



## ***Sicherheitsbericht für kosmetische Mittel (CPSR)***

Für das kosmetische Mittel

### ***Beef Tallow Balm - Rindertalg Hautpflege (2.1)***

gemäß Artikel 10 in Verbindung mit Anhang I der VO (EG) Nr. 1223/2009

Erstellt am

17.12.2025

für

Everstack GmbH  
Arsterdamm 94B  
Tor 062-086  
28277 Bremen  
Deutschland / Germany

von

Pfeiffer Consulting GmbH  
Landhausstraße 46  
75334 Straubenhardt  
Deutschland / Germany

## **B. Sicherheitsbericht des kosmetischen Produkts**

### **B.1. Ergebnis der Sicherheitsbewertung**

Gemäß VO (EG) Nr. 1223/2009 wird unter Berücksichtigung von Kindern ab 1 Jahr die Formulierung des kosmetischen Mittels

#### **Beef Tallow Balm - Rindertalg Hautpflege (2.1)**

der Firma Everstack GmbH, in Lohn hergestellt von [REDACTED], bei normalem bzw. vernünftigerweise vorhersehbarem Gebrauch als

#### **SICHER**

für die menschliche Gesundheit befunden. Das Produkt kann erst nach Vorliegen der Kennzeichnung final bewertet werden.

Zu diesem Zwecke wurden dem Sicherheitsbewerter Dokumente insbesondere bzgl. der Rohware und der Fertigware vorgelegt. Die Korrektheit und Anwendbarkeit der zur Verfügung gestellten Informationen obliegt der verantwortlichen Person.

Die vorliegende Sicherheitsbewertung enthält keine Bewertung hinsichtlich der Vereinbarkeit des Mittels mit den Vorgaben der REACH-Verordnung und/oder der CLP-Verordnung.

### **B.2. Warnhinweise und Gebrauchsanweisungen**

Dieses Produkt enthält keine Inhaltsstoffe, welche gemäß Verordnung (EG) Nr. 1223/2009 spezielle Anwendungsbedingungen oder Warnhinweise auf der Verpackung erfordern. Dies gilt auch unter Berücksichtigung der chemischen Eigenschaften der Inhaltsstoffe.

Dieses Produkt fällt nicht in den Geltungsbereich der 75/324/EWG (Rechtsvorschrift über Aerosolpackungen) in ihrer aktuell gültigen Fassung.

Folgende Hinweise sollen bei freier Wortwahl gegeben werden:

Nicht über Raumtemperatur lagern.

### **B.3. Zu deklarierende Inhaltsstoffe**

Ingredients:

Adeps Bovis, Olea Europaea Fruit Oil, Cera Flava, Tocopherol.

### **B.4. Begründungen**

#### **B.4.1. Zusammensetzung der Fertigware**

Basierend auf den zur Verfügung gestellten Informationen entspricht das Fertigprodukt den Anforderungen der VO (EG) Nr. 1223/2009.

#### ***B.4.2. Mikrobiologische Qualität und Stabilität der Fertigware***

Gemäß der vorgelegten Testergebnisse und/oder aus Erfahrung erfüllt das Produkt die Anforderungen der SCCS Notes of Guidance, 12. Revision. Daher wurde es als sicher bewertet.

Die durchgeführten Lager- und Stabilitätstests sowie die mikrobiologischen Untersuchungen begründen eine hinreichende Stabilität für eine Haltbarkeit von 36 Monaten.

#### ***B.4.3. Informationen zum Verpackungsmaterial***

Unterlagen zum Primärpackmittel wurden nicht vorgelegt. Verpackungsmaterial mit Produktkontakt soll mit VO (EG) 1935/2004 bzw. VO (EU) 10/2011 oder mit vergleichbaren Regularien konform sein. Diese sind für eine finale Bewertung des Produkts vorzulegen.

#### ***B.4.4. Normaler und vernünftigerweise vorhersehbarer Gebrauch***

Unterlagen zum Druckbild wurden nicht vorgelegt. Diese sind für eine finale Bewertung des Produkts vorzulegen. Ein Augenmerk ist auf sicherheitsrelevante Aspekte (insb. INCI, ggf. (Warn-)Hinweise und die Haltbarkeit) zu legen. Eine Prüfung vor dem Inverkehrbringen wird empfohlen.

