



GROWTH

Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Lietošanas norādes

CPNP

Kosmētikas līdzekļu paziņošanas portāls

Atbildīgajām personām un izplatītājiem

Informācija pēdējo reizi atjaunināta: 07.03.2018.

PAREDZĒTĀ MĒRĶAUDITORIJA

Šī rokasgrāmata ir paredzēta lietotājiem, kas ir “atbildīgās personas” vai “izplatītāji” turpmāk minētajā nozīmē.

Tajā skaidrotas CPNP galvenās funkcijas.

- **Kosmētikas nozares atbildīgās personas** un lietotāji, kas rīkojas to vārdā (turpmāk šajā lietotāja rokasgrāmatā — “atbildīgās personas”).
- **Izplatītāji**, kuri dalībvalstī dara pieejamu kosmētikas līdzekli, kas jau laists tirgū citā dalībvalstī, un pēc savas iniciatīvas tulko kādu no šā kosmētikas līdzekļa marķējuma elementiem, lai izpildītu dalībvalsts tiesību aktu prasības (turpmāk šajā lietotāja rokasgrāmatā — “izplatītāji”).

Rokasgrāmatas lasītāji ir aicināti sūtīt piezīmes par šo lietotāja rokasgrāmatu uz e-pastu:

grow-cnp@ec.europa.eu

Saturs

Pārskats	1
Ievads	1
Kas ir Kosmētikas līdzekļu paziņošanas portāls (<i>CPNP</i>)?	1
Kāda informācija jāievada <i>CPNP</i> ?	1
Ko <i>CPNP</i> dara ar ievadīto informāciju?	1
Kad informācija ir jāievada <i>CPNP</i> ?	1
Galvenie termini	2
Pamatinformācija	6
Sistēmas prasības	6
Reģistrācija	6
<i>CPNP palaišana</i>	7
Iepazīšanās ar saskarni	8
<i>CPNP</i> sākuklapa	8
Saskarnes komponenti	8
<i>CPNP</i> lietošana	11
Atbildīgās personas – Pārvaldība Paziņojumi atbilstoši 13. panta 1. un 2. punktam ...	11
Līdzekļu paziņošana	11
Līdzekļa rediģēšana	34
Līdzekļa dubultnieka atrašana	36
Līdzekļu (produktu) piesaistīšana citai organizācijai	37
Līdzekļu pārvietošana apakšorganizācijai	39
Līdzekļu paziņojumu kontrolēšana	40
Sīkas informācijas par līdzekli skatīšana	41
Kontaktpersonu pārvaldība	45
Izplatītāji, kas ievada/skatās/rediģē paziņojumus (13. panta 3. punkts)	47
Saskaņā ar 13. panta 3. punktu izveidoto paziņojumu ievadīšana	47
Saskaņā ar 13. panta 3. punktu izveidoto paziņojumu skatīšana	49
Saskaņā ar 13. panta 3. punktu izveidoto paziņojumu rediģēšana	50
Atbildēšana uz kompetento iestāžu/toksikoloģijas centru komentāriem	51
Meklēšanas rīku izmantošana	52
Izvērstā meklēšana	52
Paziņojumu skatīšana	54
Papildinājums	56
Indekss	63

Pārskats

Levads

Kas ir Kosmētikas līdzekļu paziņošanas portāls (CPNP)?

CPNP ir bezmaksas tiešsaistes paziņošanas sistēma, kas izveidota, lai īstenotu Eiropas Parlamenta un Padomes [Regulu \(EK\) Nr. 1223/2009](#) par kosmētikas līdzekļiem¹.

(1) OV L 342, 22.12.2009., 59. lpp.

Svarīgi

Nemiet vērā — tas, ka līdzeklis ir paziņots CPNP sistēmā, ne vienmēr nozīmē to, ka attiecīgais līdzeklis atbilst visām prasībām, kas noteiktas Regulā (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem. Atbildīgajai personai ir jānodrošina, ka tiek izpildītas minētajā regulā norādītās attiecīgās saistības.

Kāda informācija jāievada CPNP?

[Regulā \(EK\) Nr. 1223/2009](#) (13. pantā) ir norādīta informācija, ko atbildīgās personas un — konkrētos apstākļos — kosmētikas līdzekļu izplatītāji paziņo CPNP par līdzekļiem, kurus tie dara pieejamus vai laiž Eiropas tirgū.

Ko CPNP dara ar ievadīto informāciju?

Daļu no šīs informācijas CPNP dara elektroniski pieejamu kompetentajām iestādēm (izmantošanai tirgus uzraudzībā, tirgus analīzē, novērtēšanā un patērētāju informēšanā) un toksikoloģijas centriem vai tamlīdzīgām struktūrām, kas izveidotas dalībvalstīs (medicīniskajai aprūpei).

Kad informācija ir jāievada CPNP?

No **2013. gada 11. jūlija** CPNP izmantošana ir **obligāta**.

[Regulā \(EK\) Nr. 1223/2009](#) (13. pantā) noteikts, ka **pirms kosmētikas līdzekļa laišanas ES tirgū** atbildīgās personas un — konkrētos apstākļos — kosmētikas līdzekļu izplatītāji iesniedz CPNP noteiktu informāciju par šo līdzekli.

Galvenie termini

Turpmāk norādīti daži no šajā lietotāja rokasgrāmatā izmantotajiem galvenajiem terminiem.

KMR vielas

Vielas, kuras saskaņā ar [Regulā \(EK\) Nr. 1272/2008](#)¹ noteikto klasifikāciju ir kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvajai sistēmai toksiskas.

Līdzekļi, kam ir viens vai vairāki komponenti

- Līdzekļi, kam ir viens komponents**
Līdzeklis, kam ir viens komponents, ir līdzeklis, kas sastāv no viena elementa. Piemēri: viens mitrinoša krēma trauciņš, viena šampūna pudele, lūpu krāsas tūbiņa, viena pēcskūšanās losjona pudelīte utt.
- Līdzekļi, kam ir vairāki komponenti**
Līdzeklis, kam ir vairāki komponenti, ir līdzeklis, kas sastāv no vairākiem elementiem, kurus netirgo atsevišķi. Piemēri: matu krāsošanas komplekti, atmirušo ādas šūnu nolobīšanas komplekti, noturīgie dekoratīvās kosmētikas līdzekļi, pret novecošanas/atjauninošie komplekti utt.

Jāņem vērā, ka iedalījumam līdzekļos, kam ir viens komponents un kam ir vairāki komponenti, nav nekādas saistības ar to, vai līdzeklim ir vairākas sastāvdaļas/vielas vai arī tam ir tikai viena sastāvdaļa! Komponenti ir līdzekļa vienība/elements, nevis sastāvdaļa/viela.

Paziņojums, kurš attiecas uz līdzekļiem, kam ir vairāki komponenti, atšķirsies no paziņojuma, kurš attiecas uz līdzekli, kam ir viens komponents.

Par komplektiem nav jāpaziņo kā par līdzekļiem, kam ir vairāki komponenti, ja par visiem komponentiem, kas ietilpst komplektā, ir paziņots atsevišķi.

Kontaktpersona

Attiecībā uz katru paziņoto kosmētikas līdzekli atbildīgajai personai jānorāda tās fiziskās personas kontaktinformācija, ar kuru vajadzības gadījumā var sazināties.

CosIng

Eiropas Komisijas datubāze, kurā ir informācija par kosmētikas līdzekļu ražošanā izmantojamām vielām un sastāvdaļām².

¹ [OV L353](#), 31.12.2008., 1. lpp.

² <http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/cosing/>

Kosmētikas līdzeklis

Kosmētikas līdzeklis ir jebkura viela vai maisījums, kas paredzēts saskarei ar cilvēka ķermeņa ārējām daļām (epidermu, apmatojumu, nagiem, lūpām un ārējiem dzimumorgāniem) vai zobiem un mutes dobuma gļotādām, lai tos tikai vai galvenokārt tīrītu, smaržinātu, mainītu to izskatu, aizsargātu, uzturētu labā stāvoklī vai uzlabotu ķermeņa aromātu.

Pilnvarotā persona, kas ziņo par nanomateriāliem

Pilnvarotā persona, kas ziņo par nanomateriāliem, ir konkrēta persona, kurai jāsniedz ziņojumi tikai saskaņā ar 16. pantu. Pilnvarotai personai, kas ziņo par nanomateriāliem, ir pienākums pēc atbildīgās personas pieprasījuma ievadīt noteiktus datus, lai ziņotu tikai par nereglamentētajiem nanomateriāliem. **Pilnvarotā persona, kas ziņo par nanomateriāliem, nav tiesīga iesniegt paziņojumu par [kosmētikas] līdzekļiem saskaņā ar 13. panta prasībām!**

Attiecībā uz nanomateriālus saturošiem kosmētikas līdzekļiem Regulas (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem 16. pantā prasīts, lai tos ne vien paziņotu saskaņā ar 13. pantu, bet arī lai 6 mēnešus pirms to laišanas tirgū atbildīgā persona tos paziņotu Komisijai. Tomēr 16. panta noteikumus nepiemēro nanomateriāliem, kuri, ievērojot 14. panta noteikumus, izmantoti kā krāsvielas, UV filtri vai konservanti, ja vien nav skaidri noteikts citādi. Lai sniegtu ziņojumu par šiem materiāliem, atbildīgā persona var pilnvarot *personu, kas ziņo par nanomateriāliem*.

Izplatītājs

Izplatītājs ir jebkura tāda fiziska vai juridiska persona piegādes ķēdē, izņemot ražotāju vai importētāju, kas dara kosmētikas līdzekli pieejamu Kopienas tirgū. Izplatītājiem ir CPNP portālā jāiesniedz dažas ziņas par viņu izplatītajiem produktiem **tikai tad, ja viņi šos produktus grib izplatīt kādā ES dalībvalstī un pēc savas iniciatīvas tulko kādu no šo produktu marķējuma elementiem, lai izpildītu dalībvalsts tiesību aktu prasības**. Atbildīgajai personai jau iepriekš ir jābūt reģistrējušai attiecīgos produktus CPNP.

EU Login

EU Login (agrāk zināms kā *ECAS*) ir Eiropas Komisijas autentifikācijas pakalpojums, kuru izmanto, lai piekļūtu dažādām Eiropas Komisijas piedāvātajām lietotnēm un pakalpojumiem.

Pamatsastāvs

Pamatsastāvs ir sastāvs, kurā minēta kosmētikas līdzeklī esošo sastāvdaļu kategorija vai funkcija un to maksimālā koncentrācija vai attiecīgā informācija par kvantitāti un kvalitāti, ja šāds sastāvs uz kosmētikas līdzekli neattiecas vai attiecas tikai daļēji.

Importētājs

Importētājs ir jebkura Kopienā reģistrēta fiziska vai juridiska persona, kas laiž Kopienas tirgū kādas trešās valsts kosmētikas līdzekli.

Vietējais administrators

Vietējais administrators ir persona, kas drīkst pārvaldīt pieprasījumus pieklūt organizācijai, ar kuru ir viņš ir saistīts, kā arī pārvaldīt šīs organizācijas datus. Šīs atļaujas ir piemērojamas tikai vietējiem administratoriem. Tas ir SAAS uzdevums. Pirmajam lietotājam, kas izveido organizāciju SAAS sistēmā (SANTE Atļauju sistēma, sk. galveno terminu sarakstā), lai pieprasītu piekļuvi CPNP, ir jābūt šīs organizācijas vietējam administratoram.

Darīt pieejamu tirgū

“Darīt pieejamu tirgū” nozīmē, veicot komercdarbību, par samaksu vai bez maksas piegādāt kādu kosmētikas līdzekli izplatīšanai, patēriņam vai izmantošanai Kopienas tirgū.

Nanomateriāls

Nanomateriāls ir īpaši izgatavots nešķīstošs vai bioloģiski noturīgs materiāls, kam vismaz viens ārējais parametrs vai iekšējās struktūras izmēri ir no 1 līdz 100 nm.

Organizācija

Attiecībā uz CPNP organizācija ir vai nu “[Atbildīgā persona](#)” (vai kāda no tās apakšorganizācijām), vai “[Izplatītājs](#)”.

Kosmētikas līdzekļu regulas 19. panta 1. punktā norādīts: “(..) kosmētikas līdzekli tirgū laiž tikai tad, ja uz kosmētikas līdzekļa trauka un iepakojuma neizdzēšamiem, viegli salasāmiem un skaidri saredzamiem burtiem ir norādīta šāda informācija: a) atbildīgās personas vārds vai reģistrētais komersanta nosaukums un adrese (..)”

Ņemiet vērā, ka tad, kad izveidojat organizāciju SAAS sistēmā, izmantojot atbildīgās personas profilu, tam ir jāskaidro ar atbildīgās personas datiem, kas redzami uz marķējuma!

Laist tirgū

“Laist tirgū” nozīmē kosmētikas līdzekli pirmo reizi darīt pieejamu Kopienas tirgū.

Līdzekļa nosaukums

Līdzekļa nosaukumam jābūt pietiekami detalizētam, lai varētu identificēt konkrēto kosmētikas līdzekli.

Tam jāietver preču zīme/zīmols, līdzekļa līnija un līdzekļa īpašais nosaukums, kas norādīts uz iepakojuma. Pilnam nosaukumam jāietver arī funkcija, ja vien to jau neietver līdzekļa īpašais nosaukums.

Skatīt arī informāciju termina “organizācija” definīcijā.

Atbildīgā persona (AP)

ES tirgū var laist tikai tādus kosmētikas līdzekļus, kuriem par atbildīgo personu ir izraudzīta juridiska vai fiziska persona ES. Atbildīgajai personai ir jānodrošina, ka tiek izpildītas [Regulā \(EK\) Nr. 1223/2009](#) norādītās attiecīgās saistības.

Kas ir atbildīgā persona?

- Ja līdzeklis ir ražots ES (un pēc tam nav vispirms eksportēts un tad importēts atpakaļ Eiropas Savienībā) un tiek laists tirgū ES, par atbildīgo personu uzskata ES ražotāju (ja vien nav pilnvarota kāda cita persona, kas reģistrēta ES).
- Ja līdzeklis ir ražots ES (un pēc tam nav vispirms eksportēts un tad importēts atpakaļ Eiropas Savienībā) un tiek laists tirgū ES, bet ražotājs ir reģistrēts ārpus ES, tad ir jānozīmē atbildīgā persona, kas reģistrēta ES.
- Izplatītājs ir atbildīgā persona gadījumos, kad tas laiž tirgū kosmētikas līdzekli ar savu vārdu vai preču zīmi vai maina jau tirgū laistu kosmētikas līdzekli tādā veidā, kas var ietekmēt atbilstību piemērojamajām prasībām.
- Ārpus ES ražotiem importētiem kosmētikas līdzekļiem katrs importētājs ir atbildīgā persona tieši tiem kosmētikas līdzekļiem, kurus viņš laiž tirgū, un viņam ir jāpieprasa atbildīgās personas profils (ja vien nav pilnvarota kāda cita persona, kas reģistrēta ES).

Informācijas tulkošana par tirgū laistu kosmētikas līdzekli netiek uzskatīta par kosmētikas līdzekļa mainīšanu tādā veidā, kas var ietekmēt atbilstību piemērojamām šīs regulas prasībām.

SAAS

SAAS (**S**Ante **A**uthorisation **S**ystem – SANTE Atļauju sistēma) nodrošina lietotājam profilu un piekļuves tiesības konkrētai Eiropas Komisijas lietotnei. Šī lietotne īpaši paredzēta piekļuves tiesību pārvaldībai.

Uz kosmētikas līdzekļa marķējuma ir jābūt norādītam atbildīgās personas vārdam vai reģistrētajam nosaukumam un adresei.

Ēnojums (nianses)

Kosmētikas līdzekļa individuālās krāsas variants.

Piemēram: vienas lūpu krāsas dažādu krāsu toņu nosaukumi (piem., “Pure rouge”, “Ruby”, “Vermeil” utt.).

Pamatinformācija

Sistēmas prasības

Lai pieslēgtos *CPNP*, ir vajadzīgs

- interneta pieslēgums;
- datora ekrāns ar izšķirtspēju vismaz 1024 x 768 pikseli.

CPNP ir pielāgota, lai to varētu lietot, izmantojot *Microsoft Internet Explorer*, *Mozilla Firefox* vai *Google Chrome* jaunākās versijas (*JavaScript* un sīkdatnes ir iespējotas).

Reģistrācija

Lai piekļūtu *CPNP*, lietotājam ir nepieciešams **lietotāja pieteikumvārds, parole, organizācija, loma un profils**.

Vajadzīgas divas sistēmas:

- *EU Login*
Eiropas Komisijas autentifikācijas pakalpojums (agrāk zināms kā *ECAS*), kuru izmanto, lai piekļūtu dažādām Eiropas Komisijas piedāvātajām lietotnēm un pakalpojumiem;
- *SANTE Atļauju sistēma (SAAS)*.
Šī sistēma nodrošina, ka lietotājs, kuram ir izveidota organizācija, loma un profils, saņem tiesības piekļūt konkrētai Eiropas Komisijas lietotnei, šajā gadījumā *CPNP*.

CPNP palaišana

Lai palaistu CPNP, savas pārlūkprogrammas adresu joslā vienkārši ierakstiet šādu URL:

<https://webgate.ec.europa.eu/cpnp>

Pirmo reizi pieslēdzoties CPNP, jūs ieraudzīsiet šādu pamācību:

1. Have a valid EU LOGIN account

2. Be defined as an organisation in SAAS

3. Enter CPNP (readonly)

Do you have a valid EU Login account?

- Yes**
Read the tutorial on:
[How to sign in to the EU Login system](#)
- No**
Read the tutorial on:
[How to create an EU Login account](#)
- I don't remember**
Read the tutorial on:
[How to check if I have an EU Login account](#)

[Go to EU Login](#)

Request an access to your organisation (company, institution, ...) in CPNP

Read the tutorial on:
[How to request access in SAAS](#)

[Go to SAAS](#)

[Go to CPNP](#)

Do not show again

[Skip the tutorial](#)

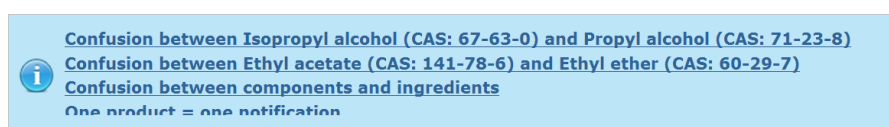
- Šajā pamācībā ir paskaidrots, kā lietot *EU Login* un *SAAS* autentifikācijas sistēmas un kā piekļūt *CPNP*. To var izlaist, noklikšķinot [Skip the tutorial](#).
- Ja nevēlaties, lai, pieslēdzoties *CPNP*, pamācība tiktu rādīta atkārtoti, ieklikšķiniet izvēles rūtiņā **Do not show again (Turpmāk nerādīt)**. Šajā gadījumā pamācība būs pieejama tikai izvēlnē “noderīgas saites”, kamēr vien jūs neizdzēsīsiet savas sīkdatnes.

Iepazīšanās ar saskarni

CPNP sākuļlapa

Atkarībā no tā, kāds ir jūsu lietotāja profils (*t. i.* Atbildīgā persona vai Izplatītājs), sākuļlapa un turpmākās lapas uz ekrāna var nedaudz atšķirties. Sīkāka informācija ir ietverta šajā lietotāja rokasgrāmatā.

CPNP sākuļlapā laiku pa laikam var parādīties informācijas logs. Tas tiek lietots, lai sniegtu jaunu informāciju par lietotni (piemēram, jaunām pieejamām funkcijām, padomiem, vadlīnijām, darbības pārtraukumiem saistībā ar tehniskās apkopes un uzturēšanas pasākumiem).



Saskarnes komponenti

Atkarībā no lietotāja profila sākuļlapā var būt šādas izvēlnes:



Izvēļņu josla

Izvēļņu joslā ir šādas izvēlnes: **Sākums**, **Līdzekļi**, **Izplatīšanas valstis**, **Nanomateriāli**, **Kontaktpersonas**, **Admin** un **Noderīgas saites**.

Sākums (🏠)

Šo izvēlni lieto, lai atgrieztos sākuļlapā.

Līdzekļi

Izvēlnē "Līdzekļi" ir šādas izvēlnes opcijas:

- **Mani paziņojumi**
Šajā izvēlnes opcijā ir parādīti visi līdzekļi (*t. i.*, "Uzmetums" un "Paziņots"), kas ir konkrēti pievienoti jūsu AP/organizācijai.
- **Paziņot līdzekli**
Šī izvēlnes opcija ļauj atbildīgajai personai izveidot paziņojumus par līdzekļiem, kam ir viens vai vairāki komponenti.
- **Vienkāršā meklēšana**
Šī izvēlnes opcija ļauj meklēt līdzekļus vai komponentus (pašreizējās un vēsturiskās to versijas), izmantojot atslēgvārdus.
- **Izvērstā meklēšana**
Šī izvēlnes opcija ļauj meklēt līdzekļus vai komponentus (pašreizējās un vēsturiskās to versijas), pamatojoties uz vairākiem kritērijiem.

Izplatīšanas valstis

Izvēlne **Izplatīšanas valstis** ir pieejama atbildīgajām personām un izplatītājiem. Ja jūs esat izplatītājs, izmantojot šo izvēlni, varat ievadīt izplatīšanas paziņojumus un meklēt paziņojumus, ko esat jau ievadījis sistēmā.

