化妆品智能备案系统产品使用手册

目录

1化妆品智能备案系统入口	2
2 初稿审查	2
2.1 标签审查	
2.1.1 标签审查页面	2
2.1.2 标签内容检测	3
2.2 配方表审查	4
2.2.1 配方表审查审查页面	4
2.2.2 配方表内容检测	4
3 一键安评	5
3.1 简化版安评页面	
3.2 简化版安评报告生成	6
4智能备案	8
4.1 智能备案页面	8
4.2 智能备案流程	9
5 智能问答	9
5.1 智能问答页面	9
5.2 智能问答	
5.3 常规问答库	11

1 化妆品智能备案系统入口

操作步骤:

(1)进入化妆品智能备案系统网站(https://q.g4b.cn/cosmetics-signup/#/workspace),点击右上角登录按钮



(2) 输入账号密码,点击登录



2 初稿审查

2.1 标签审查

2.1.1 标签审查页面

操作步骤:

(1) 点击顶部导航栏【初稿审查】栏

INT				
化	妆品智能	能备案系	统	
基于可靠的原料及连续入内存	及法规标准数据库、便捷的赞	数字化工具,帮助提高化妆品企业	业备案工作的效率	

2.1.2 标签内容检测

操作步骤:

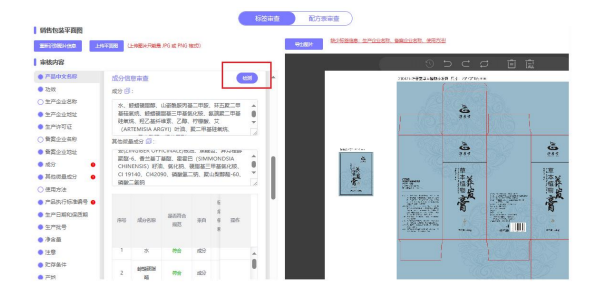
(1)点击【上传平面图】按钮,上传化妆品 JPG或 PNG 格式的销售包装平面图



(2) 检查系统智能识别的信息是否正常,如有错漏,按照提示补充修改完整



(3) 点击【检测】按钮,检测平面图各部分内容是否符合要求



2.2 配方表审查

2.2.1 配方表审查审查页面

操作步骤:

(1) 点击顶部导航栏【初稿审查】栏,再点击【配方表审查】



2.2.2 配方表内容检测

操作步骤:

(1) 点击【下载模板】按钮,下载配方表审查所需添写的模板,按照示例填写完整



(2) 点击产品配方表旁的"+",上传填写完毕的配方表模板



(3)点击配方表下方【加测提醒总结】按钮,生成建议加测的检测项目,可以点击【导出加测总结列表】导出 excel 文件



(4)点击配方表下方【安评附件列表】按钮,生成安全评估报告需要提交的附件,可以点击【导出安评附件列表】导出 excel 文件



3一键安评

3.1 简化版安评页面

操作步骤:

(1) 点击顶部导航栏【一键安评】栏



3.2 简化版安评报告生成

操作步骤:

(1) 填写【产品基本信息】、【评估人信息】



评估人信息		
* 评估人姓名:	*评估单位:	*评估地址:
輸入评估人姓名	輸入评估单位	輸入评估地址
*评估日期:	* 简历(仅支持.doc .docx):	
	可将文件拖到此处 支持.doc,.docx	
	查看文件	

(2) 上传产品配方表



(3) 预览系统生成的【安评所需附录】、【摘要】、【简介】、【配方表】、【成分安全评估表】、【风险物质识别表】



(4) 点击最下方【生成评估报告】按钮, 生成 word 格式的安评报告



4智能备案

4.1 智能备案页面

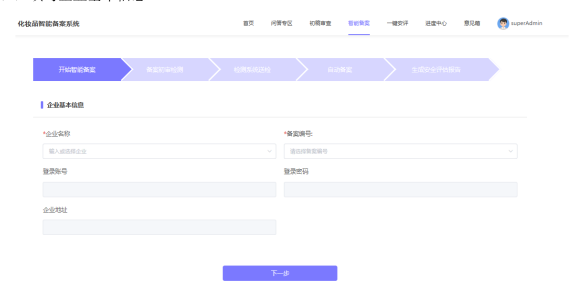
操作步骤:

(1) 点击顶部导航栏【智能备案】栏



4.2 智能备案流程

(1) 填写企业基本信息



5 智能问答

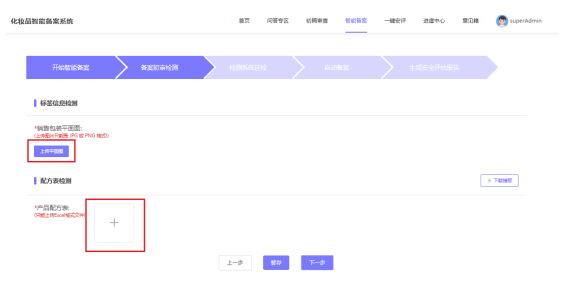
5.1 智能问答页面

操作步骤:

(1) 点击顶部导航栏【问答专区】栏



(2) 上传包装平面图, 检测标签信息; 上传产品配方表, 检测产品配方合规



(3)

5.2 智能问答

操作步骤:

(1) 在问答专区的问题栏输入问题,点击查询

化妆品智能备案系统	首页	问答专区	初稿审查	智能备案	一键安评	进度中心	superAdmin
问答专区 化松油四氢	区,支持智能问答				X (X)		
⇔ itil			智能回答				•

5.3 常规问答库

操作步骤:

(1) 在问答专区下方找到【问答库】专栏,选择对应分类查询相关问题

问答库

全部	系统操作	分类	功效	名称	配方	执行的标准	包装标签	检验	安全评估	原料安全信息	新原料	其他
Q	进口非特殊	用途化妆品管	备案境内责任	人如何变更?								0
	范围的,境	内责任人应当	当通过网上备	案平台重新上	传授权书。	变更境内责任人涉及	已备案产品的,要	E更前后的境	内责任人应就前期	系统的用户名称注册; 已经进口和销售的产品 壬人通过网上备案系统	责任归属问题协	
Q	全面实施备	案管理之前印	申报行政许可:	未获批准的进	口非特殊用	途化妆品,后续可否	进行备案?					
	2018年11月10日前已受理进口非特殊用途化故品行政许可未获批准的产品,不批准理由涉及产品安全性原因的,后续不得办理备案;不涉及安全性原因的,后续可以由境内责任人办理备案。备案时应当同时授交(不批准决定书)并说明重新年级的理由。原行政许可申报资料中的产品检验报告、安全性评估资料以及相关证明性文件等可作为备案资料提交,相关资料原件已随原行政许可申请提交无法获取的,可提供复印件并加盖境内责任人的公章,同时提交相关情况说明。											
Q	全面实施备	案管理之前E	3获行政许可	的进口非特殊	用途化妆品	,后续可否进行备案	!?					
	品上市之前 的知情同意	,按照要求办 书。原行政许)理备案,备	案完成后原约 中的产品检验	质版凭证自 报告、安全	动失效。境内责任人 性评估资料以及相关	与原在华申报责任	单位为不同的	内企业法人时,还	百年有效期届满5个工作 应当同时提交原在华申 件已随原行政许可申请	报责任单位签署	
Q	能否在提交	进口非特殊用	用途化妆品备	案时,一并进	择多个进口	省份?						~