

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

รายงานการประชุมคณะกรรมการสมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทยครั้งที่ 1/2562

วันพฤหัสบดีที่ 14 มีนาคม พ.ศ. 2562 เวลา 13.00-17.00 น.

ณ ห้องประชุม 1014 ชั้น 10 สภาอุตสาหกรรมฯ

อาคารปฏิบัติการเทคโนโลยีเชิงสร้างสรรค์ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลกรุงเทพ

รายชื่อกรรมการที่เข้าร่วมการประชุม

1. คุณเกษมณี	เลิศกิจจา		
2. ดร.ปรีชากร	สุวรรณเพ็ญ		
3. คุณนิพนธ์	เผ่านันทมงคล		
4. คุณอนันต์	เหลืองสถิตย์กุล		
5. คุณภูวadol	อั่งสันติกุล		
6. คุณวิมลศิริ	ปัญจรงค์ศักดิ์		
7. คุณภูสิษฐ์	ศรีโรจนภิญโญ		
8. คุณศิวาพร	เฟื่องฟูสิน		
9. ดร.สุธีรา	สุดกรยุทธ์		
10. คุณสุพจน์	รุ่งเจริญ		
11. ดร.ธนกร	เวียงศรีพนาวัลย์		
12. คุณมณีรัตน์	สุขจิตร		
13. คุณรักษณาลี	กั้วานวัฒน์ศิริ		
14. คุณนาคาญ์	ทิวชาวัฒน์		
15. คุณสายใจ	พรหมเดเวช		
16. คุณมุกดา	โจวตระกูล		
17. ดร.นรินทร์	จิณะไชย		
18. คุณอนงค์นาถ	พืงหรรษาพร	แทนดร.จระพันธ์	ม่วงเจริญ
19. คุณเพลินพิศ	อนุสิทธิ์วัฒน์นา	แทนคุณเทพนิมิตร	ทองจันทร์

กรรมการที่ไม่สามารถเข้าร่วมการประชุม (ติดภารกิจอื่น)

1. คุณสาโรจน์	อินทพันธ์
2. คุณอภิรักษ์	โรจนวิภาต
3. Mr.Peter	William
4. คุณฐิติ	ดัตถสุทธิ
5. คุณณัฐชัช	ปทุมมนัสโกวิชัย
6. คุณพงศ์ประพันธ์	สุสันติจิตพงษ์
7. คุณมาลี	หาญสุโพธิพันธ์
8. คุณชนะชัย	วรรณประเสริฐ

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

สมาชิกและผู้เข้าร่วมประชุม

1. คุณยลธิดา พานิชปรีชา บจก.ไบเออร์สตร็อฟ (ประเทศไทย)
2. คุณชนิตา อยู่เชื้อ บจก.คาโอ คอมซูเมอร์ โปรดักส์ (เซาท์อีสต์ เอเชีย)
3. คุณโสชญญา โกมลมิทร์ สภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย
4. คุณจิตภา ธรรมาปรีชากร สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

เปิดประชุมเวลา 13.00 น.

คุณเกษมณี เลิศกิจจา นายกสมาคมฯ ทำหน้าที่ประธานในที่ประชุมกล่าวเปิดการประชุม โดยมีระเบียบวาระการประชุมดังนี้

ระเบียบวาระที่ 1 เรื่องที่ประธานแจ้งให้ทราบ

ชี้แจงคณะกรรมการสมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทยวาระปี 2562-2563

- ตามข้อบังคับสมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทยจะต้องกรรมการประกอบด้วย นายกสมาคมฯ 1 คน, อุปนายกสมาคมฯ 5 คน, เลขธิการสมาคมฯ 1 คน, เภรัณูญิกสมาคมฯ 1 คน และกรรมการสมาคมฯ 16 คน ซึ่งเพื่อให้เป็นไปตามระเบียบข้อบังคับสมาคมฯ จึงขอแต่งตั้งคณะกรรมการสมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทยวาระปี 2561-2563 ให้เป็นไปดังต่อไปนี้

ตำแหน่ง	ชื่อ นามสกุล	องค์กร
นายกสมาคม	คุณเกษมณี เลิศกิจจา	บจก.เค.โอ.พี. อินเตอร์เนชั่นแนล
อุปนายกฝ่ายต่างประเทศ	ดร. ปรีชากร สุวรรณเพ็ญ	บจก.ยูนิลีเวอร์ เอเชีย ฟิทีอี
อุปนายกฝ่ายภาษีและการค้า	คุณสาโรจน์ อินทพันธุ์	บมจ.โอสถสภา
อุปนายกฝ่ายในประเทศ	คุณนิพนธ์ เผ่านิมมงคล	บจก.สีมาเจริญ
อุปนายกฝ่ายวิชาการ	คุณชนะชัย วรรณประเสริฐ	บจก.คอลเกต – ปาล์มโอลีฟ (ประเทศไทย)
อุปนายกฝ่ายสมาชิกสัมพันธ์	คุณสุพจน์ รุ่งเจริญ	บจก.บีเอเอสเอฟ(ไทย)
เลขธิการฯ	คุณณิรัตน์ สุขจิตร	บจก.ซิเซโต้ (ไทยแลนด์)
กรรมการฝ่ายต่างประเทศ กรรมการฝ่ายวิชาการ	ดร.ธนกร เวียงศรีพนาวัลย์	บจก.คาโอ คอมซูเมอร์ โปรดักส์ (เซาท์อีสต์ เอเชีย)
เภรัณูญิก	คุณกวาดล อ่างสันติกุล	บจก.แมรี่คอมเมอร์เชียลซัพพลายส์