Kontaktpersonas

Izvēlne **Kontaktpersonas** ir pieejama tikai atbildīgajām personām. Ja jūs esat atbildīgā persona, izmantojot šo izvēlni, varat pārvaldīt (izveidot, labot, dzēst) un meklēt visu jūsu organizācijai piesaistīto kontaktpersonu kontaktinformāciju. Sīkāku informāciju skatīt sadaļā "[Kontaktpersonu pārvaldība](#)", 45. lpp.

Nanomateriāli

Izvēlni **Nanomateriāli** izmanto, lai paziņotu par nanomateriāliem. Attiecībā uz nanomateriālus saturošiem kosmētikas līdzekļiem [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) 16. pantā prasīts, lai tos ne vien paziņotu saskaņā ar 13. pantu, bet arī lai sešus mēnešus pirms to laišanas tirgū atbildīgā persona elektroniski par tiem paziņotu Komisijai. Jānorāda, ka šis konkrētais modulis tiks aplūkots nevis šajā rokasgrāmatā, bet gan citā īpaši sagatavotā rokasgrāmatā, ar kuru var iepazīties izvēlnē **Noderīgas saites > 16. PANTS**.

Admin

Vajadzības gadījumā šajā izvēlnē var izmantot opciju **Jūsu produktu piesaistīšana/nokopēšana citai atbildīgai personai**, lai nosūtītu savus līdzekļus (produktus) citai atbildīgai personai (piemēram, apvienošanās vai atbildīgās personas vārda maiņas gadījumā). Izvēlēto līdzekļu (produktu) kopija tiks saglabāta kā UZMETUMS jaunās izraudzītās atbildīgās personas kontā. Jāņem vērā, ka kopēta tiek visa informācija, izņemot informāciju par iepakojumu un marķējumu, kā arī kontaktpersonas datus.

“Admin” izvēlnē būs pieejama arī papildu opcija **Pārvietot produktus**, ko varēs izmantot lietotāji, kas pieder organizācijai, kurai ir apakšorganizācijas. Šo opciju izmanto, lai pārvietotu līdzekļus no galvenās organizācijas vai no tai piederošās apakšorganizācijas uz citu apakšorganizāciju vai uz galveno organizāciju.

Noderīgas saites

Šī izvēlne sniedz saiti uz pamācību, biežāk uzdotajiem jautājumiem, jautājumiem un atbildēm par nanomateriāliem, dokumentāciju saistībā ar 13. pantu (t. i., lietotāja rokasgrāmatu, pamatsastāviem, Kat./Pamatsastāvu/lerosinātiem jautājumiem + instrukciju paketi par augšupielādes tīmekļa pakalpojuma lietošanu) un 16. pantu (tas ir, lietotāja rokasgrāmata), ārējām saitēm (SAAS, *CosIng*), [Regulu \(EK\) Nr. 1223/2009](#) par kosmētikas līdzekļiem, piezīmēm par publikāciju.

Galveno saišu josla

Galveno saišu josla sniedz ātras piekļuves saites šādām izvēlnēm: **Paziņojums par konfidencialitāti**, **Kontakti**, **Profils** un **Iziet**.

Paziņojums par konfidencialitāti

Šī hipersaite atver *CPNP* paziņojumu par konfidencialitāti.

Kontakti

Šo hipersaiti izmanto, lai nosūtītu e-pasta vēstuli uz *CPNP* funkcionālo e-pasta adresi.

Profils

Šo hipersaiti izmanto, lai pārbaudītu savu *CPNP* profilu, tostarp vārdu, uzvārdu, e-pasta adresi, valodas iestatījumu, pasta adresi; ID, nosaukumu, kontaktpersonas e-pasta adresi, profilu un citu zināmo informāciju par jūsu organizāciju.

Iziet

Šo hipersaiti izmanto, lai izietu no sistēmas.

Valodas sarakstlodziņš

Katras lapas augšējā labajā stūrī ir valodas sarakstlodziņš, ko var izmantot, lai mainītu saskarnes valodu.

Piezīme.

CPNP saskarnes un šīs lietotāja rokasgrāmatas oriģinālvaloda ir angļu valoda. Tāpēc šaubu gadījumā lūdzam par atsauci izmantot versiju angļu valodā un nekavējoties ziņot grow-cnp@ec.europa.eu par ikvienu citā valodā atrastu neatbilstību.

CPNP lietošana

Atbildīgās personas – Pārvaldība Paziņojumi atbilstoši 13. panta 1. un 2. punktam

Līdzekļu paziņošana

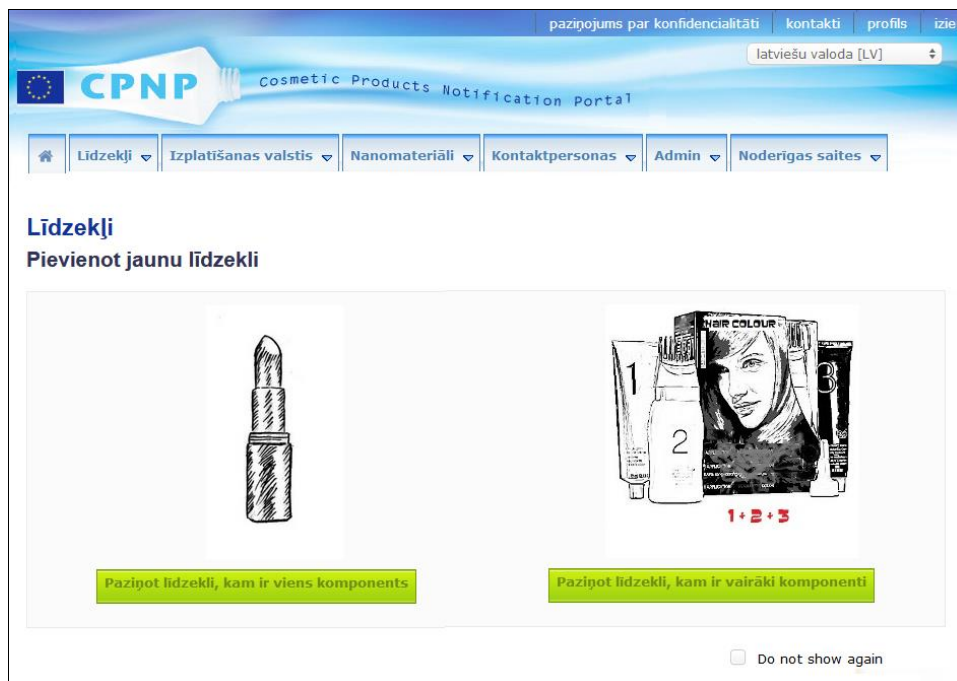
Saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) 13. panta 1. punktu pirms kosmētikas līdzekļa laišanas ES tirgū atbildīgajām personām ir jāiesniedz CPNP noteikta informācija par šo līdzekli; saskaņā ar 13. panta 2. punktu, laižot kosmētikas līdzekli tirgū, atbildīgā persona paziņo CPNP oriģinālo marķējumu un iesniedz attiecīgā iepakojuma fotogrāfiju, ja tajā marķējums ir salasāms.

Šīs abas prasības atbildīgā persona var izpildīt, izmantojot opciju **Paziņot līdzekli** izvēlnē **Līdzekļi**.

◆ Līdzekļa paziņošana

1. Izvēlnē **Līdzekļi** izvēlieties **Paziņot līdzekli**.

Rezultāts: Sāku lapā *Pievienot jaunu līdzekli* jums jāizvēlas, kāda veida līdzekli vēlaties paziņot:



2. Izvēlieties, kāda veida līdzekli vēlaties paziņot.

3. Aizpildiet līdzekļa datu lapu, ierakstot visu informāciju, kas jums ir par šo līdzekli (sīkāka informācija par katru cilni/lauku sniegta turpmākajās lapās).

4. Lai saglabātu paziņojumu kā uzmetumu (t. i., ja tajā nav iekļauta visa obligātā informācija), noklikšķiniet **Saglabāt uzmetumu** un atbildiet apstiprinoši uz ziņojumu

(tikai gadījumā, ja norādījāt, ka līdzekļa sastāvā ir KMR vielas un/vai nanomateriāli – sk. Cilne “Sīka informācija par līdzekli”, 17. lpp.):

Bridinājumi ✕

Vielas, kas ir kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvajai sistēmai toksiskas (KMR)
 Jūs grasāties ziņot par kosmētikas līdzekli, kurš satur KMR vielu(as), kas, iespējams, ir aizliegta(s).

 Vai esat pārliecināts, ka šis līdzeklis satur varbūt aizliegtu(as) KMR vielu(as)?

Nanomateriāli
 Jūs grasāties ziņot par kosmētikas līdzekli, kura sastāvā ir viela(s) tādu nanomateriālu formā, par kuru(iem) nepieciešama atļauja.

 Vai esat pārliecināts, ka šis līdzeklis satur vielu(as) nanomateriāla formā?

Ir jāaizpilda vismaz līdzekļa/komponenta nosaukuma un attiecīgās valodas lauciņi (kas norādīti ar “**”).

Vai,

ja ir aizpildīta visa paziņojumā norādāmā informācija un visi obligātie lauki (kas norādīti ar “*”), noklikšķiniet **Paziņot**. Informācija tad būs pieejama kompetentām iestādēm un toksikoloģijas centriem. Ņemiet vērā, ka kopš šā brīža paziņojumu vairs nebūs iespējams dzēst. To varēs tikai atjaunināt.

I. Paziņot līdzekli, kam ir viens komponents



Līdzeklis, kam ir viens komponents ir līdzeklis, kas sastāv no viena elementa (piem., viena šampūna pudele).

Cilne “Vispārīga informācija”

Cilnē **Vispārīga informācija** atbildīgā persona var ievadīt turpmāk norādīto informāciju par līdzekli:

Vispārīga informācija
Sīka informācija par līdzekli

Nozares atsauce

**** Līdzekļa nosaukums:** **** Valoda:** Atlasīt valodu +

Ēnojums (pēc vajadzības):

*** Vai līdzeklis īpaši paredzēts bērniem līdz 3 gadu vecumam?** Jā Nē

<p>* Atbildīgā persona</p> <p>EUROSOFTWAREL VIA MONTELUCCO, 10/A 00157 ROMA IT support@eurosoftware.com +39 06 587196 +39 06 587196</p>	<p>* Kontaktpersona</p> <p style="text-align: center;">Izvēlēties kontaktpersonu +</p>
--	---

Līdzekli vairs neražo

Līdzeklis gatavs laišanai tirgū vai līdzeklis jau ir tirgū

*** Vai līdzekli importē Kopienā?** Jā Nē

*** Dalībvalsts, kurā pirmo reizi laists tirgū:** Atlasīt valsti

Nozares atsauce Atsauce, ko nozare piešķir līdzeklim (tikai izmantošanai nozares iekšējām vajadzībām).

Līdzekļa nosaukums

**** Līdzekļa nosaukums:** **** Valoda:** Atlasīt valodu +

Ēnojums (pēc vajadzības):

*** Vai līdzeklis īpaši paredzēts bērniem līdz 3 gadu vecumam?** Jā Nē

Līdzekļa nosaukums ir svarīgs paziņojuma elements, jo kompetentās iestādes vai toksikoloģijas centri to bieži izmantos, lai līdzekli meklētu CPNP.

Svarīgi

Līdzekļa nosaukumam jābūt pietiekami detalizētam, lai varētu identificēt konkrēto kosmētikas līdzekli. Tam jāietver **preču zīme / zīmols, līdzekļa līnija** un līdzekļa **īpašais nosaukums**, kas norādīts uz iepakojuma. Pilnam nosaukumam jāietver arī **funkcija**, ja vien to jau neietver līdzekļa īpašais nosaukums..

Piemēri:

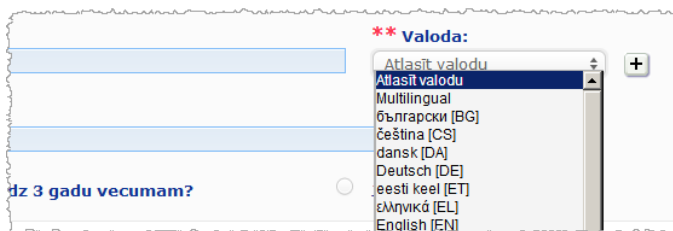
- 1) preču zīme / zīmols
- 2) līdzekļa līnija
- 3) īpašais nosaukums (ietverot funkciju)

Pilns līdzekļa nosaukums ir šāds:


preču zīme/zīmols + līdzekļa līnija + īpašais nosaukums (ietverot funkciju), piemēram:

- Novea + Repair & Shine + nogludinošs krēms
- Elisa Ardin + Five Minutes Cream + intensīvs dziedējošs lūpu balzams
- Chenal + Hydra Star + Serum Hydratant Repulpant Intense
- Yves St Vincent + Opium Bleu + Eau de parfum

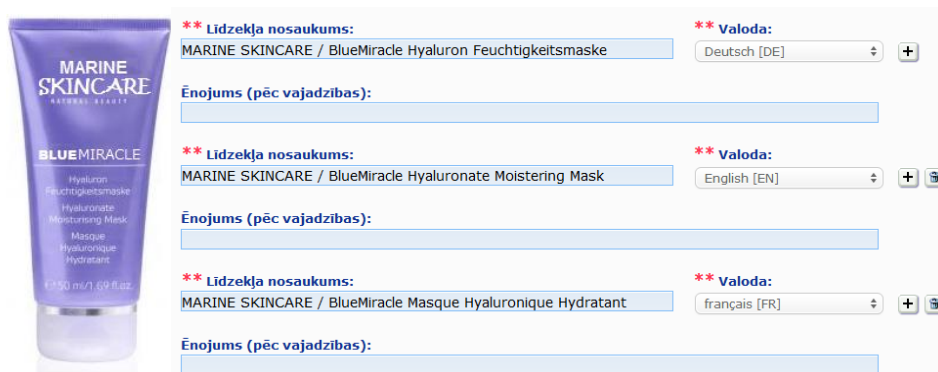
Valoda




Ja līdzekli dara pieejamu tirgū ar nosaukumu, kas tulkots dažādās valodās, katrs no šiem nosaukumiem jānorāda paziņojumā kopā ar atbilstošo valodu (ko izvēlas sarakstlodziņā).

Simbols  blakus valodas sarakstlodziņam ļauj atbildīgajai personai pievienot līdzekļa nosaukuma tulkojumu(-us) un izvēlēties atbilstošo valodu(-as).

Piemēram:



Atruna.
Šeit aplūkots
līdzeklis nav īsts
līdzeklis; tā
nosaukums un
marķējums ir
izdomāti vienīgi
paskaidrošanas
 nolūkā.

ja jums jāizdzēš līdzekļa nosaukuma tulkojums, noklikšķiniet  pie attiecīgās valodas.

Ja līdzekļa nosaukums **visās valodās** ir vienāds, varat norādīt nosaukumu tikai vienu reizi un sarakstlodziņā izvēlēties “multilingual” (“daudzvalodu”). Tomēr ņemiet vērā, ka “multilingual” (“daudzvalodu”) nevar izmantot gadījumā, ja līdzekļa nosaukums **dažās** valodās ir vienāds, bet citās — atšķirīgs. Tādā gadījumā sistēmā individuāli jāievada visi līdzekļa nosaukuma valodu varianti. Pat ja nosaukums dažās valodās ir vienāds, tas jāatkārto, norādot katram atbilstošo valodu.

**Ēnojums
(nianses)
(attiecīgā
gadījumā)**

Lai izvairītos no nevajadzīgiem paziņojumiem, vienā paziņojumā var paziņot par dažādām līdzekļa niansēm (piem., dažādiem lūpu krāsas toņiem). To var darīt tikai tad, **ja visas šīs nianses ir pilnīgi ietvertas paziņojuma informācijā.**

Dažādās nianses norāda ēnojuma laukā un skaidri nodala ar zīmi “ / ”, kurai abās pusēs liek atstarpus.

Pārskatāmības nolūkā ēnojuma laukā var ierakstīt ne vairāk kā 2000 rakstu zīmes.

Šo nianšu tulkojumi dažādās valodās jānorāda ēnojuma laukā tieši zem līdzekļa nosaukuma atbilstošā valodas varianta.

Ja dažas kosmētikas līdzekļa nianses nav pilnīgi ietvertas paziņojuma informācijā (piem., atšķirīga sastāva informācija), tās jāpaziņo atsevišķi.

**Vai līdzeklis
īpaši paredzēts
bērniem līdz 3
gadu vecumam?**

Izvēlieties **Jā** vai **Nē**, lai norādītu, vai līdzeklis ir paredzēts konkrēti bērniem līdz 3 gadu vecumam.

**Atbildīgā
persona**

Paziņojumā ietver **vismaz atbildīgās personas nosaukumu un adresi**. Šī informācija parādās ekrāna kreisajā daļā zem uzraksta “Atbildīgā persona” un tiek automātiski izgūta no SAAS, pamatojoties uz lietotāja pieteikumvārdu.

Svarīgi

Ja atbildīgā persona vēlas atjaunināt vai labot savu informāciju, tas jā dara sistēmā SAAS. Piekļuve SAAS ir pieejama no “profila” vienuma, kas atrodas CPNP lapas augšējā labajā pusē. Atbildīgās personas datus mainīt var tikai vietējie administratori. Nekad SAAS sistēmā nemainiet valsti vai vārdu, uzvārdu; tas izraisītu jaunas organizācijas izveidošanu un nozīmētu, ka tiek paziņots jauns līdzeklis!!


Kontaktpersona

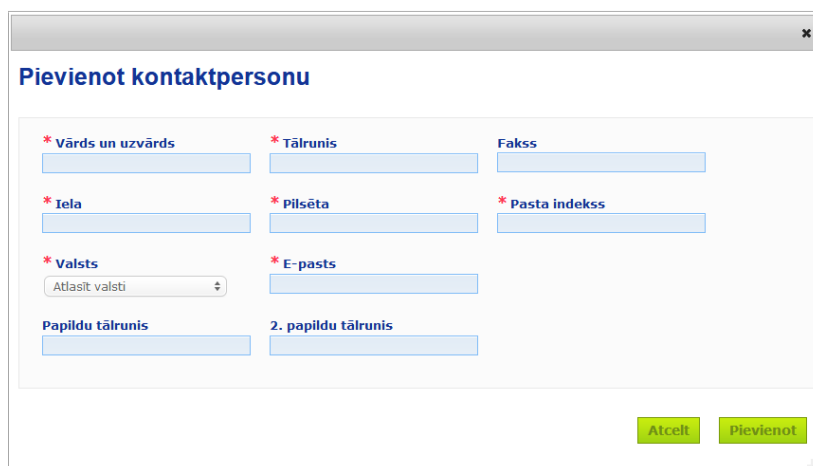
Katrā paziņojumā atbildīgajai personai jānorāda kontaktinformācija par kontaktpersonu, proti, fizisku personu, ar kuru vajadzības gadījumā var sazināties.

Nolaidiet sarakstlodziņu, lai redzētu visu šobrīd atbildīgajai personai piesaistīto kontaktpersonu sarakstu, un izvēlieties vajadzīgo kontaktpersonu.

Ja sarakstlodziņā vajadzīgā persona neparādās, jūs varat to pievienot. Šī persona tad būs pieejama, lai piesaistītu viņu šim ziņojumam un turpmākajiem ziņojumiem.

♦ Veiciet turpmāk norādītās darbības

1. Noklikšķiniet ikonu  “Pievienot kontaktpersonu”.
2. Lapā *Pievienot kontaktpersonu* ievadiet kontaktpersonas datus, t. i., vārdu, uzvārdu, tālruna Nr., pasta adresi, e-pasta adresi utt.
(visi obligātie lauki ir atzīmēti ar *).
3. Noklikšķiniet **Pievienot** lapas apakšā, lai pievienotu jauno kontaktpersonu paziņojumam.



Rezultāts: Jaunā kontaktpersona tiek automātiski izraudzīta šim paziņojumam. Vienlaikus šai kontaktpersonai tiek nosūtīta e-pasta vēstule ar informāciju par datu aizsardzību.

Svarīgi

Ievadot tālruna un faksa numurus CPNP, ir jānorāda starptautiskais valsts zvanu kods. Piemēram: +32 2 296 93 62.

Ņemiet vērā, ka kontaktpersonu pārvaldība turpmāk notiek kontaktpersonu izvēlnē (pieejama tikai atbildīgajām personām):



Visas kontaktpersonas, kas tiek izveidotas/modificētas, gatavojot paziņojumu, tūlīt tiek pievienotas/modificētas kontaktpersonu moduļos, un otrādi. Sīkāku informāciju skatīt sadaļā "[Kontaktpersonu pārvaldība](#)", 45. lpp.

Līdzeklis vairs neražo

Ielieciet ķeksīti šajā rūtiņā, ja līdzeklis vairs netiek ražots.

Līdzeklis gatavs tirgum vai līdzeklis jau ir tirgū

Ielieciet ķeksīti rūtiņā "Līdzeklis gatavs tirgum vai līdzeklis jau ir tirgū", ja līdzeklis gatavs tirgum vai jau ir tirgū.

Ņemiet vērā, ka gadījumā, ja ieliksiet ķeksīti šajā rūtiņā, jūs nevarēsiet paziņot līdzekli, nesniedzot informāciju par tā oriģinālo iepakojumu un marķējumu cilnes "Sīka informācija par līdzekli" iedaļā "Oriģinālais iepakojums un marķējums".

Svarīgi

Lai pildītu juridiski noteiktās saistības, atbildīgajai personai vienu reizi, ne vēlāk kā laižot līdzekli tirgū, jādara pieejams oriģinālais marķējums un atbilstošā iepakojuma fotogrāfija, ja tekstu tajā iespējams salasīt.

