

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

รายงานการประชุมคณะกรรมการสมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทยครั้งที่ 5/2562

วันพฤหัสบดีที่ 18 กรกฎาคม 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. คุณสุพจน์	รุ่งเจริญ
5. คุณฐิติ	ตันทสุทธิ
6. คุณสายใจ	พรหมเดवेश
7. คุณมณีรัตน์	สุขจิตร
8. ดร.ธนกร	เวียงศรีพนาวัลย์
9. คุณภูวดล	อังกสันติกุล
10. คุณอนันต์	เหลือสถิตย์กุล
11. คุณสรिता	ดำรงรัตน์วงศ์ แทน ดร.จิระพันธ์ ม่วงเจริญ
12. คุณรักษณาณี	กังวาลวัฒนศิริ
13. ดร.สุชิรา	สุดกรยุทธ์
14. ดร.นীরนารถ	จิณะไชย
15. คุณเพลินพิศ	อนุสิขวัฒน์นา แทน คุณเทพนิมิตร ทองจันทร์
16. คุณณัฐชัช	ปทุมมนัสโกวิชัย
17. คุณวัชรภาพร	ผาวิจิตราสกุล
18. คุณชนิดา	อยู่เชื้อ

กรรมการที่ไม่สามารถเข้าร่วมการประชุม (ติดภารกิจอื่น)

1. คุณสาโรจน์	อินทพันธุ์
2. คุณชนะชัย	วรรณประเสริฐ
3. คุณวิมลศิริ	ปัญญาชนศักดิ์
4. คุณนาคาญ์	ทริชาวัฒน์
5. คุณมุกดา	โจวตระกูล
6. คุณมาลี	หาญสุโพธิพันธ์
7. คุณสุพจน์	รุ่งเจริญ
8. คุณอภิรักษ์	โรจน์วิภาต
9. คุณสายใจ	พรหมเดवेश
10. คุณพงศ์ประพันธ์	สุสันฐิตพงษ์

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

11. คุณสุทธิภูมย์ ศรีโรจนภิญโญ
12. คุณศิวาพร เฟื่องฟูสิน
13. คุณยลธิดา พานิชปรีชา

สมาชิกและผู้เข้าร่วมประชุม

1. คุณฐิติมา ดวงหาค้าง สภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย
2. คุณพิพัฒน์ กิตติประภารัชต์ สภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย
3. คุณพลศรี เชื้อเพ็ญทอง บริษัททรูเปียอุตสาหกรรมจำกัด
4. คุณกชวรรณ ลักษมีธรรมกุล สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย
5. คุณพิมพ์ มะโนรมณ์ สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

เปิดประชุมเวลา 13.00 น.

คุณเกษมณี เลิศกิจจา นายกสมาคมฯ ทำหน้าที่ประธานในที่ประชุมกล่าวเปิดการประชุม โดยมีระเบียบวาระการประชุมดังนี้

ระเบียบวาระที่ 1 เรื่องที่ประธานแจ้งให้ทราบ

- 1.1 สรุปการประชุม International Cooperation on Cosmetics Regulation (ICCR) ครั้งที่ 13 ณ ประเทศแคนาดา ระหว่างวันที่ 9-11 กรกฎาคม 2562
 - รายละเอียดเพิ่มเติมตามเอกสารแนบ 1

มติที่ประชุม – รับรองรายงานการประชุม

ระเบียบวาระที่ 2 รับรองรายงานการประชุม

- 2.1 รับรองรายงานการประชุม

การประชุมคณะกรรมการสมาคมฯ ครั้งที่ 4/2562 วันพฤหัสบดีที่ 13 มิถุนายน 2562

มติที่ประชุม – รับรองรายงานการประชุม

ระเบียบวาระที่ 3 เรื่องเพื่อพิจารณา

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

3.1 งบรายรับ-รายจ่าย ประจำเดือน มิถุนายน 2562

		หน่วย:บาท	
		มิถุนายน	1 มกราคม-30มิถุนายน
รายได้	ค่าบำรุงกลุ่มฯปี2562	64,500.00	304,050.00
	รายได้จากการจัดกิจกรรมกลุ่มฯ	0.00	540,000.00
	เงินรับบริจาค	20,000.00	27,700.00
	รายได้อื่น	800.00	158,100.00
	รวมรายรับ	85,300.00	1,029,850.00
ค่าใช้จ่าย	เงินเดือนและค่าจ้าง	30,000.00	203,000.00
	ค่าใช้จ่ายงานกิจกรรมกลุ่ม	0.00	406,638.00
	ค่าพาหนะและค่าใช้จ่ายในการเดินทาง	4,415.00	13,454.00
	ค่าโทรศัพท์และค่าไปรษณีย์	6,310.25	30,027.24
	ค่าไฟฟ้า	0.00	5,782.49
	ค่าเครื่องเขียนแบบพิมพ์	5,533.00	6,854.00
	ค่าใช้จ่ายอื่น	29,541.45	580,927.01
	รวมค่าใช้จ่าย	(75,799.70)	(1,246,682.74)
	รายได้มากกว่า(น้อยกว่า)ค่าใช้จ่าย	9,500.30	(216,832.74)
	ยอดคงเหลือยกไป วันที่ 1 กรกฎาคม 2562		(216,832.74)

3.2 สรุปยอดค่าจำหน่ายหนังสือ ASEAN COSMETIC DOCUMENT ล่าสุด โดยทีมเลขา

- คุณมณีนีรัตน์ ได้รายงานให้ที่ประชุมทราบถึง ยอดจำหน่ายหนังสือ ASEAN COSMETIC DOCUMENT ล่าสุดขณะนี้จำหน่าย ได้จำนวน 334 เล่ม ซึ่งนำไปจำหน่ายในงาน ACC/ACSB และ การประชาสัมพันธ์ผ่านช่องทางต่างๆของสมาคมฯ

