ②, ⑤를 첨부해야 함

의약부외품 전례가 있는 유효 성분·첨가제의 승인 신청

● 신청 구분5-(1)와 신청 구분4의 차이

- 구분(5)-1에는 기존 승인 의약부외품과 유효 성분(규격, 배합량, 조합 포함), 효능·효과, 용법·용량 및 제형이 동일한 의약부외품, 또는 의약부외품의 각종 제조판매승인 기준에 적합한 의약부외품이 해당됨. 그 이외 품목 가운데, 전례와 동일성이 있는 것은 모두 구분(4)에 해당됨

● 첨부 자료(제제)

- 규격 및 시험 방법 관련 자료(3로트, n = 3)
- 가속시험 관련 자료(40℃, RH75%, 6개월) 또는 장기 보존 시험 관련 자료(실온, 3년)
- 안정성 시험은, 원칙적으로 신청 시 첨부할 필요는 없으나, 평가를 실시한 후 자료를 보관할 것
- 안정성을 담보하지 못하면, 사용 기한을 표시해야 함

● 약용화장품(승인 전례 확인 방법)

- 유효 성분 리스트 : 약용화장품의 유효 성분 배합량 등은 “이른바 약용화장품 중 유효 성분 리스트”(2008년 12월 25일 약식심사발 제1225001호 과장 통지)를 참고할 수 있음. 유효 성분의 조합을 고려한 것은 아니므로, 조합까지 고려한 신청 구분은 간이 상 담을 통해 확인할 것
- 첨가물 리스트 : 첨가물 배합량 등의 경우, “의약부외품 첨가물 리스트”(2008년 3월 27일 약식심사발 제0327004호 과장 통지 및 사무 연락, 2008년 11월 20일 사무 연락, 2021년 3월 25일 약생약심(藥生藥審)발 0325 제7호 과장 통지)를 참고할 수 있다.
- 첨가물 규격집 : 2017년 12월 6일 약기반(藥機般)발 제171206001호 PMDA 통지를 참고할 수 있음. 배합의 경우, 사용 전례를 제시해야 함

● 승인 기준이 있는 의약부외품

- 염모제 제조판매승인 기준 : 염모, 탈염 및 탈색 효능을 소구한 두발용 외용제.
- 퍼머넌트·웨이브용제 제조판매승인 기준 : 「모발에 웨이브를 만들고 유지한다」, 「파 상모, 축모 또는 웨이브 모발을 펴주고 유지한다」 효능·효과를 소구한 두발용 외용제
- 약용 치약류 제조판매승인 기준 : 약용 치약류의 효능·효과를 소구한 구강용 외용제
- 목욕용제 제조판매승인 기준 : 목욕용제에 관한 효능·효과를 소구한 외용제 중, 기준에 정한 성분이 유효 성분인 경우에는 이 기준이 적용됨

* 신규 지정 및 신규 범위 의약부외품도 승인 기준이 별도로 있음

● 각 기준에 정한 내용

- 유효 성분의 종류·조합, 유효 성분 분량, 유효 성분 규격, 첨가제 종류·규격·분량 등

● 신청할 곳

- 승인 기준이 적용되는 4종류의 의약부외품은, 승인 권한자가 광역지방자치단체 지사이므로, 제조판매승인 신청서를 광역지방자치단체 담당 창구에 제출함. 단, 유효 성분 중 기준 외 성분이 사용된 경우, 승인 권한자가 후생노동성 장관이므로, 신청서는 PMDA에 제출함

- **광역지방자치단체에 신청할 경우의 유의점**

- 도교도는 신청 시 신청 품목 샘플을 제공해야 함. 신청서 제품 규격에 따라 시험을 실시하여 시험법의 타당성을 검증하기 위해서임

제품 및 원료 안전성 시험법

- **대체법 현황 : 후생노동성에서 가이드선 통지가 나와 있는 것은 다음과 같음**

- in vitro 피부 자극성 평가 체계
- in vitro 단회 투여 독성 평가 체계
- 안 자극성(BCOP, ICE, STE, RhCE)
- 피부 감작성(LLNA, LLNA:DA, LLNA:BrdU-ELISA, in vitro 조합 평가)
- 광 독성(3T3-NRU)
- in vitro 경피 흡수 시험

※ 단, 위의 시험법이 단독으로 동물 실험을 대체할 수 있는 것은 아니며, 또한 시험법에 따라서는 여러 가지 평가법을 조합하여 평가하도록 되어 있음