Vai līdzeklis ir importēts Kopienā?

Izvēlieties atbilstošo opciju, lai norādītu, vai līdzeklis ir importēts Eiropas Kopienā. Ja izvēlēsieties **Jā**, izvēlnē **Izcelsmes valsts** parādīsies 2 papildu sarakstlodziņi — i) izcelsmes valsts un ii) atbildīgās personas atbildības beigu termiņš:

Ņemiet vērā, ka retos gadījumos viens un tas pats līdzeklis tiek importēts no vairākām valstīm. Tad jums ir jāaizpilda viens paziņojums katrai izcelsmes valstij un iekavās aiz līdzekļa nosaukuma jānorāda izcelsmes valsts.

Piemēri: preču zīme / zīmols: Nogludinošs krēms atjaunošanai un mirdzumam (ASV)
 preču zīme / zīmols: Nogludinošs krēms atjaunošanai un mirdzumam (Ķīna)

Retos gadījumos viens un tas pats līdzeklis var būt importēts un nebūt importēts. Šādos gadījumos aizpildiet 2 dažādus paziņojumus, t. i., vienu paziņojumu līdzekļa importa versijai (norādot izcelsmes valsti iekavās aiz līdzekļa nosaukuma) un otru paziņojumu — tāda līdzekļa versijai, kas nav importēts.

Dalībvalsts, kurā līdzeklis pirmo reizi laists tirgū

Nolaidiet sarakstlodziņu, lai norādītu dalībvalsti, kurā līdzeklis pirmo reizi laists tirgū.

Cilne “Sīka informācija par līdzekli”

Cilnē *Sīka informācija par līdzekli* ir 4 dažādas sadaļas.

Vielas, kas ir kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvai sistēmai toksiskas (KMR)

Šajā sadaļā norādiet, vai līdzeklis satur 1.A vai 1.B kategorijas vielas, kas saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1272/2008](#) VI pielikuma 3. daļu ir klasificētas kā kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvajai sistēmai toksiskas (KMR).

▼ **Vielas, kas ir kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvajai sistēmai toksiskas (KMR)**

KMR vielas ir vielas, kas klasificētas kā kancerogēnas, mutagēnas vai toksiskas reproduktīvajai sistēmai. Tās var piederēt 1.A (zināms), 1.B (iespējams) vai 2. kategorijai (aizdomas viesošs). Tās ir aizliegts izmantot kosmētikas līdzekļos, izņemot īpašus gadījumus, kas paredzēti Regulas (EC) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem 15. pantā ([Sīkāka informācija](#)).

* Vai šī līdzekļa sastāvā ir 1.A vai 1.B kategorijas KMR vielas? Jā Nē

Ja līdzekļa sastāvā ir šādas vielas un jūs uz jautājumu atbildējat **Jā**, atvēršies lauks, kurā jums būs jānorāda katra viela, pamatojoties uz šo vielu *INCI/ķīmisko/IUPAC* nosaukumu, CAS vai EK numuru:

▼ **Vielas, kas ir kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvajai sistēmai toksiskas (KMR)**

KMR vielas ir vielas, kas klasificētas kā kancerogēnas, mutagēnas vai toksiskas reproduktīvajai sistēmai. Tās var piederēt 1.A (zināms), 1.B (iespējams) vai 2. kategorijai (aizdomas viesošs). Tās ir aizliegts izmantot kosmētikas līdzekļos, izņemot īpašus gadījumus, kas paredzēti Regulas (EC) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem 15. pantā ([Sīkāka informācija](#)).

* Vai šī līdzekļa sastāvā ir 1.A vai 1.B kategorijas KMR vielas? Jā Nē

Dati, kuri ir piedāvāti autoievadē, ir iegūti no kosmētikas sastāvdaļu/vielu datubāzes (*CosIng*). Vielu saraksts, CAS numurs un EK numurs jums tiek piedāvāts tāpēc, lai palīdzētu ziņošanā. Šis saraksts nav pilnīgs, un ne vienmēr šīs vielas izmanto kosmētikas līdzekļos, un nevienmēr tās ir apstiprinātas šim nolūkam. **Vielas, kuras netiks atlasītas no autoievades saraksta, tiks atzīmētas ar** 😊.

* *INCI/ķīmiskais/IUPAC* nosaukums * CAS numurs * EK numurs

Lai būtu vieglāk ievadīt šo informāciju, nosaukumus, CAS un EK numurus var izgūt no *CosIng*, ja tie ir pieejami. Tas izdarāms šādi:

- 1) attiecīgajā ievades lodziņā ierakstiet meklējamā *INCI/ķīmiskā/IUPAC* nosaukuma, CAS vai EK numura pirmos burtus vai ciparus;
- 2) izvēlieties attiecīgo vielu no atbilstošu vielu saraksta:

Vielas, kuras netiks atlasītas no autoievades saraksta, tiks atzīmētas ar 😊.

* <i>INCI/ķīmiskais/IUPAC</i> nosaukums	* CAS numurs	* EK numurs
coba		
cobalt acetate		
cobalt carbonate		
cobalt dimolybdenum nickel octaoxide		
cobalt lithium nickel oxide		
cobalt nickel dioxide		
cobalt nickel gray periclase; CI Pigment Black 25; CI 77332		
cobalt nickel oxide		
cobalt nitrate		

Saglabāt izņemumu

- 3) lai pievienotu vēl vielas, noklikšķiniet un atkārtojiet darbību.

Vielas, kuras netiks atlasītas no autoievades saraksta, tiks atzīmētas ar 😊.

* <i>INCI/ķīmiskais/IUPAC</i> nosaukums	* CAS numurs	* EK numurs
cobalt nickel dioxide	58591-45-0	261-346-8

Svarīgi

Ņemiet vērā, ka no *CosIng* izgūto sastāvdaļu sarakstu nevar filtrēt, lai izgūtu tikai KMR 1.A vai 1.B kategorijas vielas. No *CosIng* izgūtajā sastāvdaļu sarakstā var būt arī sastāvdaļas, kas nav paredzētas lietošanai kosmētikas līdzekļos! Jūs esat atbildīgi par sniegtās informācijas pilnīguma un pareizības pārbaudi un — vajadzības gadījumā — informācijas mainīšanu.

Nanomateriāli

Šajā sadaļā norādiet, vai līdzekļa sastāvā ir vielas, kas tiek klasificētas kā nanomateriāli saskaņā ar 2. panta 1. punktu [Regulā \(EK\) Nr. 1223/2009](#) par kosmētikas līdzekļiem.

▼ Nanomateriāli

Regulas (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem 2. panta 1. punktā ir sniegta šāda nanomateriāla definīcija:
 īpaši izgatavots nešķīstošs vai bioloģiski noturīgs materiāls, kam vismaz viens ārējais parametrs vai iekšējās struktūras izmēri ir no 1 līdz 100 nm.

* Vai līdzeklis satur nanomateriālus? Jā Nē

Ja uz šo jautājumu atbildējāt **Jā**, parādās papildu opciju grupa:

▼ Nanomateriāli

Regulas (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem 2. panta 1. punktā ir sniegta šāda nanomateriāla definīcija:
 īpaši izgatavots nešķīstošs vai bioloģiski noturīgs materiāls, kam vismaz viens ārējais parametrs vai iekšējās struktūras izmēri ir no 1 līdz 100 nm.

* Vai līdzeklis satur nanomateriālus? Jā Nē

Ievērojiet, ka nanomateriālus, par kuriem nav saņemta atļauja, nedrīkst likumīgi izmantot kosmētikas līdzekļos, kurus laiž ES tirgū.
 Par vielām nanomateriālu formā vai nu jāziņo KLPP atbilstīgi 16. pantam sešus mēnešus pirms to laišanas tirgū, vai arī tām jau jābūt minētām Regulā (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem IV pielikumā kā krāsvielām, V pielikumā kā konservantiem vai VI pielikumā kā UV filtriem.

* Noslau / Nenoslau Noslau Nenoslau Pievienot

* Iedarbības ceļš Caur ādu Caur muti Ieelpo

Rādīt 10 ierakstus Meklēt:

INCI	Ķīmiskais/IUPAC nosaukums	INN	XAN	CAS numurs	EK numurs
Nav atrasti vaicājumam atbilstoši ieraksti					

Nav ierakstu Pirmā Iepriekšējā Nākošā Pēdējā

Vispirms CPNP jums tiks lūgts atbildēt uz diviem jautājumiem par iedarbības nosacījumiem:

- Vai tas ir līdzeklis, ko noslau vai ko nenslau?
- Kāds ir iedarbības ceļš (caur ādu, caur muti un/vai ieelpojot)?

◆ Nanomateriāla pievienošana paziņojumam

1. Noklikšķiniet **Pievienot**.

Rezultāts: Parādīsies uzniirstošā lapa, un jūs varēsiet sameklēt nanomateriālu *CosIng*.

Meklēt nanomateriālus

Piedāvātie dati ir iegūti no kosmētikas sastāvdaļu/vielu datubāzes (CosIng). Vielu saraksts jums tiek piedāvāts tāpēc, lai palīdzētu ziņošanā. Tie ir galvenokārt nanomateriāli, kas tiek reglamentēti Regulā (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem kā krāsvielas (IV pielikums), konservanti (V pielikums) un/vai UV filtri (VI pielikums).
 Saraksts ir ierobežots un nav pilnīgs. Piemēram, netiek piedāvāti visi 16. pantā minētie nanomateriāli.
 Nanomateriāliem, kuri vēl nav regulēti, izmantojiet funkciju "Pievienot nanomateriālu".

INCI/ķīmiskais/IUPAC nosaukums, CAS vai EK numurs

Ja meklēšana nedos rezultātus, būs iespējams izmantot funkciju "Pievienot nanomateriālu".


2. Lai būtu vieglāk ievadīt šo informāciju, INCI, IUPAC, INN nosaukumu un CAS vai EK numuru var izgūt no *CosIng*, ja tie ir pieejami.

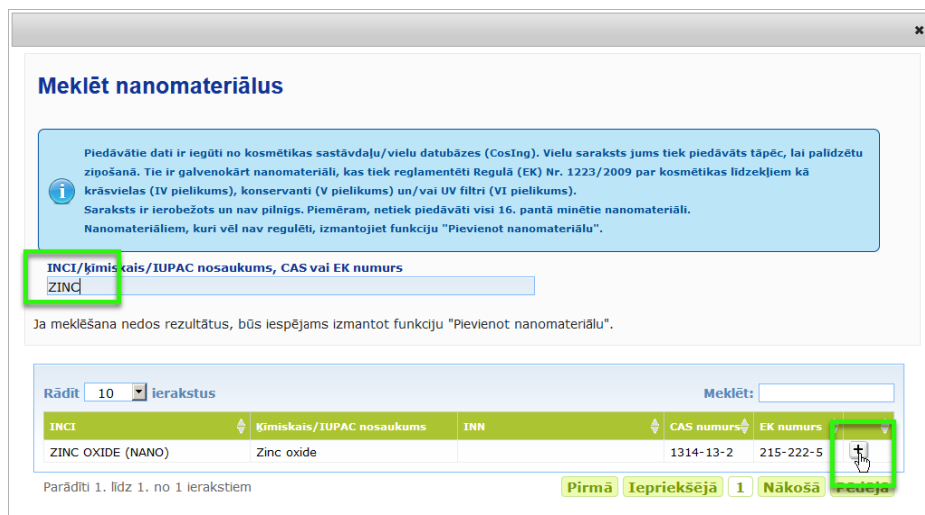
Tas izdarāms šādi:

- attiecīgajā ievades lodziņā ierakstiet meklējamā *INCI*, *IUPAC*, *INN* nosaukuma vai *CAS* vai *EK* numura vismaz divus pirmos burtus vai ciparus. *CosIng* parādīs visas sakritības;

Svarīgi

No *CosIng* izgūtā nanomateriālu sarakstā var būt arī sastāvdaļas, kas nav paredzētas lietošanai kosmētikas līdzekļos! Jūs esat atbildīgi par sniegtās informācijas pilnīguma un pareizības pārbaudi un — vajadzības gadījumā — informācijas mainīšanu. *CosIng* meklēšanas funkcija skatīsies nanomateriālus un 16. pantā minētos nanomateriālus.

- noklikšķiniet  pie vēlamā vienuma meklēšanas rezultātu tabulā:



Meklēt nanomateriālus

Piedāvātie dati ir iegūti no kosmētikas sastāvdaļu/vielu datubāzes (*CosIng*). Vielu saraksts jums tiek piedāvāts tāpēc, lai palīdzētu ziņošanā. Tie ir galvenokārt nanomateriāli, kas tiek reglamentēti Regulā (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem kā krāsvielas (IV pielikums), konservanti (V pielikums) un/vai UV filtri (VI pielikums).
Saraksts ir ierobežots un nav pilnīgs. Piemēram, netiek piedāvāti visi 16. pantā minētie nanomateriāli.
Nanomateriāliem, kuri vēl nav regulēti, izmantojiet funkciju "Pievienot nanomateriālu".

INCI/ķīmiskais/IUPAC nosaukums, CAS vai EK numurs
ZINC

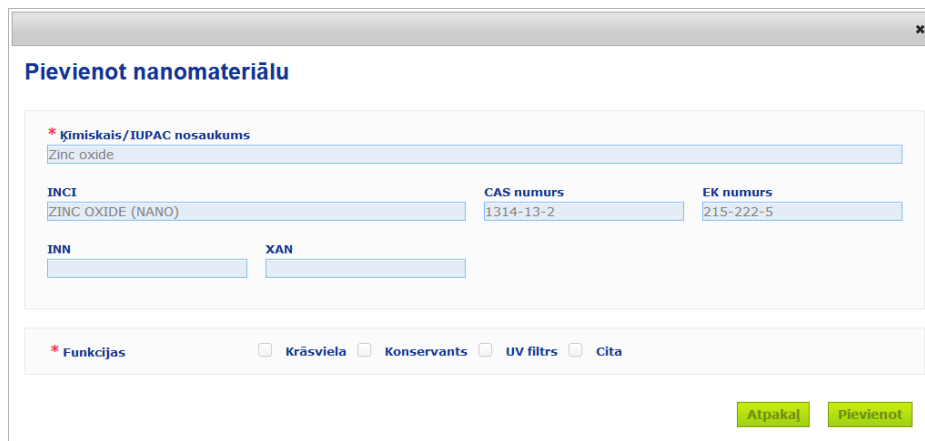
Ja meklēšana nedos rezultātus, būs iespējams izmantot funkciju "Pievienot nanomateriālu".

Rādīt 10 ierakstus Meklēt:

INCI	Ķīmiskais/IUPAC nosaukums	INN	CAS numurs	EK numurs
ZINC OXIDE (NANO)	Zinc oxide	XAN	1314-13-2	215-222-5

Parādīti 1. līdz 1. no 1 ierakstiem Pirmā Iepriekšējā 1 Nākošā **Pievienot**

- pārbaudiet informāciju par izvēlēto vienumu un noklikšķiniet **Pievienot**:



Pievienot nanomateriālu

* Ķīmiskais/IUPAC nosaukums
Zinc oxide

INCI
ZINC OXIDE (NANO)

CAS numurs
1314-13-2

EK numurs
215-222-5

INN
XAN

* Funkcijas
 Krāsviela Konservants UV filtrs Cita

Atpakaļ **Pievienot**

Ņemiet vērā, ka informācija par funkciju "Krāsviela", "Konservants" un/vai "UV filtrs" tiek automātiski izgūta no *CosIng*; opcija "Cita" tiek automātiski izgūta no CPNP 16. panta (Nanomateriāli → Paziņot nanomateriālu).

Vismaz viena funkcija ir obligāta; kad pievienosiet kādu funkciju (piem., "Konservants"), parādīsies uznrstošā izvēlne:

Bridinājumi par nanomateriāliem ✕

Jūs savā ziņojumā par kosmētikas līdzekļiem grasāties iekļaut nanomateriālu.

Esat atlasījis šādu(as) funkciju(as), kura(s) šim nanomateriālam nav reglamentēta(s) (nav minētas Regulas (EC) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem attiecīgajā pielikumā):

- Konservants

Esat pārliecināts, ka šis līdzeklis satur nanomateriālu(s), kas nav atļauts(i)?

Vai,

ja meklētais nanomateriāls nav atrasts, jūs varat to pievienot, izmantojot pogu **Pievienot jaunu nanomateriālu** lapas *Meklēt nanomateriālus* augšējā labajā malā:

Meklēt nanomateriālus ✕

Piedāvātie dati ir iegūti no kosmētikas sastāvdaļu/vielu datubāzes (CosIng). Vielu saraksts jums tiek piedāvāts tāpēc, lai palīdzētu ziņošanā. Tie ir galvenokārt nanomateriāli, kas tiek reglamentēti Regulā (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem kā krāsvielas (IV pielikums), konservanti (V pielikums) un/vai UV filtri (VI pielikums). Saraksts ir ierobežots un nav pilnīgs. Piemēram, netiek piedāvāti visi 16. pantā minētie nanomateriāli. Nanomateriāliem, kuri vēl nav regulēti, izmantojiet funkciju "Pievienot nanomateriālu".

INCI/ķīmiskais/IUPAC nosaukums, CAS vai EK numurs

Ja meklēšana nedos rezultātus, būs iespējams izmantot funkciju "Pievienot nanomateriālu".

Rādīt ierakstus Meklēt:

INCI	Ķīmiskais/IUPAC nosaukums	INN	CAS numurs	EK numurs	
Nav atrasti vaicājumam atbilstoši ieraksti					

Nav ierakstu

Jūs varēsiet ievadīt visus datus par nanomateriālu jaunā lapā:

Pievienot nanomateriālu ✕

*** Ķīmiskais/IUPAC nosaukums**

INCI **CAS numurs** **EK numurs**

INN **XAN**

*** Funkcijas**

Krāsviela
 Konservants
 UV filtrs
 Cita

Informācijas par nanomateriāliem rediģēšana

Vecos vai tikko izveidotos ierakstus par nanomateriāliem varat rediģēt, izmantojot ikonu pie attiecīgā nanomateriāla:

► Vienas, kas ir kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvajai sistēmai toksiskas (KMR)

▼ Nanomateriāli

i Regulas (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem 2. panta 1. punktā ir sniegta šāda nanomateriāla definīcija:
īpaši izgatavots nešķīstošs vai bioloģiski noturīgs materiāls, kam vismaz viens ārējais parametrs vai iekšējās struktūras izmēri ir no 1 līdz 100 nm.


* Vai līdzeklis satur nanomateriālus? Jā Nē

i Ievērojiet, ka nanomateriālus, par kuriem nav saņemta atļauja, nedrīkst likumīgi izmantot kosmētikas līdzekļos, kurus laiž ES tirgū.
Par vielām nanomateriālu formā vai nu jāziņo KLPP atbilstīgi 16. pantam sešus mēnešus pirms to laišanas tirgū, vai arī tām jau jābūt minētām Regulas (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem IV pielikumā kā krāsvielām, V pielikumā kā konservantiem vai VI pielikumā kā UV filtriem.

* Noskalo / Nenoskalo Noskalo Nenoskalo Pievienot

* Tedarbības ceļš Caur ādu Caur muti Ieelpo

Rādīt 10 ierakstus Meklēt:

INCI	Ķīmiskais/IUPAC nosaukums	INN	XAN	CAS numurs	EK numurs	
ZINC OXIDE (NANO)	Zinc oxide			1314-13-2	215-222-5	

Parādīti 1. līdz 1. no 1 ierakstiem Pirmā Iepriekšējā 1 Nākošā Pedējā

Tomēr ņemiet vērā, ka rediģēt var tikai tukšus lodziņus un funkcijas:

Rediģēt nanomateriālu

* Ķīmiskais/IUPAC nosaukums
Zinc oxide

INCI ZINC OXIDE (NANO) CAS numurs 1314-13-2 EK numurs 215-222-5

INN XAN

* Funkcijas Krāsviela Konservants UV filtrs Cita

Atjaunināt

Kategorija un pamatsastāvs

Iedaļā *Kategorija un pamatsastāvs* ievada šādu informāciju:

› Vietas, kas ir kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvajai sistēmai toksiskas (KMR)

› Nanomateriāli

▼ Kategorija & Pamatsastāvs

*** Kosmētikas līdzekļa kategorija:**

1.līmenis

2.līmenis

3.līmenis

*** Fizikālā forma**

*** Vai līdzeklis noformēts īpašā aplikatorā/iepakojumā?** Jā Nē

*** Sastāva nosaukums**

*** Izvēlieties paziņošanas tipu:**

*** Augšupielādēt kvalitatīvā un kvantitatīvā sastāva datni?** Jā Nē

*** INCI nosaukums** *** Koncentrācija procentos**

Cita toksikoloģijas centriem svarīga informācija (tikai angļu val.)

Kosmētikas līdzekļa kategorija

Jums jāatlasa trīs kategoriju līmeņi, sākot no 1. līmeņa, pēc kura attiecīgi ir 2. un 3. līmenis:

*** Kosmētikas līdzekļa kategorija:**

1.līmenis

2.līmenis

3.līmenis

Svarīgi

Retos gadījumos līdzekļiem var būt vairākas "funkcijas", kuru dēļ tie var atbilst dažādām kategorijām. Šādos gadījumos, lai piešķirtu kategoriju kosmētikas līdzeklim, jāņem vērā tā primārā funkcija.

Kategorijas izvēle 1. līmenī nosaka 2. līmenī pieejamās kategorijas; kategorijas izvēle 2. līmenī nosaka 3. līmenī pieejamās kategorijas. Visas esošās kategorijas ir pieejamas CPNP cilnē "noderīgas saites".

