**菸品資料申報辦法修正條文**

第 一 條 本辦法依菸害防制法（以下稱本法）第十一條第三項規定訂定之。

第 二 條 本法第十一條第一項所定之申報，國內製造之菸品，應由製造業者為之；國外製造之菸品，應由輸入業者為之。

前項製造業者及輸入業者（以下稱業者）於申報菸品資料時(以下稱申報資料)，應填具附表一至附表四各項資料(以下稱附表資料)。但使用時無排放物之菸品，附表四資料免予申報。

[第 三 條](https://law.moj.gov.tw/LawClass/LawSingle.aspx?pcode=D0050010&flno=11) 附表二至附表四所定各項物質之含量，應一併說明其檢驗方法，並依各該附表內相關欄位加註事項，以最小使用或販賣單位檢驗、申報之。

前項檢驗方法，於定有國家標準時，依國家標準為之；無國家標準時，依國際通用之方法為之。

第 四 條 業者申報資料，於附表所定項目，有不適用或無法填寫時，應說明其理由或提出相關事證。

申報資料，應以電子資料、書面或其他經中央主管機關公告指定之方式為之。

第 五 條 首次製造或輸入之品牌、品項或新列入菸品品項識別碼時，業者應於依菸酒稅法及本法規定完納稅捐次日起三十日內，辦理首次申報。

辦理首次申報後，附表資料內容有異動時，業者應於事實發生日起，三十日內辦理異動申報。

業者完成前二項申報之次一年度起，每年十二月應辦理更新申報。但無製造或輸入之事實起滿二年後，得免辦理。

已停止製造或輸入達二年以上之菸品，同一業者再行製造或輸入時，應辦理首次申報。

第 六 條 中央主管機關得視需要，請業者提供附表資料有關之佐證文件或檢體；取樣之檢體數量，以足供檢查(驗)之用為限。

前項檢查(驗)方法定有國家標準者，其申報資料逾容許誤差時，中央主管機關應通知業者於文到次日起三十日內說明理由，並於一定期間內為必要之補正。

第 七 條 申報資料與本辦法規定不符時，中央主管機關應通知業者於文到次日起三十日內補正；屆期未補正或資料不完備者，視為未申報。

第 八 條 菸品有下列情形之一，業者得免申報資料：

一、供品管、試驗之用者。

二、無商品化包裝、非供販賣，且於菸品容器明顯
 標示用途者。

三、經中央財政主管機關許可供特定用途，於原因
 消失後三十日內退運或銷毀者。

第 九 條 本辦法所定事項，中央主管機關得委託相關專業機關、機構、法人或團體辦理。

第 十 條 本辦法自中華民國一百十三年一月一日施行。

**附表一**

|  |  |
| --- | --- |
| **項次** | **基本資料** |
| 一 | 申報類別：□首次申報；□異動申報；□更新申報 |
| 二 | 申報業者(公司名稱、電話、地址、聯絡人)： |
| 三 | 製造廠商 (菸草公司名稱)： |
| 四 | 製造地 (國別/區域) ： |
| 五 | 製造或進口商執照號碼： | 核照日期：\_\_\_\_年(西元)\_\_\_月\_\_\_日 |
| 六 | 申報日期：\_\_\_\_年(西元)\_\_\_月\_\_\_日 | 完納稅捐日期：\_\_\_\_年(西元)\_\_\_月\_\_\_日 |
| 七 | 菸品類型：□紙菸；□雪茄；□菸絲；□嚼菸；□其他 (說明)：\_\_\_\_\_\_ |
| 八 | 品牌名稱： |
| 九 | 品項名稱： |
| 十 | 品項識別碼： |
| 十一 | 品項識別文件：至少包括菸品外觀照片、符合ISO/IEC 17025認證之檢驗(測)實驗室資格證明及三年內檢驗(測)報告之掃描檔(應至少包括尼古丁、焦油、一氧化碳三項，無法檢出或檢驗(測)時，應加註儀器可檢出之最低數值或相關理由) 。 |
| 十二 | 菸品每一常用販賣單位之內含使用單位數 (如:紙菸每包二十支、雪茄每包若干支、嚼菸每包若干片、菸絲每包若干公克等)：常用販賣單位：\_\_\_\_\_\_\_；內含使用單位數：□支，□ 片，□ 公克，□其他\_\_\_\_\_\_ |
| 十三 | 每一使用單位之淨重，以公克計 (如：每支若干公克、每片若干公克)，菸絲以最小包裝之重量申報。\_\_\_\_\_\_\_\_\_公克/ □支，□ 片，□ 其他(菸絲得以每一個建議使用單位之重量申報) |
| 十四 | 必要之組合元件：□有(應檢附彩色照片)；□無 |
| 十五 | 其他 (請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) |

