

產銷履歷農產品驗證管理辦法部分條文修正總說明

我國產銷履歷農產品驗證管理辦法於九十六年六月二十三日訂定發布，迄今未曾修正。產銷履歷農產品驗證制度自九十六年起正式推動，導入國際第三方驗證體系，把關農產品產製過程對於驗證基準之符合性，協助消費市場確認農產品具備安全、永續、公開、可追溯等重要價值，近年漸獲消費市場支持。惟經檢討，生產階段之作業基準缺乏彈性調整空間，主管機關基於研究發展所需之試辦版本，難以公告實施；另於加工階段之作業基準，原採認相關驗證之種類有限，許多主管機關推動具有確保加工過程安全衛生之符合性評鑑方案未被涵蓋，亟需檢討改善；又考量為確保驗證產品品質，調整驗證機構於驗證決定前產品之相關檢測規定；另為放寬申請驗證對象資格限制及申請驗證應檢附生產紀錄等規定，爰修正「產銷履歷農產品驗證管理辦法」部分條文，其修正要點如次：

- 一、修正產銷作業基準之規定，生產階段應符合臺灣良好農業規範或其他經中央主管機關指定之規範；加工及分裝階段應符合臺灣良好農業規範，或已取得原列為加工階段產銷作業基準之各項驗證者，得免符合產銷作業基準之義務，並納入衛生安全管理系統驗證，及經濟部標檢局推動之外銷食品衛生安全管理系統驗證。(修正條文第四條)
- 二、增訂申請產銷履歷驗證農產品經營業者之資格包含領有商業登記證明文件者。(修正條文第七條)
- 三、增訂申請驗證應檢附申請日前「一個生產週期或一個加工、分裝或其他作業批次期間」之產銷履歷紀錄之選項。(修正條文第八條)
- 四、修正驗證機構於驗證決定前產品相關檢測規定，應達中央主管機關所定基本規範。(修正條文第九條)

產銷履歷農產品驗證管理辦法部分條文修正條文對照表

修 正 條 文	現 行 條 文	說 明
<p>第四條 農產品經營業者生產產銷履歷農產品之各階段作業基準如下：</p> <p>一、生產階段：應符合臺灣良好農業規範(TGAP)或其他經中央主管機關指定之規範。</p> <p>二、加工及分裝階段：其產品應以經產銷履歷驗證之農產品為主要原料，並應符合臺灣良好農業規範(TGAP)或下列驗證之一：</p> <p>(一)優良農產品驗證。</p> <p>(二)有機農產品及有機農產加工品驗證。</p> <p>(三)食品安全衛生管理法所定食品安全管理系統驗證。</p> <p>(四)依商品檢驗法推行之外銷食品及飼料廠場危害分析重要管制點管理系統驗證，或輸歐盟水產品廠場管理系統驗證。</p> <p>(五)經與國際認證論壇(IAF)簽署食品安全管理系統(FSMS)驗證機構</p>	<p>第四條 農產品經營業者生產產銷履歷農產品之各階段作業基準如下：</p> <p>一、生產階段：應符合臺灣良好農業規範(TGAP)範圍。</p> <p>二、加工階段：<u>未納入臺灣良好農業規範(TGAP)範圍內之加工作業</u>，其產品應以經產銷履歷驗證之農產品為主要原料，且符合<u>食品良好作業規範(食品 GMP)、優良農產品驗證管理辦法、ISO22000 或有機農產品及有機農產加工品驗證管理辦法相關規定</u>。</p> <p>三、<u>分裝、流通及販售階段</u>：應符合各目的事業主管機關相關規定。</p>	<p>一、第一款生產階段之產銷作業基準除符合現行條文所訂之臺灣良好農業規範外，增列「其他經中央主管機關指定之規範」，保留中央主管機關得就其他機關、團體等已定之可行規範(例如衛生福利部之食品良好衛生規範等)，直接指定為產銷履歷農產品產銷作業基準之彈性。</p> <p>二、考量分裝階段之作業程序及特性，將其移至第二款作業階段，並應符合臺灣良好農業規範或第二款所列驗證之一。為使已取得由主管機關、國際機構推行具公信力之農產品及食品安全相關驗證者，於申請產銷履歷驗證時，得合理減免相關稽核確認程序，爰修正第二款規定，就取得特定驗證者，得免適用臺灣良好農業規範作業基準規定。其中特定驗證之種類，除原訂 GMP 方案現更名為 TQF 制度，已非政府機關推動方案，予以</p>

