**CPG章节110.800 进口、扣押后取样**

背景：

\*进口商有时候要求FDA，而不是海关，允许从被扣留的货物中取样，以进行分析或其他检查，通常来探讨重新调整或竞争的可能性。通常，进口的货物在实际情况下是属于进口商，并持有的重新缴纳保税或在海关监管下进行最终处理。

政策：

\*食品药品监督管理局不反对进口商从扣押的货物中采取合理样品进行适当分析或其他检查。无论货物是在海关保管，还是在重新缴纳保税的进口商的实际占有中，进口商必须承担从海关获得许可的责任，并遵守该机构的任何指示。如果要求进口商将扣押的货物重新交付海关监管以销毁或出口，则进口商必须采取必要的措施，向海关申报任何缺失的数量。

\*星号之间的材料是新材料或改进材料\*

发布日期：1977/3/15

修订日期：1980年10月1日、1989年8月31日

|  |
| --- |
| **合规政策指南的更多信息**[**(/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/default.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/default.htm) |
| [**前言：合规政策指南（CPG）(/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm116271.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm116271.htm) |
| [**第一章-通则(/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm116280.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm116280.htm) |
| [**第二章-生物制剂(/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm116336.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm116336.htm) |
| [**第三章-器械(/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm116801.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm116801.htm) |
| [**第四章-人用药品(/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm119572.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm119572.htm) |
| [**第五章-食品、颜料和化妆品(/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm119194.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm119194.htm) |
| [**第六章-兽医医学(/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm117042.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm117042.htm) |