**附表二**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **項次** | **菸品物料(成分)及其不純物名稱****(無法填寫之欄位，請說明理由)** | **平均重量****(以適當之計量單位申報，並予註明)** | **檢驗(測)方法** | **相關毒性資料來源（依備註各項編號填列至少一項）** |
| **計量單位****毫克(mg)、微克(μg)、奈克 (ng)、皮克(pg)** | **檢驗(測)結果** |
| 一 | 菸草種類： |
| 菸草 |  |  | (免填) |  |
| 二 | 捲紙相關物質 |
| 1.原料 |  |  | (免填) |  |
| 2.印刷油墨 |  |  | (免填) |  |
| 3.接著劑 |  |  | (免填) |  |
| 三 | 濾嘴相關物質 |
| 1.原料 |  |  | (免填) |  |
| 2.印刷油墨 |  |  | (免填) |  |
| 3.接著劑 |  |  | (免填) |  |
| 4.活性碳 |  |  | (免填) |  |
| 四 | 菸草有關成分及重金屬 |
| 1. 總尼古丁(菸草可萃取之尼古丁總量)
 |  |  |  |  |
| 2. N-亞硝基降菸鹼(NNN) |  |  |  |  |
| 3. 4-甲基亞硝胺-1-3-吡啶基-1-丁酮(NNK) |  |  |  |  |
| 4. N-亞硝基新菸鹼(NAT) |  |  |  |  |
| 5. N-亞硝基新菸草鹼(NAB) |  |  |  |  |
| 6. 砷(As) |  |  |  |  |
| 7. 鎘(Cd) |  |  |  |  |
| 8. 鉻(Cr) |  |  |  |  |
| 9. 鉛(Pb) |  |  |  |  |
| 10.汞(Hg) |  |  |  |  |
| 11.鎳(Ni) |  |  |  |  |
| 12.硒(Se) |  |  |  |  |
| 五 | 其他 |  |  |  |  |
| 備註：(一)表內各欄位資料，依附表一第十二項之使用單位檢驗(測)結果申報之。(二)表列各項次，於有一種以上成分時，應自行增加欄位申報之。(三)【檢驗(測)方法】得以國際通用代碼申報之 (如：ISO 4387、ISO 10315、ISO 8454)。(四)【相關毒性資料來源】以下列代碼申報之：1. 熱裂解資料
2. 煙霧成分、傳輸與裂解物之鑑別
3. 排放物檢驗
4. 體外毒性試驗
5. 皮膚或吸入致癌性試驗
6. 心血管毒性試驗
7. 吸入試驗
8. 生殖與發育毒性試驗
9. 成癮性試驗
10. 安全資料表（SDS）
11. 其他科學性資料(應加註說明)
 |