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

กรรมการฝ่ายการเจรจาการค้า		
กรรมการฝ่ายการเจรจาการค้า	คุณอนันต์ เหลืองสถิตย์กุล	บจก.ฮงฮวด
กรรมการโครงการและหาทุน	คุณนาคาญ์ ทวีชาวัฒน์	บจก.โควิก เคทท์ อินเตอร์เนชั่นแนล
กรรมการฝ่ายกิจกรรมหารายได้	ดร. จิระพันธ์ ม่วงเจริญ	บจก.วันรัต (หน้าเขียน)
กรรมการฝ่ายทะเบียน	คุณมุกดา โจวตระกูล	นักวิชาการ GMP
กรรมการฝ่ายสารสนเทศ	คุณภูสิษฐ์ ศรีโรจนภิญโญ	บจก.ไทยสงวนเคมีภัณฑ์
กรรมการฝ่ายวิชาการ ผู้ช่วยเลขาธิการฯ	คุณรักษณาลี กังวาลวัฒนศิริ	บจก.ไลออน (ประเทศไทย)
กรรมการฝ่ายต่างประเทศ กรรมการฝ่ายวิชาการ	ดร.สุษิรา สุตกรยุทธ์	บจก.ยูนิลีเวอร์ ไทย โฮลดิ้งส์
กรรมการฝ่ายวิชาการ	คุณมาลี หาญสุโพธิพันธ์	บจก.อินเตอร์เนชั่นแนล แลบบอราทอรีส์
กรรมการฝ่ายวิชาการ	ดร.นীরนารถ จิณะไชย	บจก.จอห์นสัน แอนด์ จอห์นสัน (ไทย)
กรรมการฝ่ายวิชาการ	คุณศิวาพร เฟื่องฟูสิน	บจก.พรอคเตอร์ แอนด์ แกมเบิล เทรดิง (ประเทศไทย)
กรรมการฝ่ายวิชาการ	คุณเทพนิมิตร ทองจันทร์	บจก.ศารายา เอ็มเอฟจี(ไทยแลนด์)
กรรมการฝ่ายวิชาการ	คุณณัฐวัชร ปุณมนัสโกวิชัย	บจก.ไฮยู คอสเมติกส์ (ประเทศไทย)
กรรมการฝ่ายวิชาการ	คุณวัชรพร ผาวิจิตราสกุล	บจก.ยูนิลีเวอร์ ไทย เซอร์วิสส์
กรรมการฝ่ายวิชาการ	คุณยลธิดา พาณิชปรีชา	บจก.ไบเออร์สตอร์ฟ (ประเทศไทย)
กรรมการฝ่ายวิชาการ	คุณชนิดา อยู่เชื้อ	บจก.คาโอ คอมซูเมอร์ โปรดักส์ (เซาท์อีสต์ เอเชีย)

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

โดยมีมติเชิญที่ปรึกษาสมาคมฯ อีก 6 ท่าน ดังนี้

1. คุณวิมลศิริ ปัญจนศักดิ์ เป็นที่ปรึกษาฝ่ายงานเลขานุการ
2. Mr.Peter William เป็นที่ปรึกษาฝ่ายภาษา
3. คุณจิตติ ตันทสุทธิ เป็นที่ปรึกษาSME
4. คุณอภิรักษ์ โรจนวิภาต เป็นที่ปรึกษาฝ่ายจัดหารายได้
5. คุณสายใจ พรหมเดเวช เป็นที่ปรึกษาฝ่ายวิชาการ
6. คุณพงศ์ประพันธ์ สุสัจฉิตพงษ์ เป็นที่ปรึกษาสมาคมฯ

มติที่ประชุม – รับทราบ รับรองกรรมการสมาคมฯ พร้อมส่งจดหมายเชิญไปยังที่ปรึกษาสมาคมฯ

ระเบียบวาระที่ 2 รับรองรายงานการประชุม

2.1 รับรองรายงานการประชุม

การประชุมคณะกรรมการสมาคมฯ ครั้งที่ 10/2561 วันพุธที่ 20 กุมภาพันธ์ 2562

มติที่ประชุม – รับรองรายงานการประชุม

ระเบียบวาระที่ 3 เรื่องเพื่อพิจารณา

3.1 ความคืบหน้าการประชุมเรื่องแนวทางการแก้ปัญหาการโฆษณาเครื่องสำอางในยุค

4.0 โดยคุณวิมลศิริ

คุณวิมลศิริ ได้รายงาน ให้ที่ประชุมทราบถึงความคืบหน้าการประชุมเรื่องแนวทางการแก้ปัญหาการโฆษณาเครื่องสำอางในยุค 4.0 ว่า ขณะนี้มีผู้สมัครเข้าสมัคร จำนวนประมาณ 80 บริษัท และตอนนี้ได้ติดต่อประสานงานกับทางวิทยากรทุกท่านแล้วซึ่งทุกท่านยินดีเข้าร่วมงาน ใน ส่วนของสถานที่จัดงาน คือ ห้องแกรนด์บอลรูม โรงแรมพูลแมน แกรนด์ สุขุมวิท กรุงเทพฯ อยากขอเชิญกรรมการทุกท่านเข้าร่วมงานในครั้งนี้