- in silico 독성 평가

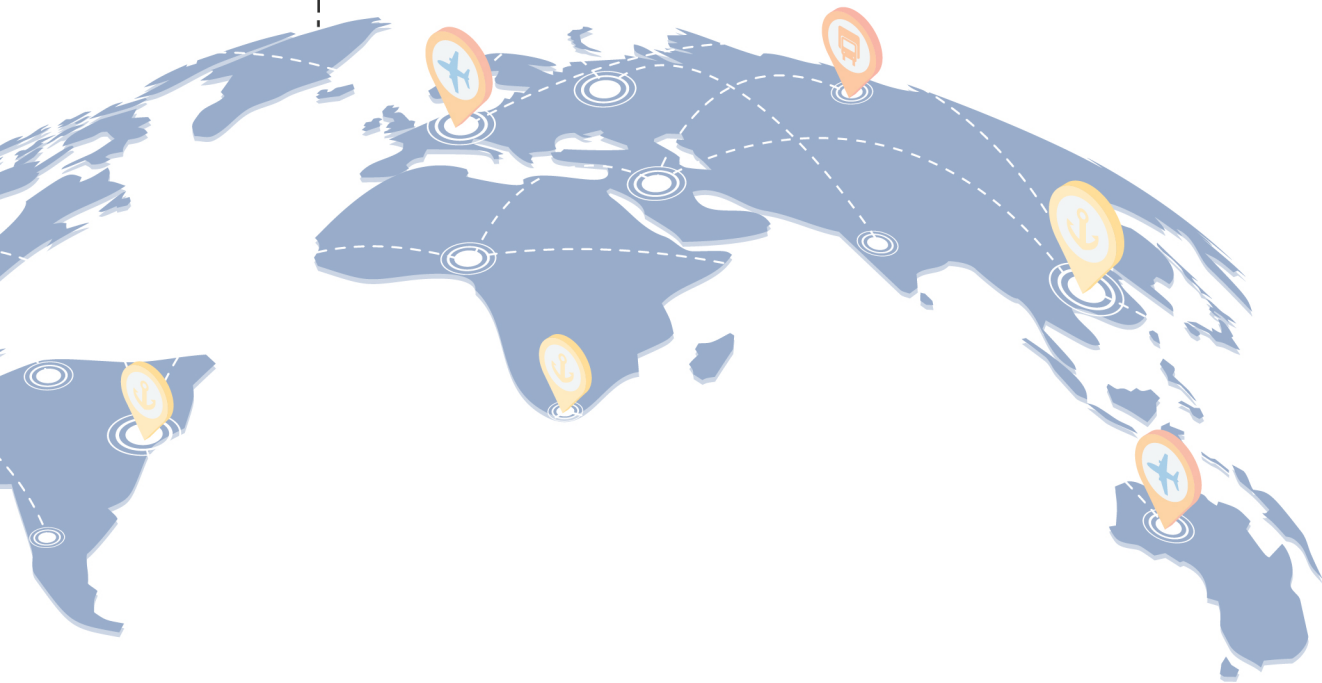
※ in vitro의 인간 및 동물 조직을 사용한 시험법에 더하여, 컴퓨터로 독성을 예측하는 in silico 독성 평가법이 국내외에서 진전되고 있으며 화장품 분야에서도 응용이 진행되고 있음

9장

사후 감사

법 위반시 처벌 규정
회수 정보 공개

131
131



09 사후 감사

법 위반시 처벌 규정

- 법 위반시 처벌 규정은 『의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률』 제17장 벌칙(제83조~제91조)에 기술되어 있음

https://elaws.e-gov.go.jp/search/elawsSearch/elaws_search/lsg0500/detail?lawId=335AC0000000145

회수 정보 공개

- 최근 3개년의 의약품, 의료기기, 재생의료 등 제품, 의약부외품 및 화장품의 회수에 관한 정보는 『의약품 의료기기 종합기구(PMDA)』 홈페이지에서 검색할 수 있음
 - 화장품은 주로 클래스 3(class III)으로 분류되며, 클래스 2(class II)에는 의약품, 의약부외품이 주로 있으나, 화장품도 일부 있음

〈참고〉

등급 분류(클래스)에 대하여

- 등급 분류
 - 등급 분류란 회수된 제품에 의해 야기되는 건강에 대한 위험의 정도에 따라 개별 회수마다 I, II 또는 III의 숫자를 할당하는 것을 말함