มติที่ประชุม – รับรองรายงานการประชุม

3.1 สมาชิกใหม่ 3 บริษัท

1. คุณสุมาลี กฤษณะกาฬ (เลขทะเบียนการค้า : 0105558038283)

บริษัท คิมโรลีย์ โปรดักส์ จำกัด

455/50 ถนนบางแวก เขตภาษีเจริญ กรุงเทพฯ 10160

โทร : 02 - 0497578 Email : Kimrolyth@gmail.com

ธุรกิจหลัก : บริษัทผู้ผลิตสินค้าของตัวเอง ทำการตลาดเอง สร้างแบรนด์เอง

2. คุณพรพัชร์ชา ลีอวงษ์วระกุล (เลขทะเบียนการค้า : 0105562003511)

บริษัท นำทรัพย์ คอสเมท แอนด์ เทรตติ้ง จำกัด

1/11 – 12 ลาดปลาเค้า 50 ลาดพร้าว 10230

โทร : 02 – 0636188 Email : pornpatchanamsap@gmail.com

ธุรกิจหลัก : ผู้ผลิตเครื่องสำอาง, ผู้ขาย – ผู้ผลิตบรรจุภัณฑ์

3. คุณกฤษฎิ์ ปั้นเปี่ยมรัษฎ์ (เลขทะเบียนการค้า : 0195561001204)

บริษัท ปฐพี เคลย์ มาสก์ จำกัด

โทร : 04 – 4073965 Email : patapeeclaymask@gmail.com

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

ธุรกิจหลัก : ผู้ขาย – ผู้จัดส่งวัตถุดิบ, ผู้จำหน่ายเครื่องสำอาง

4. คุณทักษิณ พันธุ์ปุย (เลขที่ทะเบียนการค้า : 0105560026424)

บริษัท เทคโนโลยี กรีน อินโนเวชั่น จำกัด

โทรศัพท์ : 086 – 1198638 โทรสาร : 02 – 1025151

Email : taksinpanpuy@gmail.com Website : technogreeninnovation.co.th

ธุรกิจหลัก : ผู้ผลิตเครื่องสำอาง

ชื่อคณะกรรมการที่แนะนำ : คุณมุกดา โจวตระกูล

5. คุณปิยวรรณ ตั้งจิตร่วมบุญ และ คุณจุฑาภาศ มะลิตอง

(เลขที่ทะเบียนการค้า : 010550400064)

บริษัท โอลิค (ประเทศไทย) จำกัด

116 หมู่ที่ 16 นิคมอุตสาหกรรมบางปะอิน ถนนอุดมสรยุทธ ตำบลบางกระสัน อำเภอบางปะ

อิน จังหวัดพระนครศรีอยุธยา 13160

โทร : 035 – 221031 – 6 Email : Piyawan.t@olic-thailand.com

ธุรกิจหลัก : ผู้ผลิตเครื่องสำอาง

ชื่อคณะกรรมการที่แนะนำ : คุณอัสนี ชื่นจิตต์

6. คุณชูชาติ ศิรามพูน (เลขที่ทะเบียนการค้า : 0103522013131)

บริษัท เคมีซอร์ซส์ จำกัด (มหาชน)

โทรศัพท์ : 02 – 2747316 – 8 โทรสาร : 02 – 2747315

Email : Chuchart@chemsources.co.th Website : www.chemsources.co.th

ธุรกิจหลัก : ผู้ขาย – ผู้จัดส่งวัตถุดิบ

ชื่อคณะกรรมการที่แนะนำ : คุณเพ็ญจิตร เจริญศิริ

มติที่ประชุม – รับรองการเป็นสมาชิก

1. คุณชนิษฐา จิตต์กุล (จดทะเบียนในนาม บริษัทเอสพีซี คอสเมติก จำกัด เลขที่ทะเบียนการค้า : 1016100041798)

บริษัท อีวาแมค จำกัด

53/5 หมู่ 3 ถนนราชพฤกษ์ ตำบลบางรักน้อย อำเภอเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี

โทร : 02 – 1570559 Email : support.guyythailand@iwata-th.com

ธุรกิจหลัก : บริษัททำการตลาดสร้างแบรนด์

2. คุณชยาภรณ์ อรุณนิยศิลป์ (เลขที่ทะเบียนการค้า : 0135559014027)

บริษัท คิว-มา คอสเมติก อินเตอร์เนชั่นแนล จำกัด

77/118 ถ.สุขาภิบาล 5 แขวงออเงิน เขตสายไหม กรุงเทพฯ 10220

โทร : 02 – 1992086 Email : info@gma-group.com

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

Website : <https://www.qmapackage.com>

ธุรกิจหลัก : ผู้ชาย – ผู้ผลิตบรรจุภัณฑ์

มติที่ประชุม – มีมติให้ขอเอกสารเพิ่มเติมทั้ง 2 บริษัท และขอเชิญมาแนะนำตัวเองในการประชุม คณะกรรมการสมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทยครั้งถัดไป

ระเบียบวาระที่ 4 เรื่องเพื่อทราบ

4.1 สรุปการประชุม Update 30th ACC and ACSB meeting (Regulation and country specific requirements) (โดยทีมวิชาการ)

โดยคุณธนกรได้รายงานในที่ประชุมให้ทราบว่า

ข้อสรุปที่ได้จากที่ประชุมซึ่งเกี่ยวข้องกับกฎระเบียบใหม่ของผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง

- รายละเอียดเพิ่มเติมตามเอกสารแนบ 2

มติที่ประชุม – รับรองรายงานการประชุม

4.2 สรุปประชุมเพื่อชี้แจงเนื้อหาของพระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.2562 รวมทั้งพิจารณาและให้ความเห็นต่อ(ร่าง)กฎกระทรวงฯ ดังกล่าว เมื่อวันที่ 25 มิถุนายน 2562 เวลา 09.30-16.30 น. ณ ห้องประชุมแมจิก 3 ชั้น 2 โรงแรมมิราเคิล แกรนด์ กทม (โดยคุณรักษณาณี)