3.2 หนังสือแจ้งสมาชิกเรื่องการปรับเปลี่ยนอัตราค่าบำรุงสมาชิก โดยทีมเลขานุการ

สืบเนื่องจากงานประชุมสามัญใหญ่สมาคมฯ ทางสมาคมฯ ได้มีการแจ้งขอปรับเปลี่ยนอัตราค่าบำรุงสมาชิกและเงื่อนไขต่างๆดังนี้

- การเปลี่ยนสถานะสมาชิกจากประเภทสมาชิกตลอดชีพ เปลี่ยนเป็นสมาชิกรายปี และขอเรียกเก็บค่าบำรุงสมาชิกสมาคมฯ อัตราค่าบำรุงสมาชิกปีละ 1,500 บาท มีรอบการเรียกเก็บ ทุกๆ เดือนมกราคมของทุกปี และให้สมาชิกชำระค่าบำรุงภายในเดือนมีนาคม ของทุกปีเช่นกัน โดยมีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 1 เมษายน 2562
- การเปลี่ยนอัตราค่าบำรุงสมาชิกสมาคมฯ ประเภทรายปี จากเดิม ปีละ 3,000 บาท เปลี่ยนเป็นอัตราใหม่ ตามขนาดของกิจการ เทียบจากยอดรายได้รวมของกิจการ ก่อนหักค่าใช้จ่าย ซึ่งจะอ้างอิงข้อมูลจากกรมพัฒนาธุรกิจการค้า และมีรอบการเรียกเก็บ ทุกๆ เดือนมกราคมของทุกปี และให้สมาชิกชำระค่าบำรุงภายในเดือนมีนาคม ของทุกปีเช่นกัน โดยมีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 1

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

เมษายน 2562 และสำหรับปี 2562 นี้ สมาคมฯ จะขอเรียกเก็บค่าบำรุงสมาชิก สำหรับสมาชิกที่ยังไม่ถึงรอบการเรียกเก็บ โดยมีอัตราการเรียกเก็บแบบเฉลี่ย เพื่อให้สมาชิกทุกราย มีสถานะสิ้นสุดเดือนธันวาคม 2562 พร้อมกัน และในปี 2563 สมาชิกทุกรายจะมีรอบการเรียกเก็บพร้อมกัน

อัตราค่าลงทะเบียน และค่าบำรุงสมาชิกสมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย						
เกณฑ์การจำแนกตามยอดรายได้รวมของกิจการก่อนหักค่าใช้จ่าย (อ้างอิงข้อมูลจากกรมพัฒนาธุรกิจการค้า)	ค่าธรรมเนียมแรกเข้า (บาท)	อัตราค่าบำรุงสมาชิก (รายปี) (บาท) เริ่มใช้ปี 2563 เป็นต้นไป	กรณีสมัครเป็นสมาชิกระหว่างปี / กรณีอัตราการเรียกเก็บเฉลี่ย ปี 2562 (คิดค่าบำรุงฯ ตามช่วงไตรมาส)			
			(ม.ค-มี.ค)	(เม.ย-มิ.ย)	(ก.ค-ก.ย)	(ต.ค-ธ.ค)
รายได้น้อยกว่า 300 ล้านบาท	300	3,000	3,000	2,250	1,500	750
รายได้ตั้งแต่ 300-500 ล้านบาท	300	5,000	5,000	3,750	2,500	1,250
รายได้ 500 ล้านบาท ขึ้นไป	300	7,000	7,000	5,250	3,500	1,750

ระเบียบวาระที่ 4 เรื่องเพื่อทราบ

4.1 ACA Regulatory monitoring report โดย ดร.ปรีชากร

ดร.ปรีชากร ได้รายงานให้ที่ประชุมทราบถึงข้อกำหนดของ ACA ล่าสุด โดยมีรายละเอียดเพิ่มเติมตามเอกสารแนบ 1

4.2 สรุปการประชุมชี้แจงและรับฟังความคิดเห็นต่อร่างกฎหมายลำดับรองสำหรับพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 (ฉลาก วันหมดอายุ ADR สารห้ามใช้ สารอาจใช้ และสารกันแดด) ในวันพฤหัสบดีที่ 21 กุมภาพันธ์ พ.ศ. 2562 เวลา 8.00-14.00 น. ณ โรงแรมนารายณ์ โดยทีมวิชาการ

คุณศิวาพร ได้รายงานให้ที่ประชุมทราบว่า จากการประชุมในครั้งนีทางสมาคมฯได้นำส่งข้อคิดเห็นสมาคมต่อร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุขทั้ง 7 ฉบับ ดังนี้

- ร่าง ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดสารป้องกันแสงแดดที่อาจใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง (ฉบับที่ ๒) พ.ศ.
 - โดยสมาคมฯ เห็นชอบตามร่างประกาศฯ เป็นส่วนใหญ่ หากแต่มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติม คือ ขอให้ปรับเงื่อนไขสารลำดับที่ 20 Bisocutrizole จากเดิมที่ระบุค่าการละลายน้ำน้อยกว่า 5 ไมโครกรัมต่อลิตร ที่อุณหภูมิ 25 องศาเซลเซียส เป็น ค่าการละลายน้ำน้อยกว่า 5 นาโนกรัมต่อลิตร ที่อุณหภูมิ 25 องศาเซลเซียส ทั้งนี้เพื่อให้สอดคล้องกับประกาศของ EU2018/885 ที่ประกาศเมื่อ 20th June 2018
- ร่าง ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง เรื่อง การแสดงค่าเตือนที่ฉลากเครื่องสำอางที่มีสารป้องกันแสงแดด (ฉบับที่ ๒) พ.ศ.
 - โดยสมาคมฯเห็นชอบตามร่างประกาศทุกประการ

