

DÉMONSTRATION SYNTHÉTIQUE

Dossier préparatoire pour la revue partenaire.

Un dossier structuré sous le contrôle du partenaire.

Cet exemple coréen fictif montre comment NaruDesk organise les documents, versions, écarts et questions avant et pendant la revue d'un partenaire UE. La même méthode peut soutenir un dossier international entièrement en arrière-plan.

PRODUIT DE DÉMONSTRATION Barrier Cloud Serum 30 mL Demo Brand Korea	État de préparation Préparation en cours
---	--

10	8	6
documents suivis	pièces reçues	actions ouvertes

NaruDesk coordonne la préparation. Cet exemple n'est ni une décision de conformité, ni une évaluation de sécurité, ni une soumission CPNP, ni un avis juridique.

DÉMONSTRATION SYNTHÉTIQUE

01. Registre documentaire

Une vue unique et versionnée de ce qui a été reçu, de ce qui est à jour et de ce qui doit encore être demandé.

Document	Version / date	Statut	Responsable / suite
Brief produit	v03 / 2026-07-22	REÇU	Marque
Liste INCI finale	v05 / 2026-07-24	QUESTION	Fabricant : confirmer
Index qualitatif CAS/EC	v02 / 2026-07-24	REÇU	Fabricant
Formule quantitative	Non détenue par NaruDesk	ROUTE DIRECTE	Envoi direct sécurisé
Déclaration GMP	2026-03-11	REÇU	Fabricant
Synthèse stabilité	Projet / 2026-06-30	MISE À JOUR	Labo : version signée
Challenge test	Non fourni	MANQUANT	Demande par la marque
Spécification packaging	v01 / 2026-02-19	QUESTION	Confirmer fournisseur pompe
Artwork UE	Projet 02	MISE À JOUR	Marque + revue RP
Dossier preuves claims	3 fichiers fournis	ÉCART	Ajouter preuve hydratation

Statuts illustratifs. Les empreintes SHA-256 et dates de réception seraient enregistrées dans le registre opérationnel.

DÉMONSTRATION SYNTHÉTIQUE

02. Écarts entre documents

Les points ouverts sont séparés par type afin que le partenaire réglementaire puisse examiner les preuves sans reconstruire le dossier.

Type	Élément observé	Pourquoi c'est important	Responsable
FACT	Le brief indique « Barrier Cloud Serum ». L'artwork dit « Barrier Serum ».	Deux noms circulent.	Marque
GAP	La spécification indique 32 mL de contenance nominale. L'artwork indique 30 mL.	Le dossier final du pack n'est pas aligné.	Fabricant
QUESTION	L'INCI v05 est postérieur à la dernière synthèse stabilité.	Confirmer la version de formule testée.	Fabricant + labo
GAP	« Hydratation 48 heures » figure dans le projet de claims.	Aucune preuve correspondante n'a été identifiée.	Marque
HUMAN	L'artwork UE comporte une adresse RP provisoire.	Le texte final et l'adresse exigent une revue partenaire.	RP UE

Pointeurs réglementaires pour revue partenaire

Exemples de pointeurs : (1) règlement (CE) no 1223/2009, article 19, informations d'étiquetage [HUMAN VERIFY], eur-lex.europa.eu/eli/reg/2009/1223/2026-05-01/fra ; (2) règlement (UE) no 655/2013, critères communs applicables aux allégations [HUMAN VERIFY], eur-lex.europa.eu/eli/reg/2013/655/oj/fra. Ces pointeurs orientent la revue partenaire ; ils ne constituent pas des verdicts.

DÉMONSTRATION SYNTHÉTIQUE

03. Plan d'action par responsable

Chaque demande a un responsable, un livrable et une date cible. Cette structure réduit les boucles de clarification.

Priorité	Responsable	Élément demandé	Cible	État
P0	Marque	Confirmer un seul nom commercial	J+3	OUVERT
P0	Fabricant	Confirmer INCI final et version formule liée	J+3	OUVERT
P0	Labo	Émettre la synthèse stabilité finale signée	J+7	OUVERT
P1	Marque	Fournir le challenge test ou préciser sa disponibilité	J+7	OUVERT
P1	Marque	Fournir la preuve de l'allégation hydratation 48 h	J+10	OUVERT
P1	Fabricant	Confirmer fournisseur pompe et contenance nominale	J+7	OUVERT
P1	RP UE	Revoir artwork, questions et adresse RP	Après réception du dossier	HUMAIN
P1	Éval. sécurité qualifié	Recevoir directement la formule confidentielle	Route convenue	HUMAIN

Route des données confidentielles

La formule quantitative et les données confidentielles sous-jacentes ne sont pas chargées dans NaruDesk. Elles vont directement du fabricant à la RP UE ou à l'évaluateur de la sécurité qualifié, selon le canal approuvé par ce partenaire.

DÉMONSTRATION SYNTHÉTIQUE

04. Synthèse de transmission

La transmission donne au partenaire européen une vue claire du dossier, tout en laissant chaque décision réglementaire et de sécurité à la partie qualifiée.

Prêt pour transmission	Toujours ouvert
Registre avec versions et dates de réception	Confirmation formule/version finale
Index qualitatif ingrédients fourni par le fabricant	Synthèse stabilité finale signée
Questions artwork et claims groupées par responsable	Rapport de challenge test
Route directe proposée pour la formule confidentielle	Preuves claims et adresse RP finale

Pilote sur un SKU

Le partenaire sélectionne un dossier international adapté. Deux modèles sont possibles : (1) back-office partenaire, où NaruDesk travaille en arrière-plan sans contact client ; ou (2) coordination séparée pour la marque, où la marque contracte NaruDesk et le partenaire contractualise et facture directement ses prestations réglementaires. Dans les deux modèles, le partenaire garde le contrôle du contact client, du travail réglementaire, des décisions de sécurité et de la facturation. Le suivi côté coréen reste la spécialisation principale de NaruDesk. Le périmètre, les canaux sécurisés et les conditions commerciales sont convenus par écrit avant le début du travail.

Références officielles

- Règlement (CE) no 1223/2009 relatif aux produits cosmétiques, texte consolidé du 2026-05-01, consulté le 2026-07-28 : eur-lex.europa.eu/eli/reg/2009/1223/2026-05-01/fra
- Règlement (UE) no 655/2013 sur les critères communs applicables aux allégations, consulté le 2026-07-28 : eur-lex.europa.eu/legal-content/FR/TXT/?uri=CELEX:32013R0655
- Page de la Commission européenne sur le CPNP, consultée le 2026-07-28 : single-market-economy.ec.europa.eu/sectors/cosmetics/cosmetic-product-notification-portal_fr



Préparé par NaruDesk | Séoul | jordan@narudesk.com | narudesk.com