

化妆品智慧申报审评系统

操作使用手册

目录

1	特殊化妆品申报.....	5
1.1	特殊化妆品申报.....	5
1.1.1	首次申请.....	5
1.1.2	变更申请.....	22
1.1.3	延续申请.....	25
1.1.4	注销申请.....	28
1.1.5	纠错申请.....	28
1.1.6	撤回申请.....	29
1.1.7	终止申请.....	31
1.1.8	补发申请.....	32
1.1.9	再次注册申请.....	33
1.1.10	销售包装上传.....	35
1.1.11	委托企业管理.....	36
1.1.12	产品验证.....	37
1.2	申请单管理.....	40
1.2.1	申请单查看.....	40
1.2.2	申请单修改.....	43
1.2.3	复核.....	44
1.2.4	不复核.....	45
1.2.5	补充资料.....	46
1.2.6	补正资料.....	47
2	辅助功能.....	48
2.1	受托关系确认.....	48
2.2	质量管理措施信息维护.....	48
2.3	商标管理.....	49
2.4	原料安全相关信息管理.....	50
2.5	并行期补录.....	51
2.6	授权信息查询.....	52
3	批量变更.....	52
3.1	批量变更申请.....	52
3.2	批量变更管理.....	53
4	新原料注册申报.....	54
4.1	注册申请.....	54
4.2	注销申请.....	63
4.3	终止申请.....	64
4.4	撤回申请.....	65
4.5	纠错申请.....	66
4.6	申请单管理.....	68
5	新原料备案申报.....	71
5.1	备案信息填报.....	71
5.2	注销申请.....	79
5.3	申请单管理.....	80

6	新原料监测期管理.....	81
6.1	监测报告上报.....	81
6.2	突发情况上报.....	82
7	新原料授权管理.....	84
7.1	授权信息确认.....	84
8	技术支持咨询.....	84

化妆品智慧申报评审系统

01 申报功能介绍

化妆品注册人/境内责任人

1 特殊化妆品注册申请

- 首次申请
- 变更申请
- 批量变更申请
- 延续申请
- 注销申请
- 终止/撤回/纠错申请
- 申请单管理
- 批量变更申请单管理

2 辅助功能

- 原料信息管理**，化妆品注册人可通过本系统的原料信息管理模块，填报原料安全相关信息并上传相关文件，或上传原料质量规格文件（过盈期内），在具体产品资料填报时直接选择。除此之外，原料生产商或其授权企业可通过原料安全信息报送平台，对原料安全信息作统一填报，并生成原料报送码。
- 商标信息管理**，可集中维护商标注册证相关信息，在具体产品资料填报时直接选择。
- 生产企业管理**，可集中维护注册人已有委托的境内生产企业信息（自行生产、委托境外生产信息已在化妆品用户管理系统中填报），形成本地数据库，在具体产品资料填报时直接选择。
- 质量管理措施信息维护**，可集中填写微生物理化质量管理措施相关信息，在产品执行的标准填报时直接使用。

化妆品生产企业 关系确认

新原料化妆品注册人/备案人/境内责任人

- 注册申请
- 备案信息填报
- 注销/终止/撤回/纠错申请
- 申请单管理
- 新原料授权确认
- 监测报告上报
- 突发情况上报

新原料注册备案及监管期管理

02 填报提交操作步骤

1) 填报前准备:

- 先通过化妆品用户管理系统填报企业信息和相关资料（含自行生产、委托境外生产企业相关信息），以便在产品注册时关联使用。
- 在本系统中，进行委托境内生产企业信息、原料信息、商标信息、质量管理措施信息等数据库的维护，以便在产品信息填报时直接勾选。

2) 申请信息填报:

根据页面提示，按照《化妆品注册备案资料管理规定》相关要求，依次填报各项资料。详细操作说明见《化妆品智慧申报评审系统操作使用手册》。

申报资料的单个文件要求在10M以内，除包装图片允许上传.JPG的图片格式外，其他附件均上传PDF格式（建议由源文件转成PDF格式，而非扫描形成的PDF文件）。

3) 申报目录生成:

填报完成后，系统生成申报资料目录。

若选择电子申报途径，

需使用数字认证证书（CERTIFICATE AUTHORITY, CA），完成相应的电子签章，以电子方式提交全套资料，并按照《化妆品注册备案资料管理规定》《化妆品注册备案资料提交技术指南（试行）》要求递交相应的纸质原件。

若选择纸质申报途径，

- 需完成全套内容在系统内的填报；
- 打印纸质资料并完成签章，扫描后回传系统；
- 进行纸质资料的提交（需同时提交一致性声明，并由注册人或备案人签章）

4) 新原料使用授权/生产关系确认:

如存在使用新原料或委托境内生产情形，在新原料注册人/备案人完成授权使用、生产企业完成委托关系确认后，可进行资料提交。暂停期间可在【申请单管理】功能中对申请信息进行修改、查看、删除等操作。若无上述情形，可直接进行资料提交。

5) 过程查看/回复:

申请信息提交后，可在【申请单管理】中进行办理进度查看、通知书或告知书记查看、补正资料、补充资料、复核申请/不复核确认等操作。

03 新老系统切换问题

新旧系统衔接

自2021年5月1日后，原化妆品行政许可系统不再接收新申请业务，新申请业务（含已注册产品的变更、延续等）应在新系统中办理。

产品信息迁移

- 为方便企业办事，已注册产品信息将迁移至新系统；
- 在信息迁移时，由企业通过新系统确认产品清单，完成关键信息校验后，进行产品信息的提取并确认；
- 完成迁移后，由新系统办理相关产品的变更、延续等各项新申请业务；
- 旧系统中尚未作出行政许可决定的产品，在办结后即时迁移至新系统，或根据其他有关政策进行处理。

资料补交

根据过渡期相关政策法规，本系统将陆续开放产品执行的标准、产品标签样稿、销售包装图片、原料安全信息、试验报告等相关资料补交功能。

信息补录

在新系统中办理已注册产品的变更、延续、补发等业务时，如涉及注册证换发，应在提交申请时一并确认或补录注册人、境内责任人、生产企业等相关信息，以便制发新版注册证。

04 系统技术咨询

化妆品智慧申报评审系统的操作使用问题：请加入技术咨询群进行咨询：

化妆品智慧申报评审系统1群
 (QQ群号：734950794)

化妆品智慧申报评审系统2群
 (QQ群号：322766184)

化妆品智慧申报评审系统3群
 (QQ群号：158433378)

注：

- 网上办事大厅账号注册、登录、账号授权等相关问题，请咨询互联网+政务服务平台（网上办事大厅）。
- 企业信息资料管理及老系统账号绑定等相关问题，请咨询化妆品注册备案信息服务平台中的化妆品用户管理系统。

1 特殊化妆品申报

1.1 特殊化妆品申报

1.1.1 首次申请

特殊化妆品注册人和境内责任人用户在申报上的操作上没有区别，本手册以境内注册人用户进行国产境内责任人产品的申报进行操作说明。

化妆品注册人/境内责任人用户登录系统后用户登录系统后，进入首页，点击【特殊化妆品申报】-【首次申请】菜单，进入首次申请页面：

在弹出的页面选择“国产-境内注册人”或“国产-境外委托境内生产”或“境外注册人”或“境内委托境外生产”：

选择“申报类别”：

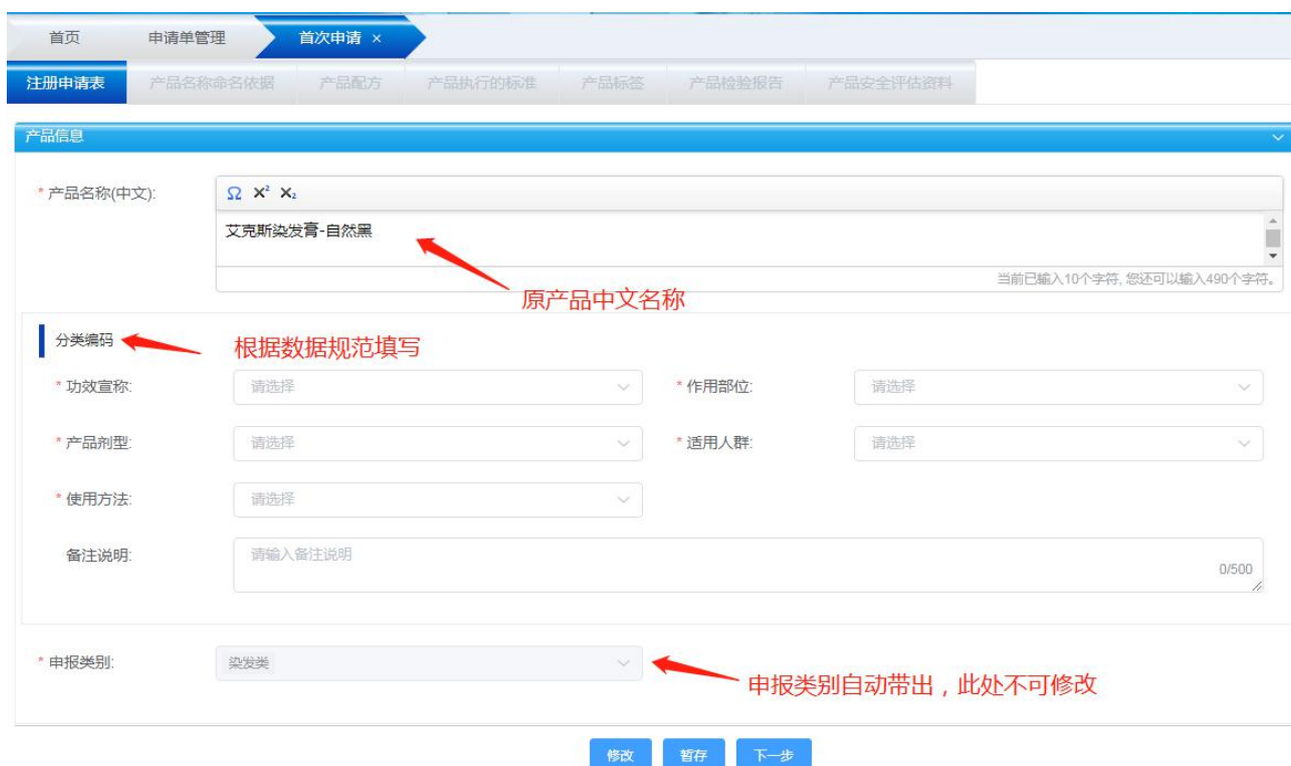


注：当申报类别勾选【防晒类】需要填写：SPF 值、PA 值、浴后 SPF 值，并可选择“是否防晒功能抽检产品”。当勾选此项时，如果不是最后一个防晒功能抽检产品，申请单无法提交。此功能设置是为了给系统一个标识，使系统能够识别多色号系列防晒化妆品作为一组产品同时申请注册时，同组产品相关申报信息已全部提交，也就是标识整组申报已结束。



防晒类

点击【确定】进入申报信息页面：如下图：



申报信息页面包含 7 个页签，分别是注册申请表、产品名称命名依据、产品配方、产品执行的标准、产品标签、产品检验报告、产品安全评估资料。

1.1.1.1 注册申请表页签

注册申请表页签填报变化：

- 1、增加产品分类目录管理；
- 2、注册人/境内责任人信息自动带入；
- 3、多个委托生产企业、多地址的结构化录入(打印注册证)；
- 4、检验受理编号关联提取检验报告附件及结构化信息；
- 5、支持配方中新原料的使用。

产品信息栏：产品名称支持特殊字符和上下角标的输入；

本系统增加了分类编码的填报；

The screenshot shows the '产品信息' (Product Information) form. At the top, there are navigation tabs: '首页', '申请单管理', and '首次申请'. Below these are sub-tabs: '注册申请表', '产品名称命名依据', '产品配方', '产品执行的标准', '产品标签', '产品检验报告', and '产品安全评估资料'. The main form area is titled '产品信息'. It contains several input fields and dropdown menus. A red arrow points to the '产品名称(中文)' field, which contains '艾克斯染发膏-自然黑' and a note '原产品中文名称'. Another red arrow points to the '分类编码' field, with a note '根据数据规范填写'. A third red arrow points to the '申报类别' dropdown, which is set to '染发类' and has a note '申报类别自动带出, 此处不可修改'. At the bottom of the form, there are three buttons: '修改', '暂存', and '下一步'.

注册人信息栏：由登录用户信息自动带出，不可进行修改。

The screenshot shows the '注册人信息' (Registrant Information) form. It contains several input fields with pre-filled data: '企业名称' (Company Name) is '北京化妆品有限公司'; '统一社会信用代码' (Unified Social Credit Code) is 'QY123'; '住所' (Address) is '住所地址中文'; '联系电话' (Contact Phone) is '13900001234'. There are also dropdown menus for '所在地' (Location) with options '广东省', '广州市', and '天河区', and '联系人' (Contact Person) with the name '张珊'.

生产信息栏：包括境内自主生产和境内委托生产。

选择境内自主生产时，系统自动带出生产许可编号，并需要选择生产地址；如有多个生产地址可点击【增加】进行选择。

选择境内委托生产时，需选择生产企业名称、生产地址、上传委托关系文件并发送委托关联。需要提前在【委托企业管理】中进行维护。境内委托的企业添加后需要点击【发送委托关联】，将本次产品的委托生产信息发送至受托方（国内生产企业），待受托方生产企业在【支撑数据管理】-【受托关系确认】菜单进行确认后，申请单才可能最终提交申请。

点击【增加生产企业】可添加多个委托企业，若委托生产企业需要多个厂址可点击【增加生产地址】进行增加。

其他信息栏：其他信息的检验受理编号填写后，会在产品检验报告页签自动带出；

已注册新原料和已备案新原料如果选择了，在对应的产品配方页签必须对应进行选择。

套装产品：如果存在勾选

配合仪器使用产品：如果存在需要勾选

检验受理编号：主要是用于检验报告的关联提取，如果存在多个编号，点击【+】增加。

使用已注册新原料：主要是指配方中使用的原料有新原料存在，需要提取选择，配方填写时需要发送授权确认。

使用已备案新原料：主要是指配方中使用的原料有新原料存在，需要提取选择，配方填写时需要发送授权确认。

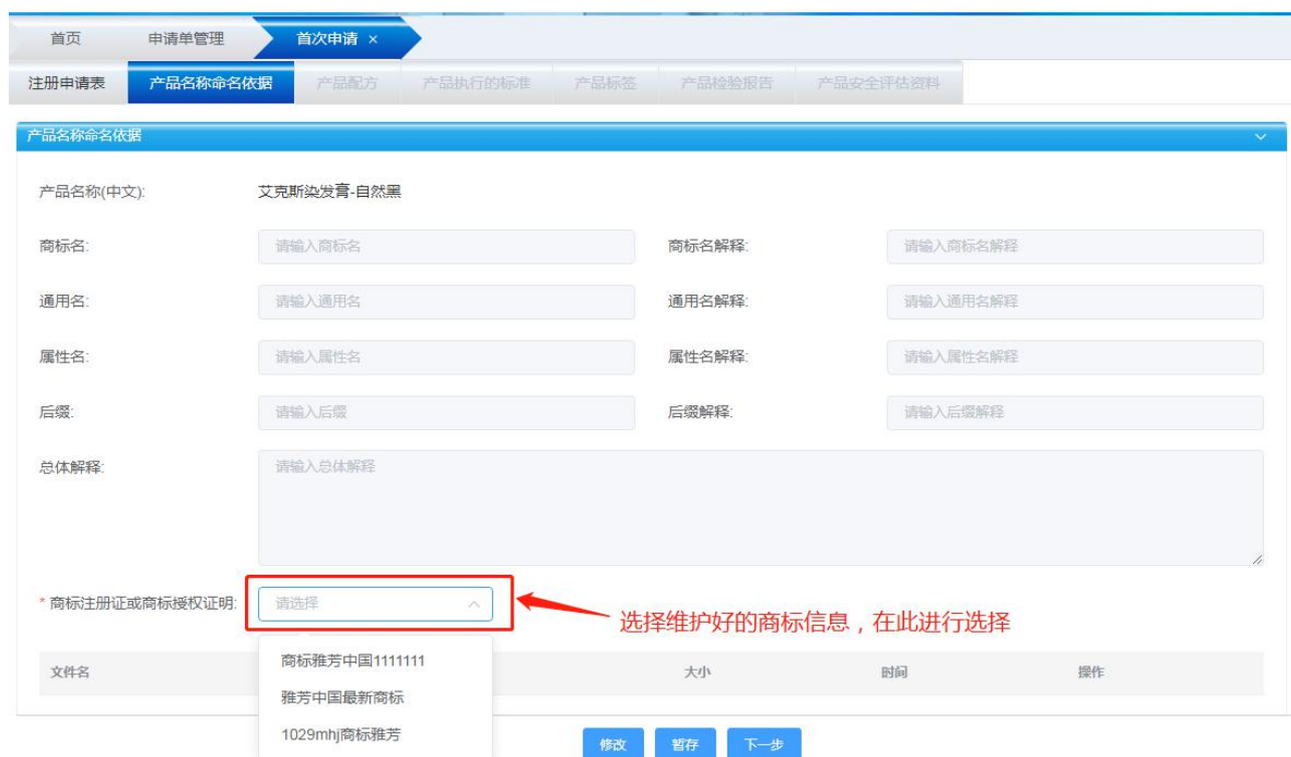


填写好数据后点击【下一步】进入“产品名称命名依据”页签。

1.1.1.2 产品名称命名依据页签

如注册人或境内责任人用户在【支撑数据管理】-【商标管理】菜单下提前维护了商标注册证/商标授权证明以及产品名称命名依据信息，可在“商标注册证或商标授权证明”下拉列表中，选择已维护的商标信息，选择后信息自动带入。

也可不选择商标信息，在页面手动录入商标信息。



“产品名称命名依据”页签录入完成后，点击【下一步】进入“产品配方”页签。

1.1.1.3 产品配方页签

产品配方页签填报变化：

- 1、中文名称使用《已使用原料目录》
- 2、增加扩展推进剂、备注膜材的填报。

产品配方：

产品配方的输入提供导入配方和手动录入配方两种录入方式。

首先，可通过【下载模板】功能下载配方模板，维护配方模板后点击【覆盖导入】进行配方的批量导入。

一个产品多余 10 个配方，需要分成多个导入文件，先导入配方 1-10 后，使用【追加导入】功能导入配方 11-20。

也可手动维护产品配方。输入配方名称后，点击【增加行】弹出配方增加页面，在弹出的页面维护配方信息；

若配方存在复配，点击右上角的【增加复配】按钮录入复配信息，其中“原料中成分含量”之和需要为 100；

若配方中使用了新原料，则需要点击【选新原料】按钮选择在注册申请表页签中录入的新原料。



增加行

×

增加复配

* 原料含量(%) 100

主要使用目的 促渗透剂

* 标准中文名称 1-萘酚

INCI名称 1-NAPHTHOL

原料中成分含量(%) 50

实际成分含量(%) 50

备注 备注

取消

确定

增加行 ×

原料中成分含量(%)	50
实际成分含量(%)	50
备注	备注

相加需要是100

*标准中文名称	1-乙酰萘	删除复配
INCI名称	1-ACETONAPHTHONE	
原料中成分含量(%)	50	
实际成分含量(%)	50	

[取消](#) [确定](#)