Fizikālā forma

Nolaidiet sarakstlodziņu, lai norādītu līdzekļa fizikālo formu.

Piezīme. "Šķidrums" ir sastāvs (piemēram, šķidrums vai pieniņš), kam ir zema viskozitāte, parasti zemāka par 10,000 cp


*** Fizikālā forma**

*** Vai līdzeklis noformēts īpašā aplikatorā/iepakojumā?** Jā Nē


*** Sastāva nosaukums**

Vai līdzeklis noformēts īpašā aplikatorā/iepakojumā?

Atzīmējiet **Jā** vai **Nē**, lai norādītu, vai līdzeklis ir iepildīts parastā kosmētikas iepakojumā bez spiediena (piem., pudelītē, burciņā vai maisiņā) vai īpašā aplikatorā vai iepakojumā. Šī informācija varētu dot iespēju toksikoloģijas centriem modulēt riska novērtējumu neatliekamās medicīniskās palīdzības gadījumā.

Noklikšķinot , var izvēlēties dažādus īpašos aplikatorus un iepakojumus.

Ja atbildējāt **Jā**, izvēlieties atbilstošo aplikatoru/iepakojumu no saraksta:

* Vai līdzeklis noformēts īpašā aplikatorā/iepakojumā?  Jā Nē

* Aplikators/iepakojums

Izvēlēties vienu

Izvēlēties vienu

Salvete/sūklis/plāksteris/paliktis


Kapsulveida līdzekļi

Pressurised spray container

Pressurised container – non spray product

Cits

Ja sarakstā izvēlēties opciju **Cits**, jums tiks lūgts ierosināt aplikatoru / iepakojuma nosaukumu (vēlams – angļu valodā). CPNP uzturēšanas grupa ņems vērā visus ierosinātos aplikatorus / iepakojumu nosaukumus, lai izveidotu jaunus aplikatorus / iepakojumu nosaukumus vai vajadzības gadījumā atjauninātu esošos:

* Vai līdzeklis noformēts īpašā aplikatorā/iepakojumā?  Jā Nē

* Aplikators/iepakojums

Cits

* Ierosināt aplikatoru / iepakojuma nosaukumu

Sastāva nosaukums

Nemiet vērā, ka sarakstlodziņš **Sastāva nosaukums** tiek iespējots tikai pēc tam, kad ir atlasīts kategorijas līmenis sadaļā **Kosmētikas līdzekļa kategorija**. Atkarībā no atlasītā līmeņa tiks piedāvāts atbilstošais iespējamo sastāva nosaukumu saraksts atlasei. Nolaideiet sarakstlodziņu un izvēlieties atbilstošo sastāva nosaukumu. Sastāva nosaukums precīzāk norāda uz līdzekļa kategoriju, kuru dara pieejamu tikai toksikoloģijas centriem.

Svarīgi

Tas, ka jūs izvēlaties sastāva nosaukumu, nenozīmē, ka līdzekļa paziņojumā tiks izmantots iepriekšnoteikts pamatsastāvs. Pēc sastāva nosaukuma norādīšanas jūs joprojām varēsiet izvēlēties izmantot paziņojumā iepriekšnoteiktu pamatsastāvu, precīzas koncentrācijas deklarāciju vai koncentrācijas diapazonu deklarāciju.

Ja izvēlēties opciju **Cits**, jums tiks lūgts piedāvāt sastāva nosaukumu (vēlams – angļu valodā). CPNP uzturēšanas grupa ņems vērā visus piedāvātos nosaukumus, lai izveidotu jaunus sastāva nosaukumus vai vajadzības gadījumā atjauninātu esošos.

* Sastāva nosaukums


Matu bālīšanas un krāsas noņemšanas līdzekļi


* Piedāvāt sastāva nosaukumu

Ja nevarat piedāvāt sastāva nosaukumu, varat vienkārši vēlreiz norādīt 3. līmeņa kategorijā izraudzīto nosaukumu.

Izvēlieties paziņošanas tipu

Vairumā gadījumu nolaižamajā sarakstlodziņā tiks piedāvātas 3 opcijas, t. i., **Iepriekšnoteikts pamatsastāvs**, **Precīza koncentrācija** vai **Koncentrācijas diapazons**.

Simbols  norāda, ka visi sastāvdaļu nosaukumi ir jāizsaka, izmantojot **INCI** nosaukumus, ja tādi ir, un ka visi sastāvdaļu daudzumi jāizsaka masas %.

* Izvēlieties paziņošanas tipu: 

Izvēlēties vienu

Izvēlēties vienu

Iepriekšnoteikts pamatsastāvs


Precīza koncentrācija

Koncentrācijas diapazons


Dažos gadījumos atkarībā no izraudzītās kosmētikas līdzekļa kategorijas var nebūt iepriekš noteikta pamatsastāva. Šādos gadījumos būs pieejamas tikai divas opcijas, t. i., "Precīza koncentrācija" vai "Koncentrācijas diapazons".

Iepriekšnoteikts pamatsastāvs

Ekspertu grupa, kurā ir pārstāvji no toksikoloģijas centriem, kompetentajām iestādēm, rūpniecības un tirdzniecības asociācijām un Komisijas dienestiem, ir izstrādājusi iepriekšnoteiktu pamatsastāvu kopumu. Tie ir pieejami uzziņas nolūkos atsevišķā dokumentā.

Ja sarakstlodziņā "Izvēlēties paziņošanas tipu" izvēlēties **Iepriekšnoteikts pamatsastāvs**, CPNP automātiski piedāvās atbilstošo iepriekšnoteikto pamatsastāvu, ņemot vērā atlasīto kategoriju un pamatsastāva nosaukumu. Šis iepriekš noteiktais pamatsastāvs būs saistīts ar paziņojumu kā PDF dokuments. Pārbaudiet, vai izvēlētais iepriekšnoteiktais paziņojamā līdzekļa pamatsastāvs ir atbilstošs, noklikšķinot mazo  ikonu:

* Izvēlēties paziņošanas tipu: Iepriekšnoteikts pamatsastāvs ▾

Pamatsastāva numurs 11.12 - 2013 

Svarīgi

- Termiņš "papildu sastāvdaļa", ko izmanto dažos iepriekšnoteiktos pamatsastāvos, neatbrīvo no pienākuma norādīt vielas, uz kurām attiecas šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) sniegtie noteikumi (sk. 56. lpp.), un to precīzu koncentrāciju. Turklāt "papildu sastāvdaļas" nedrīkst būt tādas sastāvdaļas, kas varētu būtiski ietekmēt kosmētikas līdzekļa toksicitātes profilu.
- Paziņošanu, izmantojot **Iepriekšnoteiktu pamatsastāvu**, var veikt tikai tad, ja **kosmētikas līdzekļa sastāvs pilnīgi atbilst šajā pamatsastāvā minētajam koncentrācijas diapazonam**. Proti, ja kādas sastāvdaļas koncentrācija ir augstāka nekā iepriekš noteiktā pamatsastāvā norādītais maksimālais līmenis vai ja sastāvdaļa nav ietverta iepriekš noteiktā pamatsastāva saturā, šo iepriekš noteikto pamatsastāvu nedrīkst izmantot paziņošanai.

Atkarībā no līdzekļu kategorijām, fizikālās formas un izvēlēta sastāva nosaukuma CPNP lūgs sniegt papildu informāciju par konkrētām sastāvdaļām, kas rada bažas, un/vai līdzekļa pH vērtību.

Ekspertu grupa, kurā ir pārstāvji no toksikoloģijas centriem, kompetentajām iestādēm, rūpniecības un tirdzniecības asociācijām un Komisijas dienestiem, ir izstrādājusi noteikumus, ko CPNP piemēro un kas pieejami uzziņas nolūkos šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) (sk. 56. lpp.). Saites starp kosmētikas līdzekļu kategorijām un noteikumiem, kuras ierosinājis CPNP, ir pieejamas CPNP cilnē "Noderīgas saites".

Tiks uzdots šāds pirmais jautājums:

* Vai līdzeklis satur kādu no turpmāk minētajiem ingredientiem?

Jā, see below Jā, Skat. pielikumu Nē

- Glikoli un glikola ēteri (0)
- Ogljūdeņraža šķīdinātāji (0)
- Spirti, izņemot etanolu un izopropanolu (0)
- Citi (0)

Uzmanīgi apskatiet visu sastāvdaļu sarakstu, noklikšķinot uz simbola **+**, lai izvērstu katru sadaļu.

Jāizvēlas vai nu **Jā, see below [skat. turpmāk]**, jāieliek ķeksītis attiecīgās sastāvdaļas(-u) rūtiņā un jānorāda tās (to) koncentrācija(-as) līdzeklī, vai jāizvēlas **Nē**.

Attiecībā uz citiem jautājumiem jums parasti būs divas izvēles, proti, atbildēt uz jautājumu tam paredzētajā lauciņā vai ielikt ķeksīti izvēles rūtiņā **Nav vajadzīgs**:

* Norādīt etanola (INCI = ALCOHOL / ALCOHOL DENAT) masu pro

Nav vajadzīgs

Lai atvieglotu sastāvdaļu nosaukumu ievadīšanu, ir izveidota saite

ar **CosIng** informācijas saņemšanai. Jūs varat arī ievadīt sastāvdaļas nosaukumu, ja attiecīgais nosaukums nav iekļauts **CosIng**.

Svarīgi

Attiecībā uz **etanolu un/vai izopropanolu** "**Nav vajadzīgs**" nozīmē, ka šīs sastāvdaļas **neietilpst līdzeklī!**

Attiecībā uz **visām citām sastāvdaļām, kas rada bažas**, tas nozīmē, ka šī sastāvdaļa **vai nu neietilpst līdzeklī, vai ietilpst līdzeklī, bet mazākā koncentrācijā nekā tā, kas rada bažas** (saskaņā ar šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) izklāstītajiem noteikumiem (sk. 56. lpp.)).

Visus sastāvdaļu nosaukumus izsaka, izmantojot **INCI nosaukumus**, ja tādi ir.

Ja tiek prasīta informācija par pH un pH nevar izmērīt tieši līdzeklī, bet ūdens šķīdumā, ekstraktā vai dispersijā (piem., cietiem sastāviem), lietotājam tas jānorāda lauciņā "Cita toksikoloģijas centriem svarīga informācija", izmantojot frāzi "**pH (ekstrakts/šķīdums/dispersija)**" tikai angļu valodā (*pH (aqueous extract/solution/dispersion)*).

Visu sastāvdaļu daudzumu izsaka, izmantojot **masas %**. Simbolu % **nenorādama** lauciņā.

Izmantojiet **angļu valodā pieņemto skaitļu pierakstu**, piemēram: 0.3, NEVIS 0,3.

Attiecībā uz **etanolu un/vai izopropanolu paziņojums ir jāatjaunina**, ja kādas sastāvdaļas saturs vai abu sastāvdaļu summa mainās **par vairāk nekā 5**, ja iepriekš deklarētā vērtība ir <30 %, **vai par vairāk nekā 10**, ja iepriekš deklarētā vērtība ir ≥ 30 %

Attiecībā uz **visām citām sastāvdaļām, kas rada bažas, paziņojums jāatjaunina**, ja **sastāvdaļu koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 %** no iepriekš deklarētās vērtības (sīkākas ziņas sniegtas šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) (sk. 56. lpp.)).

Paziņojuma atjaunināšana ir jāveic arī tad, ja līdzeklis vairs neatbilst iepriekš noteiktajam pamatsastāvam, ja līdzekļa sastāvā iekļauj jaunu sastāvdaļu, kas rada bažas, vai ja sastāvdaļa, kas rada bažas, vairs neietilpst līdzekļa sastāvā.

Apakšējā tekstlodziņā norādiet arī jebkuru citu informāciju par līdzekli, kas varētu būt svarīga toksikoloģijas centriem (lietojot tikai angļu valodu). Papildus norādāmā informācija ir informācija, kas nepieciešama, lai identificētu līdzekli vai novērtētu tā toksicitātes risku (piemēram, krāsa, smarža, garša, cita informācija, kas palīdz toksikoloģijas centriem novērtēt situāciju):

Cita toksikoloģijas centriem svarīga informācija (tikai angļu val.)

Precīza koncentrācija

Ja sarakstlodziņā "Izvēlēties paziņošanas tipu" izvēlēties **Precīza koncentrācija**, tiks uzdots jautājums, vai vēlaties augšupielādēt datni par kvalitatīvo un kvantitatīvo sastāvu:

* Izvēlēties paziņošanas tipu:

* Augšupielādēt kvalitatīvu un kvantitatīvu sastāva datni? Jā Nē

- Ja atbildēsiet **Jā**, jums tiks lūgts pievienot attiecīgo datni. Ņemiet vērā, ka atļauts ir tikai PDF formāts.

Svarīgi

Ar roku rakstīti dokumenti nav atļauti.

Ir atļauts iesniegt tikai skaidrus un salasāmus elektroniskus PDF formāta dokumentus.

Lai atvieglotu toksikoloģijas centriem lasīšanu ārkārtas situācijās, ir ieteicams precīzas koncentrācijas dokumenta sākumā norādīt sastāvdaļas, kas rada bažas, un to koncentrāciju (saskaņā ar šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) izklāstītajiem noteikumiem (sk. 56. lpp.)) un tad uzskaitīt visas citas sastāvdaļas, sarindojot tās dilstošā secībā pēc to koncentrācijas līdzekļi.

Visus sastāvdaļu nosaukumus izsaka, izmantojot **INCI** nosaukumus, ja tāds ir.

Visu sastāvdaļu daudzumu izsaka, izmantojot masas %.

Izmantojiet angļu valodā pieņemto skaitļu pierakstu. Piemēram: 0.3, NEVIS 0,3.

Ja tiek prasīta informācija par pH un pH nevar izmērīt tieši līdzeklī, bet ūdens šķīdumā, ekstraktā vai dispersijā (piem., cietiem sastāviem), lietotājam tas jānorāda lauciņā "Cita toksikoloģijas centriem svarīga informācija", izmantojot frāzi "pH (ekstrakts/šķīdums/dispersija)" tikai angļu valodā (*pH (aqueous extract/solution/dispersion)*).

Attiecībā uz etanolu un/vai izopropanolu paziņojums ir jāatjaunina, ja kādas sastāvdaļas saturs vai abu sastāvdaļu summa mainās par vairāk nekā 5, ja iepriekš deklarētā vērtība ir <30 %, vai par vairāk nekā 10, ja iepriekš deklarētā vērtība ir ≥ 30 %

Attiecībā uz citām sastāvdaļām ir jāatjauno paziņojums, ja sastāvdaļu koncentrācija **mainās par vairāk nekā 20%** no iepriekš deklarētās vērtības, **ja līdzekļa sastāvā iekļauj jaunu sastāvdaļu** vai **ja sastāvdaļa vairs neietilpst** līdzekļa sastāvā.

- Ja atbildējāt **Nē**, jums jāievada sastāvdaļas pēc kārtas. Lai atvieglotu sastāvdaļu nosaukumu ievadīšanu, ir izveidota saite ar **CosIng** informācijas saņemšanai. Jūs varat arī ievadīt sastāvdaļas nosaukumu, ja tas nav iekļauts **CosIng**. Arī šajā gadījumā ieteicams sākumā norādīt sastāvdaļas, kas rada bažas, un to koncentrāciju (saskaņā ar šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) izklāstītajiem noteikumiem (sk. 56. lpp.)) un tad uzskaitīt visas citas sastāvdaļas, sarindojot tās dilstošā secībā pēc to koncentrācijas līdzekļi.

Svarīgi

Visus sastāvdaļu nosaukumus izsaka, izmantojot **INCI** nosaukumus, ja tādi ir.

Visu sastāvdaļu daudzumu izsaka, izmantojot masas % .

Simbolu "masas %" **nenorāda** atbildes laukā.

Izmantojiet **angļu valodā pieņemto skaitļu pierakstu**.

Piemēram: 0.3, NEVIS 0,3.

Apakšējā tekstlodziņā norādiet arī jebkuru citu informāciju par līdzekli, kas varētu būt svarīga toksikoloģijas centriem (lietojot tikai angļu valodu). Papildus norādāmā informācija ir

informācija, kas nepieciešama, lai identificētu līdzekli vai novērtētu tā toksicitātes risku (piemēram, krāsa, smarža, garša, cita informācija, kas palīdz toksikoloģijas centriem novērtēt situāciju):

Cita toksikoloģijas centriem svarīga informācija (tikai angļu val.)

Koncentrācijas diapazons

Ja sarakstlodziņā “Izvēlēties paziņošanas tipu” izvēlēties **Koncentrācijas diapazons**, tiks uzdots jautājums, vai vēlaties augšupielādēt datni par kvalitatīvo un kvantitatīvo sastāvu:

* Izvēlēties paziņošanas tipu: Koncentrācijas diapazons

* Augšupielādēt kvalitatīvā un kvantitatīvā sastāva datni? Jā Nē

- Ja atbildēsiet **Jā**, jums tiks lūgts pievienot attiecīgo datni. Ņemiet vērā, ka atļauts ir tikai PDF formāts.

Svarīgi

Nav atļauts iesniegt ar roku rakstītus dokumentus.

Ir atļauts iesniegt tikai skaidrus un salasāmus elektroniskus PDF formāta dokumentus. Sastāvdaļām, kas nerada īpašas bažas, ir atļauti tikai šādi koncentrācijas diapazoni:

- ≤ 0.1 %
- >0.1 % – ≤1 %
- >1 % – ≤ 5 %
- > 5 % – ≤ 10 %
- > 10 % – ≤ 25 %
- > 25 % – ≤ 50 %
- > 50 % – ≤ 75 %
- > 75 % – ≤ 100 %

Lai atvieglotu toksikoloģijas centriem lasīšanu ārkārtas situācijās, iesaka precīzas koncentrācijas dokumenta **sākumā norādīt sastāvdaļas, kas rada bažas, un to koncentrāciju** (saskaņā ar šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) izklāstītajiem noteikumiem (sk. 56. lpp.)) **un tad uzskaitīt visas citas sastāvdaļas, sarindojot tās dilstošā secībā pēc to koncentrācijas līdzekļi.**

Ja tiek prasīta informācija par pH un pH nevar izmērīt tieši līdzeklī, bet ūdens šķīdumā, ekstraktā vai dispersijā (piem., cietiem sastāviem), lietotājam tas jānorāda lauciņā “Cita toksikoloģijas centriem svarīga informācija”, izmantojot frāzi “**pH (ekstrakts/šķīdums/dispersija)**” tikai angļu valodā (*pH (aqueous extract/solution/dispersion)*).

Attiecībā uz **etanolu un/vai izopropanolu paziņojums ir jāatjaunina**, ja kādas sastāvdaļas saturs vai abu sastāvdaļu summa mainās par vairāk nekā 5, ja iepriekš deklarētā vērtība ir <30 %, vai par vairāk nekā 10, ja iepriekš deklarētā vērtība ir ≥ 30 %

Attiecībā uz **visām citām sastāvdaļām, kas rada bažas, paziņojums jāatjaunina**, ja sastāvdaļu koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības (stikākas ziņas sniegtas šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) (sk. 56. lpp.)).

Paziņojums ir jāatjaunina arī tad, ja sastāvdaļa atbilst citam koncentrācijas diapazonam nekā iepriekš deklarētais, ja līdzekļa sastāvā iekļauj jaunu sastāvdaļu, kas rada bažas, vai ja sastāvdaļa, kas rada bažas, vairs neietilpst līdzekļa sastāvā.

Attiecībā uz iepriekšnoteiktiem pamatsastāviem atkarībā no līdzekļu kategorijām, fizikālās formas un izraudzītā sastāva nosaukuma CPNP lūgts sniegt papildu informāciju par konkrētām sastāvdaļām, kas rada bažas, un/vai līdzekļa pH vērtību. Ekspertu grupa, kurā ir pārstāvji no toksikoloģijas centriem,

kompetentajām iestādēm, rūpniecības un tirdzniecības asociācijām un Komisijas dienestiem, ir izstrādājusi noteikumus, ko CPNP piemēro un kas pieejami uzziņas nolūkos šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) (sk. 56. lpp.). Saītes starp kosmētikas līdzekļu kategorijām un noteikumiem, kuras ierosinājis CPNP, ir pieejamas CPNP cilnē “Noderīgas saītes”.

Tīks uzdots šāds pirmais jautājums:

* Vai līdzeklis satur kādu no turpmāk minētajiem ingredientiem?

Jā, see below Jā, Skat. pielikumu Nē

Glikoli un glikola ēteri (0)

Ogļūdeņraža šķīdinātāji (0)

Spirti, izņemot etanolu un izopropanolu (0)

Citi (0)

Uzmanīgi apskatiet visu sastāvdaļu sarakstu, noklikšķinot uz katra simbola+.

Jāizvēlas vai nu **Jā, see below [skat. turpmāk]**, jāieliek ķeksītis attiecīgās sastāvdaļas(-u) rūtiņā un jānorāda tās (to) koncentrācija(-as) līdzeklī, vai jāizvēlas **Nē**.

