

Số: /SYT-NVD
V/v cập nhật quy định về các chất sử
dụng trong mỹ phẩm sau kỳ họp ACC
43 và ACSB 43

Hải Phòng, ngày tháng 7 năm 2026

Kính gửi:

- UBND các xã/phường/đặc khu;
- Các cơ sở sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm trên địa bàn thành phố.
(Sau đây gọi là các Đơn vị)

Thực hiện Công văn số 2502/QLD-MP ngày 01/7/2026 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc cập nhật quy định về các chất sử dụng trong mỹ phẩm sau kỳ họp ACC 43 và ACSB 43 (gửi kèm theo).

Tại Công văn này, Cục Quản lý Dược thông tin căn cứ kết luận tại Kỳ họp Hội đồng mỹ phẩm ASEAN (ACC) lần thứ 43 và Hội đồng Khoa học mỹ phẩm ASEAN (ACSB) lần thứ 43 như sau:

- Ban hành chi tiết các Phụ lục (Annexes) của Hiệp định Mỹ phẩm ASEAN: *chi tiết tại Công văn số 2502/QLD-MP ngày 01/7/2026 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế.*

- Thông tin về cập nhật, sửa đổi nội dung tại các Phụ lục (Annexes) của Hiệp định Mỹ phẩm ASEAN và ngày áp dụng tại Việt Nam đối với từng trường hợp cụ thể: *chi tiết tại Công văn số 2502/QLD-MP ngày 01/7/2026 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế.*

- Thông báo lộ trình áp dụng: Kể từ ngày áp dụng nêu tại Công văn số 2502/QLD-MP ngày 01/7/2026 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế, chỉ các sản phẩm mỹ phẩm đáp ứng quy định mới được lưu hành trên thị trường, các sản phẩm mỹ phẩm không đáp ứng quy định sẽ bị thu hồi.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng và tránh nguy cơ sản phẩm bị thu hồi, gây lãng phí cho cơ sở sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm, Sở Y tế có ý kiến như sau:

1. Đề nghị UBND các xã/phường/đặc khu:

Tổ chức thông báo theo nội dung Công văn số 2502/QLD-MP ngày 01/7/2026 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế và Công văn này của Sở Y tế tới tất cả các cơ sở sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm trên địa bàn quản lý.

2. Yêu cầu các cơ sở sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm:

- Chủ động rà soát thành phần công thức sản phẩm mỹ phẩm được sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh, công bố.

- Có kế hoạch sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh phù hợp, bảo đảm sản phẩm mỹ phẩm đưa ra lưu hành đáp ứng quy định tại Thông tư số 06/2011/TTBYT ngày 25/01/2011 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về quản lý mỹ phẩm, Hiệp định Mỹ phẩm ASEAN, các nội dung cập nhật Hiệp định Mỹ phẩm ASEAN được nêu tại Công văn số 2502/QLD-MP ngày 01/7/2026 của

Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế và các công văn cập nhật quy định về các chất dùng trong mỹ phẩm của Cục Quản lý Dược; tránh nguy cơ sản phẩm bị thu hồi, gây lãng phí.

3. Phòng Nghiệp vụ dược:

Tiến hành rà soát, tổng hợp thông tin về việc sử dụng các chất tại mẫu Báo cáo kèm theo Công văn số 2502/QLD-MP ngày 01/7/2026 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế; Gửi báo cáo về Cục Quản lý Dược **trước ngày 10/7/2026** để kịp phản hồi Ban thư ký ASEAN.

Sở Y tế thông báo để các Đơn vị biết và khẩn trương triển khai thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như kính gửi;
- Ban GD SYT;
- TTKN thuốc, MP, TP Hải Phòng;
- TC-HC (để đăng tải trên trang TTĐT Sở Y tế);
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Hữu Thanh