โดยคุณรักษณาณีได้รายงานในที่ประชุมให้ทราบว่า

ประชุมเมื่อวันที่ 25 มิถุนายน 2562 มีการร่างกฎกระทรวงออกมาทั้งหมด 4 ฉบับ

1. (ร่าง) กฎกระทรวง การอนุญาตผลิต นำเข้า หรือการขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร

กระบวนการที่เกี่ยวข้องกับใบอนุญาต

- การขอใบอนุญาต
- การแก้ไขรายการในใบอนุญาต
- การต่ออายุใบอนุญาต
- การออกใบแทน
- การโอนใบอนุญาต

สถานที่ผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร

- ต้องตั้งอยู่ในทำเลที่เหมาะสมและมีบริเวณเพียงพอที่จะประกอบการ มีการออกแบบก่อสร้างที่เหมาะสมกับการปฏิบัติงานและการบำรุงรักษา สามารถทำความสะอาดได้ง่าย รวมทั้งสามารถป้องกันการปนเปื้อนจากฝุ่นละอองและสิ่งสกปรกจากภายนอกได้

- ในกรณีที่สถานที่ผลิต นำเข้าหรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรมีความจำเป็นต้องใช้สถานที่ร่วมกับสถานที่ผลิต นำเข้า หรือขาย อาหาร ยา เครื่องสำอาง เครื่องมือแพทย์ และวัตถุอันตราย อาจให้ใช้สถานที่ร่วมกันได้ ทั้งนี้ให้เป็นไปตามที่รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการประกาศกำหนด ตามมาตรา 6(10) โดยคำนึงถึงการป้องกันไม่ให้มีปัญหาการปนเปื้อนที่อาจมีผลกระทบต่อคุณภาพ ความปลอดภัยและประสิทธิภาพของผลิตภัณฑ์

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

2. (ร่าง) กฎกระทรวง ขอขึ้นทะเบียนตำรับ การแก้ไขทะเบียนตำรับ และการต่ออายุทะเบียนตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ผู้ขอขึ้นทะเบียนตำรับ

1. ผู้ผลิตหรือนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรด้วยตนเอง (มีใบอนุญาตผลิตภัณฑ์/นำเข้า)
2. ผู้ที่ประสงค์จะขอขึ้นทะเบียนตำรับและจ้างให้ผู้อื่นผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร

การขอแก้ไขทะเบียนขึ้นตำรับ

- กรณียกเว้นไม่ต้องขอแก้ไขรายการ
 - แก้ไขเล็กน้อย ไม่กระทบคุณภาพ ประสิทธิภาพ ความปลอดภัย ไม่กระทบมาตรา 58
- : แก้ไขก่อน แล้วแจ้งภายหลัง**
- ที่ตั้งสถานที่ฯ มีการเปลี่ยนแปลงตามกฎหมายอื่น โดยผลของกฎหมาย หรือหน่วยงานรัฐเป็นผู้แจ้งหรือสั่งให้มีการแก้ไข : ยื่นหนังสือพร้อมหลักฐาน

3. (ร่าง) กฎกระทรวง การแจ้งรายละเอียดและการจดแจ้งผลิตภัณฑ์สมุนไพร

หลักการ

- เหมือนกับการขึ้นทะเบียนตำรับ (เช่น ระยะเวลาบังคับใช้ จ้างผลิต)
- ใบบันทึกแจ้ง ใบบันทึกแจ้งรายละเอียด
- การแก้ไข/ต่ออายุ/ออกใบแทน/การสืบสิทธิ
- อาจให้บุคคล องค์กร หน่วยงานอื่นพิจารณาคำขอฯ ได้
- บทเฉพาะกาลเหมือนกับการขึ้นทะเบียน

รายการที่ใช้ในการขึ้นทะเบียน VS จดแจ้ง/แจ้งรายละเอียด

รายการ	ขึ้นทะเบียน	จดแจ้ง/แจ้งรายละเอียด
ชื่อของผลิตภัณฑ์สมุนไพร และชื่อและที่อยู่ของผู้ขอขึ้นทะเบียนตำรับ	/	/
ตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพร	/	/
สรรพคุณ	/	-
เอกสารหรือหลักฐานที่เกี่ยวข้องกับสรรพคุณ วิธีใช้ คุณภาพ และความปลอดภัย	/	-
รายละเอียดเกี่ยวกับภาชนะและขนาดบรรจุ	/	/
วิธีควบคุมคุณภาพและข้อกำหนดเฉพาะ	/	หนังสือรับรองผลการวิเคราะห์
ฉลาก/เอกสารกำกับ	/	/
หนังสือรับรองการอนุญาตให้ขายหรือการขึ้นทะเบียนตำรับ (กรณีนำเข้า)	/	-
รายการอื่นตามที่รวม. ประกาศฯ	/	/

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

4. (ร่าง) กฎกระทรวง กำหนดค่าธรรมเนียม ลด ยกเว้นค่าธรรมเนียมการดำเนินการเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สมุนไพร

(ร่าง) กฎกระทรวง กำหนดค่าธรรมเนียม ลด ยกเว้นค่าธรรมเนียมการดำเนินการเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.