클래스 I	해당 제품의 사용 등이 심각한 건강피해 또는 사망의 원인이 될 수 있는 상황을 말함
클래스 II	해당 제품의 사용 등이 일시적 또는 의학적으로 치유 가능한 건강피해의 원인이 될 가능성이 있는 상황 또는 해당 제품의 사용 등에 의한 심각한 건강피해의 우려는 우선 생각할 수 없는 상황을 말함
클래스 III	해당 제품의 사용 등이 건강 피해의 원인이 된다고는 우선 생각할 수 없는 상황을 말함

※ 자료:

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/calling-attention/recall-info/0002.html>

● 공개되는 정보 항목은 다음과 같음

- 일반 명칭 및 판매명
- 대상 로트, 수량 및 출하 시기
- 제조판매업자 등 명칭
- 회수 이유
- 우려되는 구체적인 건강 피해
- 회수 개시 년월일
- 효능·효과 또는 용도 등
- 담당자 연락처 등

〈참고〉

화장품 회수 이유

- 클래스 III : 화장품 회수 이유
 - 해당 제품에 대한 출하 시 시험에서는 사내 규격을 충족하였으나, 펌프 불량으로 인해 대상 로트의 일부에서 내용물이 토출되지 않을 가능성이 있다는 것을 알 수 있었기 때문에 제조원으로부터의 지시에 따라 해당 로트를 자발적으로 회수하기로 함
 - 제품의 직접 용기 또는 피포에 로트 번호를 표시하지 않았기 때문에 자진 회수함
 - 패키지 뒷면의 내용량 표시에 30ml가 아닌 50ml로 기입되어 있는 오타가 발견됨. 30ml로 올바른 표기를 한 제품으로 교환해 드리기 위해 자진 회수함
 - 직접 용기에 제조판매업자의 주소 기재가 없었으며, 외부 피포에는 옛날 주소가 기재되어 있어서 회수함
 - 판매명에 특정 성분에 해당하는 '온천수'를 표시해 버렸기 때문에 자진 회수함
 - 제품의 패키지에 기재되어 있는 성분 명칭에 대해 오타가 있었으므로, 자진 회수함. 예 : “테트라펩티드10”을 “테트라펩티드16”으로 잘못 기재
- 클래스 II : 화장품 회수 이유
 - 성분 표시 미비로 인한 자진 회수 (품질 안전에는 문제가 없음)
 - 부적절한 표시 : 용기에 표시된 '두피의 혈액순환을 좋게 한다(頭皮の血行をよくする)'는 표 기가 해당 화장품의 효능·효과 범위를 벗어나므로 자진 회수함
 - 본제품의 겉상자(성분표시 이외의 장소)에서 '실리콘(디페닐실록시페닐트리메티콘, 디메티콘)'이 포함되어 있지 않다는 내용을 기재하고 있었지만, 실제로는 배합되어 있었기 때문에 자 주 회수함
 - 해당 로트의 제품 일부에 실수로 다른 제품의 법정표시 라벨이 부착되어 있을 가능성이 확인되었기 때문에 해당 로트의 제품을 자진 회수함
 - 직접 용기 포장에 법정 표시가 없었기 때문에 회수함

- 일본에서는 배합이 인정되지 않는 성분인 적색40호(赤40号)가 배합되어 있기 때문에 회수 조치함
- 본 제품의 외부 상자(성분표시 이외의 장소)에 '에탄올' 및 '향료'가 포함되지 않았다는 사실을 기재했지만, 실제로는 배합되어 있었기 때문에 자진 회수함. 또, 외부 상자의 성분 표시에서는 '에탄올' 및 '향료'를 포함한 모든 성분이 표시되어 있었음
- 본 제품의 제품 표시에 한글로 '상처 치유' 등 화장품의 효능·효과를 벗어나는 표현을 기재했으며, 신고한 명칭과 다른 판매명을 기재한 것으로 드러남. 이는 「의약품, 의료기기 등의 품질, 유효성 및 안전성 확보 등에 관한 법률」에 위반된다고 판단하여 자체적으로 회수하기로 함
- 2020년 3월에 출하한 제품의 직접 용기에 사용 기한이 잘못되어 「0000.00」이라고 표시된 것이 발견됨. 사내조사 결과, 이러한 오표시는 라벨의 오발행이 원인이라 생각되며, 같은 공정으로 제조하는 다른 제품에 대해서도 그 가능성을 배제할 수 없으므로 사용기한 표시가 잘못되어 「0000.00」가 된 제품에 대해 시장에서 회수를 실시하기로 함
- 법정 표기가 기재되어 있던 라벨을 용기 뒷면에 붙여야 할 곳에 붙이지 않고 출하했기 때문에 해당 로트를 자진 회수함
- 성분 표시(알코올 71%)에서 제품에 포함된 알코올 농도가 표시 농도보다 낮은 것으로 판명됨. 용기의 펌프 불량으로 인해 내용물이 나오기 어려운 현상이 발생하고 있으므로 대상 로트를 자진 회수함
- 배합하지 않은 성분 '메틸이소치아졸리논'이 실수로 성분 표시에 기재되어 있음이 밝혀져 대상 로트를 자발적 회수함

