

Notifizierungsportal für kosmetische Mittel Cosmetic Products Notification Portal CPNP

Benutzeranleitung des CPNP



Diese Benutzeranleitung soll für Sie eine Hilfestellung darstellen.

Sie ersetzt aber nicht das offizielle Benutzerhandbuch der Kommission



Rechtsgrundlage

Kosmetikverordnung EG Nr. 1223/2009 (Link)

Gemäß Artikel 13 (1) muss die verantwortliche Person (Firmen, Hersteller, Händler, Importeur) vor dem Inverkehrbringen eines kosmetischen Mittels, bestimmte Produktdaten über das Notifizierungssystem (CPNP) an die Kommission übermitteln.

Voraussetzung für die Verwendung des CPNP



Voraussetzung für die Benutzung des CPNP sind:

1. Schritt : Erstmalige Registrierung im ECAS

- Durch die Registrierung im ECAS bestimmt man das Passwort und erhält einen Benutzernamen
- 2. Schritt: Anlage einer Organisation oder Registrierung als Benutzer im Sanco Authentication and Authorisation System (SAAS)

Als Benutzer gibt es hierfür zwei Möglichkeiten:

- Entweder beantragt man einen Zugang zu einer bereits bestehenden Organisation oder
- wenn die Organisation (Firma) im SAAS noch nicht angelegt ist, muss zuerst diese registriert werden. Im Zuge der Registrierung muss der Organisation ein lokaler Administrator zugeordnet werden, der diese verwaltet (siehe Registrierungsprozess im SAAS).





Allgemeine Information:

Beschreibung der Schaltflächen



BUNDESMINISTERIUM

FÜR GESUNDHEIT

Allgemeine Information: Beschreibung der Schaltflächen





Allgemeine Information: Beschreibung der Schaltflächen



BUNDESMINISTERIUM

9

Sanco







Einstieg in das Cosmetic Products Notification Portal CPNP

Einstieg in das CPNP



Mit diesem Link erhalten Sie Zugang zu **allen Systemen des** CPNP → <u>LINK</u> Sie können auch direkt die Website aufrufen: <u>https://webgate.ec.europa.eu/cpnp/main/index.cfm?</u>







Notifizierung



BUNDESMINISTERIUM

FÜR GESUNDHEIT

Das Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) ist das Online-Notifizierungssystem, das für die Umsetzung der Artikel 13 und 16 der Verordnung (EG) Nr. 1223/2009¹ des Europäischen Parlaments und des Rates über kosmetische Mittel eingerichtet wurde.

Die verantwortlichen Personen, zu denen unter bestimmten Umständen auch die Händler kosmetischer Mittel gehören, müssen über das CPNP einige Informationen über die Produkte einreichen, die sie auf dem Binnenmarkt in Verkehr bringen oder bereitstellen.

Über das CPNP werden einige der oben genannten Informationen den zuständigen Behörden (für die Zwecke einer effektiven Marktüberwachung, der Marktanalyse, Evaluierung und Verbraucherinformation) und den Giftnotrufzentralen oder ähnlichen von Mitgliedstaaten eingerichteten Einrichtungen (für die Zwecke der medizinischen Behandlung) auf elektronischem Wege zur Verfügung gestellt.



Notifizierung von

Einkomponentenprodukten und

Multikomponentenprodukten





= Einkomponentenprodukt



Multikomponentenprodukt

z. B. Make up Sets oder Produkte, bestehend aus mehrerenEinzelkomponenten, die für die Anwendung notwendig sindz.B. Haarfärbemittel

Anmeldung von Einkomponentenprodukten



Einkomponentenprodukte bestehen aus einer einzigen Komponente z.B. eine Handcreme.

	Datenschutzerklärung Kontakt Profil Abmelden
	Deutsch [DE] 🗘
CPNP Cosmetic Products Notificat	Ion Portal
Startseite Produkte 🗸 Händler 🗸 Nanomaterialien 🗸	Ansprechpartner 🗸 Admin 😴 Nützliche Links 😴
Produkt notifizieren	1 Neues Produkt notifizieren
Willkommer at Einfache Suche Products Notifi	ication Portal
Erweiterte Suche	

Das Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) ist das Online-Notifizierungssystem, das für die Umsetzung der Artikel 13 und 16 der Verordnung (EG) Nr. 1223/2009¹ des Europäischen Parlaments und des Rates über kosmetische Mittel eingerichtet wurde.