如果存在助推剂，勾选是否与内容物直接接触的推进剂，填写助推剂信息。

如果存在膜质载体材料，勾选是否膜制载体材料，填写对应备注信息及上传附件。

如果存在多配方，可点击【增加配方】按钮增加多个配方信息。

如果配方中有使用新原料，则需要点击【发送新原料授权申请】或【批量发送新原料授权申请】发送请求。对应的新原料用户进入【新原料授权管理】-【授权信息确认】页面进行授权确认，只有授权通过才可以进行申请单提交。

注册申请表 产品名称命名依据 **产品配方** 产品执行的标准 产品标签 产品检验报告 产品安全评估资料

使用与内容物直接接触的推进剂

序号	推进剂名称	INCI名称	原料含量(%)	原料中成分含量(%)	实际成分含量(%)	主要使用目的	备注
1							

序号	标准中文名称	生产商/供应商	原料规格证明文件	原料供应商码	是否使用新原料	注册号/备案号	新原料授权状态	操作
1	测试注册新原料	请选择				国妆原注字20210...	待授权	发送新原料授权申请

是否膜质载体材料 [点击上传](#)

膜质载体材料说明：
 0/150

备注：
 0/150

[修改](#) [暂存](#) [增加配方](#) [删除配方](#) [导入配方](#) [下载模板](#) [批量发送新原料授权申请](#) [下一步](#)

产品配方信息维护完成后，点击【下一步】进入“产品执行的标准”页签。

1.1.1.4 产品执行标准页签

产品执行标准页签填报变化：

生产工艺栏

过去：编写方式不统一，技术审评耗时耗力。

现在：规范填报方式，先将配方原料分相/分组，再以分组写入工艺。

产品名称栏：由注册申请表页签信息自动带出，不可进行修改。

产品配方栏：由产品配方页签信息自动带出，不可进行修改。

产品名称

产品名称 (中文): 艾克斯染发膏-自然黑

产品配方

配方名称: 染发配方1

序号	原料中文名称	使用目的
1	1-茶酚	促渗透剂
	1-乙醚茶	
2	1,7-茶二酚	润滑剂

生产工艺

配方名称: 染发配方1

*分相: [分相信息](#) [分相查看](#)

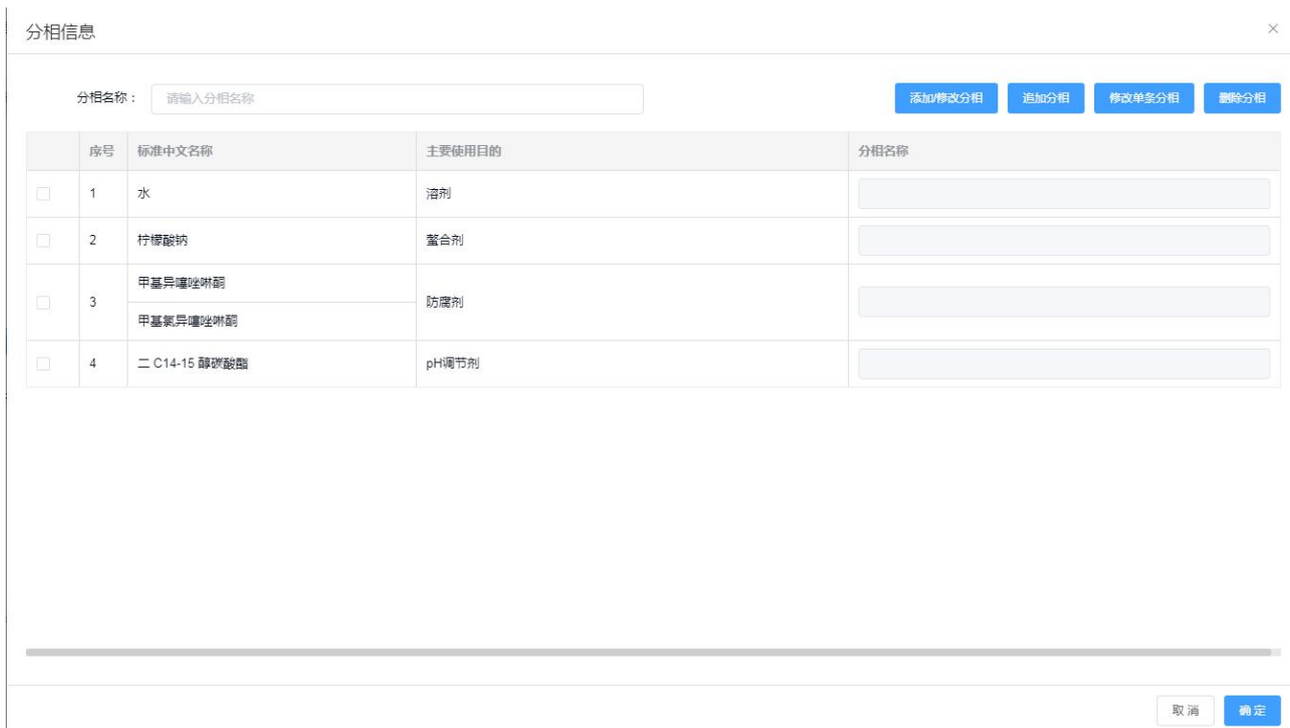
*步骤: 请输入步骤 0/1000

是否分步生产

备注: 请输入备注 0/500

生产工艺栏: 需要维护各配方的分相信息。

点击【分相信息】进入分相信息页面。支持分相信息的添加、修改、追加、删除等操作。



分相信息页面，录入分相名称，勾选原料后，点击【添加修改分相】，完成分相的增加；



录入分相名称，选择一条已有分相的原料，点击【追加分相】完成分相的追加；



选择一条分相原料，点击【修改单条分相】，在分相名称列，输入分相名称，点击【保存

单条修改】，可在分相名称列修改单条分相；

分相信息 ×

分相名称： 添加/修改分相 追加分相 保存单条修改 删除分相

序号	标准中文名称	主要使用目的	分相名称
<input checked="" type="checkbox"/>	1-萘酚 1-乙萘酚	促渗透剂	<input type="text" value="分相1,组合分相"/>
<input type="checkbox"/>	1,7-萘二酚	润滑剂	<input type="text"/>

输入分相名称，勾选已有分相的原料，点击【删除分相】可删除分相信息。

感官指标栏：可维护各配方的感官指标，点击【增加】可增加项目。

注册申请表 产品名称命名依据 产品配方 **产品执行的标准** 产品标签 产品检验报告 产品安全评估资料

感官指标

配方名称： 添加 删除

项目： 指标：

项目： 指标：

项目： 指标：

配方名称： 添加 删除

项目： 指标：

项目： 指标：

修改 暂存 下一步

微生物指标和理化指标栏：可录入各配方的微生物指标和理化指标信息。点击【+】可增加指标信息，其中简要说明是直接选择的，需要在【支撑数据管理】-【质量管理措施信息维护】菜单中进行维护。

微生物指标和理化指标

配方名称： 配方202102

检验项目	指标	质量管理措施	简要说明	
菌落总数	请输入内容	请输入内容	请输入内容	+ -
霉菌和酵母菌总数	请输入内容	请输入内容	请输入内容	
耐热大肠菌群	请输入内容	请输入内容	请输入内容	
金黄色葡萄球菌	请输入内容	请输入内容	请输入内容	
铜绿假单胞菌	请输入内容	请输入内容	请输入内容	
粪大肠菌群	请输入内容	请输入内容	请输入内容	
汞	请输入内容	请输入内容	请输入内容	+ -
铅(以铅计)	请输入内容	请输入内容	请输入内容	
砷(以砷计)	请输入内容	请输入内容	请输入内容	

修改 暂存 下一步

录入产品使用方法、贮存条件和使用期限后，点击【下一步】进入“产品标签”页面。

注册申请表 产品名称命名依据 产品配方 产品执行的标准 产品标签 产品检验报告 产品安全评估资料

产品使用方法

* 产品使用方法: 请输入产品使用方法 0/500

* 注意事项: 请输入注意事项 0/500

* 安全警示语: 请输入安全警示语 0/500

贮存条件

* 产品贮存条件: 请输入产品贮存条件 0/150

使用期限

* 使用期限: 请输入使用期限 0/30

修改 暂存 下一步

1.1.1.5 产品标签页签

产品标签页面包括基本内容、其他信息、标注的标签内容和附件上传栏。

标签样稿拟对上市中文标签的全部内容进行结构化填报，相对于图片和其他非结构化的附件，这样做一是方便提取信息，为后续的分析服务；二是要对外公示，接受社会监督。

进口产品申请注册时，需同时提交原包装，勾选是否专为中国市场设计包装。

注册申请表
产品名称命名依据
产品配方
产品执行的标准
产品标签
产品检验报告
产品安全评估资料

基本内容

产品名称: 艾克斯染发膏-自然黑 产品执行的标准编号:

注册人名称: 注册人地址:

境内责任人名称: 境内责任人地址:

生产企业名称: 生产许可证编号:

生产企业地址:

全成分标识

配方名称:

0.1% (w/w) 以上成分:

其他微量成分:

净含量: 使用期限:

产品使用方法:

安全警示语:

其他信息

0/500

增加 删除

创新用语1: 0/50

解释: 0/600

按有关规定应当标注的其他内容:

字数统计

标注的标签内容

是否标注已经过评价验证

共同责任人: 0/150

其他文案内容: 0/500

附件资料上传

点击上传

文件名	大小	时间	操作
暂无数据			

修改
暂存
下一步

录入相关信息后点击【下一步】进入“产品检验报告”页签。

1.1.1.6 产品检验报告页签

产品检验报告页签填报变化：

对接化妆品注册备案检验信息系统，关联提取检验报告 PDF 文件、检验项目/检验结果等结构化信息。

产品检验报告页签，可查看产品检验报告，展开微生物、理化和毒理学实验检验结果，可录入不一致说明和上传附件。

检验报告名称	大小	时间	操作
2020-07-01理化项	268.40KB		查看

检验基本信息	
* 产品中文名称	4123测试化妆品
* 受理日期	2020-06-19
* 生产企业	—株式会社
* 颜色和物态	11
* 检验完成日期	2020-09-13
* 检验机构名称	—研究院

点击【下一步】进入“产品安全评估资料”页签。

1.1.1.7 产品安全评估资料页签

产品安全评估资料页签，填写安全评估摘要、安全评估资料、安评人员信息等，点击【+】可增加评估人员信息。填报内容以正式发布的《化妆品安全评估技术导则》为准。

注册申请表 产品名称命名依据 产品配方 产品执行的标准 产品标签 产品检验报告 **产品安全评估资料**

安全评估信息

* 评估单位: * 评估日期:

* 评估摘要:

产品安全评估报告:

安全评估摘要:

评估人员简历:

序号	姓名	国籍	证件类型	证件号	简历附件
暂无数据					

序号	简历附件名称	大小	操作
暂无数据			

附件列表

产品安全评估资料页签，信息录入完成后，点击【签章】可探测签章列表页，在签章列表页可【下载】和【查看】相关电子申报资料。其中注册申请表/备案信息表、产品名称命名依据、配方表、产品执行的标准、产品标签样稿、原料安全相关信息会自动直接生成，也可点击【上传扫描件】按钮进行上传。【上传扫描件】按钮同时支持纸质材料盖章后扫描上传。

附件资料 ×

序号	附件名称	项目名称	大小	是否存在纸质原件	操作
1	特殊化妆品注册备案信息表	注册申请表/备案信息表	83.87KB	<input type="checkbox"/> 是	<input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="上传扫描件"/> <input type="button" value="查看"/>
2	特殊化妆品产品名称命名依据	产品名称命名依据	57.90KB	<input type="checkbox"/> 是	<input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="上传扫描件"/> <input type="button" value="查看"/>
3	配方表-配方2	配方表	51.53KB	<input type="checkbox"/> 是	<input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="上传扫描件"/> <input type="button" value="查看"/>
4	原料安全相关信息--原料商品名	原料安全相关信息	58.07KB	<input type="checkbox"/> 是	<input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="上传扫描件"/> <input type="button" value="查看"/>
5	3-附件.doc	膜质载体材料相关资料	558.50KB	<input type="checkbox"/> 是	<input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="上传扫描件"/> <input type="button" value="查看"/>

所有页签信息填写完成、电子资料上传并盖章后，点击【提交】完成申请单的提交。提交的申请单可在【申请单管理】页面进行查看。

在填写过程中，可随时点击【暂存】按钮暂存未填写完成的申请单，后续点击【特殊化妆品申报】-【申请单管理】，进入申请单管理页面，选择暂存的申请单，点击【修改】按钮，继续填写未填写内容。

1.1.2 变更申请

变更申请是针对单一产品的变更。

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【变更申请】菜单，进入变更申请页面：

特殊化妆品申报

首页 申请单管理 变更申请 x

批准文号 国妆特字 2021 0046 检索

产品名称 自然堂净白保湿精华液33002

请选择变更事项：注：1、多个事项变更的，勾选多个变更事项内容即可变更。

- 生产场地改变
- 原料生产商变更
- 生产工艺简述变更
- 产品安全评估资料变更
- 产品分类变更
- 产品执行的标准中使用方法等变更
- 产品标签样稿变更
- 其他变更

确定

输入批件的批准文号，点击【搜索】可加载出产品名称与需要选择的变更事项。可同时选择多种变更事项；

首页 变更申请 x

批准文号 国妆特字 2020 0036 检索

产品名称 艾克斯染发膏-自然黑#1610

请选择变更事项：注：1、多个事项变更的，勾选多个变更事项内容即可变更。

- 生产场地改变
- 原料生产商变更
- 生产工艺简述变更
- 产品安全评估资料变更
- 产品分类变更
- 产品执行的标准中使用方法等变更
- 产品标签样稿变更
- 其他变更

确定

勾选变更事项后，点击【确定】，弹出“选择变更内容页面”：

首页 变更申请 x

* 批准文号 国妆特字 2020 0036 检索

产品名称 艾克斯染发膏-自然黑#1610

请选择变更事项：注：1、多个事项变更的，勾选多个变更事项内容即可变更。

- 生产场地改变
- 原料生产商变更
- 生产工艺简述变更
- 产品安全评估资料变更
- 产品分类变更
- 产品执行的标准中使用方法等变更
- 产品标签样稿变更
- 其他变更

1 2

确定

弹出“选择变更内容页面”。变更内容是指某一大类申报资料中次一级的信息分类，如注册申请表等。勾选变更内容后，点击【确定】进入变更申请上报页面：

首页 申请单管理 变更申请 x

* 批准文号 国妆特字 自然黑#1610 检索

产品名称 自然黑#1610

请选择变更事项：

注册申请表

- 产品信息
- 注册人信息
- 生产信息
- 其他信息

产品名称命名依据

- 产品名称命名依据

取消 确定

在变更申请页面，可查看原申请单的申报内容。注册人对变更内容进行维护录入，其中只有在选择变更内容页面勾选的录入项，才可以进行变更录入，每个变更内容都需要填写变更事由和变更原因。

变更申请

✕

注册申请表 产品名称命名依据 产品配方 产品执行的标准 产品标签 产品检验报告 产品安全评估资料

产品信息

产品名称(中文): 艾克斯染发膏-自然黑#1610

分类编码

功效宣称	毛发造型	作用部位	头发
产品剂型	凝胶类	适用人群	普通人群 儿童(3~12周岁前)
使用方法	驻留类	备注说明	艾克斯染发膏-自然黑#1610艾克斯染发膏-自然黑#1610

申报类别: 染发类

产品信息(变更后)

变更申请

✕

申报类别: 染发类

产品信息(变更后)

* 产品名称(中文): 艾克斯染发膏-自然黑#1610

分类编码

* 功效宣称	请选择	* 作用部位	请选择
* 产品剂型	请选择	* 适用人群	请选择
* 使用方法	请选择	备注说明	请输入备注说明 0/500

* 申报类别: 染发类

* 变更事由: 请输入变更事由

依次在注册申请表页面、产品名称命名依据页签、产品配方页签、产品执行的标准页签、产品标签页签、产品检验报告页签、产品安全评估资料页签录入变更后的内容。所有变更事项内容填写完成后，在产品安全评估资料页面，点击【提交】将变更申请提交至受理大厅。变更申请的申请单可在【申请单管理】功能页面进行查看，并追踪流程信息。

变更申请

✕

注册申请表 产品名称命名依据 产品配方 产品执行的标准 产品标签 产品检验报告 产品安全评估资料

安全评估信息

评估单位: 123

评估日期: 2020-12-16

评估摘要: 123

安全评估资料附件: 点击上传

评估人员简历:

序号	姓名	国籍	证件类型	证件号	简历附件
暂无数据					

安全性风险物质危害识别表

变更申请

✕

序号	姓名	国籍	证件类型	证件号	简历附件
暂无数据					

安全性风险物质危害识别表

同步原料

导出

导入

附件列表

序号	文件名称	大小	操作
暂无数据			

修改

暂存

电子签章

提交

1.1.3 延续申请

产品注册证的批件有效期剩余 30 个工作日到 90 个工作日时，注册人或境内责任人可发起延续申请。

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【延续申请】菜单，进入延续申请页面：



选择产品后，点击【确定】，选择产品后，在延续申请页面，系统自动加载出原产品的产品信息、证书信息、注册人信息和生产信息。



进入自查承诺报告页签，需要选择生产（进口）销售证明材料、录入监督抽检、查处、召回情况（限上一注册周期）信息、不良反应信息和其他内容。其中有红色星号“*”的为必填项。填报信息可随时进行【暂存】，暂存的申请记录可在申请单管理进行修改和查看。

首页 申请单管理 延续申请 x

原注册证号: 国妆特字20210045 重新选择

申请表 自查承诺报告 附件上传页

生产(进口)销售证明材料

已上传该产品的生产(进口)销售证明材料。(国产化妆品可提供销售记录或销售发票等,进口特殊用途化妆品可提供报关单或销售记录等。限上一个注册周期内,提交一份或以上证明材料)

该产品在上一个注册周期内未生产或进口,已按要求进行检验和安全风险评估(附相关检验报告和安全评估资料)

监督抽检、查处、召回情况(限上一个注册周期)

+ 新增 - 删除

序号	时间	情况类型	情况简述	备注
暂无数据				

不良反应

* 该产品不良反应统计分 请输入该产品不良反应统计分析情况及采取措施

保证书

本生产企业保证:本申请表中所申报的内容和所附资料均真实、合法,复印件和原件一致,所附资料中的数据均为研究和检测该产品得到的数据,符合《化妆品安全技术规范》要求。如有不实之处,我单位愿负相应法律责任,并承担由此造成的一切后果。