※ 자료:

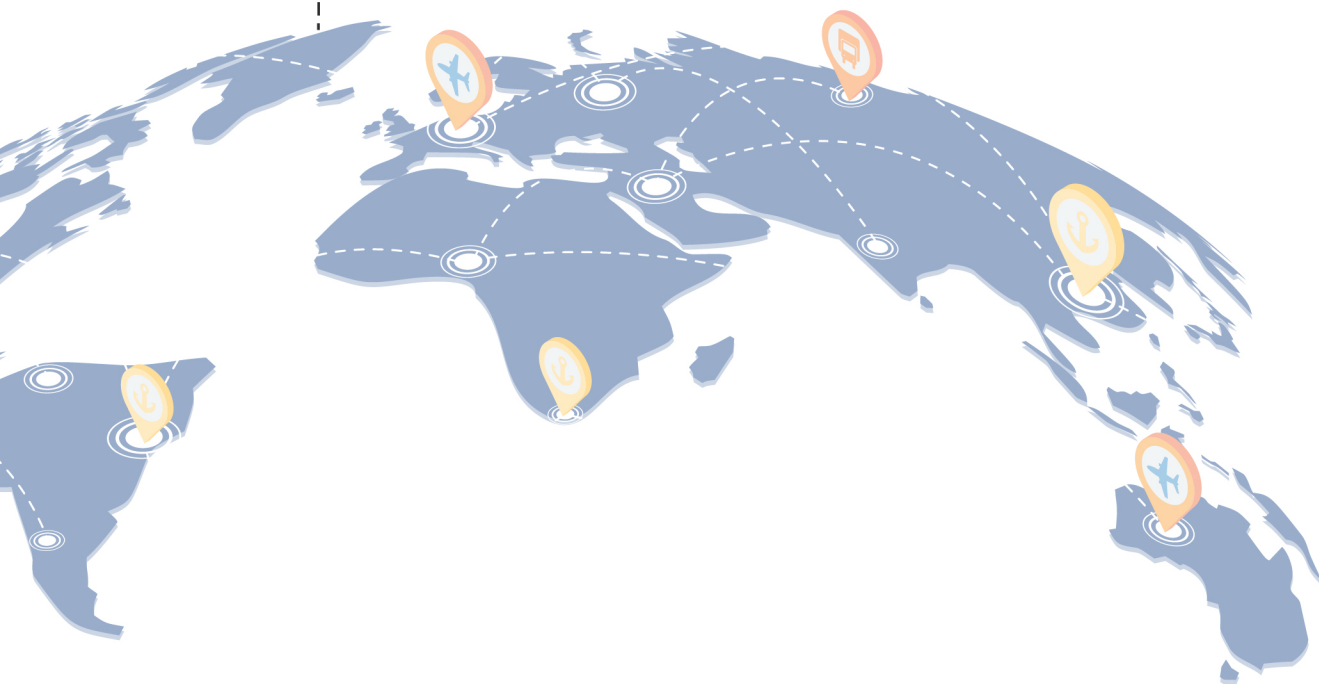
<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/calling-attention/recall-info/0002.html>

10장 일본 화장품 관련 규정

일본 화장품 관련 규정

135

2025 화장품 일본 수출절차서



10 일본 화장품 관련 규정

일본 화장품 관련 규정

일본 화장품과 관련된 주요 규정은 일본 후생노동성, PMDA, JCIA, 글로벌규제조화지원센터, 대한화장품협회 사이트에서 확인 가능함. 해당 사이트들의 주소는 아래와 같음

규제 원문

- 일본후생노동성: <https://www.mhlw.go.jp>
- 일본PMDA(의약품의료기기종합기구): <https://www.pmda.go.jp>
- 일본JCIA(일본화장품공업회): <https://www.jcia.org>

국문 번역본

- 글로벌규제조화지원센터: <https://helpcosmetic.or.kr/pc/license/license02.php>
- 대한화장품협회: https://kcia.or.kr/home/law/law_05.php?sse=2

화장품 일본 수출절차서



식품의약품안전처



대한화장품협회