Die verantwortlichen Personen, zu denen unter bestimmten Umständen auch die Händler kosmetischer Mittel gehören, müssen über das CPNP einige Informationen über die Produkte einreichen, die sie auf dem Binnenmarkt in Verkehr bringen oder bereitstellen.

Über das CPNP werden einige der oben genannten Informationen den zuständigen Behörden (für die Zwecke einer effektiven Marktüberwachung, der Marktanalyse, Evaluierung und Verbraucherinformation) und den Giftnotrufzentralen oder ähnlichen von Mitgliedstaaten eingerichteten Einrichtungen (für die Zwecke der medizinischen Behandlung) auf elektronischem Wege zur Verfügung gestellt.

Notifizierung von

Einkomponentenprodukten





Notifizierung von

Einkomponentenprodukten



Branchenreferenz	
** Produktname:	** Sprache:
	Sprache auswählen +
Numeron (falle autroffend)	
Nuancen (Talls zutreffend):	
* Ist das Produkt ausdrücklich fü	ür Kinder unter drei Jahren bestimmt? 🦳 🦳 Ja 🔍 Nein
	Netifizioren nur wenn elle Deten velletändig eind. Sie ist eenit ender
* Verantwortliche Person	Notifizieren nur, wenn alle Daten <u>volistandig</u> sind. Sie ist somit endgt
	I IINA THE REPORTED HAA VERITTI PACINTAEM STICKS 200 FRAME AND A PACAMASE I
	6 June aug dam Gustana night make salägsht sandare nur make baarb
	6 kann aus dem System nicht mehr gelöscht, sondern nur mehr bearbe
	6 kann aus dem System nicht mehr gelöscht, sondern nur mehr bearbe und aktualisiert werden.
	6 kann aus dem System nicht mehr gelöscht, sondern nur mehr bearbe und aktualisiert werden.
	6 kann aus dem System nicht mehr gelöscht, sondern nur mehr bearbe und aktualisiert werden.
7	6 kann aus dem System nicht mehr gelöscht, sondern nur mehr bearbe und aktualisiert werden.
7	6 kann aus dem System nicht mehr gelöscht, sondern nur mehr bearbe und aktualisiert werden. Muss aktiv sein Gilt auch für die
Produkt wird nicht mehr hergeste	6 kann aus dem System nicht mehr gelöscht, sondern nur mehr bearbe und aktualisiert werden. Muss aktiv sein Gilt auch für die Schweiz
Produkt wird nicht mehr hergeste Produkt bereit zum Inverkehrbrin	6 kann aus dem System nicht mehr gelöscht, sondern nur mehr bearbe und aktualisiert werden. Muss aktiv sein fellt ingen oder Produkt wurde bereits in
Produkt wird nicht mehr hergeste Produkt bereit zum Inverkehrbrin Verkehr gebracht * Wird dieses Produkt in die Gem	6 kann aus dem System nicht mehr gelöscht, sondern nur mehr bearbe und aktualisiert werden. Muss aktiv sein feilt ingen oder Produkt wurde bereits in beinschaft eingeführt?

Anmeldung von Einkomponentenprodukten



Die Registerkarte "Angaben zum Produkt" setzt sich aus drei Bereichen zusammen:

- 1. CMR-Stoffe und Nanomaterialien
- 2. Kategorie und Rahmenrezeptur
- 3. Originaletikett und Originalverpackung

	* Enthält das Produkt Stoffe der Kategorie CMR 1A oder 1B?	🔾 Ja 🔍 Nein	
	* Enthält das Produkt Nanomaterialien?	🔾 Ja 🔍 Nein	
	Katagaria und Dahmaprazantur		
+	Originalverpackung und Originaletikett		

Notifizierung von Einkomponentenprodukten





Notifizierung von Einkomponentenprodukten







- Die Rahmenrezepturen werden regelmäßig überarbeitet
- Die 2013er Rahmenrezepturen finden Sie unter folgendem Link → <u>https://webgate.ec.europa.eu/cpnp/resources/ff/FF-2013-EN-TRA-00.pdf</u>
- Jede Rahmenrezeptur erhält eine Bezeichnung (das Jahr) → x.y.2013
- Für die Notifizierung sind immer die aktuell gültigen Rahmenrezepturen zu verwenden
- Für bereits notifizierte kosmetische Mittel muss die Rahmenrezepturnummer nicht aktualisiert werden