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

- ร่าง ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง เรื่อง กำหนดชื่อ ปริมาณ และเงื่อนไขของวัตถุที่อาจใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง (ฉบับที่ ๒) พ.ศ.
 - โดยสมาคมฯ เห็นชอบตามร่างประกาศทุกประการ
- ร่าง ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง เรื่อง การแสดงค่าเตือนที่ฉลากของเครื่องสำอาง ที่มีวัตถุที่ใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง (ฉบับที่ ๒) พ.ศ.
 - โดยสมาคมฯ เห็นชอบตามร่างประกาศฯ เป็นส่วนใหญ่ หากแต่มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติม คือ สารลำดับที่ 7b Ethanol , 2,2' - [(2-nitro-1,4-phenylene)diamino]-bis- (9CI) และ สารลำดับที่ 8b 1-Methyl-2,6-bis-(2-hydroxyethylamino)-benzene เสนอให้ตัดข้อความ “ มีสาร Phenylenediamines(toluenediamines” นี้ออก เนื่องจากไม่สอดคล้องหลักเกณฑ์กับอาเซียน
- ร่าง ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง เรื่อง ชื่อวัตถุที่ห้ามใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง (ฉบับที่ ๔) พ.ศ.
 - โดยสมาคมฯ เห็นชอบตามร่างประกาศทุกประการ
- ร่าง ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง เรื่อง การรับแจ้งและการรายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง พ.ศ.
 - โดยสมาคมฯ เห็นชอบตามร่างประกาศฯ เป็นส่วนใหญ่ หากแต่มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติม คือ ความในข้อ 4 วงเล็บ (1) วรรค 2 ขอเสนอให้ตัดข้อความในบรรทัดที่สอง ที่เขียนว่า “และต้องมาให้ถ้อยคำ หรือส่งเอกสาร หรือหลักฐานที่จำเป็นเพื่อประกอบการพิจารณาของพนักงานเจ้าหน้าที่” ออก เนื่องจากไม่สอดคล้องกับเกณฑ์ของอาเซียน
 - แบบฟอร์ม รมค1 ขอเสนอให้ตัดหัวข้อเรื่อง “การระบุระดับความน่าจะเป็น” ออก ทั้งนี้เพื่อให้สอดคล้องกับฟอร์มรายงานในภูมิภาคอาเซียนที่ประเทศไทยได้รับข้อตกลงมาแล้ว
 - สำหรับกรณีอาการไม่พึงประสงค์ชนิดไม่ร้ายแรง ควรกำหนดให้ผู้ประกอบการสามารถใช้แบบฟอร์มภาษาอังกฤษที่มีเนื้อหาใกล้เคียงกับ ร.ม.ค. เพื่อเก็บเอกสารไว้ในเอกสาร Flie ได้ เนื่องจากข้อกำหนด PIF นั้น เอกสารสามารถใช้เป็นภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษก็ได้
 - เนื่องจากเรื่องนี้ เป็นเรื่องใหม่สำหรับสมาชิก SME ขอให้พิจารณาระยะบังคับใช้จาก 180 วันเป็น 1 ปีเป็นอย่างน้อย และขอเสนอให้ทาง สำนักฯ ช่วยจัดอบรมเกี่ยวกับเรื่องดังกล่าวแก่ผู้ประกอบการโดยเร็ว
- ร่าง ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง เรื่อง ฉลากของเครื่องสำอาง พ.ศ.
 - โดยสมาคมฯ เห็นชอบตามร่างประกาศฯ เป็นส่วนใหญ่ หากแต่มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติม คือ ความในข้อ 1 (11) ปรับเป็น เลขที่ใบรับแจ้ง (หรือ เลขที่ใบ

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

รับจดแจ้ง) ให้เหมือนเดิม เนื่องจากไม่ส่งผลต่อคุณภาพหรือความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์

- ขอเสนอให้ตัดข้อ 6 ทั้งข้อ (รวมถึง (1)-(6)) เนื่องจากเกณฑ์ดังกล่าวควรไปอยู่ในเกณฑ์การโฆษณา ซึ่งเกิดความซ้ำซ้อนกัน อีกทั้งข้อความในบางข้อนั้นไม่สอดคล้องกับหลักเกณฑ์สากล เช่น การมีส่วนผสมนั้นอยู่ในปริมาณที่ไม่อาจแสดงสรรพคุณ ซึ่งในหลักสากลสามารถกระทำได้ กล่าวคือ สามารถกล่าวได้ว่าผลิตภัณฑ์มีส่วนผสมนั้นอยู่ แต่ไม่แสดงสรรพคุณ
- เสนอ อย. กำหนด นิยามของอนุภาคนาโน เพื่อความชัดเจนของผู้ประกอบการในการดำเนินงาน
- เสนอให้พิจารณาขยายเวลาบังคับใช้จาก 1 ปีเป็น 3 ปี