รายการ	กฎกระทรวง ฉบับที่ ๒๖ พ.ศ. ๒๕๓๗ (พรบ.ยา)	กฎกระทรวง ฉบับที่ ๕ พ.ศ. ๒๕๒๒ (พรบ. อาหาร)	ร่างกฎกระทรวง พรบ. ผลิตภัณฑ์สมุนไพร
ใบอนุญาตผลิต	๑,๐๐๐ บาท	๓,๐๐๐ -๑๐,๐๐๐ บาท (ต่างกันที่ จำนวนคน แร้งม้าเครื่องจักร)	๕,๐๐๐ บาท (๑๐,๐๐๐ บาท)
ใบอนุญาตนำเข้า	๕,๐๐๐ บาท	๑๕,๐๐๐ บาท	๒๐,๐๐๐ บาท (๑๐๐,๐๐๐ บาท)
ใบอนุญาตขาย	๓๐๐ บาท	-	๑,๕๐๐ บาท (๒,๕๐๐ บาท)
ใบอนุญาตโฆษณา	-	-	๒,๕๐๐ บาท (๕,๐๐๐ บาท)
ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน	๕๐๐ บาท	๕,๐๐๐ บาท	๒,๕๐๐ บาท (๒๕,๐๐๐ บาท)
ใบรับแจ้งรายละเอียด	-	-	๒,๕๐๐ บาท (๕,๐๐๐ บาท)
ใบรับจดแจ้ง	-	-	๙๐๐ บาท (๑,๐๐๐ บาท)
หนังสือรับรอง	-	-	๕๐๐ บาท (๑,๐๐๐ บาท)
ใบแทนต่างๆ	๑๐๐ บาท	๕๐๐ บาท	๒๐๐ บาท (๑,๐๐๐ บาท)
การต่ออายุใบอนุญาต	-	เท่ากับค่าธรรมเนียมประเภทนั้นๆ	กึ่งหนึ่งของค่าธรรมเนียมนั้นๆ
การต่ออายุใบอื่นๆ	-	-	กึ่งหนึ่งของค่าธรรมเนียมนั้นๆ

กรณีลดหย่อนค่าธรรมเนียมร้อยละ 50

- ผู้ประกอบการวิสาหกิจขนาดย่อม ที่ได้จดทะเบียนตามกฎหมายว่าด้วยการส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม
- ผู้ประกอบการที่สมควรได้รับการส่งเสริม ตามที่รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการนโยบายประกาศกำหนด (กรมการแพทย์แผนไทยฯ เป็นผู้ออก

ประกาศ)

กรณียกเว้นค่าธรรมเนียม

- ผู้ประกอบการวิสาหกิจชุมชน ที่ได้จดทะเบียนตามกฎหมายว่าด้วยการส่งเสริมวิสาหกิจวิสาหกิจชุมชน
- ผู้ประกอบการที่สมควรได้รับการส่งเสริม ตามที่รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการนโยบายประกาศกำหนด (กรมการแพทย์แผนไทยฯ เป็นผู้ออก

ประกาศ)

มติที่ประชุม – รับรองรายงานการประชุม

4.3 สรุปประชุมประชาพิจารณ์ร่างจรรยาบรรณธุรกิจออนไลน์ของอาเซียน เมื่อวันที่ 26 มิถุนายน 2562 เวลา 09.00 – 16.00 น. ณ ห้องเมจิก 2 โรงแรมมิราเคิล แกรนด์ คอนเวนชั่น กรุงเทพมหานคร (โดยคุณฐิติ) โดยคุณฐิติได้รายงานในที่ประชุมให้ทราบว่า

สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย

เป็นข้อตกลงระหว่างประเทศอาเซียน 10 ประเทศเพื่อที่จะสร้างแนวทางจรรยาบรรณ
ธุรกิจออนไลน์โดยมีพันธกรณีทั้งหมด 15 ข้อ จัดตั้งขึ้นเพื่อให้ทุกธุรกิจออนไลน์มีจรรยาบรรณต่อ
ผู้บริโภค มีความซื่อสัตย์ มีความโปร่งใส และยึดมั่นในความรับผิดชอบ

มติที่ประชุม – รับรองรายงานการประชุม

- 4.4 สรุปประชุม Third ARISE Plus Roundtable Discussion on Trade Facilitation
เมื่อวันที่ 9 กรกฎาคม 2562 ณ เซ็นทาราแกรนด์และบางกอกคอนเวนชันเซ็นเตอร์ เซ็นทรัล
เวิลด์ (โดยคุณวิมลศิริ)
- รายละเอียดเพิ่มเติมตามเอกสารแนบ 3

มติที่ประชุม – รับรองรายงานการประชุม

- 4.5 สรุปประชุมคณะกรรมการพัฒนามาตรฐานผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง ครั้งที่ 1/2562 ในวันจันทร์
ที่ 15 กรกฎาคม 2562 เวลา 13.30 - 16.30 น. ณ ห้องประชุมกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง
อาคาร 4 ชั้น 4 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
(โดยคุณสายใจ)
โดยคุณสายใจได้รายงานในที่ประชุมให้ทราบว่า
แนวทางการกำหนดสารสำคัญเป็นดังนี้

1. เป็นสารที่อยู่ในมาตรา 6(3) โดยจัดการตามความเสี่ยงของทางภาครัฐ ยกเว้นวัตถุกัน
เสียและสี
2. สารที่มีการแสดงสรรพคุณบนฉลากหรือจากการจดแจ้ง
3. ประเภทเครื่องสำอางที่ควรกำกับดูแลเป็นพิเศษ
4. กำหนด %ค่าคาดเคลื่อนที่ +18%, -15% เกินจากนี้แต่ไม่เกิน +/-20% เป็น
เครื่องสำอางผิดมาตรฐาน (ตามเดิม)

ทั้งนี้ 4 แนวทางนี้จะเป็แนวทางที่คณะกรรมการฯใช้เป็นผู้กำหนดสารสำคัญต่อไป

โดยที่ประชุมยังได้รับทราบจากดร.จุ เกี่ยวกับข้อกังวลจาก PCPC เรื่อง Active
Ingredients ว่าไม่มีประเทศใดในโลกกำหนด active ingredients ของเครื่องสำอาง และ
เครื่องสำอางเป็นการแสดงสรรพคุณจาก whole formulations ดังนั้นจึงไม่ควรกำหนด active
ingredient เพราะไม่ใช่ผลิตภัณฑ์ยา โดยดร.จุ ได้อ่านจดหมายจาก PCPC (part AI) ให้ที่
ประชุมทราบและยังย้ำว่าได้รับ concerns นี้จากที่ประชุม ICCR ที่แคนาดาโดยตรงด้วยค่ะ