Attiecībā uz citiem jautājumiem jums parasti būs divas izvēles, proti, atbildēt uz jautājumu tam paredzētajā lauciņā vai ielikt ķeksīti izvēles rūtiņā **Nav vajadzīgs** vai **Skat. pielikumu**:

* Norādīt izopropanola (INCI = ISOPROPANOL ALCOHOL) masu procentos

Nav vajadzīgs Skat. pielikumu

Svarīgi

Attiecībā uz **etanolu un/vai izopropanolu** “**Nav vajadzīgs**” nozīmē, ka šīs sastāvdaļas **neietilpst līdzeklī!**

Attiecībā uz **visām citām sastāvdaļām, kas rada bažas**, tas nozīmē, ka šī sastāvdaļa **vai nu neietilpst līdzeklī, vai ietilpst līdzeklī, bet mazākā koncentrācijā nekā tā, kas rada bažas** (saskaņā ar šīs lietotāja rokasgrāmatas [Papildinājums](#) izklāstītajiem noteikumiem (sk. 56. lpp.)).

“**Skat. pielikumu**” var izmantot, lai atbildētu uz konkrētu jautājumu tikai tad, ja informācija, kura pieprasīta par līdzekli, kas rada bažas, tiek sniegta pievienotā dokumentā par kvantitatīvo un kvalitatīvo sastāvu.

Visus sastāvdaļu nosaukumus izsaka, izmantojot **INCI nosaukumus**, ja tādi ir.

Visu sastāvdaļu daudzumu izsaka, izmantojot **masas %**. Simbolu “masas %” **nenorāda** atbildes laukā.

Izmantojiet **angļu valodā pieņemto skaitļu pierakstu**, piemēram: 0.3, NEVIS 0,3.

- Ja atbildēsiet **Nē**, jums tiks lūgts ievadīt sastāvdaļas un attiecīgos koncentrācijas diapazonus pēc kārtas, sarindojot tos dilstošā secībā pēc koncentrācijas līdzeklī. Lai atvieglotu sastāvdaļu nosaukumu ievadīšanu, ir izveidota saīte ar **CosIng** informācijas saņemšanai. Jūs varat arī ievadīt sastāvdaļas nosaukumu, ja tas nav iekļauts **CosIng**:

* Augšupielādēt kvalitatīvā un kvantitatīvā sastāva datus? Jā Nē

* INCI nosaukums

* Koncentrācijas diapazons +

Apakšējā tekstlodziņā norādiet arī jebkuru citu informāciju par līdzekli, kas varētu būt svarīga toksikoloģijas centriem (lietojot tikai angļu valodu). Papildus norādāmā informācija ir informācija, kas nepieciešama, lai identificētu līdzekli vai novērtētu tā toksicitātes risku (piemēram, krāsa, smarža, garša, cita informācija, kas palīdz toksikoloģijas centriem novērtēt situāciju):

Oriģinālais marķējums un oriģinālais iepakojums

Šajā iedaļā pievieno **oriģinālo marķējumu** un oriģinālā iepakojuma **fotogrāfiju** (ja tekstu tajā iespējams salasīt).

▼ Oriģinālais marķējums & oriģinālais iepakojums

Oriģinālais marķējums (attēls) Pievienot dokumentu

Rādīt ierakstus Meklēt:

Nosaukums	Opcijas
Nav atrasti vaicājumam atbilstoši ieraksti	

Nav ierakstu
Pirmā
Iepriekšējā
Nākošā
Pēdējā

Oriģinālais marķējums (teksts)

i Ziņas par marķējumu brīvā teksta laukā ir atļauts iesniegt vienīgi atsevišķos gadījumos, kad marķējums sastāv tikai no teksta. Ievadītajam tekstam jāatbilst marķējumā ietvertajam.

Oriģinālais iepakojums (fotogrāfija) Pievienot dokumentu

Rādīt ierakstus Meklēt:

Nosaukums	Opcijas
Nav atrasti vaicājumam atbilstoši ieraksti	

Nav ierakstu
Pirmā
Iepriekšējā
Nākošā
Pēdējā

Tiek pieņemti tikai PDF, JPG vai JPEG formāti.

Nemiet vērā, ka "oriģinālais" ir tas, kurš atbilst pirmo reizi ES tirgū laistajam.

Oriģinālais marķējums un oriģinālā iepakojuma fotogrāfija (ja tekstu tajā iespējams salasīt) obligāti jāiesniedz ne vēlāk kā brīdī, kad līdzekli laiž tirgū.

Var būt dažādas situācijas.

1. piemērs.

Līdzeklis, kam ir viens komponents, bez sekundārā iepakojuma (piem., atsevišķa šampūna pudele).

→ Tiek iesniegts pudeles oriģinālais marķējums un pudeles fotogrāfija, ja tekstu tajā iespējams salasīt.

2. piemērs.

Līdzeklis, kam ir viens komponents, ar sekundāro iepakojumu (piem., šampūna pudele kastītē).

→ Tiek iesniegts kastītes (ārējā iepakojuma) oriģinālais marķējums un kastītes fotogrāfija, ja tekstu tajā iespējams salasīt.

→ Pēc izvēles var iesniegt arī pudeles oriģinālo marķējumu un fotogrāfiju.

3. piemērs.

Līdzeklis, kam ir vairāki komponenti (piem., triju pudeļu komplekts).

→ Tiek iesniegts komplekta oriģinālais marķējums un komplekta fotogrāfija, ja tekstu tajā iespējams salasīt.

→ Pēc izvēles paziņojumam komponentu līmenī var pievienot arī katras pudeles oriģinālo marķējumu un katras pudeles fotogrāfiju.

Svarīgi

Marķējums ietver jebkuru tekstu, simbolus, attēlus utt. (piem., mākslas darbus). Tas ietver Regulas (EK) Nr. 1223/2009 19. pantā minētos obligātos elementus. Gadījumos, kad saskaņā ar 19. panta 2. punktu obligāto informāciju norāda uz pievienotas vai piestiprinātas pavadinstrukcijas, etiķetes, birkas vai kartītes, minēto pavadinstrukciju, etiķeti, birku vai kartīti arī iekļauj paziņojumā.

Ja paziņojums aptver vairākus iepakojuma izmērus vai niansas, paziņojumam jāpievieno vislabāk salasāmais oriģinālais marķējums un oriģinālais iepakojums, parasti tas ir vislielākais iepakojuma izmērs.

◆ **Oriģinālā marķējuma attēla vai oriģinālā iepakojuma fotogrāfijas pievienošana**

1. Noklikšķiniet **Pievienot dokumentu**

Rezultāts: Parādīsies uznirstoša lapa, kurā var augšupielādēt dokumentus.

2. Uznirstošajā lapā "Pievienot dokumentu" noklikšķiniet **Pārlūkot** un izvēlieties dokumentu no mapes.

3. Noklikšķiniet **Saglabāt**.

4. Vajadzības gadījumā izmantojiet **+**, lai augšupielādētu papildu dokumentus.

Svarīgi

Visu pievienoto dokumentu (marķējuma, iepakojuma fotogrāfijas, sastāva dokumenta) **lielums** nedrīkst pārsniegt **2 MB**.

Marķējumu var iesniegt, arī izmantojot brīvo tekstlodziņu. Tomēr to var darīt vienīgi atsevišķos gadījumos, ja **marķējums sastāv tikai no teksta**.

Oriģinālais marķējums (teksts)



Ziņas par marķējumu brīvā teksta laukā ir atļauts iesniegt vienīgi atsevišķos gadījumos, kad marķējums sastāv tikai no teksta. Ievadītajam tekstam jāatbilst marķējumā ietvertajam.

II. Paziņot līdzekli, kam ir vairāki komponenti



Līdzeklis, kam ir vairāki komponenti, ir līdzeklis, ko pārdod kā tādu komponentu komplektu, kurus paredzēts sajaukt vai izmantot secīgi (piemēram, matu krāsošanas komplekts, atmirušo ādas šūnu nolobīšanas komplekts, noturīgas dekoratīvās kosmētikas līdzeklis utt.) dekoratīvās kosmētikas līdzeklis).

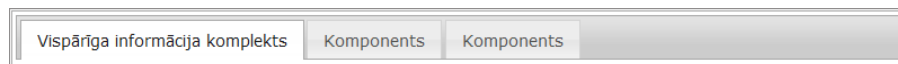
Paziņojums, kuru iesniedz par līdzekļiem, kam ir vairāki komponenti (piem., matu krāsas komplektem, dekoratīvās kosmētikas komplektem), kurus nepārdod atsevišķi, atšķirsies no paziņojuma, kuru iesniedz par līdzekļiem, kam ir viens komponents.

Svarīgi

– Iedalījumam līdzekļos, kam ir viens komponents un kam ir vairāki komponenti, nav nekādas saistības ar to, vai līdzekļa sastāvā ir vairākas sastāvdaļas/vielas!!

Nemiet vērā, ka par komplektiem nav jāpaziņo kā par līdzekļiem, kam ir vairāki komponenti, ja par visiem komponentiem, kas ietilpst komplektā, ir paziņots atsevišķi.

Lapa, kurā paziņo līdzekļus, kam ir vairāki komponenti, sastāv no 3 dažādām cilnēm, t. i., vienas cilnes “**Vispārīga informācija komplekts**” un 2 cīlnēm “**Komponents**”:



Cilne “Vispārīga informācija komplekts”

Cilne **Vispārīga informācija komplekts** ļauj atbildīgajai personai ievadīt vispārīgu informāciju par līdzekli (piem., komplekts u. c.).

Vispārīga informācija komplekts Komponenti Komponenti

Nozares atsauce:

** Līdzekļa nosaukums: ** Valoda: Atlasīt valodu +

Ēnojums (pēc vajadzības):

* Vai līdzeklis īpaši paredzēts bērniem līdz 3 gadu vecumam? Jā Nē

* Atbildīgā persona: * Kontaktpersona: Izvēlēties kontaktpersonu +

Līdzekli vairs neražo
Līdzeklis gatavs laišana tirgū vai līdzeklis jau ir tirgū
* Vai līdzekli importē Kopienā? Jā Nē
* Dalībvalsts, kurā pirmo reizi laists tirgū: Atlasīt valsti

* Vai līdzekļa komponenti jāsajauc? Jā Nē

Orģinālais marķējums (attēls) Pievienot dokumentu

Rādīt ierakstus Meklēt:

Nosaukums	Opcijas
Nav atrasti vaicājumam atbilstoši ieraksti	

Nav ierakstu Pirmā Iepriekšējā Nākošā Pēdējā

Orģinālais marķējums (teksts)

Ļūpas par marķējumu brīvā teksta laukā ir atļauts iesniegt vienīgi atsevišķos gadījumos, kad marķējums sastāv tikai no teksta. Ievadītajam tekstam jāatbilst marķējuma ietvertajam.

Izņemot jautājumu kopu sadaļā, kas sākas ar **Vai līdzekļa komponenti jāsauc?**, informācija, kas jāievada cilnē **Vispārīga informācija komplekts**, ir identiska tai, kuru ievada cilnē **Vispārīga informācija** attiecībā uz līdzekli, kam ir viens komponents. Tāpēc kopīgo lauku aprakstu sk. I iedaļā “Paziņot līdzekli, kam ir viens komponents”, cilnē “Vispārīga informācija” 13. lpp.)

Papildu jautājumi, kuri attiecas uz līdzekļiem, kam ir vairāki komponenti, sākas ar **Vai līdzekļa komponenti jāsauc?**

Pirmais jautājums ir šāds:

* **Vai līdzekļa komponenti jāsauc?** Jā Nē

Ja uz šo jautājumu atbildēsiet **Jā**, nākamais jautājums būs par to, vai līdzeklis ir matu krāsa:

* **Vai līdzekļa komponenti jāsauc?** Jā Nē
 * **Vai līdzeklis ir matu krāsa** Jā Nē

Ja uz jautājumu par matu krāsu atbildēsiet **Nē**, tiks jautāts, vai pH ir mazāks par 3 vai pārsniedz 10:

* **Vai līdzekļa komponenti jāsauc?** Jā Nē
 * **Vai līdzeklis ir matu krāsa** Jā Nē
 * **Vai pH ir mazāks par 3 vai pārsniedz 10** Jā Nē

Ja uz jautājumu par pH atbildēsiet **Jā**, būs jānorāda pH diapazons. Līdzekļa pH diapazons nedrīkst pārsniegt 1 pH vienību.

* **Vai līdzekļa komponenti jāsauc?** Jā Nē
 * **Vai līdzeklis ir matu krāsa** Jā Nē
 * **Vai pH ir mazāks par 3 vai pārsniedz 10** Jā Nē
 * **Norādīt pH (minimālā un maksimālā vērtība)**

Ja norādīsiet, ka līdzeklis ir matu krāsa, CPNP uzreiz lūgs norādīt pH diapazonu. Līdzekļa pH diapazons nedrīkst pārsniegt 1 pH vienību.

* **Vai līdzekļa komponenti jāsauc?** Jā Nē
 * **Vai līdzeklis ir matu krāsa** Jā Nē
 * **Norādīt pH (minimālā un maksimālā vērtība)**

Cilnes “Komponents”

Cilnēs “Komponents” varat sniegt informāciju par katru komponentu atsevišķi (norādījumi par katras cilnes aizpildīšanu ir tādi paši kā par cilni, kura attiecas uz līdzekli, kam ir viens komponents, sk. 13. lpp.).

Vispārīga informācija komplekts
Komponents
Komponents

▼ Vispārīga informācija

**** Komponenta nosaukums** **** Valoda**

Izvēlēties vienu

Ēnojums (pēc vajadzības)

▶ Vielas, kas ir kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvajai sistēmai toksiskas (KMR)

▶ Nanomateriāli

▶ Kategorija & Pamatsastāvs

▶ Oriģinālais marķējums & oriģinālais iepakojums

Izņemot lodziņu **Komponenta nosaukums(-i)** vienā vai vairākās valodās, informācija, ko ievada cilnēs **Komponents** par līdzekli, kam ir vairāki komponenti, ir līdzīga tai, kura attiecībā uz līdzekli, kam ir viens komponents, tiek prasīta cilnē **Vispārīga informācija**. Tāpēc kopīgo lauku aprakstu sk. I iedaļā “Paziņot līdzekli, kam ir viens komponents”, cilnē “Vispārīga informācija” 13. lpp.)

Svarīgi

Komponenta nosaukums ir svarīgs paziņojuma elements, jo, iespējams, kompetentās iestādes vai toksikoloģijas centri to bieži izmantos, lai datubāzē meklētu konkrētu komponentu.

Piemērs.



Marine HAIRCARE* komplekts sastāv no 3 komponentiem:

- **1. komponents**
Nosaukums (EN): HairShock Revitalising Mousse
- **2. komponents**
Nosaukums (EN): HairShock Restructuring Fluid

(*)Atruna.

Šeit aplūkots līdzeklis nav īsts līdzeklis; tā nosaukums un marķējums ir izdomāti vienīgi paskaidrošanas nolūkā.

Komponenta nosaukumam jābūt pietiekami detalizētam, lai to varētu identificēt.

Tikai tajos gadījumos, kad komponentam nav nosaukuma (piem., konkrētas dekoratīvās kosmētikas komplekta komponentiem), par komponenta nosaukumu uzskata komponenta aprakstu, ar kura palīdzību to iespējams identificēt.


Pēc noklusējuma tiek parādītas 2 komponenta cilnes, bet papildu komponenta cilni(-es) paziņojumam var pievienot, noklikšķinot pogu **Pievienot komponentu**.

Līdzekļa rediģēšana

Opcija **Rediģēt līdzekli** ir pieejama tikai atbildīgajām personām.

Ja esat atbildīgā persona, jūs varat rediģēt sistēmā iepriekš ievadīto paziņojumu.

◆ Paziņojuma rediģēšana


1. Lai sameklētu vēlamo līdzekli, veiciet vienkāršo vai izvērsto meklēšanu (sk. "[Meklēšanas rīku izmantošana](#)", 52. lpp.).
2. Vai nu noklikšķiniet  **Rediģēt līdzekli** pie vēlāmā līdzekļa meklēšanas rezultātu sarakstā:

Vienkāršā meklēšana

Šajā laukā iespējams meklēt līdzekli (pēc līdzekļa nosaukuma, komponenta nosaukuma, atbildīgās personas nosaukuma, izplatītāja nosaukuma, CPNP atsauces). Lai samazinātu iegūto datu apjomu, ievadīt vārdus, kuros ir kuros ir vismaz 5 rakstzīmes.

Meklēt pēc atslēgvārda


Atiestatīt
Meklēt

CPNP atsauce	Līdzekļa nosaukums	Atbildīgā persona	Kategorija	Sastāva nosaukums	Versija	1. paziņošana datums	Statuss	
1005827	MARINE SKINCARE / BlueMiracle Hyaluron Feuchtigkeitsmaske	BIOCOSMETICS	Dekoratīvās kosmētikas noņemšanas līdzekļi	DEKORATĪVĀS KOSMĒTIKAS NOŅĒMĒJS - NEPUTOJOŠS TĪRĪTĀJS (IESKAITOT DIVFĀŽU LĪDZEKĻUS)	1	2017/06/28	Paziņots	 Rediģēt līdzekli

Parādīti 1. līdz 1. no 1 ierakstiem

Pirmā
Iepriekšējā
1
Nākošā
Pēdējā

vai noklikšķiniet uz vēlāmā līdzekļa hipersaites rezultātu saraksta slejā "Līdzekļa nosaukums",

vai noklikšķiniet  **Skatīt līdzekli** pie vēlāmā līdzekļa meklēšanas rezultātu sarakstā un tad noklikšķiniet **Rediģēt** līdzekļa datu lapā.

3. Veiciet nepieciešamās izmaiņas un saglabājiet.

Svarīgi

Ja jebkura Regulas (EK) Nr. 1223/2009 13. panta 1., 3. un 4. punktā minētā informācija tiek mainīta, atbildīgā persona vai izplatītājs **nekavējoties** atjaunina paziņojumu.

Kad izmaiņas veiktas, sistēmā parādīsies lūgums norādīt, kāda tipa modifikāciju esat veikuši (atjauninājumu vai labojumu) un kāda konkrētā informācija tika modificēta:

Modification ✕

*** Modifikācijas tips** Atjaunināt Labot

*** Modificētie vienumi**

<input type="checkbox"/> Līdzekļa nosaukums(-i) <input type="checkbox"/> Informācija par kontaktpersonu <input type="checkbox"/> Izcelsmes valsts <input type="checkbox"/> KMR (1.A vai 1.B kategorija) <input type="checkbox"/> Kategorijas un/vai pamatsastāvi <input type="checkbox"/> Līdzekļi vairs neražo <input type="checkbox"/> Atbildīgās personas atbildības beigu termiņš	<input type="checkbox"/> Informācija par atbildīgo personu <input type="checkbox"/> Dalībvalsts, kur pirmo reizi laists tirgū <input type="checkbox"/> Komponenta nosaukums(-i) <input type="checkbox"/> Nanomateriāls <input type="checkbox"/> Oriģinālais iepakojums un/vai oriģinālais marķējums <input type="checkbox"/> Līdzeklis gatavs tirgum / Līdzeklis jau ir tirgū
---	--

Piezīmes

Svarīgi

Ir svarīgi **skaidri nodalīt atjauninājumu no labojuma**. Šo nošķirumu ir īpaši svarīgi ievērot attiecībā uz sastāvu.

Sastāva "**atjauninājums**" ir iepriekš spēkā esošās informācijas mainīšana. Sākotnējie dati attiecas uz iepriekšējo līdzekļa sastāvu, bet atjauninātā datu kopa attiecas uz jauno sastāvu. Ja toksikoloģijas centrs nevar droši nolemt, kura sastāva versija ir saistīta ar iedarbības (ekspozīcijas) gadījumu, tam jānovērtē abi sastāvi.

Sastāva "**labojums**" ir klūdainas vai nepilnīgas līdzekļa informācijas mainīšana, nemainot (faktisko) formulu. Toksikoloģijas centram tikai jānovērtē labotā datu kopa.

Ja esat atbildīgā persona un vēlaties sniegt sīkāku informāciju par veiktajām izmaiņām, jūs varat pievienot piezīmes (tikai angļu valodā) apakšējā brīvajā tekstlodziņā.

Noklikšķiniet **Saglabāt**, lai saglabātu izmaiņas sistēmā. Izmaiņas tad būs pieejamas kompetentajām iestādēm un toksikoloģijas centriem.

Svarīgi

Tikai sastāva un/vai kategorijas atjauninājuma (nevis labojuma) rezultātā veidosies jauna paziņojuma versija. Visu citu izmaiņu rezultātā uz tās pašas paziņojuma versijas parādīsies tikai jauns laika zīmogs.

Līdzekļa dubultnieka atrašana

Opcija **Atrasts līdzekļa dubultnieks** ļauj atbildīgajām personām tikai izveidot dubultnieku līdzekļiem, kurus tās ir paziņojušas. Tas varētu būt noderīgi gadījumos, kad atsevišķi jāpaziņo ļoti līdzīgi līdzekļi, proti, nebūs atkārtoti jāievada viena un tā pati informācija.

◆ Līdzekļa dubultnieka atrašana

1. Lai sameklētu vēlamo paziņoto līdzekli, veiciet vienkāršo vai izvērsto meklēšanu (sk. "[Meklēšanas rīku izmantošana](#)", 52. lpp.).