#### ***B.4.5. Rohware, Verunreinigungen, Spuren und toxikologische Daten***

Die für das Produkt verwendete Rohware erfüllt die Anforderungen der VO (EG) Nr. 1223/2009 hinsichtlich Reinheit und Konzentration im Endprodukt. Die Betrachtung der Rohwaren zeigte, dass die Grenzwerte und Empfehlungen erfüllt sind. Die Anhänge III bis VI der Verordnung (EG) Nr. 1223/2009 in ihrer aktuell gültigen Fassung wurden soweit zutreffend berücksichtigt. Entsprechend wurde das Produkt als sicher eingestuft.

#### ***B.4.6. Sicherheit der Inhaltsstoffe***

Die für das Produkt verwendeten Inhaltsstoffe wurden als sicher eingestuft und erfüllen die Anforderungen der VO (EG) Nr. 1223/2009 in der aktuell gültigen Fassung, einschließlich der Berücksichtigung eventueller Einschränkungen durch die Anhänge II und III. Die verwendeten Konzentrationen sollten bei vorgesehenem Gebrauch weder zu Reizungen noch zu einer Sensibilisierung führen.

#### ***B.4.7. Unerwünschte Wirkungen und ernste unerwünschte Wirkungen***

Das Produkt ist neu auf dem Markt. Informationen über unerwünschte Wirkungen und ernste unerwünschte Wirkungen konnten daher bisher nicht mit dem Produkt in Verbindung gebracht werden.

#### ***B.4.8. Verträglichkeitstest***

Das Produkt wurde einem Verträglichkeitstest unterzogen.

## **C. Qualifizierung des Sicherheitsbewerter und Gültigkeit von Teil B**

### **C.1. Gültigkeit**

Der Sicherheitsbewerter und somit das Ergebnis der Sicherheitsbewertung sind von der Vollständigkeit, Korrektheit und Anwendbarkeit der zur Verfügung gestellten Daten und Informationen abhängig. Dieser Sicherheitsbericht verliert seine Gültigkeit, wenn - unabhängig von Gründen - relevante Informationen vorenthalten wurden oder sich die Datenlage bzw. Einschätzungen relevanter Informationen signifikant ändern. Dazu gehören insbesondere, aber nicht ausschließlich: Qualität der Rohware, quantitative Zusammensetzung der Fertigware auf Rohwarenbasis, Herstellungsprozess, signifikante Anzahl an Reklamationen von Anwendern, Kenntnis über unerwünschte Wirkungen und/oder ernste unerwünschte Wirkungen, vorhergesehener Gebrauch, geltendes Recht oder wissenschaftliche Kenntnisse. Eine Kennzeichnungsprüfung ist nicht Teil dieses Sicherheitsberichts.

Straubenhardt, 17.12.2025



DEUTSCHE GESELLSCHAFT FÜR WISSENSCHAFTLICHE  
UND ANGEWANDTE KOSMETIK E.V.



## ZERTIFIKAT

**Bernhard Smutek**

hat aufgrund seiner Ausbildung entsprechend Artikel 10 Abs. 2 der  
EG-Kosmetikverordnung 1223/2009,

dem erfolgreichen Abschluss folgender DGK-Fortbildungskurse für Sicherheitsbewerter

Exposition kosmetischer Produkte / Perkutane Penetration  
Lokalverträglichkeit, Immunologie und Sensibilisierung  
Metabolismus, Kinetik und Struktur-Wirkungsbeziehungen  
Kanzergenese und Mutagenese  
Allgemeine und systemische Toxikologie – einschließlich Risikobewertung  
Reproduktionstoxikologie  
Mikrobiologische Produktsicherheit kosmetischer Mittel

und seiner mindestens dreimaligen Teilnahme an den DGK-Seminaren für Sicherheitsbewerter  
in den letzten drei Jahren

die Qualifikation

### DGK-SICHERHEITSBEWERTER

erworben.

Hamburg / Heidelberg, den 15. Juli 2022



Dr. Andrea Weber  
President of the German Society for  
Scientific and Applied Cosmetics (DGK e.V.)



Prof. Dr. G. Eisenbrand  
Chairman of the Committee on  
Continuing Education for Safety Assessors

THIS CERTIFICATE IS VALID FOR 5 YEARS.