4.3 สรุปประชุมคณะกรรมการภาษีอากรและมาตรการทางการค้า ครั้งที่ 1/2562 (5) ในวันหยุดสัปดาห์ที่ 28 กุมภาพันธ์ พ.ศ. 2562 ณ สภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย โดยคุณภูวดล

คุณภูวดล ได้รายงานให้ที่ประชุมทราบว่า จากการประชุมคณะกรรมการภาษีอากรและมาตรการทางการค้า ที่ผ่านมานั้นทางสมาคมฯ ได้มีการทำหนังสือยื่นในประเด็นปัญหา ดังนี้

- ประกาศกระทรวง สาธารณสุข เรื่อง อัตราสูงสุด และค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง พ.ศ. 2560 ตามคำสั่งคณะกรรมการความสงบแห่งชาติที่ 77/2559
 - ทางสมาคมฯ ได้มีการเสนอว่า ไม่ควรบังคับใช้ประกาศเรื่องอัตราสูงสุดและอัตราจัดเก็บกับกลุ่มผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง เพราะเป็นกลุ่มสินค้าที่มีความเสี่ยงต่ำ และตัวกลุ่มอุตสาหกรรมเองไม่มีปัญหาในเรื่องระยะเวลาในการพิจารณา หรือมีความจำเป็นต้องใช้ผู้เชี่ยวชาญเพื่อมาพิจารณาสินค้า เนื่องจากกลุ่มเครื่องสำอางมีการประชุมผู้เชี่ยวชาญทุกฝ่ายในระดับอาเซียนทุกปี ปีละ 2 ครั้ง ซึ่งมีความชัดเจนในเรื่องหลักเกณฑ์การพิจารณาความปลอดภัย คุณภาพ และประสิทธิภาพเป็นอย่างดีอยู่แล้ว
- กฎกระทรวง กำหนดค่าธรรมเนียมเกี่ยวกับเครื่องสำอาง พ.ศ. 2560
 - ทางสมาคมฯ ได้มีการเสนอว่า ควรให้ปรับอัตราค่าธรรมเนียมเกี่ยวกับเครื่องสำอางลง และให้เป็นไปตามที่อุตสาหกรรมเสนอในชั้นประชาพิจารณ์ กล่าวคือ ลดลง 10 เท่า ในทุกหัวข้อของประกาศที่บังคับใช้ในปัจจุบัน

4.4 สรุปยอดค่าจำหน่ายหนังสือ ASEAN COSMETIC DOCUMENT ล่าสุด โดยทีมเลขาคุณศิวพร ได้รายงานให้ที่ประชุมทราบ ถึง ยอดจำหน่ายหนังสือ ASEAN COSMETIC DOCUMENT ล่าสุดขณะนี้จำหน่าย ได้จำนวน 296 เล่ม ซึ่งนำไปจำหน่ายในงานต่างๆ อาทิเช่น Beyond Beauty 2018 , Cosmex 2018 , ACC&ACSB Meeting , China Beauty Market และ

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

การประชุมสัมพันธผ่านช่องทางต่างๆของสมาคมฯ โดยยอดที่เหลือ คือ 1204 เล่ม โดยจะนำหนังสือ ACD ออกจำหน่ายในงานสัมมนาโฆษณาในวันที่ 21 มีนาคมนี้ด้วย
มติที่ประชุม – รับทราบ

4.5 สรุปการจัดประชุมสามัญประจำปี 2561 โดยทีมเลข

ระเบียบวาระที่ 5 เรื่องอื่น ๆ (ถ้ามี)

5.1 สรุปการประชุมคณะกรรมการมาตรฐานเครื่องสำอางครั้งที่ 1/2562 ในวันพุธที่ 13 มีนาคม 2562 เวลา 13.30-16.30 น. ณ ห้องประชุมหลวงวิเชียรแพทยาคม อาคาร 1 ชั้น 2 สำหรับคณะกรรมการอาหารและยา โดย ดร.ธนกร

ดร.ธนกร ได้รายงานให้ที่ประชุมทราบว่า จากการประชุมในครั้งนี้แบ่งสาระสำคัญต่างๆ ออกเป็นหัวข้อได้ดังนี้

1. การนำเข้าเครื่องสำอางเพื่อเป็นตัวอย่าง เพื่อจัดนิทรรศการ หรือเพื่อใช้ในการศึกษา วิจัย หรือวิเคราะห์ทางวิชาการ

ประเด็น	ผลกระทบและข้อเสนอแนะ
1. หัวข้อประกาศและเนื้อหาได้มีการระบุ การผลิต หรือ การนำเข้าเครื่องสำอางเพื่อเป็นตัวอย่าง เพื่อจัดนิทรรศการ หรือเพื่อใช้ในการศึกษา วิจัย หรือวิเคราะห์ทางวิชาการ	สมาคมเสนอตัดคำว่าผลิตออกเนื่องจากการผลิตไม่ใช่เพื่อขายสามารถทำได้ ทางอย แก้ไขทั้งหัวข้อและเนื้อหาแล้ว
2. การนำเข้าเพื่อเป็นตัวอย่าง ต้องไม่เกิน 6 ชิ้น ต้องขออนุญาต และต้องไม่เคยนำเข้ามาก่อน	อย ชี้แจงว่าเพื่อป้องกันผู้นำเข้าชนิดเดิมมาซ้ำๆกัน ส่วนนำเข้ามาใช้เพื่อส่วนตัวสามารถทำได้โดยไม่ต้องขออนุญาต
3. นำเข้าเพื่อการวิจัย กรณีวิจัยในมนุษย์ได้กำหนดให้มีการขออนุญาตจากคณะกรรมการจริยธรรม และต้องส่งรายงานภายใน 60 วัน หลังสิ้นสุดการวิจัย และ อย สามารถมาตรวจสอบการวิจัยได้	สมาคมชี้แจงว่าไม่มีความจำเป็นในเรื่องการขอผ่านคณะกรรมการจริยธรรมสำหรับเครื่องสำอางเนื่องจากการกำหนดสารที่ใช้ว่ามีความปลอดภัยอยู่แล้ว ประธานเสนอให้ฝ่ายเลขาหาข้อมูลถึงประเภทการวิจัยผลิตภัณฑ์ไหนมีความจำเป็น