2. Vai nu

noklikšķiniet  **Atrasts līdzekļa dubultnieks** pie vēlamā līdzekļa meklēšanas rezultātu sarakstā:




CPNP	Līdzekļa nosaukums	Atbildīgā persona	Kategorija	Sastāva nosaukums	Versij	1. paziņošana datums	Statuss
1004964	Burro di albicocca		Sejas maska	ĀDAS KOPŠANAS KRĒMS, LOSJONS, ŽELEJA	1	2017/04/05	Paziņots
1005804	Delice Hair Volume Foam		Neoksidatīvi matu krāsošanas līdzekļi	MATU KRĀSA (ĪSLAICĪGA VAI DAĻĒJI NOTURĪGA) - ŠKIDRUMS,	1	2017/04/05	Paziņots

vai

noklikšķiniet uz vēlamā līdzekļa hipersaites rezultātu saraksta slejā "Līdzekļa nosaukums" un tad noklikšķiniet uz pogas **Atrasts līdzekļa dubultnieks** līdzekļa datu lapas augšā vai apakšā,

vai

noklikšķiniet  **Skatīt līdzekli** pie vēlamā līdzekļa meklēšanas rezultātu sarakstā un tad noklikšķiniet uz pogas **Atrasts līdzekļa dubultnieks** līdzekļa datu lapas augšā vai apakšā.

Rezultāts: Ekrānā parādās līdzekļa dubultnieks. CPNP tiek dublēti visi dati, izņemot atbildes uz jautājumiem par sastāvdaļām, kas rada bažas, pievienoto marķējumu (un vajadzības gadījumā iepakojumu) un izvēles rūtiņu **Līdzeklis gatavs tirgum vai jau ir tirgū**.

3. Noklikšķiniet **Saglabāt uzmetumu** un veiciet nepieciešamās korekcijas līdzekļa dubultniekam.

Līdzekļu (produktu) piesaistīšana citai organizācijai

Admin izvēlnes opciju **Jūsu produktu piesaistīšana/nokopēšana citai atbildīgai personai** izmanto, lai atlasītos līdzekļus (produktus) piesaistītu/kopētu citai atbildīgai personai (piemēram, apvienošanās gadījumā). Tad atlasītie līdzekļi tiks kopēti izraudzītās atbildīgās personas lietotāja saskarnē, un tiem būs jauna CPNP līdzekļa atsauce, UZMETUMA statuss un īpaša ikona, kas parādīs, ka tie nāk no citas atbildīgās personas. Tad atbildīgā persona, kas būs saņēmusi šos līdzekļus, varēs tos rediģēt, ievieojot savu informāciju. (No avota tiek kopēta visa informācija, izņemot informāciju par iepakojumu un marķējumu, kā arī kontaktpersonas dati).

Jūsu saskarnē sākotnēji ievadītie līdzekļi netiks skarti; parādīsies tikai vēl viena īpaša ikona, kas norādīs, ka tie ir piesaistīti citai atbildīgai personai.

◆ Līdzekļu (produktu) piesaistīšana/nokopēšana

1. Izvēlnē **Admin** izvēlieties opciju **Jūsu produktu piesaistīšana/nokopēšana citai atbildīgai personai**.
2. Ja vēlaties piesaistīt/nokopēt savus līdzekļus kādai atbildīgajai personai, lodziņā **Meklēt** ievadiet vai nu šīs personas unikālo ID, vai pirmos tās vārda burtus.

Rezultāts: Tiek parādīts atbilstošo organizāciju saraksts:

Par atbildīgās personas ID

Katrai atbildīgajai personai CPNP sistēmā piešķir unikālu ID. Šis ID ir atbildīgās personas profila sastāvdaļa, un to var uzzināt, izmantojot profila hipersaiti [Galveno saišu josla](#) (sk. 10. lpp.)

* Atbildīgās personas meklēšana (pēc identifikācijas numura vai nosaukuma), kurai vēlaties piesaistīt savus produktus

lan Ieskaitot iepriekš citai atbildīgā personai piesaistītos produktus

DPLANTES (ID: 3866)
John Allan Products (ID: 3106)
LANCOME PARFUMS ET BEAUTE (ID: 3286)
Nederlandse Cosmertica Vereniging (ID: 685)

Meklēt:

Kategorija	Sastāva	Versij	1.	Statuss
------------	---------	--------	----	---------

3. Lai atlasītu attiecīgo organizāciju, noklikšķiniet uz tās.

Rezultāts: Būs redzams izraudzītās organizācijas pilns nosaukums un adrese:

* Atbildīgās personas meklēšana (pēc identifikācijas numura vai nosaukuma), kurai vēlaties piesaistīt savus produktus

LANCOME PARFUMS ET BEAUTE Ieskaitot iepriekš citai atbildīgā personai piesaistītos produktus

Vārds, uzvārds: LANCOME PARFUMS ET BEAUTE
Adrese: Test 78500 Paris (Francija)

Nokopējiet produktus


4. Sarakstā izvēlieties attiecīgo organizāciju.
5. Apakšējā tabulā ielieciet ķeksīti pie visiem līdzekļiem, kurus paredzēts kopēt:

Rādīt 10 ierakstus Meklēt:

CPNP atsauce	Līdzekļa nosaukums	Atbildīgā persona	Kategorija	Sastāva nosaukums	Versij a	1. paziņošana datums	Statuss	<input type="checkbox"/>
1004964	Burro di albicocca		Sejas maska	ĀDAS KOPŠANAS KRĒMS, LOSJONS, ŽELEJA	1	05/04/2017	Paziņots	<input type="checkbox"/>
1005804	Delice Hair Volume Foam		Neoksidatīvi matu krāsošanas līdzekļi	MATU KRĀSA (ĪSLAICĪGA VAI DAĻĒJI NOTURĪGA) - ŠĶIDRUMS, KRĒMS, PUTAS	1	05/04/2017	Paziņots	<input type="checkbox"/>
1005827	MARINE SKINCARE /		Dekoratīvās	DEKORATĪVĀS	1	28/06/2017	Paziņots	<input type="checkbox"/>


6. Ja vēlaties piesaistīt/nokopēt līdzekļus (produktus), kas jau agrāk piesaistīti citai organizācijai, ielieciet ķeksīti rūtiņā **leskaitot iepriekš citai atbildīgai personai piesaistītos produktus**. Nekavējoties tiks atjaunots apakšējais saraksts, iekļaujot tajā arī šos līdzekļus.
7. Noklikšķiniet **Nokopējiet produktus**.
8. Atbildiet apstiprinoši uz ziņojumu.

Rezultāts: Atlasītie līdzekļi ir nekavējoties pieejami saņēmējai atbildīgajai personai tās

CPNP lietotāja saskarnē. Pie šiem līdzekļiem parādās īpaša ikona  (t. i., durvis ar bultiņu, kas vērsta uz iekšpusi), norādot, ka tie nāk no citas organizācijas.

CPNP atsauce	Līdzekļa nosaukums	Atbildīgā persona	Kategorija	Sastāva nosaukums	Versija	1. paziņošana datums	Statuss
1000780	Crema Pepino	EUCOSOFTWARE	Sejas m. ska	ĀDAS KOPŠANAS KRĒMS, LOSJONS, ŽELEJA - AR AUGSTU	1	2017/09/27	Uzmetums

The table shows a row for product 'Crema Pepino' with a green box highlighting the 'Atbildīgā persona' column. A tooltip is visible over the person icon in the 'Atbildīgā persona' column, containing the text: 'Produkts saņemts no citas atbildīgās personas'.

Vienlaikus pie līdzekļiem, kas tikuši piesaistīti citai organizācijai, parādās cita īpaša ikona:  (t. i., durvis ar bultiņu, kas vērsta uz āru).

Līdzekļu pārvietošana apakšorganizācijai

Admin izvēlnē ir opcija **Pārvietot produktus**, ko izmanto, lai vienu vai vairākus līdzekļus varētu no vienas organizācijas vai kādas tās apakšorganizācijas pārvietot uz citu tās apakšorganizāciju vai galveno organizāciju. Tad atlasītie līdzekļi izraudzītās atbildīgās personas lietotāja saskarnē būs redzami kā UZMETUMS, un tiem būs tā pati CPNP līdzekļa atsauce. Ņemiet vērā, ka kopēta tiek visa informācija, izņemot informāciju par iepakojumu un marķējumu, kā arī kontaktpersonas dati.

◆ Produktu pārvietošana

1. Izvēlnē **Admin** izvēlieties **Pārvietot produktus**.
2. Nolaižamajā sarakstlodziņā **Izvēlieties apakšorganizāciju (NO)** izvēlieties organizāciju, kurai pašreiz pieder līdzeklis vai līdzekļi.

Rezultāts: Ekrānā ir redzams izvēlētajai organizācijai piederošo līdzekļu saraksts:

Pārvietot produktus

! Vajadzības gadījumā ar šīs saskarnes palīdzību varat produktus pārvietot uz kādu no jūsu pakārtotajām organizācijām.

*** Izvēlieties apakšorganizāciju (NO)**

*** Izvēlieties apakšorganizāciju (UZ)**

Show entries Meklēt:

CPNP atsauce	Līdzekļa nosaukums	Atbildīgā persona	Kategorija	Sastāva nosaukums	Versi ja	1. paziņošana datums	Statuss	
1000748	Sejas maska	ĀDAS KOPŠANAS KRĒMS, LOSJONS, ŽELEJA - AR AUGSTU MITRUMUZTU RĒTĀJU SATURU	1	17/02/2017	Paziņots	<input type="checkbox"/>
1000738	Sejas maska	ĀDAS KOPŠANAS KRĒMS, LOSJONS, ŽELEJA	1	16/02/2017	Paziņots	<input type="checkbox"/>

3. Saraksta labās puses pēdējā slejā ielieciet ķeksīti rūtiņā pie katra līdzekļa, kuru paredzēts pārvietot.
4. Nolaižamajā sarakstlodziņā **Izvēlieties apakšorganizāciju (UZ)** izvēlieties organizāciju, uz kuru vēlaties pārvietot atlasītos līdzekļus.
5. Noklikšķiniet **Pārvietot produktus**.

Rezultāts: Atlasītie līdzekļi tūlītēji ir pieejami saņēmējai apakšorganizācijai.

Līdzekļu paziņojumu kontrolēšana

Izvēlnē “Līdzekļi” opcija **Mani paziņojumi** ļauj ātri pārskatīt visus atbildīgās personas līdzekļus, lai nodrošinātu to vienkāršu kontroli un pārvaldību.

◆ Savu līdzekļu paziņojumu apskatīšana

1. Izvēlnē **Līdzekļi** izvēlieties **Mani paziņojumi**.
2. Pēc noklusējuma lapā *Mani produktu paziņojumi* ir redzami visi atbildīgās personas/organizācijas paziņotie un uzmetuma statusā esošie līdzekļi, kas sarindoti pēc jaunāko modifikāciju veikšanas datuma:

Mani produktu paziņojumi

Atbildīgā persona
EUCOSOFTWARE1

Organisation name
Visas

Datums no⁽¹⁾

Kontaktpersona
Izvēlieties kontaktpersonu

Līdzekļa vai komponenta nosaukums

Datums līdz⁽¹⁾

Statuss
Izvēlieties statusu


Atļaut **Meklēt**

(1) Pēc datuma var meklēt, norādot paziņošanas datumu.

CPNP atsauce	Līdzekļa nosaukums	Atbildīgā persona	Kategorija	Sastāva nosaukums	Versij a	1. paziņošanas datums	Statuss	
1005804	Delice Hair Volume Foam	EUCOSOFTWARE 1	Neoksidatīvi matu krāsošanas līdzekļi	MATU KRĀSA (ĪSLAICĪGA VAI DAĻĒJI NOTURĪGA) - ŠĶĪDRUMS, KRĒMS, PUTAS	1	2017/04/05	Paziņots	
1005829	MARINE SKINCARE / BlueMiracle Hyaluron Feuchtigkeitsmaske	EUCOSOFTWARE 1	Dekoratīvās kosmētikas noņemšanas līdzekļi	DEKORATĪVĀS KOSMĒTIKAS NOŅĒMĒJS - NEPUTOJOŠS TĪRĪTĀJS (IESKAITOT DIVFĀŽU LĪDZEKĻUS)	1	2017/07/05	Paziņots	
1005827	MARINE SKINCARE /	EUCOSOFTWARE	Dekoratīvās	DEKORATĪVĀS	1	2017/06/28	Paziņots	

3. Lapas augšpusē ir filtra iespējas, kas ļauj atlasīt tikai uzmetumus vai paziņotos līdzekļus, kā arī līdzekļus, kas ievadīti noteiktā laikposmā, piesaistīti konkrētai kontaktpersonai utt.

Sīkas informācijas par līdzekli skatīšana

Lai skatītu sīku informāciju par līdzekli no meklēšanas rezultātu lapas, noklikšķiniet hipersaiti *Līdzekļa nosaukums* (līdzekļa datu lapa tiks atvērta rediģēšanas režīmā) vai noklikšķiniet  **Skatīt līdzekli**.

Skatīšanas režīmā līdzekļa datu lapas augšējā sadaļā ir sniegta līdzekļa galvene. Tajā ir šāda informācija:

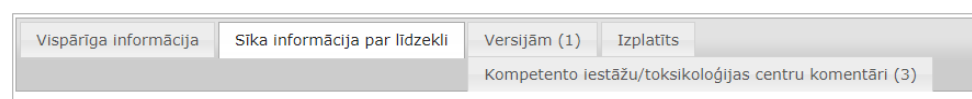
Līdzekļa nosaukums: MARINE SKINCARE / BlueMiracle Feuchtigkeitsmaske	
Atbildīgās personas nosaukums: EUCOSOFTWARE1	
CPNP atsauce: 1005832	Pirmās paziņošanas datums: 06/07/2017 16:15:41
Pašreizējā versija: 1	Iepriekšējā(-ās) versija(-as): N/A

- līdzekļa nosaukums;
- līdzekļa nosaukums saskarnes valodā;
- atbildīgās personas nosaukums;
- CPNP atsauce, t. i., atsauce, ko CPNP sniedz par līdzekli;
- pašreizējās versijas numurs (norāda formulas versiju, nevis datu kopas versiju; sk. turpmāk);
- pirmās paziņošanas datums;
- līdzekļa iepriekšējā(-ās) versija(-as) (attiecīgā gadījumā).

Līdzekļa datu lapas apakšējā sadaļa ir atkarīga no tā, vai līdzeklim ir viens vai vairāki komponenti.

Līdzekļi, kam ir viens komponents

Līdzekļiem, kam ir viens komponents, apakšējā sadaļā pieejamā informācija ir sakārtota šādās cilnēs:





Vispārīga informācija

Cilnē "Vispārīga informācija" parādās šāda vispārīga informācija par līdzekli, piemēram:

- CPNP atsauce;
- nozares atsauce (iekšējai lietošanai nozarē);
- paziņojuma versija;
- pēdējās modifikācijas datums un laika zīmogs;
- līdzekļa nosaukums(-i), ēnojumi/nianses (ja ir) un atbilstošā(-ās) valoda(-as), ko norāda atbildīgā persona un izplatītāji;
- informācija par to, vai līdzeklis ir īpaši **paredzēts bērniem līdz 3 gadu vecumam**;
- informācija par **atbildīgo personu** (vismaz nosaukums un adrese);
- informācija par **kontaktpersonu**;
- informācija par to, vai līdzeklis ir **gatavs laišanai tirgū vai jau ir tirgū**;
- vai tas ir **Kopienā importēts līdzeklis** (un ja tā ir, tad tā **izcelsmes valsts**);
- **dalībvalsts, kurā līdzeklis pirmo reizi laists tirgū**.

Sīka informācija par līdzekli


Cilnē “Sīka informācija par līdzekli” parādās šāda informācija:

- līdzekļa **kategorija**;
- līdzekļa **fizikālā forma**;
- **īpašais aplikators vai iepakojums** (ja ir);
- informācija par **līdzekļa pH** (ja ir);
- **paziņošanas tips** (*t. i.*, iepriekšnoteikti pamatsastāvi, precīza koncentrācija vai koncentrācijas diapazons);
- **informācija par līdzeklī ietilpstošajām sastāvdaļām, kas rada bažas** (nosaukums un daudzums masas %).
(Piezīme. Ja ir norādīts “**Nepiemēro**”, tā nozīme tiek skaidrota labajā ailē, *t. i.*, **vai nu** tas nozīmē, ka šīs sastāvdaļas “**Nav**” līdzeklī (šajā gadījumā norāda 0 masas %), vai tā ir līdzeklī, bet mazākā koncentrācijā nekā tā, kas rada bažas (šajā gadījumā tiek norādīta koncentrācija, kas rada bažas);
- **sastāva nosaukums** (un iepriekšnoteikta pamatsastāva gadījumā — sastāva numurs);
- hipersaite uz līdzekļa **sastāvu** (iepriekšnoteikts pamatsastāvs, precīzs sastāvs vai sastāvs ar diapazoniem);
- informācija par līdzeklī esošām **1.A vai 1.B kategorijas KMR vielām**;
- informācija par līdzeklī esošām vielām nanomateriālu veidā;
- līdzekļa **oriģinālais iepakojums** (informācijai var piekļūt, noklikšķinot uz );
- līdzekļa **oriģinālais marķējums** (informācijai var piekļūt, noklikšķinot uz );
- līdzekļa **oriģinālais marķējums** (tikai teksta veidā).

Versijas

Ja vienam līdzeklim ir vairākas versijas, cilnē “Versijas” iekavās tiek norādīts pieejamo versiju skaits un parādās informācija par šīm dažādajām paziņojuma versijām (derīguma termiņš, modifikācijas tips (atjauninājums vai labojums) un izmaiņu iemesls).

Katras cilnes augšējās un apakšējās daļas labajā pusē ir šādas pogas:

- **Atrasts līdzekļa dubultnieks** ļauj atrast dubultnieku aktīvajam paziņotajam līdzeklim (sk. “[Līdzekļa dubultnieka atrašana](#)”, 36. lpp.);
- **Rediģēt** (pieejams, ja līdzekļa datu lapa tiek atvērta ar  **Skatīt līdzekli** ikonu) ļauj modificēt informāciju par līdzekli (sk. “[Līdzekļa rediģēšana](#)”, 34. lpp.);
- **PDF** ļauj izveidot paziņojumu PDF dokumenta formātā;
- **Atpakaļ** ļauj atgriezties meklēšanas ekrānā.



Līdzekļi, kam ir vairāki komponenti

Līdzekļiem, kam ir vairāki komponenti, apakšējā sadaļā pieejamā informācija ir sakārtota šādās cilnēs:

Vispārīga informācija	Komponents	Komponents	Versijām (1)	Izplatīts
Kompetento iestāžu/toksikoloģijas centru komentāri (0)				

Vispārīga informācija



Cilnē “Vispārīga informācija” parādās šāda vispārīga informācija par līdzekli, piemēram:

- CPNP **atsauce** *t. i.*, atsauce, ko CPNP sniedz par līdzekli;
- **nozares atsauce**, *t. i.*, atsauce, ko nozare sniedz par līdzekli (iekšējai lietošanai nozarē);
- **paziņojuma versija**;
- **pēdējās modifikācijas datums un laika zīmogs**;
- **līdzekļa nosaukums(-i), ēnojumi/nianses (ja ir) un atbilstošā(-ās) valoda(-as)**, ko norāda atbildīgā persona un izplatītāji;
- informācija par to, vai līdzeklis ir īpaši **paredzēts bērniem līdz 3 gadu vecumam**;
- informācija par **atbildīgo personu** (vismaz nosaukums un adrese);
- informācija par **kontaktpersonu**;
- informācija par to, vai līdzeklis ir **gatavs laišanai tirgū vai jau ir tirgū**;
- vai tas ir **Kopienā importēts līdzeklis** (un ja tā ir, tad tā **izcelsmes valsts**);
- **dalībvalsts, kurā līdzeklis pirmo reizi laists tirgū**;
- **jauktā līdzekļa pH** (ja ir);
- līdzekļa **oriģinālais iepakojums** (informācijai var piekļūt, noklikšķinot uz );
- līdzekļa **oriģinālais marķējums** (informācijai var piekļūt, noklikšķinot uz );
- līdzekļa **oriģinālais marķējums** (tikai teksta veidā)

Komponents

Katrā cilnē “Komponents” parādās šāda informācija:


- komponenta nosaukums(-i), ēnojumi/nianses (ja ir) un atbilstošā(-ās) valoda(-as), ko norāda atbildīgā persona un izplatītāji, ja ir;
- komponenta **kategorija**;
- komponenta **fizikālā forma**;
- **īpašs aplikators vai iepakojums** (ja ir);
- **paziņošanas tips** (*t. i.*, iepriekšnoteikti pamatsastāvi, precīza koncentrācija vai koncentrācijas diapazoni);
- **informācija par komponentā ietilpstošajām sastāvdaļām, kas rada bažas** (nosaukums un daudzums masas %). (Piezīme. Ja ir norādīts “**Nepiemēro**”, tā nozīme tiek skaidrota labajā ailē, *t. i.*, **vai nu** tas nozīmē, ka šīs sastāvdaļas “**Nav**” līdzeklī (šajā gadījumā norāda 0 masas %), vai tā ir līdzeklī, bet mazākā koncentrācijā nekā tā, kas rada bažas (šajā gadījumā tiek norādīta koncentrācija, kas rada bažas);
- hipersaite uz komponenta **sastāvu** (iepriekšnoteikts pamatsastāvs, precīzs sastāvs vai sastāvs ar diapazoniem);
- komponenta **sastāva nosaukums**;
- informācija par līdzeklī esošām **1.A vai 1.B kategorijas KMR vielām**;

- informācija par komponentā esošām vielām **nanomateriālu** veidā;
- cita toksikoloģijas centriem svarīga informācija;
- pēc izvēles komponenta **oriģinālais iepakojums** (informācijai var piekļūt, noklikšķinot uz );
- pēc izvēles komponenta **oriģinālais marķējums**(informācijai var piekļūt, noklikšķinot uz );
- pēc izvēles komponenta oriģinālais marķējums (tikai teksta veidā).