已阅读

在附件上传页,在附件上传页,可上传化妆品行政许可延续申请表等。

点击【上传文件】进入上传附件页面,附件上传后,点击【提交】,提交延续申请单,申请单可在【申请单管理】功能页面进行查看,并追踪流程信息。

首页 延续申请 x

原注册证号: 国妆特进字20210002 重新选择

申请表 自查承诺报告 附件上传页

序号	材料名称	材料附件
<input type="checkbox"/> 1	化妆品行政许可延续申请表	<input type="button" value="上传"/>
<input type="checkbox"/> 2	化妆品行政许可批件(备案凭证)原件	<input type="button" value="上传"/>
<input type="checkbox"/> 3	产品中文名称命名依据(首次申报已提交且产品名称无变化的除外)	<input type="button" value="上传"/>
<input type="checkbox"/> 4	产品配方	<input type="button" value="上传"/>
<input type="checkbox"/> 5	产品质量安全控制要求	<input type="button" value="上传"/>
<input type="checkbox"/> 6	市售产品包装(含产品标签、产品说明书),国产产品如未上市,可提交产品设计包装(含产品标签、产品说明书)	<input type="button" value="上传"/>
<input type="checkbox"/> 7	国产产品应提交申请人所在地省级食品药品监督管理部门出具的关于产品生产、上市、监督意见或产品未上市的审核意见	<input type="button" value="上传"/>

保证书

本生产企业保证:本申请表中所申报的内容和所附资料均真实、合法,复印件和原件一致,所附资料中的数据均为研究和检测该产品得到的数据,符合《化妆品安全技术规范》要求。如有不实之处,我单位愿负相应法律责任,并承担由此造成的一切后果。

已阅读

1.1.4 注销申请

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【注销申请】菜单，进入注销申请页面：

在注销申请页面，输入产品注册证号，点击【搜索】，自动加载出原申请单产品信息、批件信息。录入注销说明，上传相关附件后，勾选“已阅读”，点击【暂存】按钮可暂存申请，暂存的申请可在申请单管理进行修改和查看；点击【提交】按钮则直接提交注销申请至受理大厅。

1.1.5 纠错申请

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【纠错申请】菜单，进入纠错申请页面：

在纠错申请页面，输入产品注册证号，点击【搜索】，自动加载出原申请单产品信息、批件信息。

录入纠错说明，上传相关附件后，勾选“已阅读”，点击【暂存】按钮可暂存申请，暂存的申请可在申请单管理进行修改和查看；点击【提交】按钮则直接提交纠错申请至受理大厅。

首页 申请单管理 纠错申请 x

纠错申请信息表

* 产品注册证号 第 号

产品信息

产品名称(中文)

批件信息

批准文号: 企业名称:
联系人: 联系电话:

纠错说明

* 是否存在纸质资料 是 否

* 许可批件问题

保证书

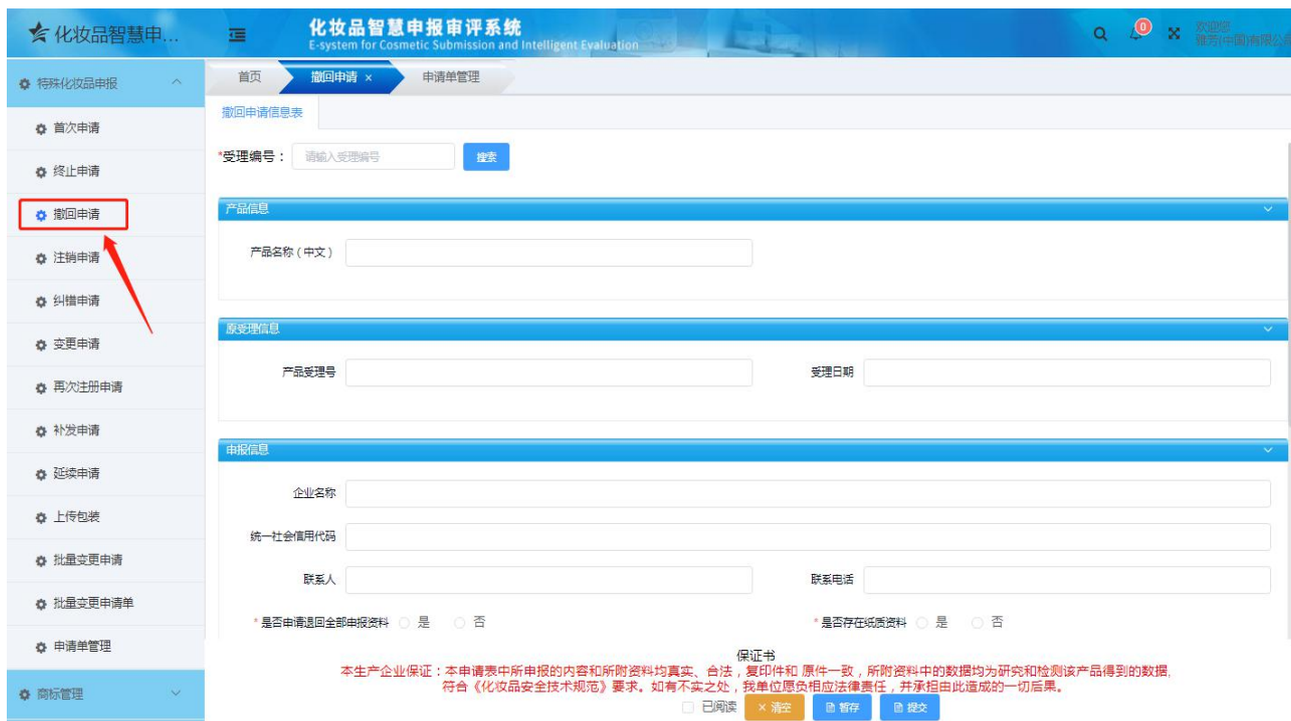
本生产企业保证:本申请表中所申报的内容和所附资料均真实、合法,复印件和原件一致,所附资料中的数据均为研究和检测该产品得到的数据,符合《化妆品安全技术规范》要求。如有不实之处,我单位愿负相应法律责任,并承担由此造成的一切后果。

已阅读

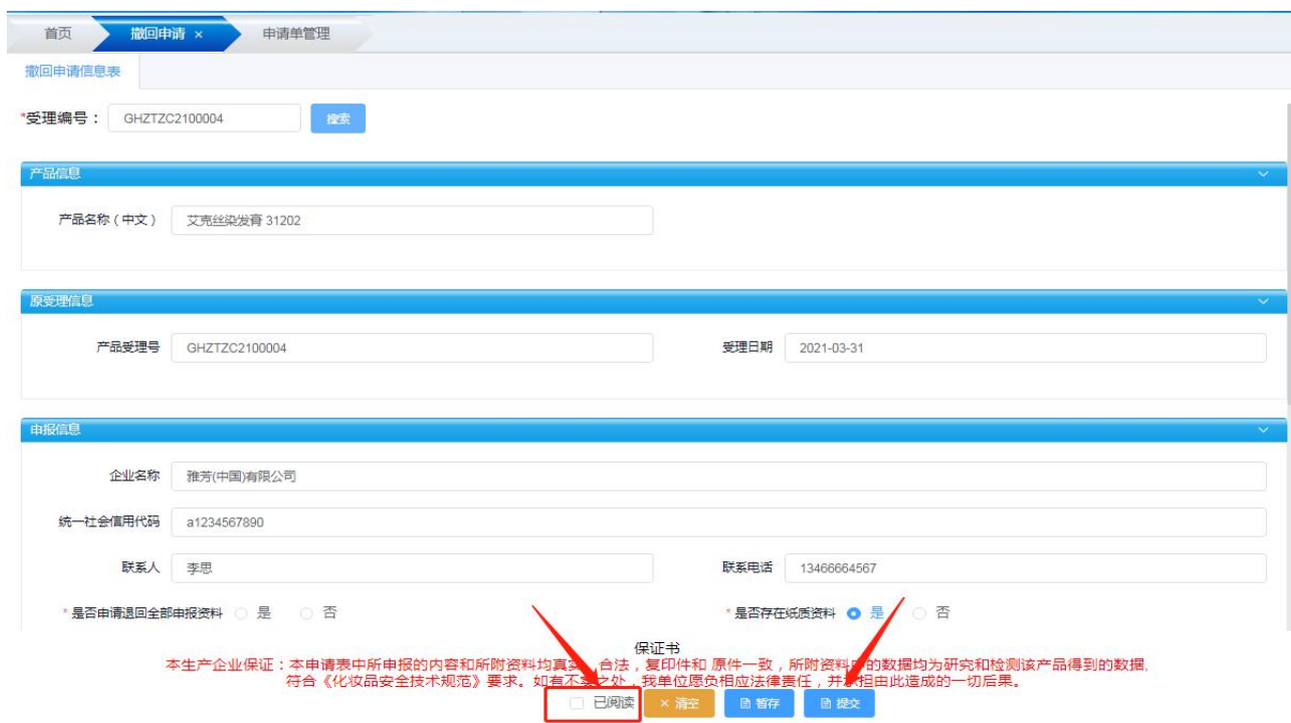
1.1.6 撤回申请

受理大厅已经受理,但在技术审评还未创建报批报告的申请单,特殊化妆品注册用户可对该申请单发起撤回申请。

在首页,点击【特殊化妆品申报】-【撤回申请】菜单,进入撤回申请页面:



在撤回申请页面，输入受理编号，点击【搜索】，加载出申请单的产品信息、原受理信息和申报信息，录入撤回说明、上传相关附件后，勾选“已阅读”，点击【暂存】按钮可暂存申请，暂存的申请可在申请单管理进行修改和查看；点击【提交】按钮则直接提交撤回申请至受理大厅。



1.1.7 终止申请

提交至受理大厅的申请，若还未完成受理，可以对该申请单发起终止申请。

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【终止申请】菜单，进入终止申请页面：

终止申请信息表

产品名称：

产品信息

产品名称(中文)

申报信息

申报资料签收日期

企业名称

统一社会信用代码

联系人 联系电话

* 是否申请退回全部申报资料 是 否

* 是否存在纸质资料 是 否

终止说明

保证书

本生产企业保证：本申请表中所申报的内容和所附资料均真实、合法，复印件和原件一致，所附资料中的数据均为研究和检测该产品得到的数据，符合《化妆品安全技术规范》要求。如有不实之处，我单位愿负相应法律责任，并承担由此造成的一切后果。

已阅读

在终止申请页面，输入产品名称，点击【搜索】，加载出申请单的产品信息和申报信息，录入终止说明、上传相关附件后，勾选“已阅读”，点击【暂存】按钮可暂存申请，暂存的申请可在申请单管理进行修改和查看；点击【提交】按钮则直接提交终止申请至受理大厅。

首页 终止申请 x

终止申请信息表

*产品名称: 艾克丝染发育2021精装版 搜索

产品信息

产品名称(中文) 艾克丝染发育2021精装版

申报信息

申报资料签收日期

企业名称 雅芳(中国)有限公司

统一社会信用代码 a1234567890

联系人 李思 联系电话 13466664567

*是否申请退回全部申报资料 是 否 *是否存在纸质资料 是 否

终止说明

保证书

本生产企业保证: 本申请表中所申报的内容和所附资料均真实、合法, 复印件和原件一致, 所附资料中的数据均为研究和检测该产品得到的数据, 符合《化妆品安全技术规范》要求。如有不实之处, 我单位愿负相应法律责任, 并承担由此造成的一切后果。

已阅读

1.1.8 补发申请

若注册企业的产品注册证原件破损或遗失, 可申请补发。

在首页, 点击【特殊化妆品申报】-【补发申请】菜单, 进入补发申请页面:

特殊化妆品申报

首页 申请单管理 补发申请 x

补发申请信息表

*产品注册号 请选择 请选择年份 第 号 搜索

产品名称(中文):

产品名称(外文):

功效宣称: 作用部位:

产品剂型: 适用人群:

使用方法:

申报类别:

批准(备案)文号:

注册人/备案人名称:

联系人: 联系电话:

保证书

本生产企业保证: 本申请表中所申报的内容和所附资料均真实、合法, 复印件和原件一致, 所附资料中的数据均为研究和检测该产品得到的数据, 符合《化妆品安全技术规范》要求。如有不实之处, 我单位愿负相应法律责任, 并承担由此造成的一切后果。

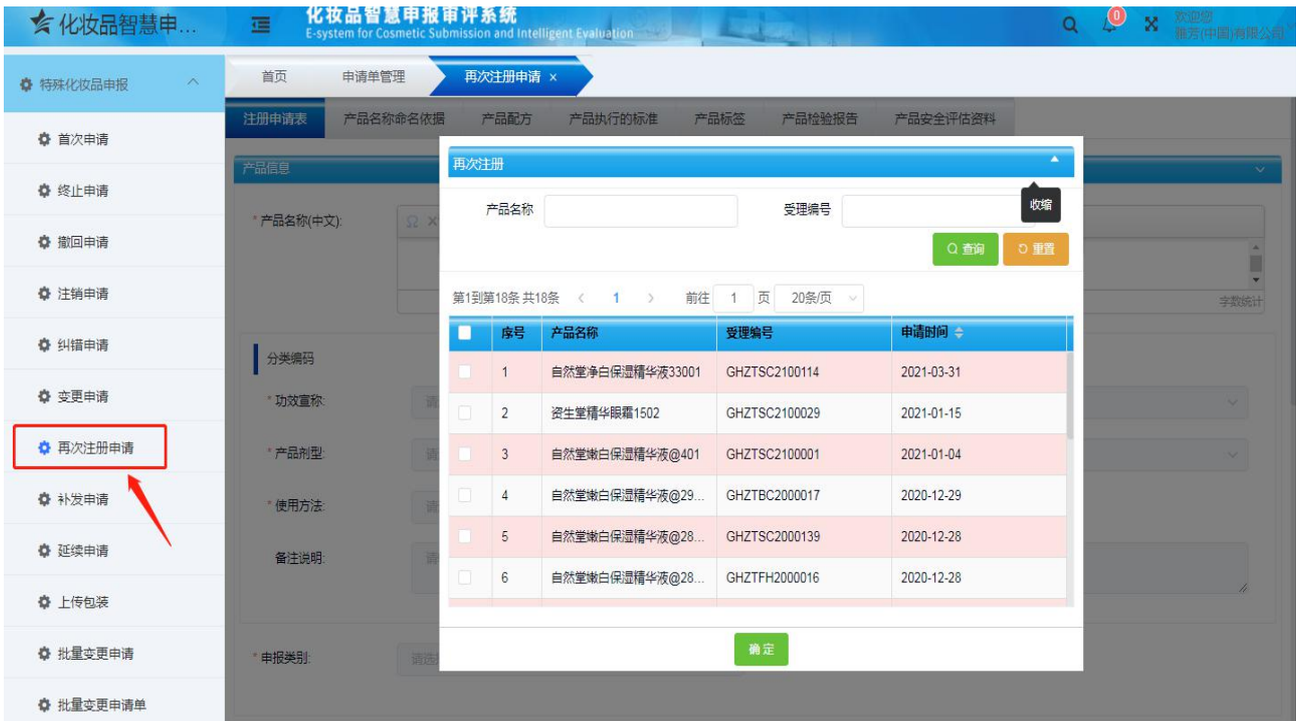
已阅读

在补发申请页面，输入产品注册证号，点击【搜索】，加载出原注册证相关信息，选择申请补发原因后，勾选“已阅读”，点击【暂存】按钮可暂存申请，暂存的申请可在申请单管理进行修改和查看；点击【提交】按钮则直接提交补发申请至受理大厅。

1.1.9 再次注册申请

针对首次申请不批准的，发布不予许可决定书的申请单，注册人可发起再次注册。

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【再次注册申请】菜单，进入再次注册申请页面：



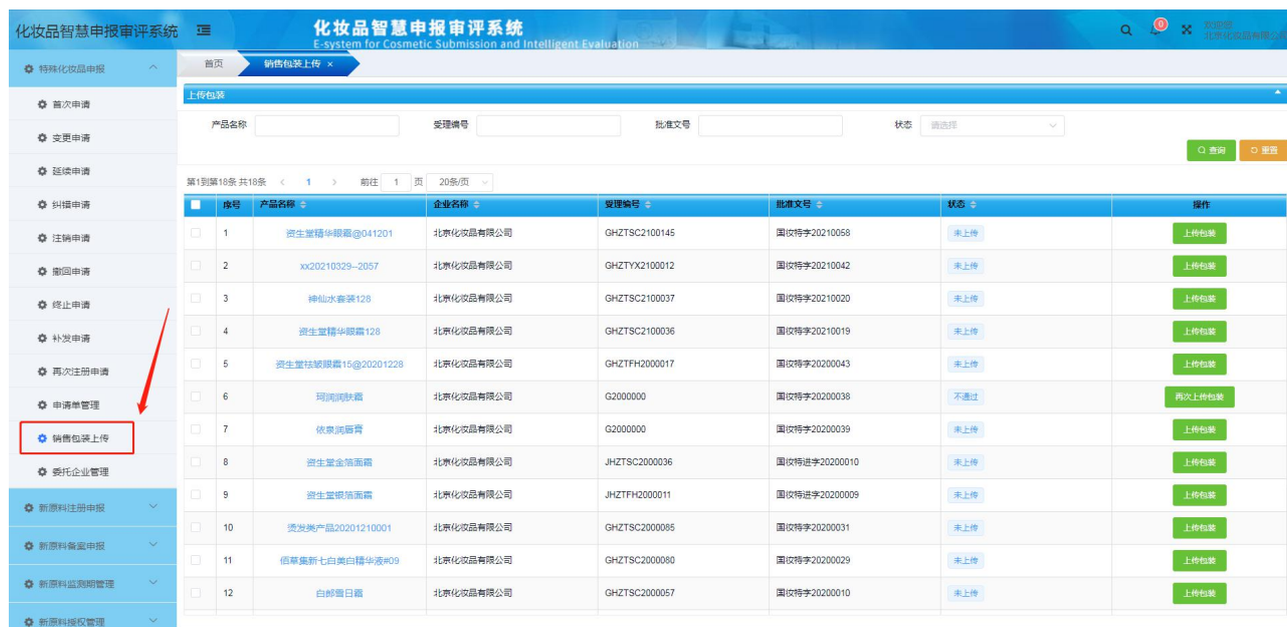
系统默认将本企业符合再次注册条件的记录全部列出，选择一条需要再次注册的申请，点击【确定】进入申报信息页面，可在上次申报信息的基础上进行修改。再次注册时，允许产品名称与之前申报的重复。