- ข้อมูลการประชุมอนุกรรมการ 13 มีค 2562

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

ประเด็น	ผลกระทบและข้อเสนอแนะ
1. การนำเข้าเพื่อเป็นตัวอย่าง	<ul style="list-style-type: none"> - เครื่องสำอางสำเร็จรูปพร้อมใช้ไม่เกินรายการละ 6 ชิ้น - หากมีปริมาณเกิน 6 ชิ้น ให้แสดงเหตุผลพร้อมหลักฐานต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ - นำเข้าไม่เกิน 3 ครั้งต่อรายการ อ.วิภาพรเสนอให้เพิ่มข้อมูลเลขจดแจ้งของประเทศต้นทาง อ.สุนทร พุดถึงการทำลายตัวอย่าง
2. นำเข้าเพื่อการวิจัย กรณี <u>วิจัยในมนุษย์</u> ต้องแสดงหลักฐานการได้รับการอนุมัติโครงการจากคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมในทวารวิจัยในมนุษย์ ของกระทรวงสาธารณสุขหรือหน่วยงานที่รับรอง	<ul style="list-style-type: none"> - ออย ยังคงหัวข้อนี้ไว้ ที่ทางสมาคมได้สอบถามถึงนิยาม “การวิจัยในมนุษย์” ว่าครอบคลุมหรือไม่ ออยและนักวิชาการไม่สามารถชี้แจงถึงนิยามและครอบคลุมเพียงแต่อ้างอิงว่ามีร่าง พรบ การวิจัยในมนุษย์ และยืนยันให้มีในร่างประกาศนี้ อ.วิภาพร ได้เสนอข้อความ เช่น นอกกายมนุษย์ แต่สมาคมไม่เห็นด้วยและให้หยุดการเพิ่มเติมข้อความต่างๆ เพราะนิยามเกี่ยวกับการวิจัยในมนุษย์ยังไม่ได้รับการอธิบาย - ทางสมาคมสอบถามถึงรายละเอียดที่ชัดเจน ทั้งรายละเอียดของโครงการ ระยะเวลาดำเนินการ ค่าใช้จ่ายในการประเมิน หน่วยงานที่รองรับมีหน่วยงานใด

ประเด็น	ผลกระทบและข้อเสนอแนะ
4. ทัวไป	<ul style="list-style-type: none"> - รายละเอียดต่างๆ ทาง ออย จะทำ Flow chart ในการพิจารณาแยกประเภทของการนำเข้า และคู่มือที่ใช้ในการพิจารณา - ทางฝ่ายเลขามีการเพิ่มนิยามคำที่ใช้ในประกาศที่ชัดเจนและเข้าใจตรงกัน - สมาคมให้ตัดคำว่า สัตว์ทดลองเพราะขัดกับหลักสากลและจะได้ไม่ต้องแก้ประกาศในภายหลังแต่ ออย จะรับไปพิจารณาเพราะทาง อ.วีรวัฒน์แจ้งว่าไทยยังไม่มีกฎหมายบังคับ - ฝ่ายเลขาคณะจะสรุปและรวบรวมความคิดเห็นใหม่อีกครั้ง
3. ในหัวข้อการนำเข้ามาเพื่อวิเคราะห์ทางวิชาการ	<ul style="list-style-type: none"> - ออยให้เพิ่มข้อความ (เฉพาะที่มีการวิเคราะห์ในห้องปฏิบัติการ - การวิเคราะห์ที่มีการทดสอบในมนุษย์หรือสัตว์ทดลอง ให้ยื่นเอกสาร เช่นเดียวกับการนำเข้าเพื่อการศึกษ วิจัย หรือการวิจัยในมนุษย์

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

2. ประกาศการขอความเห็นเกี่ยวกับฉลากเครื่องสำอาง

ประเด็น	ผลกระทบและข้อเสนอแนะ
ทาทางสมาคมสอบถามเรื่องระยะเวลา	ขอชี้แจงว่าระยะเวลาตามที่ระบุใน พรบ เครื่องสำอาง มาตรา 24 คือ 90 วัน

5.2 กำหนดการประชุมครั้งต่อไป – วันพฤหัสบดีที่ 11 เมษายน พ.ศ. 2562 ณ ห้องประชุม 1013 ชั้น 10 สภาอุตสาหกรรมฯ อาคารปฏิบัติการเทคโนโลยีเชิงสร้างสรรค์ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลกรุงเทพ

REGULATIONS MONITORING REPORT

This is a regulatory monitoring report within a certain period of time and intends to provide awareness to the industry on recent /forthcoming regulations to increase preparedness for compliance/actions. This is non-exhaustive. It is important for the local industry associations to refer to the actual (most recent) draft regulations and to seek clarifications/ understanding with the respective Authorities.