Versijas

Ja vienam līdzeklim ir vairākas versijas, cilnē “Versijas” iekavās tiek norādīts versiju skaits un parādās informācija par šīm dažādajām paziņojuma versijām (derīguma termiņš, modifikācijas tips (atjauninājums vai labojums) un izmaiņu iemesls).

Ekrāna apakšējās daļas labajā pusē ir šādas pogas:

- **Atrasts līdzekļa dubultniēks** ļauj dublēt aktīvo paziņojumu (sk. “[Līdzekļa dubultniēka atrašana](#)”, 36. lpp.).
- **Rediēt** (pieejams, ja līdzekļa datu lapa tiek atvērta ar ikonu  **Skatīt līdzekli**) ļauj modificēt informāciju par līdzekli (sk. “[Līdzekļa rediēšana](#)”, 34. lpp.).
- **PDF** ļauj izveidot PDF dokumentu paziņojumam.
- **Atpakaļ** ļauj atgriezties meklēšanas ekrānā.

Kontaktpersonu pārvaldība

Izvēlne **Kontaktpersonas** ir pieejama **tikai atbildīgajām personām**. To izmanto, lai pārvaldītu (t. i., izveidotu, rediģētu, dzēstu) kontaktpersonu, kas saistīta / var tikt saistīta ar paziņojumiem.



Visas kontaktpersonas, ko lietotājs izveido/modificē, gatavojot paziņojumu, tūlīt tiek pievienotas/modificētas kontaktpersonu moduļos, un otrādi. Katrai jaunai kontaktpersonai tiek automātiski piešķirts unikāls ID, un tās aprakstā norāda vārdu, uzvārdu, pasta adresi, tālruni un faksa numuru un e-pasta adresi.

◆ Kontaktpersonas datu skatīšana

1. Izvēlnē **Kontaktpersonas** izvēlieties opciju **Saraksts**.
2. Lai meklētu konkrētu personu, meklēšanas lodziņā ievadiet vārda vai uzvārda pirmos burtus (vismaz 3 rakstzīmes). Lapas apakšējā daļā tiks norādītas visas sakritības:

Kontaktpersonu saraksts

Meklēt kontaktpersonu:

[\(Visas kontaktpersonas\)](#)


Rādīt ierakstus Meklēt:

ID	Kontaktpersonas vārds, uzvārds	E-pasts	Tālrunis
844	Alessandro Teglia	alessandro.teglio@eucooftware.com	+3951388796


Parādīti 1. līdz 1. no 1 ierakstiem

Vai

atveriet hipersaiti **Pievienot kontaktpersonas**, lai redzētu pilnīgi visu sarakstu.

3. Lai rediģētu personas datus sarakstā, noklikšķiniet  pie personas, veiciet nepieciešamās izmaiņas un tad noklikšķiniet **Saglabāt**.

Vai,

lai dzēstu personas datus, noklikšķiniet  un atbildiet apstiprinoši uz ziņojumu. (Ņemiet vērā, ka kontaktpersonu nevar dzēst, ja tā jau tiek izmantota saistībā ar esošu paziņojumu. CPNP to pārbauda, kad notiek saglabāšana.)

◆ Jaunas kontaktpersonas pievienošana

1. Izvēlnē **Kontaktpersonas** izvēlieties opciju **Jauna kontaktpersona**.

Rezultāts: Atveras lapa *Pievienot kontaktpersonu*:

Pievienot kontaktpersonu

* Vārds un uzvārds <input type="text"/>	* Tālrunis <input type="text"/>	Fakss <input type="text"/>
* Iela <input type="text"/>	* Pilsēta <input type="text"/>	* Pasta indekss <input type="text"/>
* Valsts <input type="text" value="Atlasīt valsti"/>	* E-pasts <input type="text"/>	
Papildu tālrunis <input type="text"/>	2. papildu tālrunis <input type="text"/>	

2. Ievadiet prasīto informāciju par jauno kontaktpersonu.

3. Noklikšķiniet **Saglabāt**.

Rezultāts: Jauno kontaktpersonu tūlīt pat var izmantot paziņojumos; vienlaikus šī persona saņems e-pastu ar informāciju par datu aizsardzību.

Izplatītāji, kas ievada/skatās/redīgē paziņojumus (13. panta 3. punkts)

Izplatītājam, kurš dalībvalstī dara pieejamu kosmētikas līdzekli, kas jau ir laists tirgū citā dalībvalstī, un pēc savas iniciatīvas tulko kādu šā kosmētikas līdzekļa marķējuma elementu, lai izpildītu dalībvalsts tiesību aktu prasības, jāpaziņo informācija CPNP pēc tam, kad ir atrasta atbildīgā persona, kas pirmā paziņojusi līdzekli. Visa šī informācija tiek pārvaldīta tai paredzētajā izvēlnē "Izplatīšana".

Saskaņā ar 13. panta 3. punktu izveidoto paziņojumu ievadīšana

- ◆ Lai ievadītu izplatīšanas paziņojumu, veiciet turpmāk norādītās darbības.

1. Cilnē **Izplatīšanas valstis** izvēlieties opciju **Paziņot līdzekli**:



2. Izvēlieties **Jā** vai **Nē**, lai norādītu, vai jums ir zināma paziņojamā līdzekļa unikālā atsauce CPNP.
3. Ja izvēlējāties **Jā**, nākamajā ievades lodziņā ievadiet līdzekļa atsauci CPNP un tad izvēlieties šo līdzekli CPNP atrastajā līdzekļa atsauču sakrītību sarakstā:

Vai,

ja nezināt līdzekļa atsauci CPNP un izvēlējāties **Nē**:

- ievadiet tās personas vārdu/nosaukumu (pirmos burtus), kas atbildīga par līdzekli, kuru vēlaties izplatīt;

Rezultāts: Pamatojoties uz šo informāciju, CPNP parādīs sarakstu, kurā iekļauti tikai atbilstīgo atbildīgo personu vārdi/nosaukumi:

Pievienot līdzekļa izplatīšanu

Pievienot produktu Vispārīga informācija

* Vai jūs zināt produkta atsaucē numuru Jā Nē
 Kosmētikas līdzekļu paziņojumu portālā (KLPP)?
 * Tās personas nosaukums, kura atbild par līdzekļi Precīzi
 EUCOSOFTWARE1 (ID: 4663)

Cancel

- izvēlieties atbildīgo personu no sakritību saraksta;
- lodziņā **Līdzekļa nosaukums nosūtīšanas dalībvalstī** ievadiet vismaz 5 meklējamā līdzekļa rakstzīmes.
(Nosūtīšanas dalībvalsts ir valsts, kurā atbildīgā persona bija laidusi līdzekli pārdošanā).

Rezultāts: Pamatojoties uz šo informāciju, tiek parādīts tikai atbilstīgo līdzekļa nosaukumu saraksts.

- piedāvāto rezultātu sarakstā izvēlieties vēlamo līdzekli.

4. Izvēlieties **dalībvalsti, kurā [līdzeklis] darīts pieejams**.

(Dalībvalsts, kurā līdzeklis darīts pieejams, ir dalībvalsts, kurā jūs laižat līdzekli pārdošanā).

* Dalībvalsts, kurā darīts pieejams

Izvēlieties valsti

5. Vajadzības gadījumā norādiet **izplatīšanas beigu datumu**.

6. Lodziņā **Piezīmes** vajadzības gadījumā ierakstiet savas piezīmes.

7. Lodziņā **Produkta nosaukums izplatītāja valstī** ierakstiet līdzekļa nosaukumu (attiecīgajā valodā), ko piešķīris izplatītājs izvēlētajā valstī. (Viens līdzeklis vienā valstī var tikt izplatīts ar dažādiem nosaukumiem dažādās valodās):

Pievienot līdzekļa izplatīšanu

Pievienot produktu Vispārīga informācija

* Vai jūs zināt produkta atsaucē numuru Jā Nē
 Kosmētikas līdzekļu paziņojumu portālā (KLPP)?
 * Tās personas nosaukums, kura atbild par līdzekļi Precīzi
 * Līdzekļa nosaukums nosūtīšanas dalībvalstī⁽¹⁾ (1) Ievadiet vismaz 5 rakstzīmes

Izvēlieties valsti *

* Dalībvalsts, kurā darīts pieejams

Izplatīšanas beigu datums

Piezīmes

Līdzekļa nosaukums nosūtīšanas dalībvalstī

Kosmētikas līdzekļa kategorija

* Produkta nosaukums izplatītāja valstī

* Valoda

8. Ja līdzekli izplata vairākās valstīs, sistēma paredz katrai valstij savu cilni: lai ievadītu tulkojumus, ko lieto katrā valstī, noklikšķiniet **Pievienot valsti**. Ekrāna apakšējās daļas labajā pusē ir trīs pogas.
9. Lai saglabātu paziņojuma uzmetumu, noklikšķiniet **Saglabāt uzmetumu**.
Vai,
kad informācija par izplatīšanas paziņojumu ir pilnīgi ievadīta, noklikšķiniet **Paziņot**. Informācija tad būs pieejama kompetentajām iestādēm un toksikoloģijas centriem. Šī informācija tiks sasaistīta ar oriģinālo paziņojumu par izplatīto līdzekli. Ņemiet vērā, ka kopš šā brīža paziņojumu vairs nebūs iespējams dzēst. To varēs tikai atjaunināt.

Saskaņā ar 13. panta 3. punktu izveidoto paziņojumu skatīšana



Izmantojot izvēlnē **Izplatīšanas valstis** pieejamo opciju **Mani paziņojumi**, izplatītāji var līdzekļus/paziņojumus meklēt pēc šādiem kritērijiem: atbildīgās personas nosaukums, līdzekļa atsauce CPNP, dalībvalsts, kurā izplatītājs ir līdzekli darījis pieejamu, un/vai paziņojuma statuss (t. i., “Paziņots” vai “Uzmetums”):

Mani realizācijas paziņojumi

Atbildīgās personas nosaukums: Izvēlēties vienu

Līdzekļa atsauce CPNP: [input field]

Produkta nosaukums izplatītāja valstī: [input field]

Dalībvalsts, kurā līdzeklis darīts pieejams: Izvēlēties valsti

Statuss: Izvēlēties statusu

[Atiestatīt] [Meklēt]

Rādīt 10 ierakstus


Meklēt: [input field]

CPNP atsauce	Līdzekļa nosaukums nosūtīšanas dalībvalstī	Distributor product name	Dalībvalsts, kurā līdzeklis darīts pieejams	Kosmētikas līdzekļa kategorija	Statuss
1005832	MARINE SKINCARE / BlueMiracle Feuchtigkeitsmaske	1005832	Bulgārija	Līdzekļi ādai	Paziņots

Parādīti 1. līdz 1. no 1 ierakstiem

[Pirmā] [Iepriekšējā] 1 [Nākošā] [Pēdējā]

Saskaņā ar 13. panta 3. punktu izveidoto paziņojumu rediģēšana

Tiklīdz ir atrasti saskaņā ar 13. panta 3. punktu izveidotie paziņojumi, noklikšķiniet  pie paziņojuma, ko vēlaties rediģēt, atjaunināt vai labot, veiciet izmaiņas un tad noklikšķiniet **Saglabāt**.

Atbildēšana uz kompetento iestāžu/toksikoloģijas centru komentāriem

Izmantojot cilni **Kompetento iestāžu/toksikoloģijas centru komentāri** līdzekļa paziņošanas lapā, valsts kompetentās iestādes un toksikoloģijas centri var atbildīgajām personām uzdot jautājumus/ ierosināt diskusijas, ja ir nepieciešami skaidrojumi vai ja ir jautājumi vai piezīmes par konkrētu līdzekli. Kompetentās iestādes/Toksikoloģijas centri var redzēt tikai tās diskusijas, ko ir personīgi ierosinājuši, kā arī atbildīgās personas sniegtās atbildes. Savukārt atbildīgajām personām ir jāatbild uz valsts kompetento iestāžu un/vai toksikoloģijas centru komentāriem par savā pārziņā esošajiem paziņojumiem.

◆ Atbildēšana uz komentāru

1. Vai nu noklikšķiniet saiti, kas sniegta pa e-pastu saņemtajā paziņojumā par komentāra saņemšanu.

Vai

sameklējiet un atveriet līdzekli, par ko iesniegts komentārs, uz kuru vēlaties atbildēt.

2. Atveriet cilni **Kompetento iestāžu/toksikoloģijas centru komentāri**.
3. Noklikšķiniet **Atbilde** pie attiecīgā komentāra.
4. Lodziņā **Jūsu atbilde [kam]** ierakstiet savu atbildi.
5. Noklikšķiniet **Nosūtīt**.

Rezultāts: Jūsu atbilde tiek pievienota cilnei *Kompetento iestāžu/toksikoloģijas centru komentāri*; vienlaikus kompetentajai iestādei vai toksikoloģijas centram, kas iesniedzis komentāru, tiek nosūtīta e-pasta vēstule.

Meklēšanas rīku izmantošana

Izvēlnē **Līdzekļi** tiek piedāvātas 2 meklēšanas opcijas līdzekļu, organizāciju un paziņojumu meklēšanai, t. i.,

- vienkāršā meklēšana
- izvērstā meklēšana

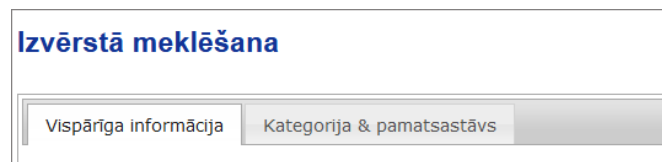
Vienkāršās meklēšanas opcija ļauj meklēt pēc līdzekļu nosaukumiem (ieskaitot izplatīto līdzekļu nosaukumus), komponentu nosaukumiem, atbildīgo personu nosaukumiem, izplatītāju nosaukumiem, CPNP atsaucēm utt.

Ja paziņojumam ir vairākas versijas, visas iepriekšējās versijas (t. i., vēsturiskās) būs redzamas rindās ar pelēku fonu, un slejā "Versija" parādīsies vārds "**Veca**". Savukārt paziņojuma pašreizējā versija vienmēr tiek attēlota ar baltu fonu.

Izvērstā meklēšana

Opcija **Izvērstā meklēšana** izvēlnē **Līdzekļi** ļauj CPNP sistēmā sameklēt līdzekļus (pašreizējās un vēsturiskās to versijas), izmantojot vairāku meklēšanas kritēriju kombināciju.

Izvērstās meklēšanas kritēriji ir sakārtoti divās cilnēs, t. i., **Vispārīgā informācija** un **Kategorija & pamatsastāvs**. Abās cilnēs vienlaikus varat kombinēt vairākus meklēšanas kritērijus. Atiestates un meklēšanas funkcija/poga attiecas uz abās cilnēs ievadītajiem meklēšanas kritērijiem.



- Cilne **Vispārīga informācija** ļauj meklēt pēc šādiem vispārīgās informācijas kritērijiem par līdzekli:

Izvērstā meklēšana

Vispārīga informācija
Kategorija & pamatsastāvs

Līdzekļa atsauce CPNP <input style="width: 95%;" type="text"/>	Līdzekļa vai komponenta nosaukums <input style="width: 95%;" type="text"/>	Līdzekļa vai komponenta nosaukuma valoda <input style="width: 95%;" type="text" value="Atlasīt valodu"/>
Nozares atsauce <input style="width: 95%;" type="text"/>	Atbildīgās personas nosaukums <input style="width: 95%;" type="text" value="Izvēlēties vienu"/>	Kontaktpersonas vārds, uzvārds <input style="width: 95%;" type="text"/>
Izcelsmes valsts (imports) <input style="width: 95%;" type="text" value="Atlasīt valsti"/>	Valsts, kurā pirmo reizi laists tirgū <input style="width: 95%;" type="text" value="Atlasīt valsti"/>	
Datums no⁽¹⁾ <input style="width: 95%;" type="text"/>	Datums līdz⁽¹⁾ <input style="width: 95%;" type="text"/>	
Līdzeklis īpaši paredzēts bērniem līdz 3 gadu vecumam <input style="width: 95%;" type="text" value="Izvēlēties vienu"/>	Statuss <input style="width: 95%;" type="text" value="Izvēlēties statusu"/>	

(1) Pēc datuma var meklēt, norādot paziņošanas datumu.

- Cilne **Kategorija & pamatsastāvs** ļauj meklēt pēc šādiem kritērijiem, kas attiecas uz līdzekļa kategoriju un sastāvu:

Vispārīga informācija
Kategorija & pamatsastāvs

Pamatsastāva gads

Kategorijas 1. līmenis

Kategorijas 2. līmenis

Kategorijas 3. līmenis

Pamatsastāva numurs

Pamatsastāva nosaukums

Ingredienta nosaukums (2)

CAS numurs

EK numurs

Satur KMR (1.A vai 1.B kategorija)

Satur nanomateriālus?

Īpašs aplikators







(2) Jūs varat ievadīt INCI, IUPAC, INN, XAN, EINECS un ELINCS. Sistēma veiks meklēšanu sadaļā "Sastāvdaļas" un trigerētajos jautājumos. Ņemiet vērā, ka sistēma neveic meklēšanu piesaistnēs.

Ja paziņojumam ir vairākas versijas, visas iepriekšējās versijas (t. i., vēsturiskās) būs redzamas rindās ar pelēku fonu, un slejā "Versija" parādīsies vārds "**Veca**". Savukārt paziņojuma pašreizējā versija vienmēr tiek attēlota ar baltu fonu.



Meklēšanas lapas apakšējā labajā stūrī ir poga **Atiestatīt** un **Meklēt**, ko izmanto, lai atiestatītu meklēšanas kritērijus vai sāktu meklēšanu pēc ievadītajiem kritērijiem. Izpildījuma nolūkos meklēšanas rezultātu ierobežojums ir 100 ieraksti.

Paziņojumu skatīšana

Pēc vienkāršās meklēšanas un izvērtās meklēšanas veikšanas CPNP parādīsies atbilstīgo paziņojumu saraksts.

CPNP atsauce	Līdzekļa nosaukums	Atbildīgā persona	Kategorija	Sastāva nosaukums	Versij a	1. paziņošana datums	Statuss	
1004964	Burro di albicocca	EUCOSOFTWARE 1	Sejas maska	ĀDAS KOPŠANAS KRĒMS, LOSJONS, ŽELEJA	1	2017/04/05	Paziņots	 
1005804	Delice Hair Volume Foam	EUCOSOFTWARE 1	Neoksidatīvi matu krāsošanas līdzekļi	MATU KRĀSA (ĪSLAICĪGA VAI DAĻĒJI NOTURĪGA) - ŠKIDRUMS, KRĒMS, PUTAS	1	2017/04/05	Paziņots	 
1005827	MARINE SKINCARE / BlueMiracle Hyaluron Feuchtigkeitsmaske	EUCOSOFTWARE 1	Dekoratīvās kosmētikas noņemšanas līdzekļi	DEKORATĪVĀS KOSMĒTIKAS NOŅĒMĒJS - NEPUTOJOŠS TĪRĪTĀJS (IESKAITOT DIVFĀŽU LĪDZEKLUS)	1	2017/06/28	Paziņots	 





Ja atrasti vairāk nekā 10 rezultāti, tie tiek sadalīti pa vairākām lapām. Katras lapas apakšā ir pārlūka poga, ko izmanto, lai ātri pārvietotos no vienas lapas uz nākamo:

1005834	Hairgum Cactus – Extra strong hold gel	EUCOSOFTWARE 1	Citi matu veidošanas līdzekļi	Citi matu veidošanas līdzekļi	1	2017/07/11	Paziņots	 
---------	--	-------------------	-------------------------------------	-------------------------------------	---	------------	----------	---

Parādīti 1. līdz 10. no 11 ierakstiem





[Pirmā](#) [Iepriekšējā](#) [1](#) [2](#) [Nākošā](#) [Pēdējā](#)

Ņemiet vērā, ka līdzeklis ar vienu CPNP atsauci var parādīties vairākās rindās. Tie ir līdzekļi, kuriem nosaukums ir iesniegts vairākās valodās. Sniegtajā piemērā viens un tas pats matu līdzeklis parādās angļu un franču valodā:

CPNP atsauce	Līdzekļa nosaukums	Atbildīgā persona	Kategorija	Sastāva nosaukums	Versij a	1. paziņošana datums	Statuss	
1005834	Hairgum Cactus – Gel fixation extra forte	EUCOSOFTWARE 1	Citi matu veidošanas līdzekļi	Citi matu veidošanas līdzekļi	1	2017/07/11	Paziņots	 
1005834	Hairgum Cactus – Extra strong hold gel	EUCOSOFTWARE 1	Citi matu veidošanas līdzekļi	Citi matu veidošanas līdzekļi	1	2017/07/11	Paziņots	 



Ņemiet arī vērā, ka slejā “Kategorija” ir redzamas tikai 3. līmeņa kategorijas.

Dažiem paziņojumiem slejā **Līdzekļa nosaukums** var parādīties dažādi simboli. Tie ir šādi:

SIMBOLS	NOZĪME
	Līdzekļa oriģinālais marķējums (un iepakojuma fotoattēls, ja pienācīgi salasāms) vēl nav paziņots. Tāpēc līdzeklis vēl nav laists tirgū.
	Par paziņojumu ir pieejami komentāri
	Līdzeklis ir nodots citai atbildīgajai personai
	Līdzeklis ir saņemts no citas atbildīgās personas

Jūs varat arī pielāgot vienā lapā redzamo rezultātu skaitu, izmantojot sarakstlodziņu **Rādīt ierakstus** lapas augšējā labajā pusē:



Rezultātu tabulas augšējā labajā pusē ir pieejamas divas ikonas, t. i.,  un , saraksta eksportēšanai PDF vai XLS formātā.