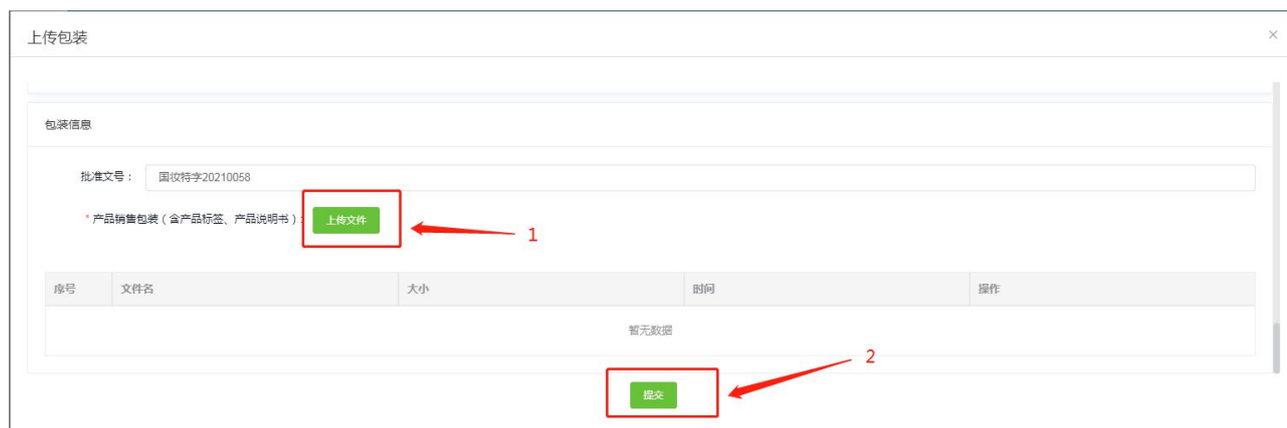
1.1.10 销售包装上传

特殊化妆品申报通过后，注册人/境内责任人用户可以上传包装信息，上传后需省局人员进行审核。

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【销售包装上传】菜单，进入销售包装上传页面：



选择一条产品信息，点击【上传包装】按钮，弹出“上传包装”页面，可在此页面上上传产品销售包装文件，并点击【提交】提交。



1.1.11 委托企业管理

可以对本企业常用的委托生产企业提前进行维护。维护后可在注册申请的注册申请表页面选择委托企业并发送委托申请。

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【委托企业管理】菜单，进入委托企业管理页面：



在添加页面，若委托生产企业的企业信息资料已提交并被监管端审核通过，输入委托企业的统一社会信用代码，系统自动加载出企业名称和企业地址等相关信息，再录入生产企业地址和备注后，点击【确定】完成委托企业新增。



1.1.12 产品验证

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【产品验证】菜单，进入产品验证页面，统一社会信用代码会自动带出，如没有带出请手动输入；手动输入联系人电话；如在原系统中还存在其他用户请在下面依次添加(需输入原用户名和原密码进行验证)，保存后会统一进行产品验证，如没有其他用户，直接单击【保存】(从业务系统登录的用户不用添加，系统默认已经获取)，右上角有问题交流群有问题可以加群咨询；

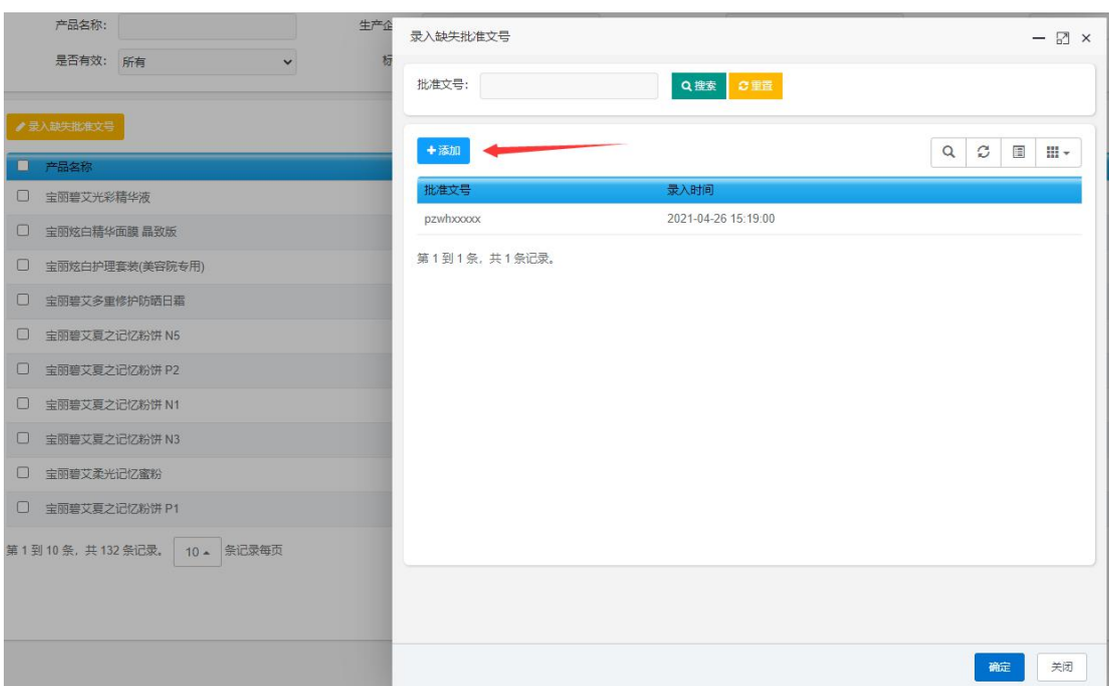
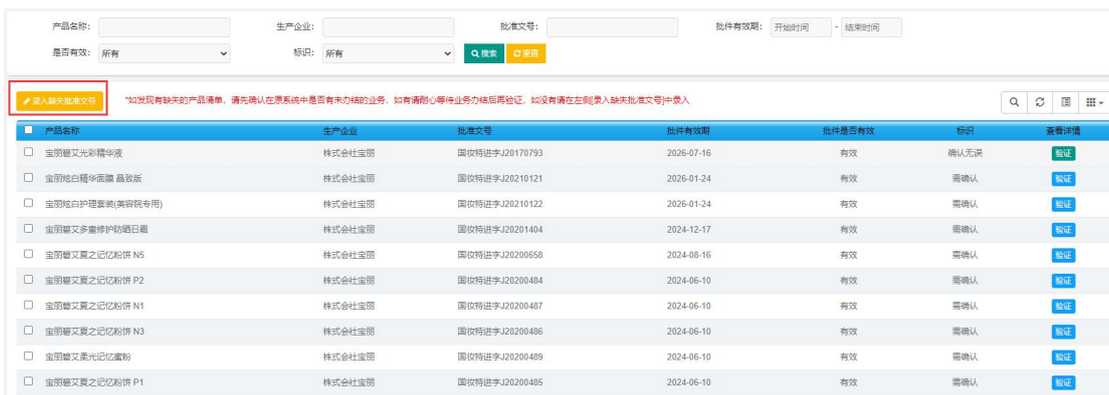


再次进入页面后会显示第一次访问时录入的信息，有需要改动的地方，修改后单击【保

存】，无需改动单击【关闭】即可



进入主页面后，首先确认产品清单数量是否有缺失，如有遗漏，请先确认遗漏的产品是否在原系统有未办结的业务，如有需等办结后再进行验证，如没有未办结业务，进入列表左上角【录入缺失批准文号】页面，录入缺失的产品批准文号，等待后台进行查询处理



产品清单确认无误后，单击【验证】按钮，进行配方、技术要求等敏感信息确认，单击【验证】按钮会弹出配方输入框，要求输入此产品中三个配方的名称与原来含量值，与后台进行比对，比对成功以后展示配方与技术要求等信息

产品名称: 生产企业: 批准文号: 批件有效期: 开始时间: 结束时间:

是否有效: 所有 标识: 所有

加入缺失批准文号 *如发现缺失的产品清单，请先确认在原系统中是否有未办结的业务，如有请耐心等待业务办结后再验证，如没有请在左侧录入缺失批准文号并录入

产品名称	生产企业	批准文号	批件有效期	批件是否有效	标识	查看详情
<input type="checkbox"/> 宝丽翠艾光润精华液	株式会社宝丽	国妆特进字J20170793	2026-07-16	有效	需确认	<input type="button" value="验证"/>
<input type="checkbox"/> 宝丽炫白精华面膜 晶致版	株式会社宝丽	国妆特进字J20210121	2026-01-24	有效	需确认	<input type="button" value="验证"/>
<input type="checkbox"/> 宝丽炫白护理套装(美容院专用)	株式会社宝丽	国妆特进字J20210122	2026-01-24	有效	需确认	<input type="button" value="验证"/>
<input type="checkbox"/> 宝丽翠艾多能修护防晒面霜	株式会社宝丽	国妆特进字J20201404	2024-12-17	有效	需确认	<input type="button" value="验证"/>

生产企
标
原系统

请输入3组该配方不同的原料名称及含量

* 原料名称: * 原料含量:

* 原料名称: * 原料含量:

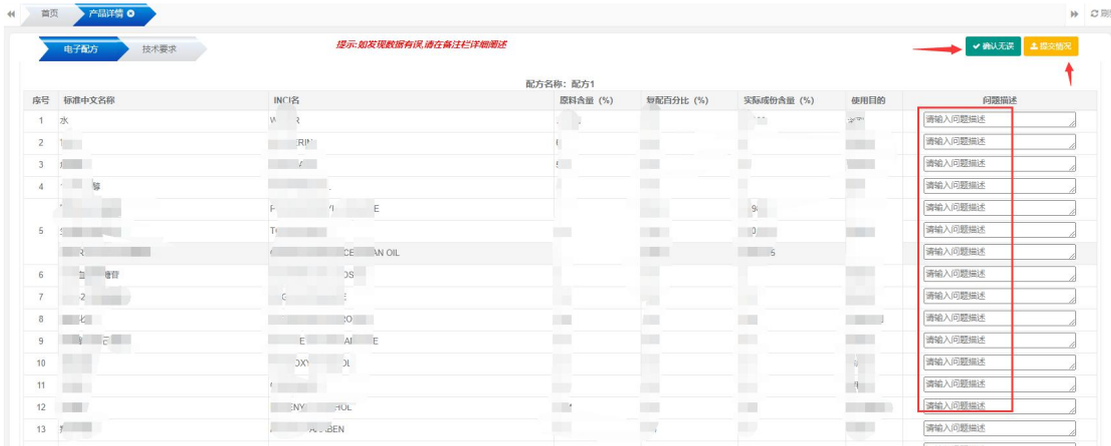
* 原料名称: * 原料含量:

提示:

提示: 输入的原料名称、原料含量如原系统中的如下两列值, 注意点: 1. 输入的三个原料不能重复, 尽量输入配方列表中单独存在的原料匹配度更高; 2. 原料含量值中小数点后多余的0无需输入 (如: 72.188、6、5.8)

序号	标准中文名称	INCI名	原料含量 (%)	复配百分比 (%)	实际成份含量 (%)
1			72.1880		
2			6.0000		
3			5.8000		
4			5.0000		
5			2.9000		
6			2.0000		
7			1.8000		

如配方与技术要求信息无误，单击右上角【确认无误】，此产品确认完成；如果发现数据有误，请在问题描述列及备注输入框详细说明，然后单击右上角【提交情况】



产品确认后，标识字段与查看详情按钮会区分显示



说明：确认无误的数据到业务系统 1 小时执行一次

1.2 申请单管理

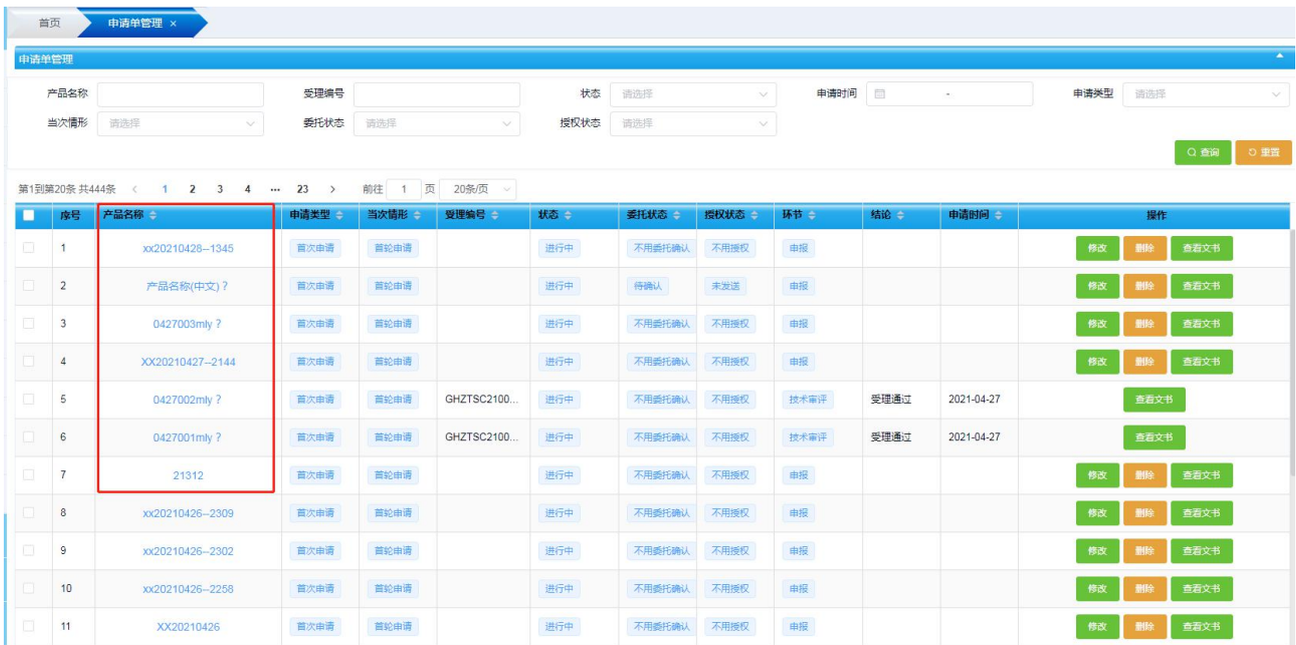
申请单管理页面，可进行申请单的查看、申请单修改、申请单复核、申请单不复核、申请单补充资料、申请单补正资料。

1.2.1 申请单查看

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【申请单管理】菜单，进入申请单管理页面：



在申请单管理页面，点击产品名称，可以查看申请单的详细信息：



查看申请单

注册申请表 | 产品名称命名依据 | 产品配方 | 产品执行的标准 | 产品标签 | 产品检验报告 | 产品安全评估资料

产品信息

* 产品名称(中文): SK-II重点净白精华液#1803

产品名称(外文): SK-II WHITENING SOURCE

分类编码

* 功效宣称: 祛斑美白

* 作用部位: 全身皮肤

点击【查看文书】，可查看文书信息：

申请单管理

产品名称: 受理编号: 状态: 请选择 申请时间: 申请类型: 请选择

当前情形: 委托状态: 授权状态: 请选择

第1到第20条 共444条 < 1 2 3 4 ... 23 > 前往 1 页 20条/页

序号	产品名称	申请类型	当前情形	受理编号	状态	委托状态	授权状态	环节	结论	申请时间	操作
1	xx20210428--1345	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
2	产品名称(中文)?	首次申请	首轮申请		进行中	待确认	未发送	申报			修改 删除 查看文书
3	0427003mly ?	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
4	XX20210427--2144	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
5	0427002mly ?	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托确认	不用授权	技术审评	受理通过	2021-04-27	查看文书
6	0427001mly ?	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托确认	不用授权	技术审评	受理通过	2021-04-27	查看文书
7	21312	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
8	xx20210426--2309	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
9	xx20210426--2302	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
10	xx20210426--2258	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
11	XX20210426	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书

可查看“申报资料”和“审批文书”。

附件列表

序号	附件名称	环节	类别	大小	时间	操作
1	特殊化妆品注册备案信息表	申报	注册申请表/备案信息表	57.21KB	2021-04-27	查看
2	3-附件.doc	申报	其他	558.50KB	2021-04-27	查看
3	特殊化妆品产品名称命名依据	申报	产品名称命名依据	36.23KB	2021-04-27	查看
4	3-附件.doc	申报	产品安全评估报告	558.50KB	2021-04-27	查看
5	配方表	申报	配方表	43.57KB	2021-04-27	查看
6	特殊化妆品产品标签样稿	申报	产品标签样稿	36.43KB	2021-04-27	查看
7	3-附件.doc	申报	产品安全评估摘要	558.50KB	2021-04-27	查看
8	特殊化妆品产品执行的标准	申报	产品执行的标准	75.27KB	2021-04-27	查看

1.2.2 申请单修改

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【申请单管理】菜单，进入申请单管理页面，点击【修改】进入申请单修改页面：

首页 > 申请单管理

申请单管理

产品名称: 受理编号: 状态: 请选择 申请时间: - 申请类型: 请选择

当前情形: 请选择 委托状态: 请选择 授权状态: 请选择

第1到第20条 共444条 < 1 2 3 4 ... 23 > 前往 1 页 20条/页

序号	产品名称	申请类型	当前情形	受理编号	状态	委托状态	授权状态	环节	结论	申请时间	操作	
<input type="checkbox"/>	1	xx20210428-1345	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
<input checked="" type="checkbox"/>	2	产品名称(中文)?	首次申请	首轮申请		进行中	待确认	未发送	申报			修改 删除 查看文书
<input type="checkbox"/>	3	0427003mly?	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
<input checked="" type="checkbox"/>	4	XX20210427-2144	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
<input checked="" type="checkbox"/>	5	0427002mly?	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托确认	不用授权	技术审评	受理通过	2021-04-27	查看文书
<input checked="" type="checkbox"/>	6	0427001mly?	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托确认	不用授权	技术审评	受理通过	2021-04-27	查看文书
<input type="checkbox"/>	7	21312	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
<input type="checkbox"/>	8	xx20210426-2309	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
<input type="checkbox"/>	9	xx20210426-2302	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
<input type="checkbox"/>	10	xx20210426-2258	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
<input type="checkbox"/>	11	XX20210426	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书

编辑申请单

注册申请表 | 产品名称命名依据 | 产品配方 | 产品执行的标准 | 产品标签 | 产品检验报告 | 产品安全评估资料

产品信息

* 产品名称(中文): Ω ×² ×₂
艾克丝染发膏123

分类编码

* 功效宣称: 清洁
* 作用部位: 头发
* 产品剂型: 膏霜类
* 适用人群: 普通人群
* 使用方法: 淋洗类

备注说明: ? 艾克丝染发膏123

依次在注册申请表页面、产品名称命名依据页签、产品配方页签、产品执行的标准页签、产品标签页签、产品检验报告页签、产品安全评估资料页签录入内容后，点击【提交】，完成申请，申请单可在【申请单管理】功能页面进行查看，并追踪流程信息。

注：只有未提交的申请单才可修改。

1.2.3 复核

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【申请单管理】菜单，进入申请单管理页面：

首页 | 申请单管理

申请单管理

产品名称: [输入框] 受理编号: [输入框] 状态: 请选择
 申请时间: [日期选择] 申请类型: 请选择 当前情形: 请选择
 委托状态: 请选择 授权状态: 请选择

查询 重置

第1到第20条 共638条 < 1 2 3 4 ... 32 > 前往 1 页 20条/页

序号	产品名称	申请类型	当前情形	受理编号	状态	委托状态	操作
14	纪梵希花漾曦白淡斑精华露42703	变更申请	首轮申请		进行中	不用委托	查看文书
15	纪梵希花漾曦白淡斑精华露42703	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	查看文书
16	测试暂挂查看签章文件	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	查看文书
17	测试不批准查看签章文件11	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	查看文书
18	测试不批准查看签章文件	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	复核 不复核 查看文书
19	测试现场核查查看签章文件	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	查看文书
20	测试补充资料查看签章文件	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	补充 扩展补充 查看文书

对于首轮不批准的申请单，企业如果存在异议，企业可以申请进行复核操作，在申请单管理页面，点击【复核】，输入原因后，点击【确定】完成申请复核：



1.2.4 不复核

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【申请单管理】菜单，进入申请单管理页面：



对于首轮不批准的申请单，企业如果没有异议，企业需要申请进行不复核操作，在申请单管理页面，点击【不复核】后点击【确定】完成不复核申请。

1.2.5 补充资料

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【申请单管理】菜单，进入申请单管理页面，点击【补充】进入申请单补充资料页面：

Application Management Page:

Search filters: Product Name (测试), Application Type (请选择), Status (请选择), etc.