มติที่ประชุม – รับรองรายงานการประชุม

ระเบียบวาระที่ 5 เรื่องอื่น ๆ (ถ้ามี)

- 5.1 กำหนดการประชุมครั้งต่อไป - วันพฤหัสบดีที่ 8 สิงหาคม 2562 ณ ห้องประชุม 1014 ชั้น
10 สภาอุตสาหกรรมฯ อาคารปฏิบัติการเทคโนโลยีเชิงสร้างสรรค์ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคล
กรุงเทพ



International Cooperation on Cosmetics Regulation (ICCR) 13th Annual Meeting held in Montreal, Quebec, Canada, from July 9-11, 2019

The International Cooperation on Cosmetics Regulation (ICCR) held its 13th Annual Meeting (ICCR-13) from July 9-11, 2019 in Montreal, QC, Canada. The ICCR is a voluntary international group of cosmetics regulatory authorities and industry associations from Brazil, Canada, the European Union, Japan, and the United States. This group of regulatory authorities meets on an annual basis to discuss common issues on cosmetics safety and regulation, and to enter into a constructive dialogue with their relevant cosmetics industry trade associations. As stated in the Terms of Reference, the purpose of this multilateral framework is to maintain the highest level of global consumer protection, while minimizing barriers to international trade. In 2019, representatives from Colombia, Israel, South Korea, Taiwan, and Thailand participated in the meeting as observers.

As part of this meeting, the regulators entered into a dialogue with cosmetics industry trade associations from each jurisdiction on July 10, 2019.

The Director General of the Consumer and Hazardous Products Safety Directorate, Health Canada, Mr. Tolga Yalkin, welcomed the group and made opening remarks.

The President of the Cosmetics Alliance Canada, Mr. Darren Praznik, made an opening statement on behalf of Canadian industry.

The following Joint Working Group topics were discussed at the meeting:

- Cosmetic Product Preservation
- Allergens
- Integrated Strategies for Safety Assessments of Cosmetic Ingredients
- International Standards
- Microbiome
- Consumer Communications

An open stakeholder session was held on July 10. Representatives from Humane Society International and the Rob Stewart Sharkwater Foundation made presentations regarding animal testing and ethically sourced ingredients in cosmetics. ICCR recognizes the importance of communication to the general public on both issues. With respect to alternatives to animal testing, ICCR continues to work on this topic via the Integrated Strategies for Safety Assessments of Cosmetic Ingredients Joint

Working Group. ~~ICCR recognizes the importance of alternatives to animal testing and continues to work on this topic, notably through some of its joint working groups.~~

The following are the outcomes of the meeting:

1. Cosmetic Product Preservation

- ICCR SC endorsed the “Overview of Key Scientific Elements and Principles to be Considered in Ensuring Access to an Appropriate Palette of Preservatives” report and will post to the website.
- ICCR SC agreed that the current Joint Working Group will ~~continue to discuss-identify any new~~ possible ~~new~~ tasks by the first quarter of -during the next cycle.

2. Allergens

- ICCR SC endorsed the “Allergens Working Group on Alternative Safety Assessment Tools for Identifying Potential Dermal Allergens” report and will post to the website.

3. Integrated Strategies for Safety Assessments of Cosmetic Ingredients

- A Workshop regarding Next Generation Risk Assessment (NGRA) is taking place this cycle. ICCR SC agreed that the current Joint Working Group will complete a report following the Workshop.
- This Workshop will investigate how the principles of NGRA are currently applied to case studies being performed at different organizations and explore how application of these principles can aid safety decision in risk assessments which use novel assessment methodologies.
- ~~Update was provided on the activities of this Joint Working Group including the Workshop taking place this cycle.~~
- ~~ICCR SC agreed that the current Joint Working Group will work on the report generated after the Workshop regarding Next Generation Risk Assessment.~~

4. International Standards

- The “Updated Annex of Report International Standards in Cosmetics” report is accepted and will be posted to the website.
- Identification of new published ISO standards will be conducted every cycle. Activities surrounding the standards will be evaluated on an as needed basis. The Steering Committee will update the Annex to include in which jurisdictions these standards have been adopted and implemented.

5. Microbiome

- ICCR SC agreed that the current Joint Working Group will continue to work on the microbiome topic as it relates to cosmetics.

6. Consumer Communications

- ICCR SC agreed to ~~continue and work to on~~ advancing this topic, the topic of Consumer communications.

ICCR Regulators and Industry agreed to modernize the ICCR website.

The next ICCR meeting will be held in Brussels in 2020.

DRAFT

การเปลี่ยนแปลงล่าสุดของกฎหมายเครื่องสำอางอาเซียน

กลุ่มวิชาการ สมาคมผู้ผลิตเครื่องสำอางไทย
2 กรกฎาคม 2562

การประชุมเพื่อปรับกฎระเบียบเครื่องสำอางให้สอดคล้องกันในอาเซียน ASEAN Cosmetic Committee and related meeting ครั้งล่าสุดนี้เป็นครั้งที่ 30 ได้จัดขึ้นที่ประเทศเมียนมาร์ระหว่างวันที่ 18-21 มิถุนายน พ.ศ. 2562 ข้อสรุปที่ได้จากที่ประชุมซึ่งเกี่ยวข้องกับกฎระเบียบใหม่ของผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางที่กำลังจะมีดังต่อไปนี้

