

국제 화장품 규제 업데이트 뉴스레터

2026년
02월

미국 FDA 보고서(2025년 12월): 수입 화장품 105개 배치 거부

2025년 12월, 미국 식품의약국(FDA)이 규정 위반한 105개 배치의 수입 화장품에 대해 수입을 거부했다. 수입이 거부된 제품은 국가별로는 중국이 전체 거부 건수의 16%를 차지해 가장 많았으며, 품목은 개인 위생용품이, 거부 사유로는 화장품을 의약품으로 오분류한 사례가 가장 빈번했던 것으로 나타났다.



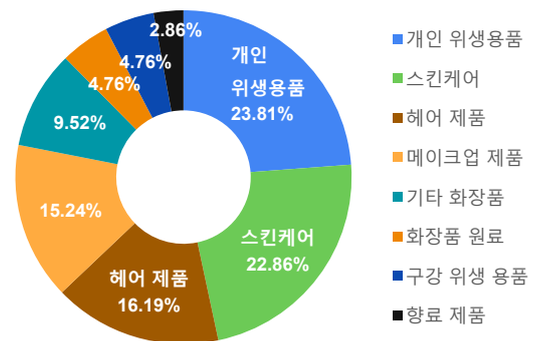
미 FDA는 연방 식품, 의약품 및 화장품법(Food, Drug and Cosmetic Act)에 따라 총 105건의 수입 화장품에 대해 수입을 거부했다고 밝혔다. FDA는 위반 사항이 확인된 제품에 대해 'FDA 조치 통지서'를 발부하며, 통지서 발부 후 규정 준수를 미입증하거나 시정 계획을 미제출한 경우에는 최종 통지 후 90일 이내에 해당 제품을 반송 또는 폐기 조치한다.

국가별 수입 거부 사례는 중국이 전체의 16% 이상을 기록하며 가장 많은 비중을 차지했고, 이스라엘과 도미니카공화국이 뒤를 이었다. 제품 유형별로는 개인 위생용품(23.81%), 스킨케어(22.86%), 헤어 제품(16.19%), 메이크업 제품(15.24%) 순으로 비중이 높았다.

국가별 수입 거부 건수



제품군별 수입 거부 비율



가장 주된 거부 사유는 '분류 오류'로, 전체의 약 71%가 화장품이 아닌 의약품이나 의료기기에 해당하는 것으로 판단됐다. 이 외에도 허용되지 않은 색소 사용과 라벨 표시사항 미흡 등이 주요 위반 사유로 지적되었다.

자세한 내용은 다음의 링크를 참조해주세요.

URL: <https://cosmetic.chemlinked.com/news/cosmetic-news/us-fda-report-january-2025-89-batches-of-imported-cosmetics-rejected>

미국 뉴저지주, 화장품 '의도적 첨가 PFAS' 전면 금지법 제정

미국 뉴저지주 주지사는 2026년 1월 12일, 영구화학물질금지법(Protecting Against Forever Chemicals Act)에 최종 서명했다. 이 법안은 의도적으로 PFAS(과불화다불화알킬물질)가 첨가된 화장품 등의 판매유통을 금지하며, 산업계의 준비 기간을 고려해 2028년 1월 1일부터 시행될 예정이다.



해당 법안에 따라 뉴저지주는 PFAS가 의도적으로 첨가된 일부 소비자 제품 판매를 제한한다. 규제 대상에는 화장품(비누 제외), 카펫, 섬유 처리제, 식품 포장재, 조리기구 등이 포함된다. 법률은 공포 즉시 발효되었으나, 실질적인 PFAS 금지 조항은 2028년 1월 1일부터 적용될 예정이다. 다만 원료 불순물, 제조 공정, 보관 또는 포장재 전이 등으로 발생하는 기술적으로 불가피한 미량의 PFAS 검출은 위반으로 간주하지 않으며, 제품의 전자내부 부품에 한해 PFAS가 사용된 경우에도 규제 대상에서 제외된다. 이번 조치로 뉴저지는 뉴멕시코, 미네소타, 캘리포니아 등에 이어 소비자 내 PFAS 사용을 규제하는 주 정부 행렬에 합류하게 되었다. 이에 따라 뉴저지에서 판매되는 규제 대상 화장품은 2028년부터 해당 요건을 의무적으로 충족해야 한다.

자세한 내용은 다음의 링크를 참조해주세요.

URL: <https://cosmetic.chemlinked.com/news/cosmetic-news/new-jersey-enacts-legislation-to-prohibit-pfas-in-cosmetics>

호주 TGA, 자외선 차단제 라벨링 규정 준수 및 감시 강화



호주 연방의료제품청(Therapeutic Goods Administration, 이하 TGA)은 최근 발생한 일부 자외선 차단제의 SPF 수치 미달 논란과 관련하여 라벨링 관리 감독을 강화한다는 성명을 발표했다. 특히 다수 브랜드가 동일 등록 번호를 공유하며 실제 정보와 다른 명칭이나 효능을 표기하는 행위를 불법 유통으로 간주하고, 엄격한 규제 조치를 취할 수 있다고 강조했다.