<p><u>認證領域多邊相互承認協議 (MLA) 之認證機構，所認可驗證機構核發之 ISO 22000 驗證。</u></p> <p>三、流通及販賣階段：應符合各目的事業主管機關相關規定。</p>		<p>刪除外，其他原列為產銷作業基準之驗證全數納入，並增列衛生福利部推動食品衛生安全管理系統驗證，及經濟部標檢局推動之外銷食品及飼料衛生安全管理系統驗證。另 ISO 22000 部分，依經濟部建議調整文字。</p> <p>三、第三款酌作文字修正。</p>
<p>第七條 申請產銷履歷驗證之農產品經營業者，應符合下列各款所定資格之一：</p> <p>一、農民。</p> <p>二、<u>農場、畜牧場、水產養殖場或農業產銷班。</u></p> <p>三、<u>領有商業登記證明文件者。</u></p> <p>四、依法設立或登記之法人或團體。</p>	<p>第七條 申請產銷履歷驗證之農產品經營業者，應符合下列各款所定資格之一：</p> <p>一、農民。</p> <p>二、農業產銷班。</p> <p>三、農場、畜牧場或養殖場。</p> <p>四、依法設立或登記之法人或團體。</p>	<p>一、現行條文第二款與第三款合併，並酌作文字修正。</p> <p>二、第三款增訂依商業登記法登記者，亦符合申請資格。</p>
<p>第八條 農產品經營業者向驗證機構申請驗證前，應先取得中央主管機關核發之產銷履歷管理資訊系統組織代碼及帳號密碼，並將第十四條第二項所定應公開之生產資料上傳至中央主管機關產銷履歷管理資訊系統。</p> <p>農產品經營業者向驗證機構申請驗證，應填具申請書，並檢附文件如下：</p> <p>一、足以確認驗證申請者</p>	<p>第八條 農產品經營業者向驗證機構申請驗證前，應先取得中央主管機關核發之產銷履歷管理資訊系統組織代碼及帳號密碼，並將第十四條第二項所定應公開之生產資料上傳至中央主管機關產銷履歷管理資訊系統。</p> <p>農產品經營業者向驗證機構申請驗證，應填具申請書，並檢附文件如下：</p> <p>一、足以確認驗證申請者</p>	<p>一、第一項未修正。</p> <p>二、第二項第二款及第三款原定申請者應檢附申請日前至少三個月之產銷履歷紀錄，旨在確保其具備一定之記錄能力，並供驗證機構查核其紀錄內容之真實性及對相關基準之符合性，惟該規定對於短期作物生產者或加工、分裝者而言，實務上有窒礙難行處，爰增訂「一個</p>

<p>之身分及申請範圍證明文件。</p> <p>二、申請個別驗證者，應檢附申請日前至少三個月、<u>一個生產週期或一個加工、分裝或其他作業批次期間之產銷履歷紀錄</u>，及至少一次之自我查核紀錄。</p> <p>三、申請集團驗證者，應檢附自訂之總部作業規範及相關作業程序書、至少一次之總部自我查核紀錄、總部對所有成員至少一次之內部稽核紀錄、與所有成員在申請日前至少三個月、<u>一個生產週期或一個加工、分裝或其他作業批次期間之產銷履歷紀錄</u>，及至少一次之自我查核紀錄。</p> <p>四、申請內容包含加工或分裝階段驗證，其<u>產銷作業取得第四條第二款各目驗證之一者</u>，應提出其證明文件，並提出加工過程中履歷資訊可追溯性之資料及流程。</p> <p>五、其他經中央主管機關指定之文件。</p>	<p>之身分及申請範圍證明文件。</p> <p>二、申請個別驗證者，應檢附申請日前至少三個月之產銷履歷紀錄及至少一次之自我查核紀錄。</p> <p>三、申請集團驗證者，應檢附自訂之總部作業規範及相關作業程序書、至少一次之總部自我查核紀錄、總部對所有成員至少一次之內部稽核紀錄、與所有成員在申請日前至少三個月之產銷紀錄及至少一次之自我查核紀錄。</p> <p>四、申請內容包含加工階段驗證者，其<u>產品應以經產銷履歷驗證之農產品為主要原料</u>，提出食品良好作業規範(食品 GMP)、優良農產品驗證管理辦法或有機農產品及有機農產加工品驗證管理辦法相關驗證證書、附加認證標誌之 ISO22000 驗證合格證書，並提出加工過程中履歷資訊可追溯性之資料及流程。</p> <p>五、其他經中央主管機關指定之文件。</p>	<p>生產週期或一個加工、分裝或其他作業批次」之選項，以利遵循。</p> <p>三、第二項第四款應檢附之文件，配合修正條文第四條予以修正。</p>
<p>第九條 產銷履歷農產品驗證機構應檢視驗證申請書之內容及所附文件完</p>	<p>第九條 產銷履歷農產品驗證機構應檢視驗證申請書之內容及所附文件完</p>	<p>一、現行規定有關驗證機構所為檢測，僅要求產品之藥物殘留抽</p>

