附件1

国产非特殊用途化妆品备案

申 请 表

产品名称  ：

国家食品药品监督管理局制

填 表 说 明

1.本申请表可从省级食品药品监督管理部门网站下载使用。

2.本表申报内容及所有申报资料均须打印。

3.本表申报内容应完整、清楚、不得涂改。

4.填写此表前，请认真阅读有关法规及国产非特殊用途化妆品

备案管理办法。

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 产品名称 |  | | | | | | |
| 产品检验编号 |  | | | | | | |
| 生产企业 | 名称 |  | | | | | |
| 地址 |  | | | | | 邮编 |
| 联系电话 |  | | | 联系人 | |  |
| 生产企业卫生  许可证编号 | |  | 有效期 | | 截至  年  月  日 | |
| **保证书**  本产品生产企业保证：本申请表中所申报的内容和所附资料均真实、合法，复印件和原件一致，所附资料中的数据均为研究和检测该产品得到的数据，符合《化妆品卫生规范》要求。如有不实之处，我单位愿负相应法律责任，并承担由此造成的一切后果。       　　　　  生产企业（签章）           法定代表人（签字）     年 月   日 | | | | | | | |

|  |
| --- |
| 所附资料（请在所提供资料前的□内打“√”）  1.国产非特殊用途化妆品备案申请表；  2.产品名称命名依据；  3.产品配方（不包括含量，限用物质除外）；  4.产品生产工艺简述和简图；  5.产品生产设备清单；  6.产品质量安全控制要求；  7.产品设计包装（含产品标签、产品说明书）；  8.经省级食品药品监督管理部门指定的检验机构出具的检验报告及相关资料；  9.产品中可能存在安全性风险物质的有关安全性评估资料；  10.生产企业卫生许可证复印件；  11.其他受托方的卫生许可证复印件（如有委托生产的）；  12.委托生产协议复印件（如有委托生产的）；  13.可能有助于备案的其他资料。 |
| 如果实际生产企业与上述生产企业不同，或存在多个实际生产企业的，请填写此项。  实际生产企业名称：  实际生产企业地址：  实际生产企业卫生许可证编号：  生产企业与实际生产企业之间的关系  □委托生产 □同属一个集团  其他需要说明的问题： |

附件2

法定代表人授权委托书（空表）

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 委托人 | 姓 名 |  | 职 务 |  |
| 工作单位 |  | | |
| 联系电话 |  | | |
| 被委托人 | 姓 名 |  | 职 务 |  |
| 工作单位 |  | | |
| 联系电话 |  | 传 真 |  |
| 手 机 |  | | |

兹委托办理 。

授权范围：

□1、接受行政机关依法告知的权利。

□2、代为提交申请材料、更正、补正、补充材料的权利。

□3、代理申请人行政许可审查中的陈述和申辩的权利。

□4、签收 批件的权利。

□5、其他权利 。

委托期限自 年 月 日至 年 月 日。

  (委托人单位公章) 被委托人（经办人）：

年 月 日 年 月 日

注：委托人应为企业法定代表人。已授权的请在□中打“√”，未授权的请在□中打“×”。