2025년 12월, 호주 방송공사(ABC)는 SPF 50으로 광고된 일부 제품이 실제로는 SPF 20 수준에 불과하며, 약 30개 브랜드가 동일 제조사의 처방을 공유 중이라고 보도했다.

이에 대해 TGA는 2026년 1월 23일 성명을 통해 일부 기업이 동일한 호주 의약품 번호(AUST 번호)를 서로 다른 제품명 및 효능을 가진 자외선 차단제에 사용하는 사례를 지적했다. 호주에서 치료용 자외선 차단제는 원칙적으로 호주 의약품 등록부(ARTG)에 등재되어야 하며, 제품 라벨에는 등록된 AUST 번호가 정확히 기재되어야 한다. 특히 제품정보가 ARTG 등록 내용과 불일치할 경우, AUST 번호가 기재되어 있더라도 미등록 제품으로 간주한다.

TGA는 화이트 라벨 및 맞춤형 라벨 제품의 제조광고유통에 대한 점검을 지속할 방침이며, 위반이 확인될 경우 제품 격리, 라벨 변경 또는 폐기 명령, 벌금 부과 및 민형사 절차 개시 등의 규제 조치를 취할 수 있다고 밝혔다.

자세한 내용은 다음의 링크를 참조해주세요.

URL: <https://cosmetic.chemlinked.com/news/cosmetic-news/eu-to-ban-15-cmr-substances-in-cosmetics-starting-may-2026>

중국 NIFDC, 화장품 미생물 시험방법 6건 초안 공개

2026년 2월 6일 중국 식품의약품감독원(NIFDC)은 화장품 기술 표준을 개선하기 위해 6건의 화장품 미생물 시험방법에 대한 초안을 마련하고 공개 의견 수렴을 개시하였다. 의견 제출은 NIFDC 화장품 표준 개정 관리 시스템을 통해 가능하며, 제출 마감일은 2026년 3월 22일이다. 공개된 6건의 시험방법은 다음과 같다.



1. 화장품 미생물 검사 방법 일반 규칙(의견 수렴용 초안) 및 작성 지침
2. 화장품 내 호기성 세균 수 시험방법 (의견 수렴용 초안) 및 작성 지침
3. 화장품 내 내열성 대장균 시험방법 (의견 수렴용 초안) 및 작성 지침
4. 화장품 내 황색포도상구균 시험방법 (의견 수렴용 초안) 및 작성 지침
5. 화장품 내 곰팡이 및 효모 시험방법(의견 수렴용 초안) 및 작성 지침
6. 화장품 내 Burkholderia cepacia 복합체 시험방법 (의견 수렴용 초안) 및 작성 지침

자세한 내용은 다음의 링크를 참조해주세요.

URL: <https://cosmetic.chemlinked.com/news/cosmetic-news/china-nifdc-consults-on-six-draft-cosmetic-testing-methods>

인도네시아, 화장품 비할랄(Non-Halal) 표시 규정 초안 공개

인도네시아 정부는 2026년 2월 12일, 세계무역기구(WTO)를 통해 「비할랄 정보 표시의 형식 및 절차」에 관한 규정 초안을 발표하였다. 해당 초안은 화장품을 포함한 제품이 비할랄로 간주되는 구체적인 기준과, 비할랄 제품에 의무적으로 표시해야 하는 "NON HALAL" 표준 마크의 표시 요건을 규정하고 있다. 한편, 초안 발표와 함께 공개 의견 수렴 절차가 개시되었으며 의견 제출 마감일은 2026년 3월 14일이다.

비할랄 분류 기준 항목	
원료	동물 유래 식물 유래 알코올, 미생물 및 유전자 변형, 기타 물질 등에 대한 기준 존재
제조 공정	할랄비할랄 제품의 제조 시설 및 유통망 공유, 원료 및 제품 간 접촉으로 인한 교차오염 발생, 의무적인 세척 절차(SPH 표준) 미준수 등
비할랄 마크 표시 요건	
흰색 배경의 빨간 테두리 박스 안에 빨간색 대문자로 "NON HALAL" 문구 표기 NON HALAL	

자세한 내용은 다음의 링크를 참조해주세요.

URL: <https://cosmetic.chemlinked.com/news/cosmetic-news/indonesia-details-non-halal-labeling-rules-for-cosmetics>

Provided by

CHEMLINKED

REACH24H

CONTACT

Email: korea@reach24h.com

Phone: 02-6245-1610

