



< FDA, VCRP 자발적 화장품 등록 프로그램 중단 >

2023 년 3 월 27 일부터 미국 식품의약국(FDA)은 “화장품 현대화법”에 따라 시설 등록 및 제품 목록 제출을 위한 프로그램을 개발하려는 FDA 의 계획의 결과로 자발적 화장품 등록 프로그램인 VCRP 에 대한 제출 접수 및 처리를 중단했습니다.

VCRP 의 정보를 사용하여 미국에서 판매되는 화장품을 규제하는 책임을 수행하는데 도움을 주었지만 시스템이 자발적이었기 때문에 이는 승인 시스템이 아니었습니다.

MoCRA (Modernization of Cosmetics regulation Act of 2022)인 화장품 규제 현대화법이 제정된 이후 FDA 에 시설 및 제품을 등록하도록 요구하고 있기 때문에 VCRP 프로그램이 중단되었습니다.

또한, 기존에 VCRP 에 등록된 정보는 MoCRA 에서 요구하는 시설 등록 및 제품 목록을 위해 개발 중인 프로그램으로 이전되지 않습니다.

현재 FDA 는 MoCRA 하에 신규 시스템을 구축하고 있으며 추가 업데이트를 공지할 예정입니다.

자세한 내용은 하기의 링크를 참조 부탁드립니다.

Refer from <https://www.fda.gov/food/cfsan-constituent-updates/fda-has-stopped-accepting-submissions-voluntary-cosmetic-registration-program-vcrp>



< 일본, 화장품 등록 >

◆ 일본에서의 화장품이란

인체를 청결, 미화하고 매력을 더하고 용모를 변화시키거나 피부·모발의 건강을 유지하기 위하여 신체에 바르고 문지르거나 뿌리는 등 이와 유사한 방법으로 사용되는 것이 목적인 물품으로서, 인체에 대한 작용이 경미한 것을 말합니다.

◆ 일본의 화장품 등록 절차

먼저, 일본 내의 유통회사를 선정해야하며, PMDA (의약품 의료기기 종합기구)에 성분분석표, 제조공정도, 원산지증명서, 제품 샘플 등을 제출해서 등록이 되면 제품 라벨링 작업 후 일본에 수출이 가능합니다.

◆ 화장품 라벨링

제품명, 기능, 사용법, 전성분표, 제조국, 중량 및 부피, 제조번호, 로트번호, 제조일 및 유효기간, 유의사항 등이 표기되어야 합니다.

자세한 내용은 하기의 링크를 참조 부탁드립니다.

<https://elaws.e-gov.go.jp/document?lawid=336CO0000000011>