

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
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	6
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	10
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



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

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意见箱superAdmin

标签审查配方表审查

上下翻板

产品配方表:
(只能上传Excel格式文件)

(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

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意见箱superAdmin

16	CI 19140	CI 19140	0.03	29	0.0087	着色剂	105836-01600-8268
	CI 42090	CI 42090		7	0.0021		

提示以上推荐信息不会覆盖您提交的Excel,若要改动Excel,请修改后重新上传Excel附件。

其它情形:
☐ 含α-羟基酸 ☐ 纯油性 (含蜡基) ☐ 终产品无法取样 (如喷雾产品或气垫产品) ☐ UVA防护/广谱防晒产品

加测提醒总结

序号	成分	具体检测项目
1	原料序号: 3 中的异月桂醇聚醚-6、原料序号: 7 中的聚山梨醇酯-60、原料序号: 7 中的羟乙基纤维素	二噁烷
2	原料序号: 8 中的DMDM 乙内酰脲	游离甲醛
3	原料序号: 9 中的柠檬酸	α-羟基酸与 pH 值

导出加测总结列表

(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

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意见箱superAdmin

6	环五聚二甲基硅氧烷	CYCLOPENTASILOXANE	1.5	85	1.275	润滑剂	100360-03092-7142
---	-----------	--------------------	-----	----	-------	-----	-------------------

提示以上推荐信息不会覆盖您提交的Excel,若要改动Excel,请修改后重新上传Excel附件。

其它情形:
☐ 含α-羟基酸 ☐ 纯油性 (含蜡基) ☐ 终产品无法取样 (如喷雾产品或气垫产品) ☐ UVA防护/广谱防晒产品

加测提醒总结

安评附件列表

序号	成分	所需附件
1	/	产品中铅、砷、汞、镉、菌落总数、霉菌和酵母菌总数、耐热大肠菌群、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌的检测报告
2	原料序号: 1 中的水	水质量规格证明
3	原料序号: 2 中的鲸蜡硬脂醇	鲸蜡硬脂醇质量规格证明
4	原料序号: 3 中的水	水质量规格证明

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】

产品基本信息

* 产品名称:

请输入产品名称

* 使用类型:

☒ 驻留类

☐ 淋洗类

* 暴露水平参考:

☒ 欧洲参考

☐ 日本参考

* 产品品类:

沐浴露

* 使用部位:

请选择使用部位

* 暴露途径:

经皮

* 使用人群:

请选择

* 使用频次:

每日使用

* 日均使用量:

18.67

* 注册/备案人名称:

输入注册/备案人名称

* 注册/备案人地址:

输入注册/备案人地址

* 驻留因子:

0.01

其它情形:

☐ 含 α -羟基酸

☐ 纯油性(含蜡基)

☐ 终产品无法取样(如喷雾产品或气垫产品)

☐ UVA防护/广谱防晒产品

* 使用方法:

输入使用方法

评估人信息

* 评估人姓名:

输入评估人姓名

* 评估单位:

输入评估单位

* 评估地址:

输入评估地址

* 评估日期:

自

* 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

2 上传配方表



可将文件拖到此处
支持.xls.xlsx

下载模版

上传配方表

[查看配方表](#)

(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



企业基本信息

<div>*企业名称</div> <div><input type="text" value="输入或选择企业"/></div>	<div>*备案编号:</div> <div><input type="text" value="请选择备案编号"/></div>
<div>登录账号</div> <div><input type="text"/></div>	<div>登录密码</div> <div><input type="password"/></div>
<div>企业地址</div> <div><input type="text"/></div>	

4.2 智能备案流程

(1) 填写企业基本信息

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](#)[意见箱](#)

superAdmin

开始智能备案

备案初审检测

检测系统送检

自动备案

生成安全评估报告

企业基本信息

<div>*企业名称</div> <div><input type="text" value="输入或选择企业"/></div>	<div>*备案编号:</div> <div><input type="text" value="请选择备案编号"/></div>
<div>登录账号</div> <div><input type="text"/></div>	<div>登录密码</div> <div><input type="password"/></div>
<div>企业地址</div> <div><input type="text"/></div>	

下一步

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



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备案境内责任人如何变更？

境外化妆品企业根据需求，可以变更境内责任人及其授权产品范围。变更境内责任人的，新的境内责任人应当要求进行网上备案系统的用户名称注册；仅变更授权产品范围的，境内责任人应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，变更前后的境内责任人应就前期已经进口和销售的产品责任归属问题协商一致后，由拟变更后的境内责任人通过网上备案系统平台提出变更，同时提交原境内责任人签署的知情同意书，变更经原境内责任人通过网上备案系统平台进行确认后完成。

Q

全面实施备案管理之前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妆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。备案时应当同时提交《不批准决定书》并说明重新申报的理由。原行政许可申报材料中的产品检验报告、安全性评估资料以及相关证明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已获行政许可的进口非特殊用途化妆品，后续可否进行备案？

2018年11月10日前已获行政许可的产品，许可有效期结束后仍需继续进口的，或者有效期结束前原行政许可事项发生变更的，应当在有效期届满5个工作日前，或变更产品上市之前，按照要求办理备案，备案完成后原纸质版凭证自动失效。境内责任人与原在华申报责任单位为不同的企业法人时，还应当同时提交原在华申报责任单位签署的知情同意书。原行政许可申报材料中的产品检验报告、安全性评估资料以及相关证明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

能否在提交进口非特殊用途化妆品备案时，一并选择多个进口省份？