

## 抑菌液办理CPNP注册从哪里获得欧盟批准？

产品名称	抑菌液办理CPNP注册从哪里获得欧盟批准？
公司名称	深圳市中检联标技术服务有限公司
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市龙华区民治街道办民治大道智慧谷创新广场2层A213
联系电话	4008080621 15302623036

## 产品详情

抑菌液办理CPNP注册从哪里获得欧盟批准？

CPNP是The Cosmetics Products Notification Portal的缩写，是欧盟委员会于2009年11月30日发布的关于化妆品的法规，法规规定自2013年7月11日起，CPNP认证是化妆品出口欧盟必不可少的认证。CPNP全称为The Cosmetics Products Notification Portal，是一个在线通知系统，用于提交有关化妆品的某些技术合规性相关信息。该系统是通常用于清洁或美化人的美容产品，一些例子包括除臭剂、洗发水和肥皂、染发剂、牙膏和化妆品。法律定义是任何旨在与人体外部部位（表皮、毛发系统、指甲、嘴唇和外生殖器官）或牙齿和口腔粘膜接触的物质或混合物。根据法规要求，自2013年7月11日起，所有出口欧盟的化妆品必须通过CPNP认证，以确保产品安全并加强市场监管。但是，成功通过CPNP认证并不意味着该产品可以满足所有其他要求，如EC No. 1223/2009法规中的其他要求。

抑菌液办理CPNP注册从哪里获得欧盟批准？

因为化妆品属于欧盟的一项重要产业，所以为了方便监管。2009年欧盟制定了新化妆品法规，化妆品法规中的内容在2013年7月11日生效。其中新规的主要变化就包括了我们要讲的SCNP通报制度。欧盟市场的所有化妆品都要遵守SCNP通报制度，产品的通报人需要将产品在欧盟化妆品通报数据库通报一次。通报人是产品的负责人，可以

是生产商也可以是相应的分销商。如果出现化妆品事故，国家毒害管理中心的工作人员能在短时间内从数据库存储的信息中看到该产品的主要成分。市场监督管理机构也能快速获取市场上所有化妆品的信息，方便对市场的监管。

一般情况下，一个产品只要进行一次通报即可，一次通报就可以在所有欧盟成员国国家进行销售。但是并不意味着通报成功，产品就完全符合欧盟化妆品规则。欧盟化妆品通报并没有一个规定的时间，这个动作只要在产品第一次进入欧盟市场前完成就可以了。但是对一些具有纳米材料的化妆品来说，需要在进入市场前6个月完成SCNP通报的工作。此外通报过后，如果产品信息发生了变化，那相应的负责人就要及时对这个信息进行更改。

一般CPNP通报的整个流程会在5-14个工作日，这也提醒我们的卖家朋友提前做好这份工作，免得影响货物的进口清关。

抑菌液办理CPNP注册从哪里获得欧盟批准？

欧盟开始实施新化妆品法规!!! 欧委会网站7月11日消息，欧盟拥有众多世界化妆品品牌，化妆品产业是欧盟重要产业，拥有4000多家生产企业，直接或间接创造就业岗位超过150万个。2009年欧盟制订新化妆品法规，2013年7月11日生效，过渡期用以帮助产业适应新规。7月11日后，欧盟市场销售的欧盟生产和从第三国进口的化妆品均须符合新规。化妆品新规进一步提升了安全标准，并向消费者提供更充分的信息。新规主要变化包括以下方面：

- 1.是加强了化妆品安全标准。生产者在将产品投入市场之前需要满足产品安全报告规定的要求。
- 2.是引入“责任人”的概念。化妆品上市前必须指定欧盟法人或自然人作为责任人。责任人须保存产品信息文档，包括产品的安全评估信息，在市场监督管理机构检查时能提供相关信息，并不断更新信息。
- 3.是欧盟市场所有化妆品的统一通报制度。生产者只需将产品向欧盟化妆品通报数据库（Cosmetic Products Notification Portal, CPNP）通报一次。出现事故时，国家毒害管理中的工作人员能在几秒之内从数据库中存储的信息中看到该成品的成分，主管机构也能容易地获取欧盟市场上所有化妆品的信息，以实施市场监管。
- 4.是引入严重不良反应报告制度。责任人有义务向国家主管机构通报严重不良反应情况