TOPIC	DISCUSSION	DECISION
Triclosan	Listing of Triclosan in ACD Annexes To clarify the listing of Triclosan in ACD Annexes VI and III, and also the treatment of multifunctional ingredients Response from European Commission on the further clarification on the use of Triclosan other than as anti-microbial agent Clarification from Cosmetic Europe on the Irish legislation of cosmetic products	<ul style="list-style-type: none">• No change to the ACD Annex listing of Triclosan;• In Singapore it can only be used as a preservative, not for any other purposes.
Peanut Oil and Hydrolyzed Wheat Protein (EU2017/2228)	Indonesia reported the result of the further review on the inclusion of new entries for Peanut Oil (#322) and Hydrolyzed Wheat Protein (#323) in ACD Annex III	<ul style="list-style-type: none">• Indonesia would not proceed with the inclusion of new entries in Annex III• Indonesia will no longer require a label warning statement for these ingredients
Malachite Green	Philippines reported on the safety information gathered from the industry on the reported use of Malachite Green <ul style="list-style-type: none">• CAS 2437-29-8• CAS 61725-50-6	<ul style="list-style-type: none">• No change to the Annexes• Industry to provide safety data to evaluate and decide whether to add CAS 2437-29-8 and CAS 61725-50-6 in Annex II
1,4 Dioxane	ACA updated the feedback from the industry on the time required to achieve the 10ppm target	<ul style="list-style-type: none">• Grace period for compliance: 1)19 June 2020 for industry to meet the 25ppm limit; 2)19 June 2023 to comply with the 10ppm limit for contaminants for cosmetics• ACA to compile all available international test method on detection of 1,4-Dioxane in cosmetics product for review by ACTLC

Tagetes	Malaysia and Philippines updated on the result of the review of the proposal to add Tagetes Erecta to ACD Annex II and to add Tagetes Patula and Tagetes Minuta in ACD Annex III with the same restrictions as in EU 2018/978 ACA presented the investigation into the safety concern that had caused EU to set the prohibition on the use of the 2 fragrance ingredients in sunscreen products and products marketed for exposure to natural/artificial light	<ul style="list-style-type: none"> • Tagetes Patula and Tagetes Minuta added to Annex III. <p>Grace period: w.e.f 19 December 2020,</p> <ul style="list-style-type: none"> • ACA to review Tagetes Erecta and to be discussed during the next ACSB Meeting
Annex VI Clarifications and Corrections	Update by Singapore, Thailand and ACA on the review of the revision to the preamble text to Annex VI due to the insufficient clarity on the permitted use of Annex VI listed preservative substances for other purposes. Proposed additions: <ul style="list-style-type: none"> • Point 3: The substances not marked with the symbol (+) listed in this Annex can have other purposes apart from inhibiting the development of micro-organisms in the product, in such case the concentration must not exceed the maximum concentration and conditions laid down in this Annex, with appropriate safety assessment for non-preservative use. • Point 4: This listing of the substance in another Annex with any restrictions to the use of that substance for other purposes is indicated by a footnote to this Annex 	<ul style="list-style-type: none"> • ACA to lead in the discussion with Singapore, Thailand and Indonesia to address the concerns raised on the preamble text to Annex VI and to present during the ACSB Meeting tomorrow • To review the safety of ingredients for other than preservative function
Biphenyl-2-ol and its salts (EU 2018/1847)	Review of EU regulation No. 2018/1847, revision of the entry for Biphenyl-2-ol and its salts in EU Annex V (preservatives)	<ul style="list-style-type: none"> • Adopted the implementation by member states with the exception of Indonesia who requested for more time to review • With effect from 18 December 2020, only compliant products shall be made available in the market and non-compliant products shall be withdrawn from the market
Phenylene Bis-Diphenyltriazine (EU 2019/680)	Review of EU regulation no 2019/680, proposal to add Phenylene Bis-Diphenyltriazine to ACD Annex VII (UV filters)	<ul style="list-style-type: none"> • Adopted the implementation with immediate effect, with the exception of Thailand with a 6-month grace period • Phenylene Bis-Diphenyltriazine may contain impurities (N-methylpyrrolidone (NMP) and hydrazine) which are classified as CMR 1B, the level of NMP and hydrazine should be kept at trace levels
2-Chloro-p-Phenylenediamine (EU 2019/681)	Review of EU regulation no 2019/681, proposal to add 2-Chloro-p-Phenylenediamine, including its sulfates and dihydrochloride salts to ACD Annex II (Prohibited substances)	<ul style="list-style-type: none"> • Agreed to the proposal with a grace period of 12-18 months, to be decided at country level <ol style="list-style-type: none"> 1. Effective 18 June 2020, only compliant products shall be made available in the market; 2. Effective 18 December 2020, non-compliant

		<p>products shall be withdrawn from the market</p> <ul style="list-style-type: none"> To remove reference on its use “including eyebrow dye products and eyelash dye products” to be consistent with the rest of hair dye entries in Annex II
Climbazole (EU 2019/698)	<p>Review of EU regulation no 2019/698, addition of entry in Annex III and revision of entry 32 in Annex V</p> <p>Review on the proposed entries of ACD Annex III and VI, including the types of products using Climbazole and usage levels</p>	<ul style="list-style-type: none"> Adopted the revised and added entry in ACD Annex VI and III <ol style="list-style-type: none"> Annex III added entry: with immediate effect Annex VI revised entry: effective 18 June 2020 for new products and 18 June 2021, only compliant products shall be made available in the market and non-compliant products shall be withdrawn from the market
Silver Nitrate	<p>Discussion on the Silver nitrate entry specific for use for eye lashes in ACD Annex III</p>	<ul style="list-style-type: none"> ACA to present the safety review during the next ACSB meeting
Salicylic acid	<p>Review the current restrictions for Salicylic acid in ACD Annex III & VI, in relation to the new SCCS opinion (SCCS/1601/18) issued on 21 Dec 2018</p>	<ul style="list-style-type: none"> Proposal to await EU decision following the issuance of the final SCCS opinion
Mercury containing preservatives in eye area cosmetic products	<p>Review of the use of Mercury-containing preservatives used in eye area cosmetic products, specifically thiomersal and phenylmercuric salts</p>	<ul style="list-style-type: none"> To be discussed during the next ACSB meeting ACA to check the usage of mercury-containing preservatives and if there are safe and effective alternatives for these preservatives
Fluoride entry ACD Annex III	<p>Change of allowable maximum level of Fluoride for Thailand</p>	<ul style="list-style-type: none"> Agreed to change the maximum level of Fluoride from 1100ppm to 1500ppm in Annex III
Nanometer Tooth Membrane Whitening Kit	<p>Proposal to include Nanometer Tooth Membrane Whitening kit into the list of borderline products</p>	<ul style="list-style-type: none"> Agreed and adopted the updated list of borderline products
Hair dyes ACD Annex III	<p>Discussion on Indonesia’s proposal to remove the text “Indonesia only: Not permitted-Under review” from the 30 hair dyes in ACD Annex III</p>	<ul style="list-style-type: none"> Agreed with the proposal to amend the entries for the 30 hair dyes in Annex III accordingly

