



立即諮詢 輕鬆實現產品合規

專業解讀合規核心，高效指引助您搶佔市場先機
加入官方 LINE，取得專人合規諮詢更即時



ATM LINE
@atmonmissions

服務專員



ATM IG
@atmonmissions



ATM FB
@atmonmissions



ATM官網
www.atmlabs.com.tw



ATM
Accuracy & Trustworthiness are our Missions

艾特盟檢驗科技股份有限公司
ATM TESTING SERVICES, LTD.

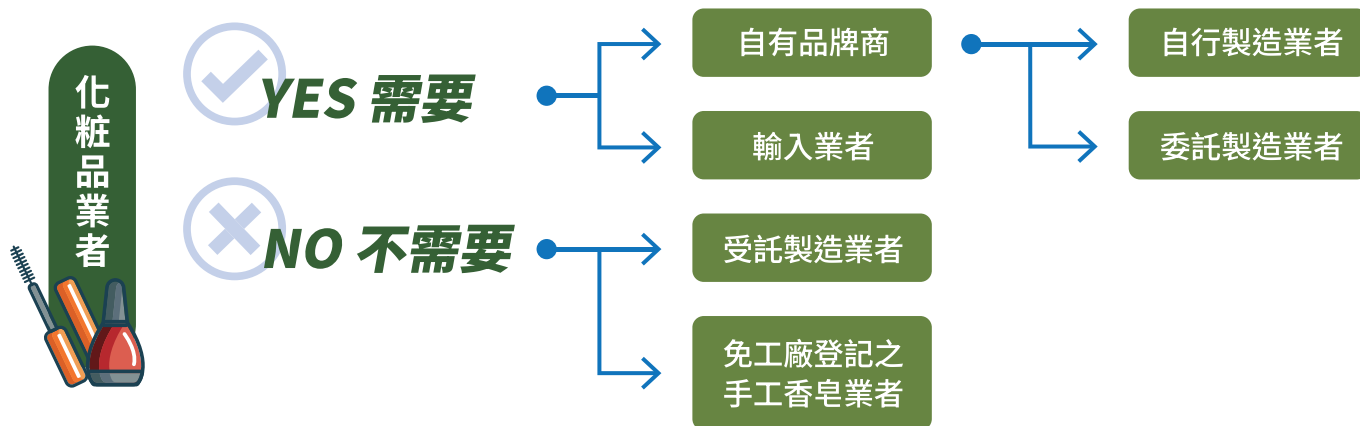
化粧品必備PIF檔案
一站式專業服務

專業把關 合規無憂 讓您的產品輕鬆上市!



PIF法規上路 您準備好了嗎？

誰會需要建立 PIF？



⚠ 違法注意

依《化粧品衛生安全管理法》及其相關子法規定，化粧品於供應、販賣、贈送、公開陳列或提供消費者試用前，應完成產品登錄並建立 / 備妥產品資訊檔案(PIF)。主管機關稽查或要求提出時，業者須於期限內提供查驗。若未能提供、檔案內容不完整或不符規定，經命限期改正，屆期未改正者，可能面臨 **新臺幣 1 萬元以上 100 萬元以下罰鍰**，並得按次處罰；情節重大者，亦可能被要求下架、回收或撤銷 / 廢止登錄等處置。



115.07.01 第三階段 - 全面上線

一般化妝品 全系列化粧品

PIF 應建立檔案內容

產品敘述

- 1 基本資料
- 2 登錄文件
- 3 全成分名稱
- 4 產品外包裝
- 5 優良製造聲明
- 6 製造流程
- 7 使用方法
- 8 不良反應資料

品質資料

- 9 物理與化學特性
- 10 成分之毒理資料
- 11 產品安定性試驗
- 12 微生物檢測
- 13 防腐效能試驗
- 15 產品包裝材質

安全評估

16 最終由安全資料簽署人員(SA)針對所有資料進行評估與建議後簽署

功能佐證

14 功能性評估 佐證資料
如無特殊功能宣稱(功效宣稱)，本項可免
如有宣稱，需依宣稱文字準備相對應之佐證資料供 PIF 建置

一站式解決方案 - 常見需求專案服務項目

方案A

安全功能補缺專案
毒理數據與 SA 簽署專業服務

已經有「**紫色、藍色**」相關資料
缺毒理分析即可完成

PIF 1-9 項整合

確保文件一致性，避免補件或退件

安全資料補齊與建置

依配方結構評估所需安全資料
補齊必要佐證

跨文件評估審查

確認成分、用途、宣稱
與安全評估內容一致，降低法規風險

第三方公證單位建置

以第三方檢驗單位觀點審視文件
強化公信力與合規性

精準補缺、快速完成

方案B

國家級 PIF 專業檢測
產品安定性到挑戰試驗

已經有「**紫色、橘色**」相關資料
缺第 11-13 項檢測即可完成

配方結構規劃檢驗項目

依配方風險評估檢驗項目需求
避免不必要檢測成本

相似配方檢驗資料延伸應用

成分高相似產品
可延伸既有檢驗資料使用

第三方公證檢驗單位

由第三方檢驗單位出具
確保檢驗報告公信力

數據完整、符合法規與市場需求

方案C Plus

一站式豪華套裝服務
全程建置與檢驗解決方案

一站式整合服務
配方或包裝異動免費法規諮詢
避免重複補件與減少額外成本

報價彈性與系列產品優勢

相似產品共用文件與檢驗資料
降低重複成本

文件更新與後續法規諮詢

後續配方或包裝資料異動
提供免費諮詢與協助調整

對應查核與稽查實務經驗

文件依主管機關實務查核標準建置
SA 具實際稽查應對能力

資料一致性確認

確保檢驗結果可對應 PIF 各項文件
與獨立檢驗報告

一站式完成，打造完整 PIF 履歷

ATM PIF - 五步完成高效合規

Step 1

初步評估

依系列商品及產品
背標將由專人進行
初步法規與資料報
價完整性評估。

Step 2

資料盤點

針對產品配方組成
進行檢視，並確認
原料相關文件是否
齊備(如INCI、SDS
、COA等)以作為安
全性評估與文件建
置之基礎。

Step 3

專業檢測

依產品型態與法規
需求由實驗室進行
專業評估規劃所需
檢驗項目，並確認
送樣數量、測試排
程及收樣通知發送。

Step 4

SA 審查
確認與簽署

依主管機關實務查
核重點完成 PIF 各
項文件建置、整合
與交叉一致性，確
保簽署文件完整且
具實務可行性。

Step 5

PIF 完成 &
後續法規支援

PIF 完成交付後
若配方或包裝資
料有異動，提供
法規諮詢與調整
建議，以降低重
複建置成本與法
規風險。

⬇ 加值服務重點
非重大異動提供調整建議
確保持續合規