Notifizierung von Einkomponentenprodukten

BUNDESMINISTERIUM FÜR GESUNDHEIT

	beim erstmaligen inverkenr bringen in der EU
Originaletikett (Bild)	Dokument hinzufügen
10 💌 Einträge anzeigen	Je nach Produktaufmachung das Originaletikett de Umverpackung (Schachtel) oder der Primärver-
Name	Optionen packung (Dose) inklusive Beipacktexte einfügen.
Keine Einträge vorhanden.	
0 bis 0 von 0 Einträgen	Erster Zurück Nächster Letzter
Originaletikett (Text)	
	Freitextfeld nur dann verwenden, wenn das Etiket
	Freitextfeld nur dann verwenden, wenn das Etiket ausschließlich nur aus einem Text besteht.
	Freitextfeld nur dann verwenden, wenn das Etiket ausschließlich nur aus einem Text besteht.
	Freitextfeld nur dann verwenden, wenn das Etiket ausschließlich nur aus einem Text besteht.
Originalverpackung (Foto)	Freitextfeld nur dann verwenden, wenn das Etiket ausschließlich nur aus einem Text besteht.
Originalverpackung (Foto)	Freitextfeld nur dann verwenden, wenn das Etiket ausschließlich nur aus einem Text besteht. Dokument hinzufügen Angehängte Dokumente (Etiketten, Fotos, and.
Originalverpackung (Foto)	Freitextfeld nur dann verwenden, wenn das Etiket ausschließlich nur aus einem Text besteht. Dokument hinzufügen Angehängte Dokumente (Etiketten, Fotos, and. Dokumente) dürfen max. 2 MB/JPG oder PDF-Date

Notifizierung von Mehrkomponentenprodukten

1

2



Multikomponentenprodukte sind Produkte, die aus mehreren zusammengestellten Verkaufseinheiten oder aus einem Set bestehen.

Sets müssen nicht notifiziert werden, wenn alle Einheiten bereits einzeln notifiziert sind.



Vorgehensweise ist wie bei den Einkomponentenprodukten. Der Unterschied ist lediglich, das eine weitere Registerkarten zur Verfügung steht, wo mehrere Komponenten hinzugefügt werden können.



Notifizierung - Abschluss



Sind für die Notifizierung bei Einzelkomponenten- und Mehrkomponentenprodukten die Daten eingegeben, hat man drei Möglichkeiten:



Mit "**Notifizieren**" ist die Produkteingabe vollständig und für Vergiftungsinformationszentralen und Behörden einsehbar. Mindestens alle Felder mit ** müssen ausgefüllt sein. Aktualisierungen und Korrekturen sind möglich, ein Löschen aus dem System aber nicht mehr. Nach der Notifizierung erfolgt eine Plausibilitätsprüfung (keine rechtliche Überprüfung) und eventuell eine Fehlermeldung

Produkte

2

Neues Produkt hinzufügen

Sie haben 15 Felder ausgelassen (siehe Markierung). Bitte prüfen Sie alle Tabs.

** Bei Speichern als Entwurf sind nur Produkt-/Komponentenname und Sprache erforderlich * Für die Notifizierung erforderliche Felder



Suche von

notifizierten Produkten oder Entwürfen zur Bearbeitung

Suchfunktionen- Einfache Suche

-					Deutsch [DE]
CPN	P cos	smetic Pro	ducts Notifica	tion Portal		
				,		
Startseite	Produkte 🗸	Händler 😽	Nanomaterialien 🚽	Ansprechpartner 🔻	Admin 😽 Nützlic	the Links 😽
	Produkt notifiz	ieren	.0	.001		
	Einfache Suche Erweiterte Suche	Suche	nach CPNP-Refere	nz-ID, Händlern	,	
		Produ	kttyp (Kat. 3) und P	roduktnamen.		
			Minde	estens 3 Buchstabe	n eingeben.	
	Einfa	che Such	e V			
	Einfa	che Such	e	uchen (nach Droduktname, Ko	moonentenname Name	der verantwortlich
	Einfa Über dies Händlern	che Such ses Feld können ame, Kategorien	e Sie nach einem Produkt si iveau 3, Bezeichnung der	uchen (nach Produktname, Ko Rezeptur oder CPNP-Referenz	mponentenname, Name). Bitte geben Sie Zeich	der verantwortlicł enfolgen von mind
	Einfa Über dies Händlern Buchstab	che Such ses Feld können ame, Kategorien ben ein, um die 2	e Sie nach einem Produkt s iveau 3, Bezeichnung der Zahl der Suchergebnisse g	uchen (nach Produktname, Ko Rezeptur oder CPNP-Referenz Jering zu halten.	mponentenname, Name). Bitte geben Sie Zeich	der verantwortlic enfolgen von mino

BUNDESMINISTERIUM

FÜR GESUNDHEIT

Erweiterte Suche



Je mehr Detailinformationen Sie eingeben, desto genauer die Suche. Es können maximal 100 Treffer angezeigt werden.