序号	产品名称	申请类型	当次情形	受理编号	状态	委托状态	操作
5	测试不批准查看签章文件	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	复核, 不复核, 查看文书
6	测试现场核查查看签章文件	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	查看文书
7	测试补充资料查看签章文件	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	补充, 扩展补充, 查看文书
8	测试国籍123	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托	修改, 删除, 查看文书
9	0426009mly222测试进口?	首次申请	首轮申请		进行中	不用委托	查看文书
10	测试补充资料权限控制	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托	补充, 扩展补充, 查看文书
11	zz测试审评计划42201	撤回申请	首轮申请		进行中	不用委托	查看文书

Supplement Information Form:

Product Name: 测试补充资料查看签章文件

Classification Code:

- 功效宣称: 烫发
- 产品剂型: 育霜乳
- 使用方法: 驻留

Remarks: 测试补充资料查看签章文件

Declaration Category: 染发类

Supplement Information Checklist:

- 产品信息
- 注册人信息
- 生产信息
- 其他信息

Product Name Naming Basis:

- 产品名称命名依据

Product Formula:

- 产品配方

Product Execution Standard:

- 生产工艺
- 感官指标
- 理化微生物指标

在补充资料右侧，系统展示需要补充资料的的选项。

依次在在注册申请表页面、产品名称命名依据页签、产品配方页签、产品执行的标准页签、产品标签页签、产品检验报告页签、产品安全评估资料页签录入需要补充资料的内容后，点击【提交】，完成申请，申请单可在【申请单管理】功能页面进行查看，并追踪流程信息。

1.2.6 补正资料

在首页，点击【特殊化妆品申报】-【申请单管理】菜单，进入申请单管理页面，点击【修改】进入申请单修改页面：

序号	产品名称	申请类型	当前情形	受理编号	状态	委托状态	授权状态	环节	结论	申请时间	操作
130	资生堂美白眼霜121	再次注册	申请复核	JHZTFH21000...	进行中	不用委托确认	不用授权	审批	受理通过	2021-01-21	查看文书
131	资生堂美白眼霜501	再次注册	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	申报			修改 删除 查看文书
132	资生堂精华眼霜1901	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托确认	不用授权	技术审评	受理通过	2021-01-19	查看文书
133	资生堂美白眼霜1306	延续申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	受理		2021-01-14	查看文书
134	资生堂美白眼霜1306	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托确认	不用授权	归档	公示完成	2021-01-14	查看文书
135	资生堂美白眼霜1302	纠错申请	首轮申请			不用委托确认	不用授权	受理		2021-01-14	查看文书
136	资生堂美白眼霜1303	注册申请	首轮申请			不用委托确认	不用授权	受理		2021-01-14	查看文书
137	资生堂美白眼霜1305	变更申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	不标准环节数据			查看文书
138	资生堂美白眼霜1305	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托确认	不用授权	归档	公示完成	2021-01-13	查看文书
139	资生堂美白眼霜1303	延续申请	首轮申请		进行中	不用委托确认	不用授权	受理	补正资料	2021-01-13	补正资料 查看文书 退回原因
140	资生堂美白眼霜1303	首次申请	首轮申请	GHZTSC2100...	进行中	不用委托确认	不用授权	归档	公示完成	2021-01-13	查看文书

补正资料

注册申请表 | 产品名称命名依据 | 产品配方 | 产品执行的标准 | 产品标签 | 产品检验报告 | 产品安全评估资料

产品信息

* 产品名称(中文): 当前已输入13个字符,您还可以输入487个字符。

分类编码

* 功效宣称: * 作用部位:

* 产品剂型: * 适用人群:

* 使用方法:

备注说明:

依次在注册申请表页面、产品名称命名依据页签、产品配方页签、产品执行的标准页签、产品标签页签、产品检验报告页签、产品安全评估资料页签录入内容后，点击【提交】，完成申请，申请单可在【申请单管理】功能页面进行查看，并追踪流程信息。

2 辅助功能

2.1 受托关系确认

生产企业用户登录系统，对注册人/境内责任人发送的委托申请进行受托关系确认。确认完成后，注册人/境内责任人才可以进行申请单的提交。

点击【受托关系确认管理】-【受托关系确认】菜单，进入受托关系确认页面：

序号	产品名称	统一社会信用代码	企业名称	申请时间	状态	确认结果	操作
1	自然堂净白保湿精华液42802	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-04-28 04:55:11	已确认	通过	明细 确认
2	自然堂净白保湿精华液42801	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-04-28 04:44:01	已确认	通过	明细 确认
3	艾克丝染发膏40702变更申请	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-04-27 11:28:06	已确认	通过	明细 确认
4	自然堂净白保湿精华液42601	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-04-26 07:27:38	待确认		明细 确认
5	百雀羚水嫩倍润保湿精华露41401	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-04-14 09:20:27	已确认	通过	明细 确认
6	艾克丝染发膏 31802	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-04-07 06:11:45	已确认	通过	明细 确认
7	艾克丝染发膏 31802	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-04-07 05:47:44	已确认	通过	明细 确认
8	艾克丝染发膏 31802	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-04-07 05:47:10	待确认		明细 确认
9	艾克丝染发膏 31802	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-03-18 06:24:31	已确认	通过	明细 确认
10	xx202103021628	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2021-03-02 08:41:05	已确认	通过	明细 确认
11	艾克丝染发膏-自然黑#113005	a1234567890	雅芳(中国)有限公司	2020-12-01 02:45:27	已确认	通过	明细 确认

可点击【明细】按钮查看受托详细信息；

可点击【确认】按钮进行受托关系确认操作。

2.2 质量管理措施信息维护

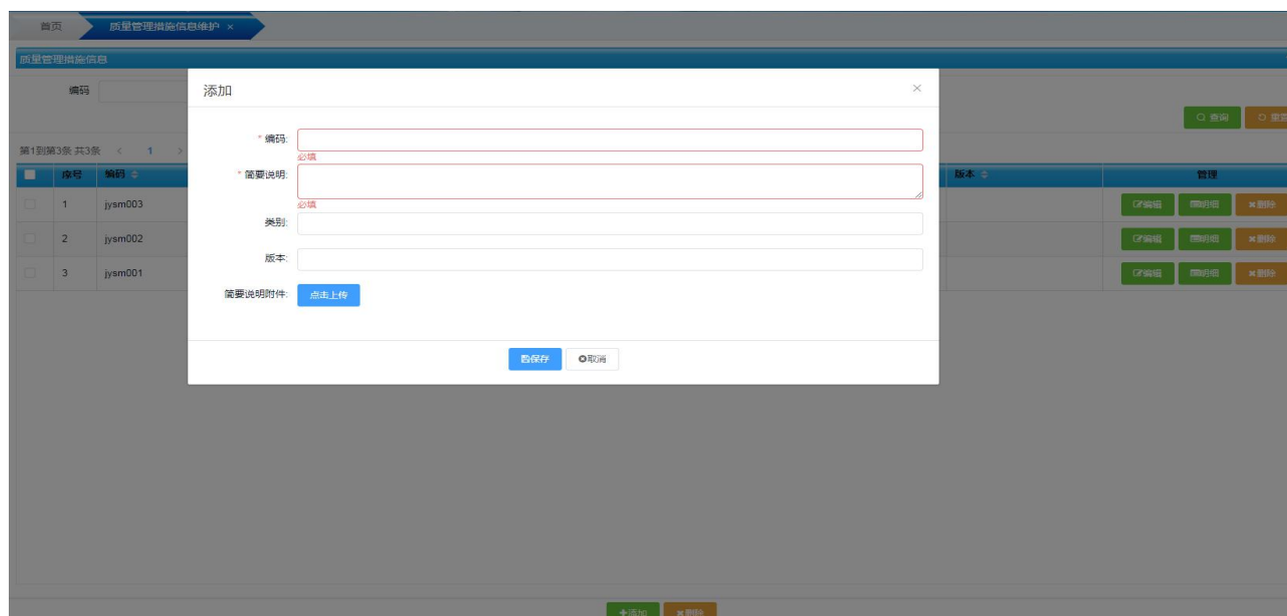
注册人/境内责任人用户可以预先维护微生物理化的质量管理措施相关信息，维护后可在产品执行的标准页面填报时直接选择使用的微生物理化指标栏直接选择使用。

点击【支撑数据管理】-【质量管理措施信息维护】菜单，进入质量管理措施信息维护页

面：



进入质控检验方法页面，点击【添加】按钮弹出添加页面，录入质控检验方法信息，上传简要证明附件后，点击【保存】完成质控检验方法的增加。在质控检验方法页面，点击管理列的【编辑】按钮可进入编辑页面进行质控检验方法的修改。点击管理列的【删除】按钮可删除质控检验方法信息。



2.3 商标管理

注册人或境内责任人用户可维护商标注册证/商标授权证明以及产品名称命名依据信息。

维护的商标信息，在申请填报时的产品命名依据页面直接选择使用。

点击【支撑数据管理】-【商标管理】菜单，进入商标管理页面：



可通过功能按钮进行商标的【新增】、【修改】、【查看】与【删除】维护。

2.4 原料安全相关信息管理

注册人或境内责任人用户可对原料生产商进行维护。维护的原料商品信息，可在首次申请、变更申请和再次注册申请的产品配方页面直接选择使用。

点击【支撑数据管理】-【原料安全相关信息管理】菜单，进入原料安全相关信息管理页面：



可通过功能按钮进行原料生产商的【添加】、【编辑】、【明细】与【删除】维护。

2.5 并行期补录

在原注册平台已经取得注册证的特殊化妆品，在发起变更/承诺制延续/补发等业务申请前，建议先完成信息补录，以便制发新版式的注册证。

点击【历史数据补录】-【并行期补录】菜单，进入并行期补录页面：



可点击【补录执行标准】按钮对执行标准信息补录；

可点击【补录产品标签】按钮对产品标签信息进行补录。

根据过渡期政策，本系统会陆续开发产品执行的标准、产品标签样稿、销售包装图片、原料安全信息、试验报告等相关资料补交功能。

2.6 授权信息查询

特殊化妆品若使用了新原料，则需要向新原料企业发送授权申请。可在授权信息查询查询授权申请状态。

在首页，点击【新原料授权管理】-【授权信息查询】菜单，进入授权信息查询页面：

序号	被授权企业名称	产品名称	原料名称	授权企业	授权时间	授权状态	授权结果	创建时间
1	雅芳(中国)有限...	自然堂净白保湿...	测试新原料注册...	雅芳(中国)有限...	2021-04-29	已授权	同意	2021-04-29
2	雅芳(中国)有限...	自然堂净白保湿...	测试新原料注册...	雅芳(中国)有限...	2021-04-28	已授权	同意	2021-04-28
3	雅芳(中国)有限...	自然堂净白保湿...	测试新原料备案...	雅芳(中国)有限...	2021-04-28	已授权	同意	2021-04-28
4	雅芳(中国)有限...	纪梵希花漾耀白...	测试新原料注册...	雅芳(中国)有限...	2021-04-27	已授权	同意	2021-04-27
5	雅芳(中国)有限...	百雀羚水嫩倍现...	测试新原料注册...	雅芳(中国)有限...	2021-04-14	已授权	同意	2021-04-14
6	雅芳(中国)有限...	?艾克丝染发膏...	测试注册新原料...	雅芳(中国)有限...	2021-03-29	已授权	同意	2021-03-29
7	雅芳(中国)有限...	19	测试新原料注册...	雅芳(中国)有限...	2021-04-01	已授权	不同意	2021-03-26
8	雅芳(中国)有限...	自然堂嫩白保湿...	1.10-癸二醇New	生产商1	2021-03-11	已授权	同意	2021-03-11

在授权信息查询页面，可查看新原料授权相关信息。

3 批量变更

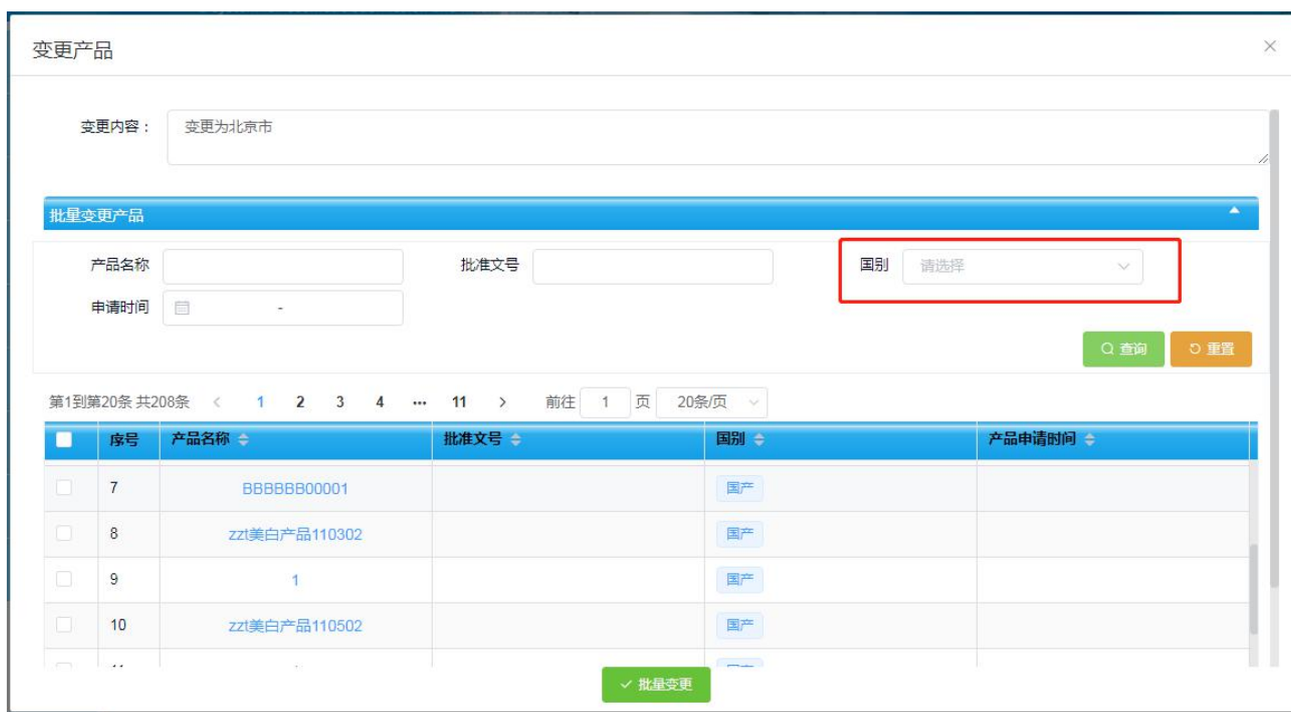
3.1 批量变更申请

系统自动从用户接口获取变更信息，系统可发起批量变更申请。

登录系统后，点击【批量变更】-【批量变更申请】菜单，进入批量变更申请页面，页面展示来自用户接口的数据：



选择一条变更信息，点击【查看产品】进入变更产品页面，页面默认展示国产产品的变更数据，可在国别查询条件栏选择进口查询进口的变更数据：



在变更产品页面，勾选需要变更的数据，点击【批量变更】提交批量申请至受理大厅。。

3.2 批量变更管理

点击【批量变更】-【批量变更管理】菜单，进入批量变更申请单管理页面，可查看提交的批量变更申请信息：



选择一条变更信息，点击【查看】，可查看批量变更申请的详情信息：



4 新原料注册申报

4.1 注册申请

新原料角色登录首页，点击【新原料注册申报】-【注册申请】，选择国别后，进入新原料注册申请页面：



注册申请页面包含 5 个页签，分别是申请信息、基本信息、关键信息、技术要求和附件资料：



申请信息页签，包括原料信息、注册人信息、生产信息和申请表文书。

注：其中注册人信息由系统自动带出，无需填写。字段前有红色星号“*”的为必填项，且所有字段需依据规范正确填写。

在原料信息栏，来源与特征包括：化学原料、植物原料、矿物原料、生物原料、动物原料、水解植物原料。页面的输入项会根据几种大类的选择，会联动显示更细粒度的填报信息。如：选择化学原料时，页面会多出“聚合物”的选项，且需要在基本信息页签，录入分子式和化学结构式等信息。

CAS号: 0/100 商品名称:

* 来源及特征: 化学原料 植物原料 矿物原料 生物原料 动物原料
 水解植物原料

化学原料: 聚合物 

在境外上市化妆品中已有三年以上安全使用历史: 是 否 安全食用历史: 是

申请信息 **基本信息** 关键信息 技术要求 附件资料

EINECS/ELINCS登记号: 0/100

来源及特征: 化学原料 植物原料 矿物原料 生物原料 动物原料 纳米原料
 水解植物原料 具有较高生物活性的寡肽/多肽/蛋白质类原料

化学原料

化学合成原料: 聚合物

* 分子式: 字数统计

* 化学结构式: 0/50
 0/50
 0/20

当该原料是否已注册或备案选择“是”时，在弹出的列表选择一条记录，点击【确定】，并需要在“变化内容”输入框输入与已注册或备案原料的使用目的、试用或使用范围、安全使用量的区别。

使用规格:

该原料是否已注册或备案: 是 否  * 是否存在纸质材料: 是 否

已注册或备案列表 ×

标准中文名称: INCI名称: 注册号/备案号: 查询

序号	标准中文名称	INCI名称	注册号/备案号	注册人/备案人
1	备案原料011401备案原料011401备案...	备案原料011401备案原料011401备案...	国妆原备字20210018	雅芳(中国)有限公司
2	zzs测试备案42301	zzs测试备案42301	国妆原备字20210038	雅芳(中国)有限公司
3	测试备案补充资料202103091444	测试备案补充资料202103091444	国妆原备字20210014	雅芳(中国)有限公司
4	测试新原料备案33002	测试新原料备案33002	国妆原备字20210030	雅芳(中国)有限公司
5	测试新原料注册专用		国妆原备字20210041	雅芳(中国)有限公司
6	测试审评计划分配202103081009	测试审评计划分配202103081009	国妆原备字20210012	雅芳(中国)有限公司
7	测试新原料备案030401	测试新原料备案030401	国妆原备字20210022	雅芳(中国)有限公司
8	测试新原料备案33001	测试新原料备案33001	国妆原备字20210028	雅芳(中国)有限公司
9	测试备案0426	测试备案0426	国妆原备字20210052	雅芳(中国)有限公司

取消
确定

申请信息页签生产信息栏，生产信息自动带出并可手动进行修改。且支持多个生产地址的编辑。点击【增加生产地址】可进行多地址的维护。

生产信息

* 企业名称/单位名称 (中文): 10/100

企业名称/单位名称 (外文): 0/100

* 生产国/地区: 2/100

* 联系人: 2/50 * 联系电话: 11/20

+ 增加生产地址
- 删除生产地址

生产地址: 0/500

申请信息页签，所有信息录入完成后，在申请表文书列，点击【生成文书】按钮，可生成新原料申请表，生成的申请表会在附件资料页签中显示：

申请表文书

生成文书

文件名称	操作
新原料申请表	查看 签章 删除

修改
暂存
下一步

点击【签章】按钮可进行电子印章签章（需要 ukey）；点击【删除】可删除生成的附件

文书。若页面输入项发生变化，可再次点击【生成文书】生成最新的申请表。

申请信息页签，所有信息录入完成后，点击【暂存】可暂存申请，暂存的申请单可在申请单管理中查看与修改；点击【下一步】可进入基本信息页签。

在基本信息页签，标准中文名称等信息从申请信息页签的输入项自动带出，且无法修改。输入页面相关数据后，在研制报告基本信息表文书栏，点击【生成文书】可自动生成研制报告基本信息表。

信息录入完成后，点击【暂存】可暂存申请，暂存的申请单可在申请单管理中查看与修改；点击【下一步】可进入关键信息页签。

The screenshot displays the 'Basic Information' (基本信息) page of the registration system. The page is divided into several sections for data entry:

- Standard Chinese Name:** 油酸基羟乙基咪唑啉
- INCI Name:** 油酸基羟乙基咪唑啉
- ID Number:** 请输入ID号 (0/50)
- Chemical Name:** 油酸基羟乙基咪唑啉
- Botanical Name (Latin Name):** 油酸基羟乙基咪唑啉
- Common Name:** 请输入常见别名 (0/100)
- Abbreviation:** 请输入缩写 (0/100)
- CAS Number:** 油酸基羟乙基咪唑啉
- EINECS/ELINCS Registration Number:** 请输入EINECS/ELINCS登记号 (0/100)
- Source and Characteristics:**
 - Radio buttons: 化学原料, 植物原料, 矿物原料, 生物原料, 动物原料
 - Checkboxes: 纳米原料, 具有较高生物活性的寡肽/多肽/蛋白质类原料

At the bottom of the page, there are four navigation buttons: 'Previous Step' (上一步), 'Modify' (修改), 'Save' (暂存), and 'Next Step' (下一步).