Joint Opinion Statements	The Task Forces presented the proposed JOS for Plastic Microbeads, Antimony and Parabens	<ul style="list-style-type: none"> Action to be deferred to the next ACSB meeting
Process for New Materials	ACA to update if there is any request to review new materials	<ul style="list-style-type: none"> No action to be taken as there is no request to date ACA to keep ACSB updated of the progress
Other Matters	4.5 N,N'-Bis(2-hydroxyethyl)-2-Nitro-p-phenylenediamine & 2,6-Dihydroxyethyl-aminotoluene (EU 2017/237) ACA to share the industry usage data Member states to share PMS data	<ul style="list-style-type: none"> No data available from AMS and ACA on the usage of these substances Agreed to proceed with the implementation of the adopted entries for these hair dyes substances in Annex III within the agreed timeline
	Singapore's proposal to review the list of permitted UV filters to ascertain the safety based on current scientific information	<ul style="list-style-type: none"> Singapore identified the list of 6 ingredients for safety assessment by ACA, which will be presented during the next ACSB meeting Due to resource constraint, ACA requested Singapore to prioritize 2 ingredients, Avobenzone and Methyl Anthranilate (Meradimate) for review. Singapore will collaborate with ACA on the review and will present during the next ACSB meeting
	4.5 N,N'-Bis(2-hydroxyethyl)-2-Nitro-p-phenylenediamine & 2,6-Dihydroxyethyl-aminotoluene (EU 2017/237) ACA to share the industry usage data Member states to share PMS data	<ul style="list-style-type: none"> No data available from AMS and ACA on the usage of these substances Agreed to proceed with the implementation of the adopted entries for these hair dyes substances in Annex III within the agreed timeline
	Singapore's proposal to review the list of permitted UV filters to ascertain the safety based on current scientific information	<ul style="list-style-type: none"> Singapore identified the list of 6 ingredients for safety assessment by ACA, which will be presented during the next ACSB meeting Due to resource constraint, ACA requested Singapore to prioritize 2 ingredients, Avobenzone and Methyl Anthranilate (Meradimate) for review. Singapore will collaborate with ACA on the review and will present during the next ACSB meeting

ทั้งนี้ขอให้สมาชิกติดตามความคืบหน้าและประกาศจากทางสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาต่อไป

3rd ARISE Plus Roundtable Discussion on Trade Facilitation

Notification of Non-Tariff Measures (NTMs) by ASEAN Member States and Consultations with Private Sector: Is ASEAN Starting to Implement the NTMs Guidelines?

9 July 2019, Bangkok, Thailand

Key Messages from 3rd Roundtable Discussion

The first morning session focused on the effective ways to implement the NTMs Guidelines, especially Principle 3 thereof (Transparency) and notably the following topics:

- 1) The effective commitment by AMSs to systematically notify their NTMs (new ones or modifications of existing ones) before they are adopted, so that other AMSs and the private sector can have opportunities to comment on them;
- 2) Ways for AMSs to cross-notify other AMSs on draft regulations, including perhaps a role to be played by the private sector in cross-notifying NTMs; and
- 3) The publication of adopted NTMs on the AMSs' National Trade Repositories (NTRs) and on the ASEAN Trade Repository (ATR).

The second morning session focused on further effective ways to implement the NTMs Guidelines, especially Principle 2 thereof (Consultations), specifically on:

- 1) The operationalization of the new *ePlatform* for Consultations with the Private Sector; and
- 2) The possibility to address trade problems and find solutions through the online system of ASEAN Solutions for Investments, Services and Trade (ASSIST).

The following are the key takeaways that resulted from the discussions held in the morning sessions between the ASEAN Public and Private Sectors:

- 1) The Public Sector acknowledged the importance of focusing on the implementation of Principles 2 and 3 of the NTMs Guidelines (*i.e.*, Consultation and Engagement; and Transparency).
- 2) The private sector indicated that it has not received notifications by AMSs, as provided in the NTM Guidelines. In this connection, the private sector is highly supportive of increased transparency, particularly through the systematic process of advance notification of drafts of new or modified NTMs at least 60 days before the measures are adopted.
- 3) The private sector was of the view that, while in the last few years there has been an increase of exchanges and consultations convened between relevant ASEAN sectoral

bodies, such as the ASEAN Trade Facilitation Joint Consultative Committee (ATF-JCC), Coordinating Committee on the Implementation of the ATIGA (CCA), Coordinating Committee on Customs (CCC), ASEAN Consultative Committee for Standards and Quality (ACCSQ), etc., and the private sector representatives, such as the ASEAN Business Advisory Council (ASEAN-BAC) and the EU-ASEAN Business Council, on NTMs and other intra-ASEAN cross border trade-related problems, more must be done and the ATIGA obligations on transparency must be fulfilled in full by AMSs.