**附表三**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 項次 | 類別 | 添加物名稱 | 平均重量(以適當之計量單位申報，並予註明) | 檢驗(測)方法 | 相關毒性資料來源（依備註各項編號填列至少一項） |
| 計量單位毫克(mg)、微克(μg)、奈克 (ng)、皮克(pg) | 檢驗(測)結果 |
| 一 | 助癮劑 Addictiveness enhancer |  |  |  | (免填) |  |
| 二 | 香味料 Flavor |  |  |  | (免填) |  |
| 三 | 防腐劑 Preservative |  |  |  | (免填) |  |
| 四 | 保濕劑 Humectant |  |  |  | (免填) |  |
| 五 | 色素 Coloring |  |  |  | (免填) |  |
| 六 | 其他 |  |  |  | (免填) |  |
| 備註：(一)表內各欄位資料，依附表一第十二項之使用單位檢驗(測)結果申報之。(二)表列各項次，於有一種以上成分時，應自行增加欄位申報之。(三)【相關毒性資料來源】以下列代碼申報之：1. 熱裂解資料
2. 煙霧成分、傳輸與裂解物之鑑別
3. 排放物檢驗
4. 體外毒性試驗
5. 皮膚或吸入致癌性試驗
6. 心血管毒性試驗
7. 吸入試驗
8. 生殖與發育毒性試驗
9. 成癮性試驗
10. 安全資料表（SDS）
11. 其他科學性資料(應加註說明)

  |

**附表四**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 項次 | 排放物名稱 | 平均排放量(以適當之計量單位申報，並予註明) | 檢驗(測)方法 | 相關毒性資料來源（依備註各項編號填列至少一項） |
| 計量單位毫克(mg)、微克(μg)、奈克 (ng)、皮克(pg) | 檢驗(測)結果 |
| 一 | 尼古丁（Nicotine） |  |  |  |  |
| 二 | 焦油（Tar） |  |  |  |  |
| 三 | 一氧化碳（Carbon monoxide） |  |  |  |  |
| 四 | 苯并芘（Benzo[α]pyrene） |  |  |  |  |
| 五 | 苯（Benzene） |  |  |  |  |
| 六 | 甲醛（Formaldehyde） |  |  |  |  |
| 七 | 氰化氫（Hydrogen cyanide） |  |  |  |  |
| 八 | 氨 (Ammonia) |  |  |  |  |
| 九 | 丙烯腈 (Acrylonitrile ) |  |  |  |  |
| 十 | 1,3-丁二烯 (1,3-Butadiene ) |  |  |  |  |
| 十一 | 異戊二烯 (Isoprene ) |  |  |  |  |
| 十二 | 甲苯 (Toluene ) |  |  |  |  |
| 十三 | α-萘胺 (1-Aminonaphthalene ) |  |  |  |  |
| 十四 | 2-胺基萘 (2-Aminonaphthalene ) |  |  |  |  |
| 十五 | 4-胺基萘 (4-aminobiphenyl ) |  |  |  |  |
| 十六 | 乙醛 (Acetaldehyde ) |  |  |  |  |
| 十七 | 丙烯醛 (Acrolein ) |  |  |  |  |
| 十八 | 2-丁烯醛 (Crotonaldehyde ) |  |  |  |  |
| 十九 | 4-甲基亞硝胺-1-3-吡啶基-1-丁酮(NNK) |  |  |  |  |
| 二十 | N-亞硝基降菸鹼(NNN) |  |  |  |  |
| 備註：(一)表內各欄位資料，依附表一第十二項之使用單位檢驗(測)結果申報之。(二)【檢驗(測)方法】得以國際通用代碼申報之 (如：ISO 4387、ISO 10315、ISO 8454)。(三)【相關毒性資料來源】以下列代碼申報之：1. 熱裂解資料
2. 煙霧成分、傳輸與裂解物之鑑別
3. 排放物檢驗
4. 體外毒性試驗
5. 皮膚或吸入致癌性試驗
6. 心血管毒性試驗
7. 吸入試驗
8. 生殖與發育毒性試驗
9. 成癮性試驗
10. 安全資料表（SDS）
11. 其他科學性資料(應加註說明)
 |