在在基本信息页签，点击【上一步】则退回到申请信息页签，此时申请信息页面为置灰且无法编辑修改，需点击【修改】按钮后才可以进行信息修改。

在关键信息页签，使用目的、适用或使用范围等信息从申请信息和基本信息页签的输入项自动带出，无法修改。输入页面相关数据后，点击【生成文书】可自动生成研制报告研发目的表。

在关键信息页签，点击【暂存】可暂存申请，暂存的申请单可在申请单管理中查看与修改；点击【下一步】可进入技术要求页签。

申请信息 基本信息 **关键信息** 技术要求 附件资料

使用目的

使用目的: 保湿剂

适用或使用范围: 油酸基羟乙基咪唑啉

使用规格: 油酸基羟乙基咪唑啉油酸基羟乙基咪唑啉

* 注意事项: 请输入注意事项 0/500

* 警示语: 请输入警示语 0/200

附件上传

附件上传: [点击上传](#)

研制报告研发目的的表文书

[上一步](#) [修改](#) [暂存](#) [下一步](#)

技术要求页签，包括基本信息、性状指标、理化常数、技术要求、检验方法、其他要求、新原料技术要求表文书。其中基本信息自动带出，无需填写修改。

申请信息 基本信息 **关键信息** **技术要求** 附件资料

基本信息

标准中文名称: 油酸基羟乙基咪唑啉

INCI名称(或英文等外文名称): 油酸基羟乙基咪唑啉

ID号: 请输入ID号 化学名称: 油酸基羟乙基咪唑啉

动植物原料名称(拉丁学名): 油酸基羟乙基咪唑啉

商品名称: 请输入商品名称

常见别名: 请输入常见别名 编号: 请输入缩写

CAS号: 油酸基羟乙基咪唑啉

EINECS/ELINCS登记号: 请输入EINECS/ELINCS登记号

来源及特征: 化学原料 植物原料 矿物原料 生物原料 动物原料 水解植物原料

[上一步](#) [修改](#) [暂存](#) [下一步](#)

在形状指标栏，可录入颜色、形状、气味和其他信息。

性状指标	
颜色:	<input type="text" value="请输入颜色"/> 0/25
性状:	<input type="text" value="请输入性状"/> 0/25
气味:	<input type="text" value="请输入气味"/> 0/25
其他:	<input type="text" value="请输入其他"/> 0/25

在理化常数栏，点击【新增】可增加一条理化常数信息，包括项目和指标。其中项目可以直接下拉选择，也可以手动进行输入

理化常数	
<input type="button" value="+ 新增"/> <input type="button" value="- 删除"/>	
<input type="checkbox"/> 序号	<input type="text" value="请选择项目"/>
<input type="checkbox"/> 1	<input type="text" value="请选择项目"/>
	<input type="button" value="v"/>
	<input type="text" value="0/100"/>
	<input type="text" value="熔点"/>
	<input type="text" value="沸点"/>

在技术要求栏，可录入使用限量、纯度/含量要求和相关组分限量要求。在纯度/含量要求栏点击【增加】可增加纯度/含量要求。在相关组分限量要求点击【增加】可增加相关组分限量要求：

申请信息	基本信息	关键信息	技术要求	附件资料
技术要求				
原料使用目的:	<input type="text" value="保湿剂"/>	原料适用或使用范围:	<input type="text" value="油酸基羟乙基咪唑啉"/>	
使用限量				
安全使用量:	<input type="text" value="油酸基羟乙基咪唑啉"/>	<input type="text" value="9/200"/>		
使用限量要求:	<input type="text" value="油酸基羟乙基咪唑啉"/>	<input type="text" value="9/500"/>		
其他安全性要求:	<input type="text" value="油酸基羟乙基咪唑啉"/>	<input type="text" value="9/500"/>		
纯度/含量要求				
<input type="button" value="+ 新增"/> <input type="button" value="- 删除"/>				
<input type="checkbox"/> 序号	项目	限量或要求		
<input type="checkbox"/> 1	纯度/含量要求测试1	<input type="text" value="10/100"/>	<input type="text" value="11"/>	<input type="text" value="2/500"/>

在检验方法信息栏，点击【一键带入】，可直接带入技术要求栏已录入的信息。带入后，可直接维护检验方法

申请信息 基本信息 关键信息 **技术要求** 附件资料

检验方法

一键导入

纯度/含量测定方法

序号	项目	检验方法
1	纯度/含量要求测试1	0/100

相关组分限量要求的测定方法

序号	项目	检验方法
1	相关组分限量要求测试2	0/100

鉴别试验方法

+ 新增 - 删除

上一步 修改 暂存 下一步

在其他要求栏，需录入注意事项、贮存条件、使用期限。

其他要求

* 注意事项: 请输入注意事项 0/500

* 贮存条件: 请输入贮存条件 0/200

* 使用期限: 请输入使用期限 0/100

录入完信息后，点击【生成文书】，可自动生成新原料技术要求表。技术要求信息填写完成后，点击【下一步】，进入附件资料页签。

在附件资料页签，分为6个情形，将鼠标移动至情形名称上时，会显示具体的信息。根据选择的情形，需要上传的附件也不相同。【必须上传】列显示为“是”时，该附件则必须上传。如为纳米原料，请在第26项资料中提交皮肤吸收/透皮吸收试验资料；如为国内外首次使用的具有较高生物活性的寡肽、多肽、蛋白质类新原料，请在第26项资料中提交皮肤吸收/透皮试验和免疫毒性试验资料；如为国内外首次使用的有健康危害效应（不包括局部毒性）的新原料，请在第26项资料中提交毒物代谢及动力学试验资料。

情形分类

ⓘ 温馨提示：鼠标移动至按钮名称时，可查看具体信息。如为纳米原料，请在第26项资料中提交皮肤吸收/透皮吸收试验资料；如为国内外首次使用的具有较高生物活性的寡肽、多肽、蛋白质类新原料，请在第26项资料中提交皮肤吸收/透皮试验和免疫毒性试验资料；如为国内外首次使用的有健康危害效应（不包括局部毒性）的新原料，请在第26项资料中提交毒物代谢及动力学试验资料。

请选择： 情形1 情形2 情形3 情形4 情形5 情形6

附件类别	附件描述	必须上传	附件名称	操作
一、基本信息	*1.注册原料信息表	是	新原料申请表	<input type="button" value="查看"/> <input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="签章"/> <input type="button" value="删除"/>
	*2.研发背景	是		<input type="button" value="上传"/>
二、研制报告	*3.原料基本信息	是		<input type="button" value="上传"/>
	*4.原料使用信息	是		<input type="button" value="上传"/>
	*5.功能依据资料	是		<input type="button" value="上传"/>

附件信息上传完成后，可以对附件进行下载、查看、删除操作。所有必填项录入完成后，点击【提交】，将新原料注册申请单提交至受理大厅。

附件类别	附件描述	必须上传	附件名称	操作
四、安全性评价	19.皮肤无刺激/刺激试验	否		<input type="button" value="上传"/>
	*17.致突变试验	是	test15.pdf	<input type="button" value="查看"/> <input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="签章"/> <input type="button" value="删除"/>
	*18.亚慢性经口或经皮毒性试验	是	test15.pdf	<input type="button" value="查看"/> <input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="签章"/> <input type="button" value="删除"/>
	*19.致畸试验	是	test15.pdf	<input type="button" value="查看"/> <input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="签章"/> <input type="button" value="删除"/>
	*20.慢性毒性/致毒性结合试验	是	test15.pdf	<input type="button" value="查看"/> <input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="签章"/> <input type="button" value="删除"/>
	21.吸入毒性试验	否		<input type="button" value="上传"/>
	*22.长期人体试用安全试验	是	test15.pdf	<input type="button" value="查看"/> <input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="签章"/> <input type="button" value="删除"/>
五、其他资料	23.其他毒理学试验	否		<input type="button" value="上传"/>
	*24.安全性评估报告	是	test15.pdf	<input type="button" value="查看"/> <input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="签章"/> <input type="button" value="删除"/>
	*25.新原料技术要求	是	test15.pdf	<input type="button" value="查看"/> <input type="button" value="下载"/> <input type="button" value="签章"/> <input type="button" value="删除"/>
	26.可能有助于化妆品新原料注册和备案的其他资料	否		<input type="button" value="上传"/>

4.2 注销申请

系统支持新原料注册的注销。

新原料角色登录首页，点击【新原料注册申报】-【注销申请】，进入新原料注销申请页面：

The screenshot shows the 'New Raw Material Cancellation Application' page. The left sidebar contains a menu with 'New Raw Material Registration Declaration' and 'Cancellation Application' highlighted. The main content area is titled 'Cancellation Application Information Table' and includes a search bar for the registration number. Below the search bar are sections for 'New Raw Material Information' (with fields for Chinese name, INCI name, and manufacturer name) and 'Certificate Information' (with fields for registration number, validity period, registrant, and address). At the bottom, there is a 'Guarantee Letter' section with a red warning message and buttons for 'Already Read', 'Save', and 'Submit'.

输入新原料注册证号后，点击【搜索】，系统自动带出新原料信息和证书信息，录入注销原因并上传附件，勾选“已阅读”，点击【暂存】则暂存申请，暂存的申请可在申请单管理查看与修改；点击【提交】按钮则直接提交注销申请至受理大厅：

注册申请信息表

* 注册号: 13/50 搜索

新原料信息

中文名称:

INCI名称:

生产企业名称:

证书信息

注册号: 有效期:

注册人:

地址:

保证书

本生产企业保证：本申请表中所申报的内容和所附资料均真实、合法，复印件和 原件一致，所附资料中的数据均为研究和检测该产品得到的数据，符合《化妆品安全技术规范》要求。如有不实之处，我单位愿负相应法律责任，并承担由此造成的一切后果。

已阅读
 暂存
提交

注销说明

* 当前申请是否存在纸质资料: 否 是

* 注销原因:

附件上传

+ 点击上传

文件名	大小	时间	操作
暂无数据			

保证书

本生产企业保证：本申请表中所申报的内容和所附资料均真实、合法，复印件和 原件一致，所附资料中的数据均为研究和检测该产品得到的数据，符合《化妆品安全技术规范》要求。如有不实之处，我单位愿负相应法律责任，并承担由此造成的一切后果。

已阅读
 暂存
提交

4.3 终止申请

已提交但受理大厅还未受理的申请，可进行终止。

新原料角色登录首页，点击【新原料注册申报】-【终止申请】，进入新原料终止申请页面：

输入原料中文名称或申请编号后，点击【搜索】系统自动带出新原料信息，录入申请说明和上传附件后，勾选“已阅读”，点击【提交】可提交终止申请：

4.4 撤回申请

系统支持新原料注册的撤回。已经受理通过未审核的申请可申请撤回。

新原料角色登录首页，点击【新原料注册申报】-【撤回申请】，进入新原料撤回申请页面：

输入受理编号后，点击【搜索】系统自动带出新原料信息，录入申请说明和上传附件后，勾选“已阅读”，点击【提交】可提交撤回申请：

4.5 纠错申请

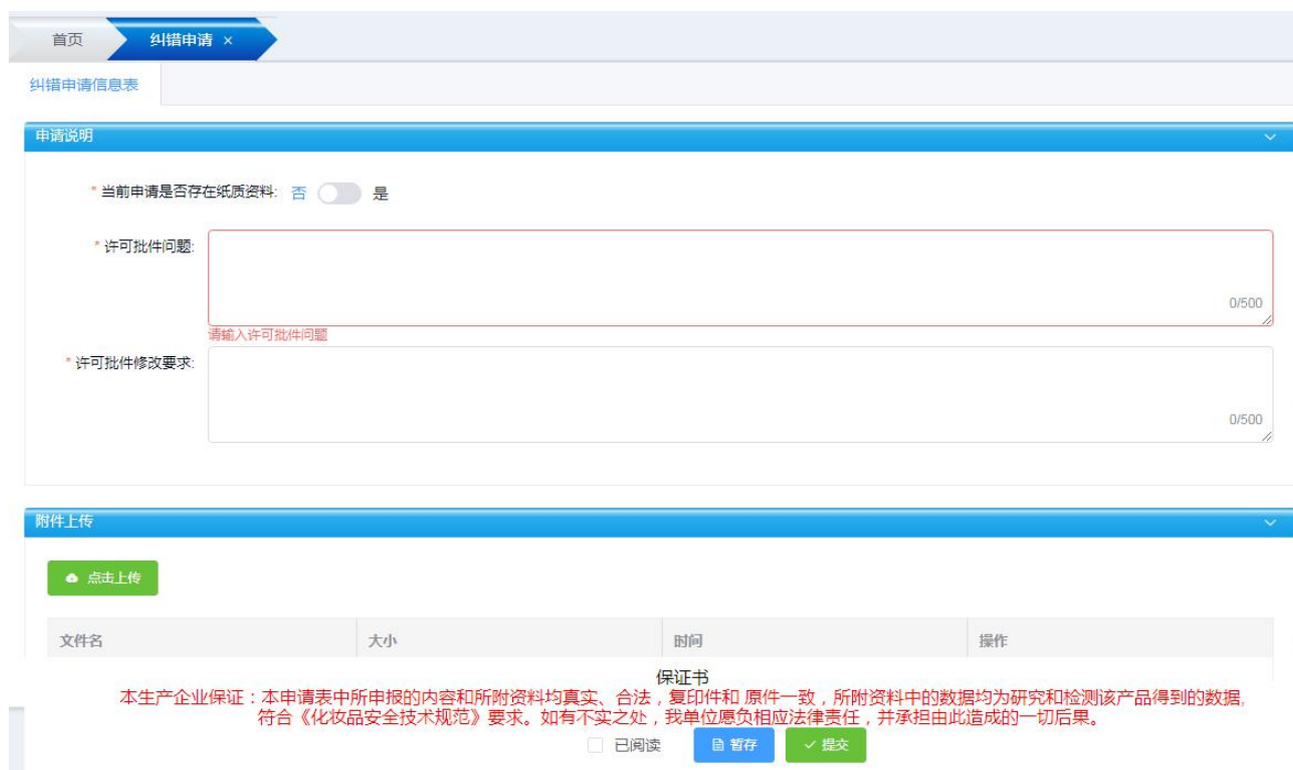
系统支持新原料注册的纠错。纠错新原料批件的相关基本信息。

新原料角色登录首页，点击【新原料注册申报】-【纠错申请】，进入新原料纠错申请页

面：



输入新原料注册号后，点击【搜索】，系统自动带出新原料信息和证书信息，录入申请说明并上传附件，勾选“已阅读”，点击【暂存】则暂存申请，暂存的申请可在申请单管理查看与修改；点击【提交】按钮则直接提交纠错申请至受理大厅：



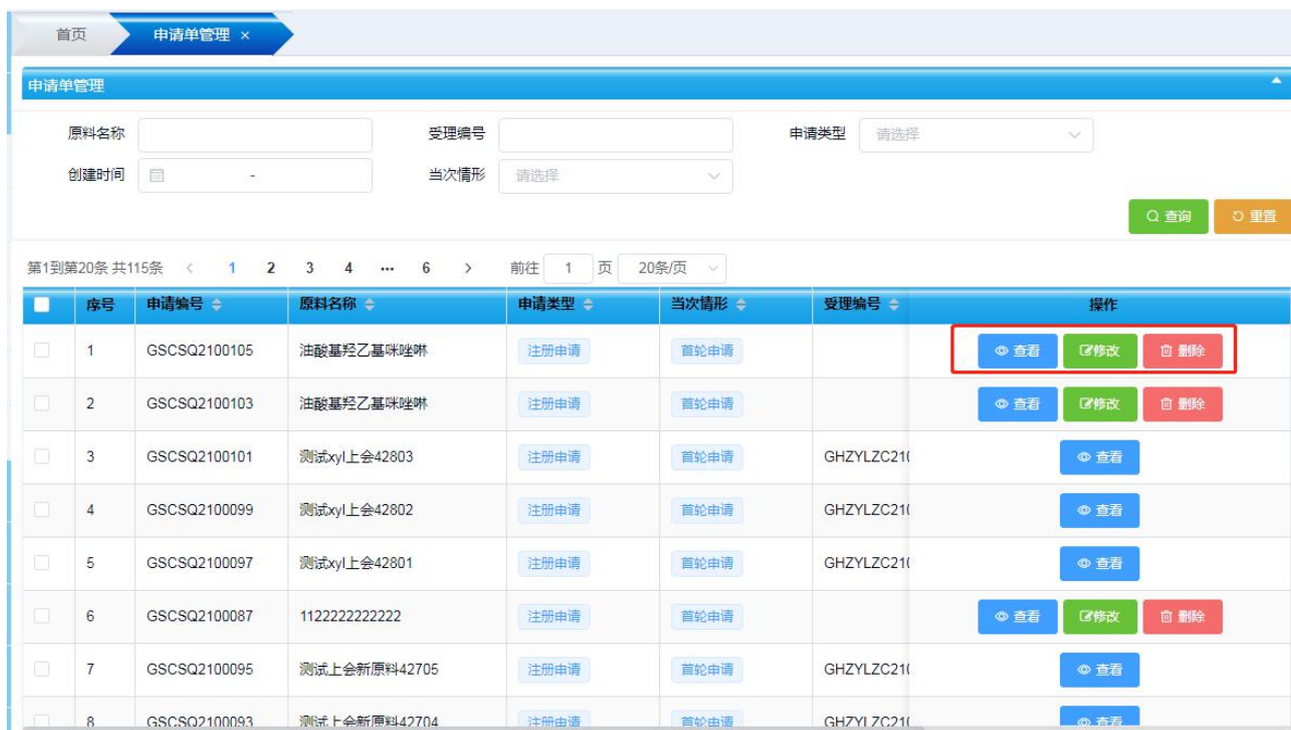
4.6 申请单管理

新原料注册的申请单管理功能，主要针对新原料注册业务，跟特殊化妆品的对应功能类似。可进行申请单的查看、修改、删除，可进行补正资料、补充资料、复核申请、不复核确认等操作。