<p>備，始受理申請，並依下列程序辦理驗證作業：</p> <p>一、稽核小組組成：依申請案內容指派稽核小組成員，其中至少應包含一名符合認證規範所定資格之稽核員。</p> <p>二、文件稽核：由稽核小組審查所附文件<u>是否</u>符合產銷作業基準及相關法規要求，並進入中央主管機關產銷履歷管理資訊系統審查申請者上傳之資料。</p> <p>三、稽核計畫<u>訂定</u>：由稽核小組依申請案內容及相關規定<u>訂定</u>稽核計畫，內容至少包含各項作業辦理時程、實施方法及步驟、稽核小組成員資料、稽核人天數及藥物殘留檢測頻度與項目之決定原則、收費概算及收費方式。</p> <p>四、現場稽核：文件審查通過後，由稽核小組安排現場稽核，確認各項作業是否符合產銷作業基準。</p> <p>五、產品抽樣及送檢：於驗證決定前，應至少進行一次產品藥物殘留之檢測；其樣品數及檢驗項目，<u>應達中央主管機關所定基本</u></p>	<p>備，始受理申請，並依下列程序辦理驗證作業：</p> <p>一、稽核小組組成：依申請案內容指派稽核小組成員，其中至少應包含一名符合認證規範所定資格之稽核員。</p> <p>二、文件稽核：由稽核小組審查所附文件應符合產銷作業基準及相關法規要求，並進入中央主管機關產銷履歷管理資訊系統審查申請者上傳之資料。</p> <p>三、稽核計畫擬訂：由稽核小組依據申請案內容及相關規定擬具稽核計畫，內容至少包含各項作業辦理時程、實施方法及步驟、稽核小組成員資料、稽核人天數及藥物殘留檢測頻度與項目之決定原則、收費概算及收費方式。</p> <p>四、現場稽核：文件審查通過後，由稽核小組安排現場稽核，確認各項作業是否符合產銷作業基準。</p> <p>五、產品抽樣及送檢：於驗證決定前，應至少進行一次產品藥物殘留檢測，樣品數及檢驗項目由驗證機構依據第三款稽核計畫所載原則決定之。</p>	<p>驗，惟實務上為確保驗證產品品質，本會另有要求驗證機構得依風險評估，檢測土壤、栽培介質及產品之重金屬、食品添加物、豬隻血液等與產品安全性風險有關之項目，並將該等檢測結果符合相關法規之規定納為驗證基準之一，爰修正第一項第五款條文，以符合實際。</p> <p>二、第二項酌作文字修正。</p> <p>三、第三項未修正。</p> <p>四、第四項配合修正條文第四條規定，酌作文字修正。</p>
---	--	---

<p><u>規範，並由驗證機構依第三款稽核計畫所載原則決定之。</u></p> <p>六、稽核報告提送：由稽核小組就各項稽核、審查及檢驗結果做成結論及建議，提送報告予驗證機構。</p> <p>七、驗證決定：由驗證機構組成審議小組，依稽核報告內容判斷申請者符合下列驗證基準者，通過驗證，並核發產銷履歷農產品驗證證書：</p> <p>(一)各項作業符合產銷作業基準要求，並確實進行相關紀錄及查核作業。</p> <p>(二)批次、編碼、追溯作業符合本辦法相關規定。</p> <p>(三)正確且完整之履歷資料。</p> <p>(四)產品藥物殘留檢測結果符合我國相關規定。</p> <p><u>前項稽核未通過，其情形可補正或改善者</u>，驗證機構應通知申請人限期補正或改善，並以一次為限；屆期未補正或改善者，駁回其申請案。</p> <p>申請集團驗證者，驗證機構應於現場稽核前先就總部運作是否符合自訂之總部作業規範及相關作</p>	<p>六、稽核報告提送：由稽核小組就各項稽核、審查及檢驗結果做成結論及建議，提送報告予驗證機構。</p> <p>七、驗證決定：由驗證機構組成審議小組，依據稽核報告內容判斷申請者符合下列驗證基準者，<u>得予通過驗證</u>，並核發產銷履歷農產品驗證證書：</p> <p>(一)各項作業符合產銷作業基準要求，並確實進行相關紀錄及查核作業。</p> <p>(二)批次、編碼、追溯作業符合本辦法相關規定。</p> <p>(三)正確且完整之履歷資料。</p> <p>(四)產品藥物殘留檢測結果符合我國相關規定。</p> <p><u>前項文件稽核及現場稽核未通過者</u>，驗證機構應通知申請人限期補正或改善，並以一次為限；屆期未補正或改善者，退回其申請案。</p> <p>申請集團驗證者，驗證機構應於現場稽核前先就總部運作是否符合自訂之總部作業規範及相關作業程序書，辦理稽核；經稽核結果判斷可採抽樣方式辦理各成員現場稽核</p>	
---	--	--

<p>業程序書，辦理稽核；經稽核結果判斷可採抽樣方式辦理各成員現場稽核者，其抽樣成員數不得低於總成員數之平方根。</p> <p><u>產銷作業取得第四條第二款各目驗證之一，且驗證機構以文件稽核即足以判斷符合驗證基準者，得免依第一項第四款規定辦理現場稽核。</u></p>	<p>者，其抽樣成員數不得低於總成員數之平方根。</p> <p>申請內容包含加工作業階段部分，驗證機構經文件稽核判斷符合第四條相關規範者，得免第一項第四款規定之現場稽核。</p>	
---	---	--