0	PNP	Cosmet	ic Products Notifi	Cation Port	a 1		Deutsch [DE]
Startseite	Produkte 🗸	Händler 🗸	Nanomaterialien 🗸	Ansprechpart	tner 🗸	Admin 🗸	Nützliche Links 🚽
	Einfache Su	che					
	Erweiterte	Suche					
			\checkmark				
			Allgemeine In	formationen	Kate	gorie & Rał	nmenrezeptur

Erweiterte Suche



BUNDESMINISTERIUM

Erweiterte Suche



Unter der Registerkarte "Kategorie & Rahmenrezeptur" kann man folgende Kriterien suchen:

Erweiterte Suche

istufige timmung des dukttyps innend mit der wahl Kategorie 1 r der Rahmenrezeptur iswählen * Bezeichnung der Rahmenrezeptur Bitte auswählen * Image: State of the state o	Bitte a	ne i uswählen 💠	Kategorie 2 Bitte auswählen 🗘	Kategorie 3 Bitte auswählen 🗘
timmung des dukttyps ginnend mit der wahl Kategorie 1 Enthält Stoffe der Kategorie CMR 1A oder 1B? Bitte auswählen * (2) Sie können INCI, IUPAC oder INN eingeben. Beachten Sie, dass Anhänge nicht durchsucht werden.	istufige	r der Rahmenrezeptur	Bezeichnung der Rahmenreze	eptur
dukttyps ginnend mit der swahl Kategorie 1 Enthält Stoffe der Kategorie CMR 1A oder 1B? Bitte auswählen Bitte auswählen (2) Sie können INCI, IUPAC oder INN eingeben. Beachten Sie, dass Anhänge nicht durchsucht werden.	timmung des	uswählen 🗘	Bitte auswählen 🔶	
swahl Kategorie 1 Enthält Stoffe der Kategorie CMR 1A oder 1B? Enthält Nanomaterialien? Besonderer Applikator Bitte auswählen Bitte auswählen Bitte auswählen (2) Sie können INCI, IUPAC oder INN eingeben. Beachten Sie, dass Anhänge nicht durchsucht werden.	odukttyps ginnend mit der	nung des Inhaltsstoffs	CAS-Nummer	EG-Nummer
Enthält Stoffe der Kategorie Enthält Nanomaterialien? Besonderer Applikator CMR 1A oder 1B? Bitte auswählen * Bitte auswählen * Bitte auswählen * Bitte auswählen * (2) Sie können INCI, IUPAC oder INN eingeben. Beachten Sie, dass Anhänge nicht durchsucht werden.	swahl Kategorie 1			
	Enthält CMR 14 Bitte a (2) Sie	Stoffe der Kategorie oder 1B? uswählen ÷ können INCI, IUPAC oder	Enthält Nanomaterialien? Bitte auswählen 🗘	Besonderer Applikator Bitte auswählen + ass Anhänge nicht durchsucht werden.

Produktbearbeitung – Entwurf

5





Liegt das zu notifizierende Produkt noch als Entwurf vor, so kann dieser mit dem Symbol "Mülleimer" noch gelöscht werden.

Produktbearbeitung – Aktualisierung/Korrektur



Nur durch die verantwortliche Person kann eine, bereits im System bestehende Notifizierung über die Schaltfläche "Bearbeiten", geändert werden.

Wichtig hierbei ist die Unterscheidung zwischen **Aktualisierung** und **Korrektur** der Rezeptur:

- <u>Aktualisierung der Rezeptur</u> bedeutet eine Änderung der Rezeptur = neue Rezeptur = Neue Fassung der Notifizierung
- <u>Korrektur der Rezeptur</u> eine Änderung falscher oder unvollständiger Angaben zum Produkt, wobei die tatsächliche Rezeptur unverändert bleibt.
- Alle anderen Änderungen sind lediglich durch eine Änderung des Datums erkennbar.