ASEAN

ACD REVISION AGREED AT THE 28th ACC/ACSB MEETING

- Adopt Indonesia's proposal of revising Annex III (Ref 2a and 9A) for Thioglycolic acid and Thiolactic acid combination, by following discussion and refinement by ACSB:
"For general use of hair waving or straightening products the maximum concentration for combination of Thioglycolic acid and Thiolactic acid must not exceed 8% calculated as Thioglycolic Acid. "
- Inclusion of the following new entries into Annex III: N,N'-Bis(2-hydroxyethyl)-2-Nitro-p-phenylenediamine, 2,6-Dihydroxyethyl-aminotoluene, HC Red No. 17, HC Yellow No. 17, 1-Hexyl-4,5-diaminopyrazole sulphate, 2,5,6-Triamino-4-pyrimidinol sulphate, Hydroxyethoxyaminopyrazolopyridine HCl, 3-Amino-2,6-dimethylphenol, Basic Brown 17 and Basic Blue 124. Effective 1st Dec 2019 only compliant products can be placed in the market, and non-compliant products must be completely withdrawn from the market.
- Indonesia informed the meeting that following their review of adverse events associated with Lyril (HICC) they had decided to adopt the same implementation date as other AMS. Consequently, effective 23rd August 2021 no cosmetic product with the banned materials can be placed in market in Indonesia and non-compliant products must be completely withdrawn from the market.
- Adopt the Indonesian proposal on Ethyl Tosylamide and directed the Secretary to amend Annex II, Ref 307 to replace the current entry with the proposed text, "Sulphanilamide and its derivatives obtained by substitution of one or more H-atoms of the -NH₂ groups, and their salts"
- Adopt new entries into Annex III for peanut oil and hydrolyzed wheat protein, Ref 322. Effective 1st Dec 2019 only compliant products can be placed in the market, and non-compliant products must be completely withdrawn from the market, except Indonesia which is still reviewing this matter.

INDONESIA

A. HALAL

The Government of Indonesia is preparing series of regulations as implementation provisions for Law of the Republic of Indonesia Number 33 of 2014 Halal Product Assurance ("UU JPH"). UU JPH actually requires 19 sets of implementing regulations as stated in the Law. To date no regulation has been issued. After several years and facing numerous challenges, it has been said that the draft of Government Regulation of Halal Product Assurance ("RPP JPH") has been signed by relevant Ministers and currently pending signing by President (estimated after Presidential election in April 2019).

There will be fourteen (14) draft regulations from ID Ministry of Religion ("RPMA) following the RPP JPH and this will be arranged into 3 main RPMAs, namely:

1. RPMA on Staging Types of Halal Certified Mandatory Products (most critical)

Key timing expected to be indicated in this RPMA :

- a. The time for the Staging of Food and Beverage Products starts from 17 October 2019 to 17 October 2024
- b. The time for the Staging of Non-Food and Beverage Products starts from 17 October 2019- 17 October 2026

2. RPMA about JPH Organizers (In the process of harmonization)

3. RPMA on Halal Certification Cost and Financial Management BPJPH (On-Going Process)

B. BPOM New Regulation of QR CODE(PERKA BPOM NO 33 TAHUN 2018)

BPOM issued a new regulation of 2D Barcode (QR CODE) which contain information of registration number & it's valid date. The purpose of this regulation is to help consumer & inspector to identify the legality of the product with the use of BPOM mobile smartphone application.

And here are the highlight of its regulation:

- a) Mandatory to put 2D/QR barcode on the label
- b) The 2D/QR barcode requirement :
 - Color : black on white or other color as long as it can be readable by the system.
 - For Cosmetic : 2D/QR barcode must be put on primary/secondary pack. And for the small size product label, it is allow to be put on the hanging label , shrink wrap, or others which is still accepted by label regulation
 - Barcode size : min. 0.6 x 0.6cm
 - In case there is more than 2D barcode on the pack, need to label "BPOM RI" for differentiation
- c) **Timeline**
 - For New Product Approval (Dec 7th, 2018 onward), it needs to be reflected on label 6 months after the date of Notification approval date.
 - For Existing product in the market : Dec. 7th, 2023 (on shelf)

Asia/International

CHINA

1. **China NMPA Bans Cosmetics Using EGF or Medicinal Claims** – see attachment
2. China notifies WTO TBT the draft version of Cosmetics Supervision and Administration Regulation (CSAR). – see



Regulatory



27Nov2018_ACA

attachment Alert_China NMPA clLetter on TW cosmeti

3. China's latest announcement on Cross Border Ecommerce (CBEC) policy extension.
 - During the State Council executive meeting held on Nov. 21, 2018, China determined to further extend the transitional policies of CBEC retails beyond the originally stipulated January 1st, 2019 deadline.
 - *The CBEC transition period has been officially extended beyond the Jan 1st 2019 deadline. No new deadline has been specified and ChemLinked expects current measures to remain stable in the short to medium term.*
 - *CBEC-traded cosmetics, infant formula powder, medical device and special food (such as health food and food for special medical purposes) will not be subject to complicated pre-market approval.*
4. China Officially Releases Enforcement Rules for Replacing Imported Cosmetic Registration with Filing Management Nationwide.
 On Nov. 9, 2018, China National Medical Products Administration (NMPA-Subordinate to SAMR) officially announced that registration of first-imported non-specials cosmetics will be entirely replaced by filing management nationwide from Nov. 10 in accordance with the State Council's notice of Advancing the Reform of "Separating Certificates from Business License". *Registration of imported cosmetics will be entirely replaced by filing from Nov. 10. Authorization of a domestic responsible person is critical after the reform.*

Taiwan

1. Taiwan Implements New Requirements for Ingredients and Hair Dye Products Claims on Jan 1, 2019.
 Early on April 13, 2018, Taiwan FDA released 2 amendments of Medicated or Poisonous Ingredients List of Hair Dye Products and Standard of Mandatory Claims for Hair Dye Products on the Label, Instruction and Packaging, which entered into force on Jan 1, 2019.