Papildinājums

Noteikumi par konkrētām sastāvdaļām, kas rada bažas, un/vai par pH vērtībām

1. noteikums. Etanols un/vai izopropanols

Etanola un/vai izopropanola masa procentos (masas %) jānorāda visiem līdzekļiem.

Paziņojums jāatjaunina, ja kādas sastāvdaļas vai abu sastāvdaļu summas saturs mainās par vairāk nekā

- 5, ja iepriekš deklarētā vērtība ir < 30 %
Piemēri. Ja 20 % etanola mainījušies uz 26 % etanola, tad etanola saturs sastāvā ir mainījies par 6 un tāpēc paziņojums jāatjaunina.
Ja 20 % etanola un 20 % izopropanola mainījušies uz 23 % etanola un 24 % izopropanola, tad etanola un izopropanola summas saturs sastāvā ir mainījies par 7 un tāpēc paziņojums jāatjaunina.
- 10, ja iepriekš deklarētā vērtība ir ≥ 30 % Ja kosmētikas līdzeklī nav etanola vai izopropanola, tad jānorāda "Not applicable" ("Nepiemēro").

Piezīmes:

– masas procentu deklarācijas var noapaļot līdz tuvākajam veselajam skaitlim; – ja masa procentuāli ir mazāka par 1 %, tad to var norādīt kā 1 %.

2. noteikums. Pretblaugznu līdzekļi

Jānorāda pretblaugznu aģenta(-u) *INCI* nosaukums un koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja pretblaugznu aģenta koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1223/2009 pielikumiem.

3. noteikums. Līdzekļi, kas novērš matu izkrišanu

Jānorāda *INCI* nosaukums un koncentrācija aģentam(-iem), kas novērš matu izkrišanu.

Paziņojums jāatjaunina, ja aģentam, kas novērš matu izkrišanu, koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

4. noteikums. Ādas balināšanas līdzekļi, kuri satur aģentu(-us), kas novērš pigmentāciju, un/vai depigmentācijas aģentu(-us)

Jānorāda *INCI* nosaukums un koncentrācija aģentam(-iem), kas novērš pigmentāciju, un/vai depigmentācijas aģentam(-iem) .

Paziņojums jāatjaunina, ja vismaz viena aģenta koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Ja kosmētikas līdzeklī nav aģenta(-u), kas novērš pigmentāciju, un depigmentācijas aģenta(-u), tad jānorāda "Not applicable" ("Nepiemēro").

5. noteikums. Ķīmiskie atslāņošanas līdzekļi, kas satur ķīmiskās atslāņošanas aģentu(-us) (piem., pienskābi, glikolskābi, salicilskābi)

Jānorāda ķīmiskā(-o) atslāņošanas aģenta(-u) *INCI* nosaukums un koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

6. noteikums. Līdzekļi, kas satur A vitamīnu un atvasinājumus (piem., retinolu, retinila esterus)

Precīzs A vitamīna vai jebkuru tā atvasinājumu saturs jānorāda, ja visā līdzeklī līmenis pārsniedz 0,20 % (aprēķināts kā retinols) vai ja daudzums pārsniedz 0,09 gramus (aprēķināts kā retinols).

Paziņojums jāatjaunina, ja A vitamīna vai atvasinājumu koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Ja A vitamīna un jebkuru tā atvasinājumu līmenis nepārsniedz 0,20 % (aprēķināts kā retinols) vai ja apjoms nepārsniedz 0,09 gramus (aprēķināts kā retinols), vai ja A vitamīna vai jebkuru tā atvasinājumu līdzeklī nav, tad jānorāda "Not applicable" ("Nepiemēro").

7. noteikums. Līdzekļi, kas satur ksantīna atvasinājumus (piem., kofeīnu, teofilīnu, teobromīnu, augu ekstraktus, kuri satur ksantīna atvasinājumus, piem., *Paulinia cupana* (guarana) ekstraktus/pulverus)

Ja līdzeklī ir vairāk nekā 0,5 % ksantīna atvasinājumu, jānorāda atvasinājumu *INCI* nosaukums un koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības.

Ja kosmētikas līdzeklī nav ksantīna atvasinājumu vai to ir mazāk nekā 0,5 %, tad jānorāda "Not applicable" ("Nepiemēro").

8. noteikums. Līdzekļi, kuru sastāvā ir katjonu virsmaktīvās vielas, kam ir trīs vai četras ķēdes vai grupas, kuru garums ir mazāks par C12 (tostarp taisnās, sazartās, cikliskās vai aromātiskās grupas)

Ja katjonu virsmaktīvās vielas izmanto citiem mērķiem, nevis kā konservantu, jānorāda šo virsmaktīvo vielu *INCI* nosaukums un koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Šajā noteikumā iekļauto katjonu virsmaktīvo vielu tipiski piemēri ir šādi:

- behenalkonija hlorīds
- behentrimonija hlorīds
- cetrimonija hlorīds
- dodecilbenziltrimonija hlorīds

Ja līdzeklī nav katjonu virsmaktīvo vielu, tad jānorāda “Not applicable” (“Nepiemēro”).

9. noteikums. Līdzekļi, kuru sastāvā ir propelenti

Jānorāda katra propelenta *INCI* nosaukums un koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja kāda no šīm koncentrācijām mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Ja līdzeklī nav propelentu, tad jānorāda “Not applicable” (“Nepiemēro”).

Šis noteikums attiecas uz aerosolu līdzekļiem un citiem līdzekļiem, ko piedāvā aerosolu veidā.

Citi līdzekļi var būt pildīti zem spiediena esošā iepakojumā, bet, tos lietojot, netiek radīta aerosola strūkļa. Šāds iepakojums laukā “īpašs aplikators” ir jānorāda kā “aerosola balons – neizsmidzināms līdzeklis”. Šādā gadījumā līdzeklim var izvēlēties piemērojamo pamatsastāvu, pat ja tas konkrēti nenorāda propelentus.

10. noteikums. Līdzekļi, kas satur ūdeņraža peroksīdu vai to izdala

Jānorāda ūdeņraža peroksīda koncentrācija un/vai to savienojumu *INCI* nosaukums un koncentrācija, kuri izdala ūdeņraža peroksīdu.

Paziņojums jāatjaunina, ja koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Ja līdzeklī nav ūdeņraža peroksīda un sastāvdaļu, kas izdala ūdeņraža peroksīdu, tad jānorāda “Not applicable” (“Nepiemēro”).

Šis noteikums attiecas uz matu krāsošanas līdzekļiem, matu balināšanas līdzekļiem, noturīgas sprogošanas līdzekļiem un matu iztaisnotājiem.

11. noteikums. Līdzekļi, kas satur reducējošus aģentus

Jānorāda katra reducējošā aģenta *INCI* nosaukums un koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja kāda no šīm koncentrācijām mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Šis noteikums attiecas uz depilācijas līdzekļiem, matu krāsām, krāsas noņēmējiem un noturīgas sprogošanas līdzekļiem.

Parasti tiek izmantoti šādi reducējošie aģenti:

- tioglicerīns
- tioglicerīnskābe un tās sāļi (amonija tioglikolāts, etanolamīna tioglikolāts)
- amonija tiolaktāts
- cisteīna HCl
- nātrija sulfīts
- nātrija metabisulfīts
- nātrija hidroksimetāna sulfonāts
- nātrija hidrosulfīts
- sārmu un sārmzemju sulfīdi

Ja līdzeklī nav reducējoša aģenta(-u), tad jānorāda "Not applicable" ("Nepiemēro").

12. noteikums. Līdzekļi, kuru sastāvā ir persulfāti

Jānorāda katra persulfāta *INCI* nosaukums un koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja kāda no šīm koncentrācijām mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Ja līdzekli nav persulfāta(-u), tad jānorāda "Not applicable" ("Nepiemēro").

13. noteikums. Līdzekļi, kas satur matu iztaisnošanas aģentus

Jānorāda iztaisnošanas aģentu *INCI* nosaukums un koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja kāda no šīm koncentrācijām mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Kā piemēru var minēt šādus **matu iztaisnošanas aģentus**:

- nātrija hidroksīds, kālija hidroksīds, litija hidroksīds
- kālija citrāts
- kalcija hidroksīds
- guanidīna karbonāts
- reducējoši aģenti:
 - amonija tioglikolāts
 - amonija tiolaktāts
 - cisteīna HCl
 - etanolamīna tioglikolāts

14. noteikums. Vannas sāļi/kubi, kuros ietilpst neorganiskie nātrijs sāļi

Jānorāda kopējā nātrija sāļu koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja kopējā neorganisko nātrija sāļu koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

15. noteikums. Zobu pastas un mutes skalošanas līdzekļi, kuros ietilpst fluorīda savienojumi

Jānorāda fluorīda savienojumu (aprēķināti kā fluors) koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja fluora koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Ja līdzeklī nav fluorīda savienojumu, tad jānorāda "Not applicable" ("Nepiemēro").

16. noteikums. Līdzekļi, kuru pH ir zemāks par 3 vai augstāks par 10, un matu krāsošanas līdzekļu pH

Līdzekļiem, kam ir viens komponents, un atsevišķam komponentam

(izņemot matu krāsu) pH jānorāda pH lauciņā, ja tas ir zemāks par 3 vai augstāks par 10.

Līdzekļiem, kam ir vairāki komponenti (izņemot matu krāsas), kuri pirms lietošanas tiek sajaukti, sajaukta līdzekļa pH jānorāda attiecīgajā pH lauciņā, ja tas ir zemāks par 3 vai augstāks par 10.

Tiek norādīts, ka gadījumā, ja komponentus jauc dažādās attiecībās (piem., lai iegūtu dažādu stiprību), pH var atšķirties. Ja sajauktam līdzeklim nevar precīzi noteikt pH, tad pH var izteikt kā diapazonu, kas ir vienas vienības robežās (piem., 9,5–10,5).

Līdzekļa pH vienmēr jānorāda **matu krāsām, kam ir viens komponents vai vairāki komponenti**, pat ja tas ir diapazonā no pH 3 līdz pH 10.

Tomēr, ņemot vērā pH atšķirības viena un tā paša līdzekļa dažādām nokrāsām, pH drīkst norādīt ne pārāk precīzi. Attiecībā uz šiem līdzekļiem komponentu un sajauktu līdzekļu pH var izteikt kā diapazonu, kas ir vienas vienības robežās (piem., 8,5–9,5).

Visos minētajos gadījumos, ja iepriekš deklarētā pH vērtība ir mainījusies par vairāk nekā 0,5, paziņojums ir jāatjaunina.

Attiecībā uz ikvienu līdzekli vai komponentu, kam pH ir augstāks par 10, jānorāda katra sārmainā aģenta un, ja ir, amonija hidroksīda atbrīvotāja *INCI* nosaukums un koncentrācija.

Paziņojums jāatjaunina, ja kāda no šīm koncentrācijām mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Parasti tiek lietoti šādi sārmainie aģenti:

- nātrija/kālija hidroksīds
- nātrija/kālija karbonāts
- nātrija/kālija metasilikāts
- kalcija oksīds

- amonija hidroksīds
- etanolamīns
- tipiskais amonija hidroksīda atbrīvotājs ir
- amonija hlorīds

17. noteikums. Līdzekļi, kas satur ēteriskās eļļas, kamparu, mentolu vai eikaliptolu

Izņemot smaržas un dažas citas ierobežotas līdzekļu kategorijas, ja ražotājs iekļauj sastāvā ēteriskās eļļas, kamparu, mentolu vai eikaliptolu, kuru kopējais līmenis pārsniedz 0,5 %, jānorāda kopējā koncentrācija.

Ja ēterisko eļļu, kampara, mentola vai eikaliptola līdzeklī nav vai ēterisko eļļu, kampara, mentola vai eikaliptola kopējais līmenis nepārsniedz 0,5 %, jānorāda "Not applicable" ("Nepiemēro").

Attiecībā uz katru atsevišķu ēterisko eļļu, kamparu, mentolu vai eikaliptolu, kura līmenis pārsniedz 0,5 % (kampara gadījumā — 0,15 %), ražotājam jānorāda šīs ēteriskās eļļas / ēteriskās eļļas atvasinājuma nosaukums un daudzums.

Ja līdzeklī nav atsevišķas ēteriskās eļļas, kampara, mentola vai eikaliptola, kura līmenis pārsniedz 0,5 % (kampara gadījumā — 0,15 %), tad jānorāda "Not applicable" ("Nepiemēro").

Paziņojums jāatjaunina, ja koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

18. noteikums. Citas sastāvdaļas

Papildus iepriekš minētajiem noteikumiem Eiropas toksikoloģijas kontroles centri ir noteikuši vairākas vielas, kas rada īpašas bažas, ņemot vērā akūtu ārkārtas situāciju toksikoloģijas jomā.

Jānorāda visu minēto sastāvdaļu koncentrācija, kas sastāvā pārsniedz noteikto robežlielumu. Ja robežlielums nav norādīts, koncentrācija jānorāda vienmēr.

Paziņojums jāatjaunina, ja koncentrācija mainās par vairāk nekā 20 % no iepriekš deklarētās vērtības. Ja izmaiņas ir palielinājuma virzienā, nedrīkst tikt pārsniegta maksimāli pieļaujamā koncentrācija saskaņā ar [Regulas \(EK\) Nr. 1223/2009](#) pielikumiem.

Glikoli un glikolu ēteri

BUTET-2 ACETĀTS (virs 1 %)

BUTOKSIDIGLIKOLS (virs 1 %)

BUTOKSIETANOLS (virs 1 %)

BUTOKSIETILACETĀTS (virs 1 %)

DIETOKSIDIGLIKOLS (virs 1 %)

DIPROPILĒNGLIKOLS (virs 10 %)

DIPROPILĒNGLIKOLS DIMETILĒTERIS (virs 10 %)

DIPROPILĒNGLIKOLS IZOBORNILĒTERIS (virs 10 %)

ETOKSIDIGLIKOLS (virs 1 %)

ETOKSIDIGLIKOLA ACETĀTS (virs 1 %)

GLIKOLS (virs 1 %)

GLIKOLĒTERI (nav polimēri) (virs 1 %)

METOKSIIZOPROPANOLS (virs 10 %)
 METOKSIIZOPROPILACETĀTS (virs 10 %)
 PPG-2 METILĒTERIS (virs 10 %)
 PPG-2 METILĒTERA ACETĀTS (virs 10 %)
 PROPILĒGLIKOLS (virs 10 %)
 PROPYLĒGLIKOLA BUTILĒTERIS (virs 10 %)

Oglūdenražu šķīdinātāji

CIKLOHEKSĀNS (virs 5 %)
 HIDROGENĒTS DIDODECĒNS (virs 5 %)
 IZOPENTĀNS (virs 5 %)
 PENTĀNS (virs 5%)
 TOLUOLS (virs 5 %)
 TERPENTĪNS (virs 5 %)

Spirti, kas nav etanols un izopropanols

BENZILSPIRTS (virs 1 %)
 FURFURILSPIRTS (virs 1 %)
 HEKSILSPIRTS (virs 5 %)
 N-BUTILSPIRTS (virs 1 %)
 PROPILSPIRTS (virs 1 %)
 T-BUTILSPIRTS (virs 1 %)

Citas

ACETONS (virs 5 %)
 BENZILBENZOĀTS (virs 1 %)
 BRUCĪNA SULFĀTS
 BUTILACETĀTS (virs 1 %)
 BUTIROLAKTONS (virs 0,1%)
 BUTOKSIETILACETĀTS (virs 1 %)
 HLOROPLASTA SKĀBE (virs 0,1 %)
 VARA SULFĀTS (virs 0,1 %)
 CIKLOHEKSANONS (virs 5 %)
 DIMETILTOLILAMĪNS (virs 0,1 %)
 ETILACETĀTS (virs 1 %)
 ETILĒTERIS (virs 5 %)
 FORMALDEHĪDS (virs 0,2%)
 HIDROKSILAMĪNA HCL HIDROKSILAMĪNA SULFĀTS (virs 1 %)
 M-KREZOLS, O-KREZOLS, P-KREZOLS, JAUKTIE KREZOLI (virs 0,1 %)
 MEK (virs 5 %)
 METILACETĀTS (virs 0,1 %)
 METILPIRROLIDONS (virs 5 %)
 MIBK (virs 5 %)
 KĀLIJA HLORĀTS (virs 0,1 %)
 NĀTRIJA HLORĀTS (virs 0,1 %)
 TRIETILFOSFĀTS (virs 0,1 %)

Lietotājam paredzētajā lauciņā jānorāda arī visa cita informācija par līdzekli (lietojot tikai angļu valodu), kas varētu būt svarīga toksikoloģijas centriem vai tam līdzīgām struktūrām, ja šādi centri vai struktūras dalībvalstīs ir izveidoti.

Piezīme. Pamatsastāvi, kuros minēts "AQUA" ("ūdens"), aptver arī līdzekļus, kam ūdens nav pievienots kā sastāvdaļa, bet pārņests ar ūdeni saturošu augu ekstraktiem, augļu sulām utt.

Indekss

1

13. panta 1. punkts un 13. panta 2. punkts.....	54
13. panta 3. punkts.....	47

A

A vitamīns.....	57
Ādas balināšanas līdzekļi.....	57
Admin.....	9
Aģenti, kas novērš pigmentāciju	57
Akūta saindēšanās.....	61
Aplikators.....	42
AQUA.....	62
Atbildīgā persona.....	43
Atbildīgās personas.....	2, 5
Atbildīgās personas ID.....	37
Atrasts līdzekļa dubultnieks.....	36, 42, 44
Atslāņošanas aģenti.....	57
Augšupielādes tīmekļa pakalpojums.....	9

B

Behenalkonija hlorīds.....	58
Behentrimonija hlorīds.....	58
butilacetāts.....	62

C

Cetrimonija hlorīds.....	58
Cisteīna HCl.....	59
<i>CosIng</i>	2
CPNP.....	1
CPNP atsauce.....	41, 43

D

Depigmentācijas aģenti.....	57
Dodecilbenziltrimonija hlorīds.....	58

E

Eikaliptols.....	61
Etanols.....	56
Ēteriskās eļļas.....	61
<i>EU Login</i>	3, 6

F

Fizikālā forma.....	42, 43
Fluorīda savienojumi.....	60

G

Glikoli.....	61
Glikolu esteri.....	61

I

ID.....	37
Importētājs.....	3
Iziet.....	10
Izopropanols.....	56
Izplatīšanas paziņojumi.....	47
Izplatīšanas valstis.....	9
Izplatītāji.....	2, 3
Izvēlņu josla.....	8
Izvērstā meklēšana.....	8, 52

K

Kālija citrāts.....	59
Kampars.....	61
Kategorija & pamatsastāvs.....	53
Katjonu virsmaktīvās vielas.....	58
Ķīmiskie atslāņošanas līdzekļi.....	57
KMR.....	11, 17
KMR vielas.....	2, 42, 43
Kompetentās iestādes.....	2
Komponenti.....	43
KMR vielas.....	43
nanomateriāli.....	43
sastāvs.....	43
Kontaktpersona.....	43
Kontaktpersonas.....	9, 45
Kosmētikas līdzeklis.....	2
Ksantīns.....	57

L

Labošana.....	35
Laist tirgū.....	4
Lasītāji.....	2
Līdzekļi.....	8, 41
pārvietot uz apakšorganizāciju.....	39
piesaistīt/nokopēt.....	37
sastāvs.....	43
vairāki komponenti.....	43
viens komponents.....	41
Līdzekļi, kam ir vairāki komponenti.....	43
Līdzekļi, kam ir viens komponents.....	41
Līdzekļi, kas novērš matu izkrišanu.....	56
Līdzekļu pārvietošana.....	39

Līdzekļu piesaistīšana/nokopēšana 37
Lietotāja pieteikumvārds 6

M

Mani paziņojumi 8
Matu iztaisnošanas aģenti 59
Meklēšana 8, 52
Meklēt organizāciju 8
Mentols 61
Mērķauditorija 2
Modifikācijas tips 34
Mutes skalojamie līdzekļi 60

N

Nanomateriāli 4, 9, 11, 18, 42
Nanomateriāli 43
Navigācija 8
Neorganiskie nātrija sāļi 60
Noderīgas saites 9
Nozares atsaucē 41, 43

O

Oglūdeņražu šķīdinātāji 62
Organizācija 4
Oriģinālais marķējums 42, 43, 44

P

Pamācība 7
Pamatsastāvi 62
Pamatsastāvs 3
Parole 6
Paziņojumi 41, 54
 13. panta 3. punkts 47
Paziņojums par konfidencialitāti 10
Paziņošanas tips 43
PDF 42, 44
Persulfāti 59
pH 43, 60
Pieteikumvārds 6

Pretblaugznu līdzekļi 56
Profils 10
Propelenti 58

R

Rediģēt līdzekli 34
Reducējošie aģenti 59
Regula (EK) Nr. 1223/2009 1
Retinila esteri 57
Retinols 57

S

SAAS 5, 6
Sākumlapa 8
Sārmains aģents 60
Sastāvdaļas, kas rada bažas .. 42, 43
 noteikumi 56
Sastāvs 42, 43
Sistēmas prasības 6
Spirti 62

T

Toksikoloģijas centri 2

U

Ūdeņraža peroksīds 58

V

Valoda 10
Vannas sāļi/ kubi 60
Versija 41
Versijas 41, 42, 43, 44
Vienkāršā meklēšana 8, 52
Vietējais administrators 4

Z

Zobu pastas 60