

BỘ Y TẾ

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: 1536 /QĐ-BYT

Hà Nội, ngày 28 tháng 5 năm 2026

QUYẾT ĐỊNH

Về việc sửa đổi, bổ sung một số nội dung tại Quyết định số 7866/QĐ-BYT ngày 28 tháng 12 năm 2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc công bố thủ tục hành chính mới ban hành/được sửa đổi, bổ sung trong lĩnh vực Mỹ phẩm thuộc phạm vi chức năng quản lý của Bộ Y tế

BỘ TRƯỞNG BỘ Y TẾ

Căn cứ Nghị định số 42/2025/NĐ-CP ngày 27 tháng 02 năm 2025 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;

Căn cứ Nghị định số 155/2018/NĐ-CP ngày 12 tháng 11 năm 2018 của Chính phủ trong lĩnh vực mỹ phẩm thuộc phạm vi chức năng quản lý nhà nước của Bộ Y tế;

Căn cứ Nghị định số 63/2010/NĐ-CP ngày 08 tháng 6 năm 2010 của Chính phủ về kiểm soát thủ tục hành chính; Nghị định số 48/2013/NĐ-CP ngày 14 tháng 5 năm 2013 của Chính phủ về sửa đổi, bổ sung một số điều của các Nghị định liên quan đến kiểm soát thủ tục hành chính và Nghị định số 92/2017/NĐ-CP ngày 07 tháng 8 năm 2017 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của các nghị định liên quan đến kiểm soát thủ tục hành chính;

Thông tư 06/2011/TT-BYT ngày 25 tháng 1 năm 2011 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về quản lý mỹ phẩm;

Căn cứ Thông tư số 02/2017/TT-VPCP ngày 31 tháng 10 năm 2017 của Văn phòng Chính phủ hướng dẫn về nghiệp vụ kiểm soát thủ tục hành chính;

Theo đề nghị của Cục trưởng Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế.

QUYẾT ĐỊNH:

Điều 1. Sửa nội dung thành phần hồ sơ thủ tục Cấp Giấy chứng nhận cơ sở đáp ứng các nguyên tắc, tiêu chuẩn “Thực hành tốt sản xuất mỹ phẩm” của Hiệp hội các nước Đông Nam Á (CGMP-ASEAN) tại phần Danh mục thủ tục hành chính ban hành kèm theo Quyết định số 7866/QĐ-BYT ngày 28 tháng 12 năm 2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế như sau:

“Thành phần, số lượng hồ sơ

a. Thành phần hồ sơ bao gồm:

- Phiếu đăng ký kiểm tra “Thực hành tốt sản xuất mỹ phẩm”;
 - Sơ đồ tổ chức và nhân sự của cơ sở;
 - Sơ đồ vị trí và thiết kế của nhà máy (bao gồm: sơ đồ mặt bằng tổng thể; sơ đồ đường đi của công nhân; sơ đồ đường đi của nguyên liệu, bao bì, bán thành phẩm, thành phẩm; sơ đồ hệ thống xử lý chất thải);
 - Danh mục thiết bị hiện có của nhà máy;
 - Biên bản tự thanh tra “Thực hành tốt sản xuất mỹ phẩm”.
- b. Số lượng hồ sơ: 01 (bộ)”.

Điều 2. Quyết định này có hiệu lực thi hành từ ngày ký ban hành.

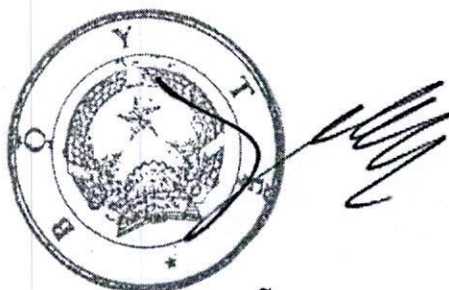
Các nội dung khác tại Quyết định số 7866/QĐ-BYT ngày 28 tháng 12 năm 2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc công bố thủ tục hành chính mới ban hành/được sửa đổi, bổ sung trong lĩnh vực Mỹ phẩm thuộc phạm vi chức năng quản lý của Bộ Y tế không thay đổi.

Điều 3. Các Ông, Bà: Chánh Văn phòng Bộ; Thủ trưởng các Vụ, Cục; Sở Y tế các tỉnh, thành phố và Thủ trưởng các đơn vị, cá nhân có liên quan chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

Nơi nhận:

- Như Điều 3;
- Bộ trưởng (để báo cáo);
- Các đ/c Thứ trưởng;
- Cục Kiểm soát thủ tục hành chính - Bộ Tư pháp;
- Văn phòng Bộ (Phòng KSTTHC);
- Cục QLD (để thực hiện);
- Công Thông tin điện tử - Bộ Y tế;
- UBND, Sở Y tế các tỉnh, TP;
- Trang TTĐT Cục QLD;
- Lưu: VT, QLD (3b).

**KT. BỘ TRƯỞNG THỨ
TRƯỞNG**



Nguyễn Tri Thức

SỞ Y TẾ THÀNH PHỐ HẢI PHÒNG

Số: **695** /SY-SYT

Nơi nhận:

- UBND xã/phường/đặc khu (để biết);
- Các cơ sở kinh doanh, sử dụng mỹ phẩm;
- TTKN thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hải Phòng;
- QLHN;
- TCHC (đăng tải lên Cổng TTĐT SYT);
- Lưu: VT, NVD.

SAO Y

Hải Phòng, ngày **03** tháng **6** năm 2026

**TL. GIÁM ĐỐC
TRƯỞNG PHÒNG NGHIỆP VỤ DƯỢC**



Trần Trung Kiên