2. Taiwan is drafting new standards for Restricted Ingredients and Preservatives from Jan 1 2020

On Dec 14, 2018, TFDA released 6 drafts of cosmetic regulations:

- 1) Standard for Usage and Limitation Requirements of Ingredients Used in Special-use Cosmetics
- 2) List of Prohibited Ingredients Used in Cosmetics (target to become effective together with Cosmetic Hygiene Safety Administration Act)
- 3) List of Restricted Ingredients Used in Cosmetics
- 4) Standard for Usage and Limitation Requirements of Preservatives in Cosmetics
- 5) List of Permitted Colorants Used in Cosmetics
- 6) Limitation Standards for Microorganism in Cosmetics.

Above will become effective on **Jan 1, 2020**. Public consultation will last until Feb 12, 2019.

KOREA

MFDS announced an amendment to the Enforcement Regulation of the Cosmetics Law as a scope of Korean Regulation Reform.

The Key points are as follow :

- In order to help consumers to select their products through various and detailed information on cosmetics, cosmetics which require all cosmetics to be labeled with allergen inducing ingredients and cosmetics that display.
- For comestice products which can be used by infants and children, it is mandatory to specify the limit of usage (Ex ; Baby Products (less than 3 years) or (under 18 years))

The detail information can find in the attached file.



20190220

amendmend of Korea

INDIA

The amendment in Drugs & Cosmetics Rules regarding revision in fee structure has been finalized & published effective from 12th Dec.2018. It will have major impact on cosmetics import.

Description	Fees till 11th Dec.2018	Revised Fees effective from 12/12/2018
Import and Registration of Cosmetics Application to issue Registration Certificate by the manufacturer/ authorized agent or Importer for each brand of cosmetics	250 US dollars or its equivalent to Indian rupees	2000 US dollars or its equivalent to Indian rupees
Duplicate copy of Registration Certificate	100 US dollars	500 US dollars

Cosmetics Draft Rules got published on 29th November,2018. Comments on the draft are provided to MoH through various local industry associations like IBHA, FICCI and also international associations like CE & PCPC, for consideration. IBHA representatives had a follow up meeting with DCGI on 11th Feb 2019 for understanding pointwise details of industry comments. Basically the revised fee structure amendment is already in implementation stage, industry will have to follow the same. (USD 2000/ category and USD 50/variant). Even though the fee structure given in draft cosmetics rules is lesser than the amended revised structure, no change in fees is expected, validity will change from 3 to 5 years once draft cosmetics rules get finalized. Currently finalized regulation to stay as is with validity of 3 years.

EU/USA

Sunscreen Near the end of the year, citing concern for coral reefs, the nation of **Palau** passed a widespread ban on sunscreen and cosmetic ingredients to go into effect in 2020. The new law expands the list of ingredients and increases the scope of restrictions that have also been passed in Hawaii. Palau will ban anyone from bringing, buying, selling, importing or manufacturing products containing 10 ingredients: **oxybenzone; octinoxate; octocrylene; 4-methyl-benzylidene camphor; triclosan; methylparaben; ethylparaben; butylparaben; benzylparaben; and phenoxyethanol**. There is currently no credible evidence that these ingredients contribute to coral decline, which is generally accepted to be caused by increasing water temperatures and other effects of climate change.

A small study by the University of South Australia and University of Queensland recently found that **zinc oxide nanoparticles** dissociate into ions when applied to the skin, meaning it is unlikely these sunscreens enter the bloodstream. Nano ZnO generally appear transparent on the skin, instead of leaving a white residue.

Endocrine Disruption In November, the **EU Commission** published a framework on endocrine disruptors, and concluded that the Cosmetics Regulation already provides the adequate tools to regulate the use of cosmetic substances that present a potential risk for human health.

Media reports in December also focused on a study that suggests that girls who are exposed before birth to chemicals commonly found in toothpaste, makeup, soap and other personal care products may hit puberty earlier than their peers who aren't exposed to these chemicals in the womb.

Another intelligence from EU is microplastic

- European Chemicals Agency (ECHA) will publish its long-expected draft restriction on Microplastics.
- EU-wide bans/restrictions are not expected to come into force before early 2022.
- The scope is expected to be broad and include ingredients that we consider non-plastic (e.g. Styrene/Acrylates Copolymer [SAC]) in both rinse-off and leave-on cosmetics.
- The EU approach goes beyond microbeads. All microplastic and solid polymer ingredients are in scope (i.e., opacifier, film former, viscosity controller, SPF boosters). There will be a phased-in implementation. Proposed entry into force by category: RO products (2020); opacifiers (2024); household products (2025); all leave-on cosmetic products (2026). There are also substances which are used sanitary protection products or in medical devices which could be caught by the scope of the restriction.