\checkmark \checkmark		^
* Art der Änderung Oktualisierung O	Korrektur	
* Änderungen		
Produktname(n)	Angaben zur verantwortlichen Person	
Angaben zum Ansprechpartner	Mitgliedstaat des erstmaligen Inverkehrbringens	
Herkunftsland	Komponentenname(n)	
CMR-Stoffe (1A oder 1B)	Nanomaterial	
Kategorien und/oder Rahmenrezepturen	Originalverpackung und/oder Originaletikett	
Produkt wird nicht mehr hergestellt	Produkt bereit zum Inverkehrbringen / Produkt wurde bereits	
	in Verkehr gebracht	
Kommentar		

Produktbearbeitung – Aktualisierung/Korrektur



0 🗸	Einträge anzeigen					Suchen		<u> </u>
PNP-R erenz	Produktname	oduktname Verantwortliche Kategorie Beza Person der l		Bezeichnung der Rezeptur	Fass ung	Datum der 1. Notifizieru ng	Status \$	
00212	Test 😶	German CA-Test Industry	Seifenprodukte	FEINSEIFE	1	26/04/2012	Notifizier >	
is 1 von eses Ze s Origi ngefüg odukt	l 1 Einträgen eichen bedeutet, das naletikett noch nich t wurde und daher o noch nicht in Verkeh	2 ss t das ir	Hier kann o bearbeitet Mit A Produ	das Produkt werden nklicken dies ıktdetails ein	es Sym gesehe	zurück 1 nbols könne en werden.	Nächster en	Letzter



CPNP Benutzeranleitung - Anhänge



CPNP - Anhänge

Zu Ihrer weiteren Unterstützung befinden sich im rückwertigen Teil des Benutzerhandbuches der Kommission folgende Anhänge :

- Anhang I: Regeln für bestimmte bedenkliche Inhaltsstoffe und/ oder den pH-Wert
 - z.B. Ethanol und/oder Isopropanol, Antischuppenprodukte, Produkte mit Treibmitteln...
- Anhang II Rahmenrezepturen
 - Z.B. Hautpflege, Hautreinigung Bleichmittel, Make-UP, Nagelpflege, Zahnpflege...
- Anhang III: Produktkategorien kosmetischer Mittel
 - z.B. Kategorie Haut, Haar, Nägel. Mundpflegeprodukte...

Wo bekomme ich Hilfe?

BUNDESMINISTERIUM FÜR GESUNDHEIT

• Link für Registrierung :

https://webgate.ec.europa.eu/cpnp/public/tutorial.cfm

• Fragen/Antworten (FAQ)

https://webgate.ec.europa.eu/cpnp/faq/?event=faq.show

• ECAS (Passwort vergessen):

https://webgate.ec.europa.eu/cas/help.html

• Kontakt:

Hilfeanfragen per E-Mail (<u>SANCO-CPNP@ec.europa.eu</u>) werden vom CPNP Application Services Center gegenwärtig nicht mehr beantwortet

• Kontaktformular:

Wenn man auf der FAQ-Seite ganz nach unten scrollt, befindet sich unter "I don't find the answer to my question in the FAQ?" das Kontaktformular (siehe nächste Folie).

Wo bekomme ich Hilfe?



Kontaktformular:

- Bei Fehlern oder Problemen, die sich nicht über Benutzerhandbuch, Tutorials oder FAQs lösen lassen, bitte per Kontaktformular (<u>https://webgate.ec.europa.eu/cpnp/faq/?event=faq.show</u>) an die Europäische Kommission als Betreiber des CPNP-Systems wenden.
- Wenn möglich ein Bildschirmfoto machen (auf der Tastatur die Taste [Druck] oder [Print] drücken) und als JPEG- oder PDF-Datei im Kontaktformular hochgeladen. Dies ist für die Fehlererkennung meist sehr hilfreich.
- Bitte in Englisch schreiben, die Beantwortung von Anfragen in Deutsch können länger dauern, Antworten sind in der Regel in Englisch



Sie haben ein CPNP-Problem und wissen nicht weiter?

Antworten finden Sie unter diesem Link → <u>https://webgate.ec.europa.eu/cpnp/faq/?event=faq.show</u>

Wenn Sie keine Lösung gefunden haben, wenden Sie bitte sich an:

Dr. Karin Gromann Bundesministerium für Gesundheit E-Mail: <u>karin.gromann@bmg.gv.at</u> Tel: 01711004248 DH: 066488392480