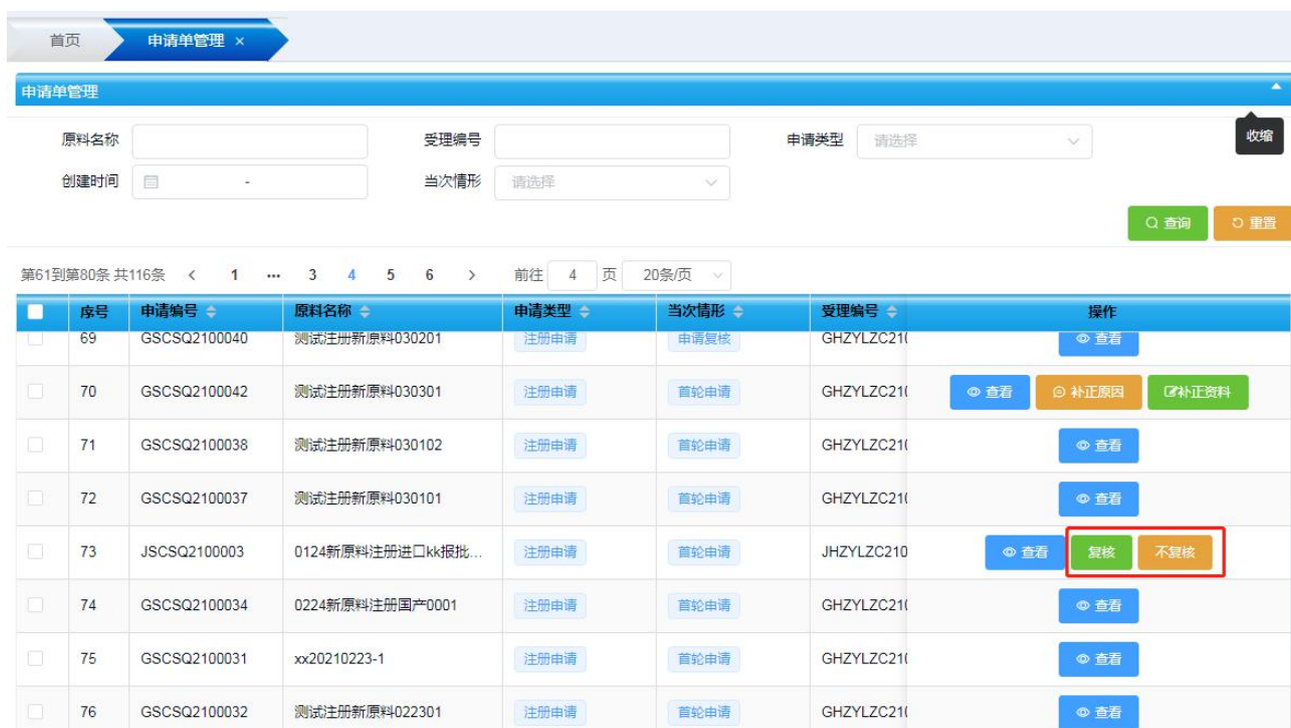
登录首页，点击【新原料注册申报】-【申请单管理】，进入申请单管理页面：

序号	申请编号	原料名称	申请类型	当前情形	受理编号	操作
1	GSCSQ2100105	油酸基经乙基咪唑啉	注册申请	首轮申请		查看 修改 删除
2	GSCSQ2100103	油酸基经乙基咪唑啉	注册申请	首轮申请		查看 修改 删除
3	GSCSQ2100101	测试xyl上会42803	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	查看
4	GSCSQ2100099	测试xyl上会42802	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	查看
5	GSCSQ2100097	测试xyl上会42801	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	查看
6	GSCSQ2100087	112222222222	注册申请	首轮申请		查看 修改 删除
7	GSCSQ2100095	测试上会新原料42705	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	查看
8	GSCSQ2100093	测试上会新原料42704	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	查看

在申请单管理列表页面，点击【查看】可查看申请单的详细信息；点击【修改】可进入修改页面，录入修改信息后，可提交申请单；点击【删除】则删除申请单。只有未提交的申请单才可以修改和删除。



对于首轮不批准的申请单，新原料注册人收到不批准通知书后，如果对审核结果存在异议，企业可以申请进行复核操作，复核后的申请会重新进行受理与审评。在申请单管理页面，点击操作列的【复核】，输入原因后，点击【确定】完成申请复核；企业如果没有异议，企业需要申请进行不复核确认操作，点击【不复核】后点击【确定】完成不复核确认。



新原料注册人收到受理大厅发送的补正资料通知书后，需要对申请单进行补正资料操作。

进入申请单管理页面，点击【补正原因】可查看补正原因；点击【补正资料】进入申请单补正资料页面，录入相关信息后可再次提交申请单：

首页 申请单管理 x

申请单管理

原料名称 受理编号 申请类型 请选择

创建时间 当前情形 请选择

查询 重置

第61到第80条 共116条 < 1 ... 3 4 5 6 > 前往 4 页 20条/页

序号	申请编号	原料名称	申请类型	当前情形	受理编号	操作
65	GSCSQ2100044	测试注册新原料31901	注册申请	首轮申请		查看
66		测试注册新原料030901	注册申请	首轮申请		查看 修改 删除
67	GSCSQ2100041	测试注册新原料030202	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	查看
68	GSCSQ2100039	cs时间03011600	注册申请	首轮申请		查看
69	GSCSQ2100040	测试注册新原料030201	注册申请	申请复核	GHZYLZC210	查看
70	GSCSQ2100042	测试注册新原料030301	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	查看 补正原因 补正资料
71	GSCSQ2100038	测试注册新原料030102	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	查看
72	GSCSQ2100037	测试注册新原料030101	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	查看

对于首轮补充资料延期再生的申请单，新原料注册人收到补充资料通知书后，需要进行申报资料的补充上报。进入申请单管理页面，点击【补充资料】进入申请单补充资料页面，在补充资料页面录入信息后可再次提交申请单。若需要额外扩充补充资料事项，可申请扩展补充，扩展补充审核通过后，即可进行额外的补充资料申报。

首页 申请单管理 x

申请单管理

原料名称 受理编号 申请类型 请选择

创建时间 当前情形 请选择

第41到第60条 共116条 < 1 2 3 4 ... 6 > 前往 3 页 20条/页

序号	申请编号	原料名称	申请类型	当前情形	受理编号	操作
41	GSCSQ2100063	测试新原料41301	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	<input type="button" value="查看"/>
42	GSCSQ2100060	qweqw	注册申请	首轮申请		<input type="button" value="查看"/>
43	GSCSQ2100061	测试新原料注册41205	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	<input type="button" value="查看"/> <input type="button" value="补充资料"/> <input type="button" value="扩展补充"/>
44	GZXSQ2100003	测试新原料注册33001	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	<input type="button" value="查看"/>
45	GSCSQ2100057	测试新原料注册41204	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	<input type="button" value="查看"/>
46	GSCSQ2100055	测试新原料注册41203	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	<input type="button" value="查看"/>
47	GSCSQ2100053	测试新原料注册41201	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	<input type="button" value="查看"/>
48	GSCSQ2100056	22	注册申请	首轮申请	GHZYLZC210	<input type="button" value="查看"/>

5 新原料备案申报

5.1 备案信息填报

新原料角色登录首页，点击【新原料备案申报】-【备案信息填报】，选择国别后，进入新原料备案页面：

首页 备案信息填报 x

申请信息 基本信息 关键信息 技术要求 附件资料

原料信息

* 标准中文名称: 0/100

INCI名称 (或英文等外文名称): 0/100

化学名称:

CAS号:

* 来源及特征: 化学原料 植物原料 水解植物原料

在境外上市化妆品中已有三年以上安全使用历史: 是 否

* 使用目的: 请选择使用目的

* 适用或使用范围: 0/200

请选择国别

国别: 国产 进口

备案申请页面包含 5 个页签，分别是申请信息、基本信息、关键信息、技术要求和附件资料：

申请信息页签，包括原料信息、注册人信息、生产信息和申请表文书。

注：其中备案人信息由系统自动带出，无需填写。字段前有红色星号“*”的为必填项，且所有字段需依据规范正确填写。

在原料信息栏，来源与特征包括：化学原料、植物原料、矿物原料、生物原料、动物原料、水解植物原料。页面的输入项会根据几种大类的选择，会联动显示更细粒度的填报信息。

当该原料是否已注册或备案选择“是”时，在弹出的列表选择一条记录，点击【确定】，并需要在“变化内容”输入框输入与已注册或备案原料的使用目的、试用或使用范围、安全使用量的区别。

已注册或备案列表 ×

原料名称:

<input type="checkbox"/>	序号	中文名称	INCI名称	注册号/备案号	适用或使用范围	安全使用量	注册人/备案人
<input type="checkbox"/>	1	测试新原料备案030301	测试新原料备案030301	国妆原备字20210020			雅芳(中国)有限公司
<input type="checkbox"/>	2	测试备案补充资料2021...	测试备案补充资料2021...	国妆原备字20210015	测试备案补充资料2021...	测试备案补充资料2021...	雅芳(中国)有限公司
<input checked="" type="checkbox"/>	3	测试审评计划分配2021...	测试审评计划分配2021...	国妆原备字20210013	测试审评计划分配2021...	测试审评计划分配2021...	雅芳(中国)有限公司
<input type="checkbox"/>	4	测试备案新原料030502	测试备案新原料030502	国妆原备字20210010	测试备案新原料030502	测试备案新原料030502	雅芳(中国)有限公司
<input type="checkbox"/>	5	测试备案新原料030501	测试备案新原料030501	国妆原备字20210009	测试备案新原料030501	测试备案新原料030501	雅芳(中国)有限公司
<input type="checkbox"/>	6	测试新原料备案030401	测试新原料备案030401	国妆原备字20210005	测试新原料备案030401	测试新原料备案030401	雅芳(中国)有限公司
<input type="checkbox"/>	7	测试新原料备案030301	测试新原料备案030301	国妆原备字20210008	测试新原料备案030301	测试新原料备案030301	雅芳(中国)有限公司
<input type="checkbox"/>	8	测试新原料申请时间030...	测试新原料申请时间0302	国妆原备字20210016	测试新原料申请时间03...	测试新原料申请时间03...	雅芳(中国)有限公司
<input type="checkbox"/>	9	测试新原料备案022601	测试新原料备案022601	国妆原备字20210004	测试新原料备案022601	测试新原料备案022601	雅芳(中国)有限公司

申请信息页签生产信息栏，生产信息自动带出并可手动进行修改。且支持多个生产地址的编辑。点击【增加生产地址】可进行多地址的维护。

生产信息

* 企业名称/单位名称 (中文): 雅芳(中国)有限公司 10/100

企业名称/单位名称 (外文): 请输入企业名称/单位名称 (外文) 0/100

* 生产国/地区: 中国 2/100

* 联系人: 李思 2/50 * 联系电话: 13466664567 11/20

+ 增加生产地址 - 删除生产地址

生产地址: 请输入生产地址 0/500

申请信息页签，所有信息录入完成后，在申请表文书列，点击【生成文书】按钮，可生成新原料申请表，生成的申请表会在附件资料页签中显示：

申请表文书

生成文书

文件名称	操作
新原料申请表	查看 签章 删除

修改 暂存 下一步

点击【签章】按钮可进行电子印章签章（需要 ukey）；点击【删除】可删除生成的附件文书。若页面输入项发生变化，可再次点击【生成文书】生成最新的申请表。

申请信息页签，所有信息录入完成后，点击【暂存】可暂存申请，暂存的申请单可在申请单管理中查看与修改；点击【下一步】可进入基本信息页签。

在基本信息页签，标准中文名称等信息从申请信息页签的输入项自动带出，且无法修改。输入页面相关数据后，在研制报告基本信息表文书栏，点击【生成文书】可自动生成研制报告基本信息表。

信息录入完成后，点击【暂存】可暂存申请，暂存的申请单可在申请单管理中查看与修改；点击【下一步】可进入关键信息页签。

申请信息 基本信息 关键信息 技术要求 附件资料

基础信息

标准中文名称: 油酸基羟乙基咪唑啉

INCI名称: 油酸基羟乙基咪唑啉

ID号: 请输入ID号 0/50 化学名: 油酸基羟乙基咪唑啉

动植物原料名称(拉丁学名): 油酸基羟乙基咪唑啉

常见别名: 请输入常见别名 0/100 缩写: 请输入缩写 0/100

CAS号: 油酸基羟乙基咪唑啉

EINECS/ELINCS登记号: 请输入EINECS/ELINCS登记号 0/100

来源及特征: 化学原料 植物原料 矿物原料 生物原料 动物原料 纳米原料
 水解植物原料 具有较高生物活性的寡肽/多肽/蛋白质类原料

植物

上一步 修改 暂存 下一步

在在基本信息页签，点击【上一步】则退回到申请信息页签，此时申请信息页面为置灰且无法编辑修改，需点击【修改】按钮后才可以进行信息修改。

在关键信息页签，使用目的、适用或使用范围等信息从申请信息和基本信息页签的输入项自动带出，无法修改。输入页面相关数据后，点击【生成文书】可自动生成研制报告研发目的表。

在关键信息页签，点击【暂存】可暂存申请，暂存的申请单可在申请单管理中查看与修改；点击【下一步】可进入技术要求页签。

申请信息 基本信息 **关键信息** 技术要求 附件资料

使用目的

使用目的: 保湿剂

适用或使用范围: 油酸基羟乙基咪唑啉

使用规格: 油酸基羟乙基咪唑啉油酸基羟乙基咪唑啉

* 注意事项: 请输入注意事项 0/500

* 警示语: 请输入警示语 0/200

附件上传

附件上传: [点击上传](#)

研制报告研发目的的表文书

[上一步](#) [修改](#) [暂存](#) [下一步](#)

技术要求页签，包括基本信息、性状指标、理化常数、技术要求、检验方法、其他要求、新原料技术要求表文书。其中基本信息自动带出，无需填写修改。

申请信息 基本信息 **关键信息** **技术要求** 附件资料

基本信息

标准中文名称: 油酸基羟乙基咪唑啉

INCI名称(或英文等外文名称): 油酸基羟乙基咪唑啉

ID号: 请输入ID号 化学名称: 油酸基羟乙基咪唑啉

动植物原料名称(拉丁学名): 油酸基羟乙基咪唑啉

商品名称: 请输入商品名称

常见别名: 请输入常见别名 编号: 请输入缩写

CAS号: 油酸基羟乙基咪唑啉

EINECS/ELINCS登记号: 请输入EINECS/ELINCS登记号

来源及特征: 化学原料 植物原料 矿物原料 生物原料 动物原料 水解植物原料

[上一步](#) [修改](#) [暂存](#) [下一步](#)

在形状指标栏，可录入颜色、形状、气味和其他信息。

性状指标	
颜色:	<input type="text" value="请输入颜色"/> 0/25
性状:	<input type="text" value="请输入性状"/> 0/25
气味:	<input type="text" value="请输入气味"/> 0/25
其他:	<input type="text" value="请输入其他"/> 0/25

在理化常数栏，点击【新增】可增加一条理化常数信息，包括项目和指标。其中项目可以直接下拉选择，也可以手动进行输入

理化常数	
<input type="button" value="+ 新增"/>	<input type="button" value="- 删除"/>
<input type="checkbox"/>	序号
<input type="checkbox"/>	1
<input type="text" value="请选择项目"/>	项目
<input type="text" value=""/>	指标
<input type="text" value="0/100"/>	
<input type="button" value="v"/>	
<input type="text" value="熔点"/>	
<input type="text" value="沸点"/>	

点击下拉

在技术要求栏，可录入使用限量、纯度/含量要求和相关组分限量要求。在纯度/含量要求栏点击【增加】可增加纯度/含量要求。在相关组分限量要求点击【增加】可增加相关组分限量要求：

申请信息	基本信息	关键信息	技术要求	附件资料
技术要求				
原料使用目的:	<input type="text" value="保湿剂"/>	原料适用或使用范围:	<input type="text" value="油酸基羟乙基咪唑啉"/>	
使用限量				
安全使用量:	<input type="text" value="油酸基羟乙基咪唑啉"/>			9/200
使用限量要求:	<input type="text" value="油酸基羟乙基咪唑啉"/>			9/500
其他安全性要求:	<input type="text" value="油酸基羟乙基咪唑啉"/>			9/500
纯度/含量要求				
<input type="button" value="+ 新增"/>	<input type="button" value="- 删除"/>			
<input type="checkbox"/>	序号	项目	限量或要求	
<input type="checkbox"/>	1	纯度/含量要求测试1	10/100	11 2/500

在检验方法信息栏，点击【一键带入】，可直接带入技术要求栏已录入的信息。带入后，可直接维护检验方法

申请信息 基本信息 关键信息 **技术要求** 附件资料

检验方法

一键导入

纯度/含量测定方法

序号	项目	检验方法
1	纯度/含量要求测试1	0/100

相关组分限量要求的测定方法

序号	项目	检验方法
1	相关组分限量要求测试2	0/100

鉴别试验方法

+ 新增 - 删除

上一步 修改 暂存 下一步

在其他要求栏，需录入注意事项、贮存条件、使用期限。

其他要求

* 注意事项: 请输入注意事项 0/500

* 贮存条件: 请输入贮存条件 0/200

* 使用期限: 请输入使用期限 0/100

录入完信息后，点击【生成文书】，可自动生成新原料技术要求表。技术要求信息填写完成后，点击【下一步】，进入附件资料页签。

在附件资料页签，分为6个情形，将鼠标移动至情形名称上时，会显示具体的信息。根据选择的情形，需要上传的附件也不相同。【必须上传】列显示为“是”时，该附件则必须上传。如为纳米原料，请在第26项资料中提交皮肤吸收/透皮吸收试验资料；如为国内外首次使用的具有较高生物活性的寡肽、多肽、蛋白质类新原料，请在第26项资料中提交皮肤吸收/透皮试验和免疫毒性试验资料；如为国内外首次使用的有健康危害效应（不包括局部毒性）的新原料，请在第26项资料中提交毒物代谢及动力学试验资料。