，主管机构也将收集来自使用者和健康专家的信息，并有义务与欧盟其他成员国共享以上信息。5.是化妆品中纳米材料使用新规则。着色剂、防腐剂、紫外线过滤剂，包括纳米材料，必须获得明确授权后才能使用。对没有限制的纳米材料，如欧委会有疑虑，则需在欧盟层面进行全面的评估。纳米材料必须在成分列表中标示!!!欧盟新化妆产品服务: 化妆产品通报(CPNP注册)Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) is a online notification system created for the implementation of Regulation (EC) No 1223/2009 on cosmetic products. When a product has been notified in the CPNP there is no need for any further notification at national level in the European Union.Regulation (EC) No 1223/2009 (Article 13) requires that the responsible persons and, under certain circumstances, the distributors of cosmetic products submit through the CPNP some information about the products they place or make available on the European market.欧盟在2009年11月30日发布, 由2013年7月11日起, 欧盟化妆品法规 ( EC ) No 1223/2009取替化妆品指令76/768/EEC。新欧盟化妆品法规规定, 所有化妆品产品在欧盟上市前均需通过化妆产品通报 ( CPNP , Cosmetic Products Notification Portal ) , 方能在欧盟市场销售, 以确保产品的安全性, 以加强市场监管。新欧盟化妆品法规简化了欧洲经济区对化妆品的要求, 使其成为单一法律, 消除了可能在成员国执法过程中产生分歧的内容。CPNP化妆品通报只需递交给由中央委员会和COLIPA(欧洲化妆品协会)联合开发的数据库, 而不是现在的各个成员国。不过, 企业需要自行通报并保存相关文件, 而不是由行业协会代管。重点事项!!! · 根据法规 ( EC ) No 1223/2009第13条, 有关化妆产品的资料均需要于CPNP通报系统通报 · 由2013年7月11日开始, 化妆产品均需强制通过CPNP通报 ·

此规定亦适用于在化妆品指令76/768/EEC下于单一会员国被通报过的产品 ·

成功通报并不等同于有关产品可满足所有其他 ( EC ) No 1223/2009法规的要求 ·

产品应由负责人并在特定情况下由有关分销商通报 · 该负责人或分销商需及时提供所需的更新资料 ·

负责人可将产品通报委派给其他相关单位, 例如其制造商, 顾问或认可检测机构 ·

需要注册才能进行CPNP通报\* 一些已输入资料将会以电子方式提供予所有有关机构, 仅用于市场监测, 市场分析, 评估和消费者信息。此外, 输入资料亦会以电子方式提供予毒物控制中心或同类型机构用作医疗用途CPNP通报信息是不对外公开的, 此数据提供主管当局和毒害管理中心或相关机构, 仅用于市场监测、市场分析、评估和消费者信息。出现事故时, 国家毒害管理中的工作人员能在几秒之内从数据库中存储的信息中看到该成品的成分, 主管机构也能容易地获取欧盟市场上所有化妆品的信息, 以实施市场监管。哪些产品需要做CPNP, 我的产品是属于欧盟化妆品范畴吗? 欧盟化妆品定义: 是以涂抹、喷洒或其它类似方法, 用于人体外部任何部位 ( 皮肤、毛发、指甲、口唇、和外阴部 ) 或牙齿及口腔粘膜的物质(substance)或混合物(mixture), 以达到清洁、清除不良气味、护肤、美容和修饰的产品, 完全出于治疗或疾病防护的产品除外。粘膜的定义: 指眼睛、嘴唇、口腔或外生殖器官的附近部位, 但不包括短暂接触皮肤的化妆品。停留类产品 ( Leave-on ) :

是化妆品将在皮肤、头发或粘膜上停留一段时间。冲洗类产品 ( Rinse-off ) : 是指化妆品接触到皮肤、头发或粘膜后将被迅速冲洗掉。CPNP注册, 需要有欧盟责任人才可以申请, 通常也就是要有欧盟客户才可以申请, 或者自己在欧盟有分公司或子公司, 或是欧盟认识的个人也可以, 就是责任人可以是公司也可以是个人