- 4) The private sector acknowledged that there is actually progress in the available consultations *fora* within the relevant ASEAN sectoral bodies, and that some issues have been resolved. However, the private sector observed that such process of engagement is slow, largely driven by the frequency of the ASEAN meetings, and both inefficient and ineffective. Thus, this is leading to increasing frustration on the part of the private sector, with a long list of requests and recommendations that keeps increasing and that hardly results in actionable feedback and trade facilitative actions. The public sector was of the view that when the private sector is invited to consultation meetings with the relevant sectoral bodies and raise their issues/concerns, it is sometimes difficult to provide a constructive and fast response as some of the issues are beyond the purviews of those particular sectoral bodies and they need to consult with the relevant agency(ies) prior to providing a response.
- 5) The ASEAN Secretariat played its roles of reminding, coordinating AMSs and coming up with initiatives to address the issues during the relevant ASEAN sectoral body meetings, about the need to provide feedback to the private sector, but there needs to be more closed coordination between the agencies/ministries sitting in these meetings with the other relevant agencies/ministries in the respective AMSs.
- 6) AMSs need to strengthen their respective networks of domestic institutional coordination (NTM focal points or National Trade Facilitation Committees (NTFCs)) in order to undertake public consultations, coordination on notification of NTMs ahead of their adoption, review of NTMs, and publication of adopted NTMs.
- 7) The private sector was of the view that AMSs are not doing enough to ensure that the advance notification of proposed NTMs and the publication of adopted and enforced NTMs, and national trade and customs law and rules, on their respective National Trade Repositories (NTRs), with the proper linkage to the ASEAN Trade Repository (ATR), systematically takes place. After 10 years of implementation of the ATIGA, these obligations are still largely unfulfilled.
- 8) In response, AMSs indicated that one of the main reasons for this delay or lack of implementation, especially for countries where English is not predominantly spoken, may be the language barrier. To come up with a published notification, each AMS need to translate into English. It was claimed by one AMS representative that only some AMSs, which received technical assistance from ASEAN Dialogue Partners and International Organisations, such as Lao PDR and Myanmar, have well-categorised and classified lists of notifications and their NTMs duly published in their NTRs and linked to the ATR. In conclusion, there are differences in resources, language barriers, and other capacity bottlenecks in each AMSs. However, resources are available from ASEAN Dialogue Partners and International Organisations and overall this appears to be an

issue of '*political will*' and lack of institutional coordination and cooperation among relevant ministries, rather than one of lack of capacity and resources.

- 9) The *ASEAN Solutions for Investments, Services and Trade (ASSIST)* and the proposed *ePlatform for Consultation with the Private Sector (ePlatform)* were seen by the overwhelming majority of private and public sector representatives as welcome developments and tools that could greatly enhance, simplify and render more efficient, effective and expedited the process of consultations between private sector representatives and ASEAN Institutions (*i.e.*, ASEAN Secretariat, the relevant ASEAN Sectoral Bodies, and the ASEAN Member States' representatives).
- 10) The public sector's concern was that the proposed *ePlatform* may be flooded with consultations and comments/questions and that they cannot be filtered. However, the *ePlatform* will only be accessible and limited to registered and authorized users, such as ASEAN-BAC, EUABC and other ASEAN joint business councils.
- 11) At the moment, unlike ASSIST, there are no guidelines or timeframe for the *ePlatform* to function by. ARISE Plus suggests to start with the operationalisation of the *ePlatform* first and, once it has been operating for a while and lessons can be learned, a review will be conducted and the determination made if there is a need for improvement of the system.
- 12) Relevant stakeholders in AMSs need to be informed and trained on the usage of the *ePlatform*. The idea was floated that each AMSs have a dedicated expert/representative from the Government to conduct socialisations of NTMs and the *ePlatform*.

Proposed Actions

The following actions are being proposed by ARISE Plus to the ATF-JCC and ABAC for their consideration and possible endorsement/implementation:

- a) ASEAN Member States need to accelerate the full implementation of their consultations and transparency obligations under the ATIGA, in line with the NTMs Guidelines, through SEOM, ATF-JCC, and CCA in coordination with other sectoral bodies (ACCSQ, ACCEC, AC-SPS, CCC, TFWG, etc.). The AFTA Council, through ATF-JCC and SEOM, is to monitor and review implementation of the NTMs Guidelines.
- b) With respect to advance notifications and publications of NTMs in NTRs/ATRs, NTFCs need to ensure that publications of NTMs on NTRs are continuously updated, thus AMSs need to strengthen the institutional coordination of the AMSs' NTFCs, the NTM focal points or similar organisations at the national level, so that they can fulfil their roles on consultation and transparency under Articles 11, 12, 13 and 40 of the ATIGA and Principles 2 and 3 of the NTMs Guidelines. In resolving issues of lack of resources, institutional coordination and technical support to identify, classify and '*package*' NTMs for advance notification or upload onto the NTRs/ATR, ARISE Plus has readily available resources to provide technical assistance to AMSs.
- c) Consultations with other ASEAN Member States' Governments and/or with the private sector should be enhanced, to be more efficient, effective and responsive, especially to the needs and requests of the private sector.

- d) The *ePlatform* could be an efficient tool to greatly enhance and expedite the process of consultations between the private sector representatives and ASEAN Institutions, in which written submissions are made online by the private sector and duly replied to within a reasonable amount of time in written form.
- e) The private sector should consider to continue using ASSIST as the most appropriate ASEAN facility to interact with ASEAN Member States when cross-border intra-ASEAN trade problems need to be solved timely, and to embrace the *ePlatform* to seek greater transparency, feedback and/or solutions to its trade facilitation needs. Business and industry associations and business councils should be encouraged and play a more active role in representing their members by filing complaints under ASSIST, when required, including anonymously if need be.

ARISE Plus looks forward to further engaging with the ATF-JCC, individual AMSs, ASEAN-BAC and the ASEAN Secretariat for purposes of advancing the implementation of the ATIGA and of the NTMs Guidelines, providing its technical assistance support and fostering private sector engagement and institutional coordination.

• • •