首页
备案申请 x

申请信息
基本信息
关键信息
技术要求
附件资料

情形分类

● 温馨提示：鼠标移动到按钮名称时，可查看具体信息。如为纳米原料，请在第26项资料中提交皮肤吸收/透皮吸收试验资料；如为国内外首次使用的具有较高生物活性的寡肽、多肽、蛋白质类新原料，请在第26项资料中提交皮肤吸收/透皮试验和免疫毒性试验资料；如为国内外首次使用的有健康危害效应（不包括局部毒性）的新原料，请在第26项资料中提交毒物代谢及动力学试验资料。

请选择： 情形1 情形2 情形3 情形4 情形5 情形6

附件类别	附件描述	必须上传	附件名称	操作
一、基本信息	*1.备案原料信息表	是		上传
	*2.研发背景	是		上传
二、研制报告	*3.原料基本信息	是		上传
	*4.原料使用信息	是		上传
	*5.功能依据资料	是		上传

上一步
暂存
提交

附件信息上传完成后，可以对附件进行下载、查看、删除操作。所有必填项录入完成后，点击【提交】，将新原料备案申请单提交至受理大厅。

申请信息
基本信息
关键信息
技术要求
附件资料

四、安全性评价	*17.致突变试验	是	test15.pdf	上传 查看 下载 签章 删除
	*18.亚慢性经口或经皮毒性试验	是	test15.pdf	上传 查看 下载 签章 删除
	*19.致畸试验	是	test15.pdf	上传 查看 下载 签章 删除
	*20.慢性毒性/致癌性结合试验	是	test15.pdf	上传 查看 下载 签章 删除
	21.吸入毒性试验	否		上传
	*22.长期人体试用安全试验	是	test15.pdf	上传 查看 下载 签章 删除
	23.其他毒理学试验	否		上传
五、其他资料	*24.安全性评估报告	是	test15.pdf	上传 查看 下载 签章 删除
	*25.新原料技术要求	是	test15.pdf	上传 查看 下载 签章 删除
	26.可能有助于化妆品新原料注册和备案的其他资料	否		上传

上一步
暂存
提交

5.2 注销申请

系统支持新原料备案的注销。

新原料角色登录首页，点击【新原料备案申报】-【注销申请】，进入新原料注销申请页面：

输入新原料备案号后，点击【搜索】，系统自动带出新原料信息和证书信息，录入注销原因并上传附件，勾选“已阅读”，点击【暂存】则暂存申请，暂存的申请可在申请单管理查看与修改；点击【提交】按钮则直接提交注销申请至受理大厅：

5.3 申请单管理

新原料备案的申请单管理功能，主要针对新原料备案业务，跟特殊化妆品的对应功能类似。可进行申请单的查看、修改、删除，可进行补正资料、补充资料、复核申请、不复核确认等操作。

登录首页，点击【新原料备案申报】-【申请单管理】，进入申请单管理页面：

The screenshot shows the 'New Raw Material Declaration' application management page. The left sidebar contains navigation items: 'Specialized Cosmetic Declaration', 'New Raw Material Registration Declaration', 'New Raw Material Declaration' (highlighted), 'Declaration Application', 'Cancellation Application', 'Application Management' (highlighted), 'New Raw Material Monitoring Management', 'New Raw Material Authorization Management', 'Entrusted Relationship Confirmation Management', 'Supporting Data Management', 'Historical Data Record', and 'Batch Change'. The main content area has a search bar with fields for 'Raw Material Name', 'Declaration No.', 'Application Type' (set to 'Declaration Application'), 'Creation Time', and 'Current Status'. Below the search bar is a table with 8 rows of application records. The table columns are: 'ID', 'Application No.', 'Raw Material Name', 'Application Type', 'Current Status', 'Declaration No.', and 'Actions'. The actions column contains buttons for 'View', 'Modify', 'Delete', and 'Return Reason'.

ID	Application No.	Raw Material Name	Application Type	Current Status	Declaration No.	Actions
1	GSCSQ2100040	测试备案429	备案申请	首轮申请		查看, 修改, 删除
2	GSCSQ2100037	测试备案0426	备案申请	首轮申请	GHZYLB210	查看
3	GSCSQ2100031	测试备案42502	备案申请	首轮申请		查看
4	GSCSQ2100028	测试新原料注册专用	备案申请	首轮申请	GHZYLB210	查看
5	GSCSQ2100035	zz新原料备案42503	备案申请	补充资料	GHZYLB210	查看
6	GSCSQ2100029	测试备案42501	备案申请	首轮申请	GHZYLB210	查看, 返回原因
7	JSCSQ2100008	zsz测试进口备案42302	备案申请	首轮申请	JHZYLB210	查看
8	GSCSQ2100026	zsz测试备案42301	备案申请	首轮申请	GHZYLB210	查看

在申请单管理列表页面，点击【查看】可查看申请单的详细信息；点击【修改】可进入修改页面，录入修改信息后，可提交申请单；点击【删除】则删除申请单。只有未提交的申请单才可以修改和删除。

首页 申请单管理 x

申请单管理

原料名称 受理编号 申请类型 备案申请

创建时间 当前情形 请选择

查询 重置

第1到第20条 共41条 < 1 2 3 > 前往 1 页 20条/页

序号	申请编号	原料名称	申请类型	当前情形	受理编号	操作
1	GSCSQ2100040	测试备案429	备案申请	首轮申请		查看 修改 删除
2	GSCSQ2100037	测试备案0426	备案申请	首轮申请	GHZYLB A210	查看
3	GSCSQ2100031	测试备案42502	备案申请	首轮申请		查看
4	GSCSQ2100028	测试新原料注册专用	备案申请	首轮申请	GHZYLB A210	查看
5	GSCSQ2100035	zz新原料备案42503	备案申请	补充资料	GHZYLB A210	查看
6	GSCSQ2100029	测试备案42501	备案申请	首轮申请	GHZYLB A210	查看 退回原因
7	JSCSQ2100008	zzs测试进口备案42302	备案申请	首轮申请	JHZYLB A210	查看
8	GSCSQ2100026	z7s测试备案42301	备案申请	首轮申请	GHZYLB A210	查看

对于首轮不批准的申请单，新原料注册人收到不批准通知书后，如果对审核结果存在异议，企业可以申请进行复核操作，复核后的申请会重新进行受理与审评。在申请单管理页面，点击操作列的【复核】，输入原因后，点击【确定】完成申请复核；企业如果没有异议，企业需要申请进行不复核确认操作，点击【不复核】后点击【确定】完成不复核确认。

新原料注册人收到受理大厅发送的补正资料通知书后，需要对申请单进行补正资料操作。进入申请单管理页面，点击【补正原因】可查看补正原因；点击【补正资料】进入申请单补正资料页面，录入相关信息后可再次提交申请单：

对于首轮补充资料延期再生的申请单，新原料注册人收到补充资料通知书后，需要进行申报资料的补充上报。进入申请单管理页面，点击【补充资料】进入申请单补充资料页面，在补充资料页面录入信息后可再次提交申请单。若需要额外扩充补充资料事项，可申请扩展补充，扩展补充审核通过后，即可进行额外的补充资料申报。

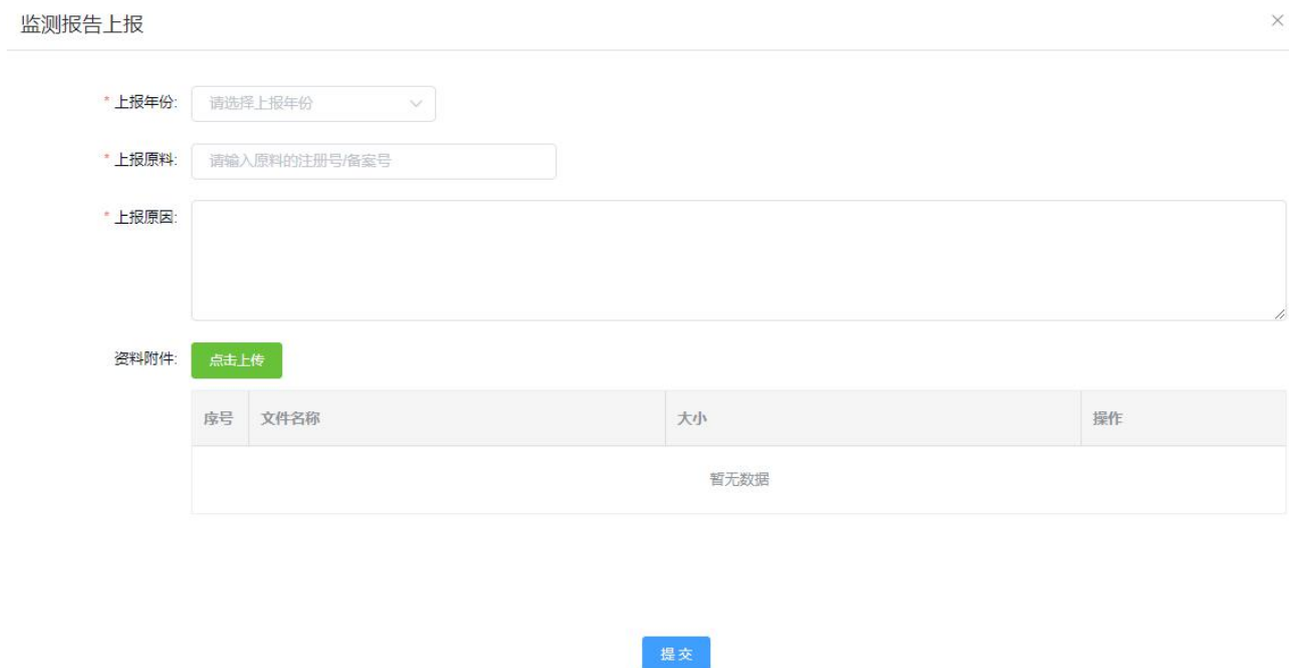
6 新原料监测期管理

6.1 监测报告上报

新原料角色登录首页，点击【新原料监测期管理】-【监测报告上报】，进入监测报告上传页面：



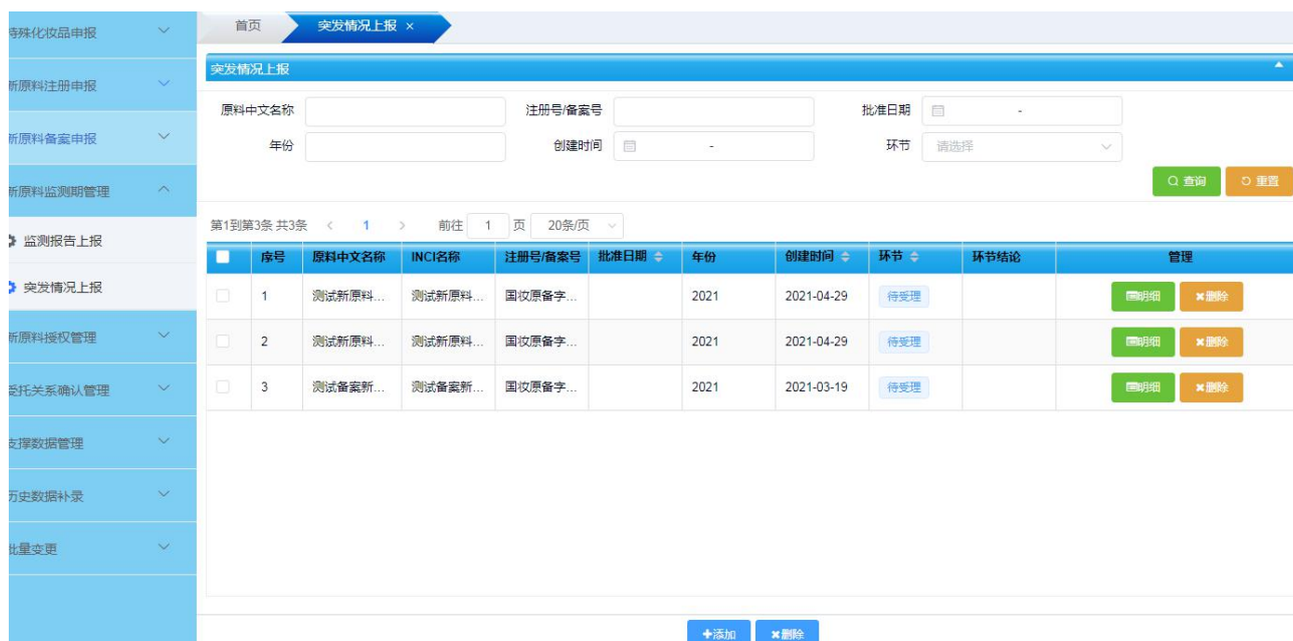
点击【添加】按钮，进入上报录入页面，在上报录入页面，录入上报年份、上报原料、上报原因并上传附件后，点击【提交】完成监测报告上报。



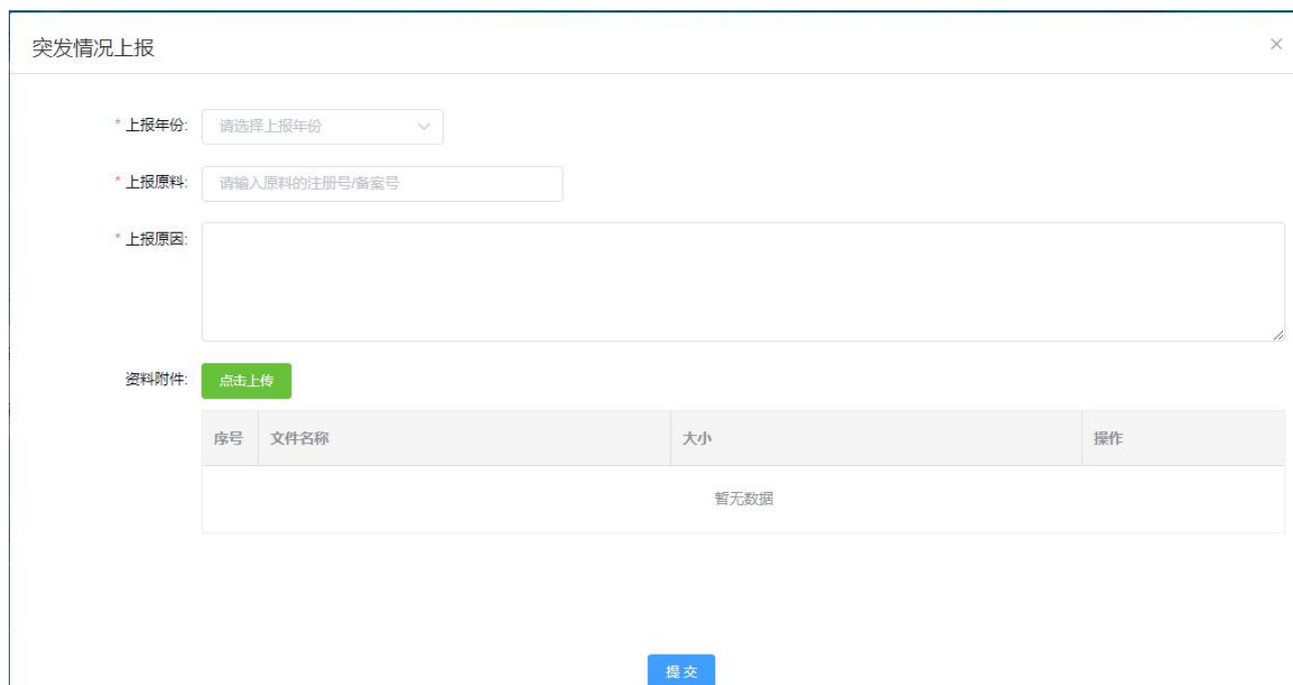
监测报告上传页面，点击【删除】可删除上传的监测报告。

6.2 突发情况上报

新原料角色登录首页，点击【新原料监测期管理】-【突发情况上报】，进入监测报告上传页面：



点击【添加】按钮，进入上报录入页面，在上报录入页面，录入上报年份、上报原料、上报原因并上传附件后，点击【提交】完成突发情况上报。



7 新原料授权管理

7.1 授权信息确认

特殊化妆品申报时，若使用了新原料，则需要向新原料企业发送新原料授权申请。新原料角色需要对授权信息进行确认。登录首页，点击【新原料授权管理】-【授权信息确认】，进入授权信息确认页面：

序号	被授权企业名称	产品名称	原料名称	授权时间	授权状态	授权结果	创建时间	操作
1	雅芳(中国)有限...	艾克丝染发膏 3...	测试新原料注...		待授权		2021-04-29 08...	同意 不同意
2	雅芳(中国)有限...	自然堂净白保...	测试新原料注...	2021-04-29 04...	已授权	同意	2021-04-29 04...	
3	雅芳(中国)有限...	自然堂净白保...	测试新原料注...	2021-04-28 04...	已授权	同意	2021-04-28 04...	
4	雅芳(中国)有限...	自然堂净白保...	测试新原料备...	2021-04-28 04...	已授权	同意	2021-04-28 04...	
5	雅芳(中国)有限...	纪梵希花漾耀...	测试新原料注...	2021-04-27 11...	已授权	同意	2021-04-27 11...	
6	雅芳(中国)有限...	百雀羚水嫩倍...	测试新原料注...	2021-04-14 08...	已授权	同意	2021-04-14 08...	
7	雅芳(中国)有限...	?艾克丝染发...	测试注册新原...	2021-03-29 02...	已授权	同意	2021-03-29 02...	
8	北京化妆品有限...	最后一次	测试注册新原...	2021-03-29 02...	已授权	同意	2021-03-29 02...	

在授权信息确认页面，选择一条授权信息，点击【同意】则同意该授权申请，点击【不同意】则不同意该授权申请。

8 技术支持咨询

本系统操作方便，易于维护，性能稳定。使用过程中如果出现问题，请联系我们，我们将通过网络、电话等方式进行技术支持。

化妆品智慧申报审批系统的操作使用问题，请拨打技术咨询电话：010-883636828

或者加入技术咨询群进行咨询：

化妆品智慧申报审批系统 1 群：(QQ 群号：734950794)

化妆品智慧申报审批系统 2 群：(QQ 群号：322766184)

化妆品智慧申报审批系统 3 群：(QQ 群号：158433378)

注：

1、网上办事大厅账号注册、登录、账号授权等相关问题，请咨询互联网+政务服务平台

(网上办事大厅)。

2、企业信息资料管理及老系统账号绑定等相关问题,请咨询化妆品注册备案信息平台中的化妆品用户管理系统。