

Số: /SYT-NVD
V/v đình chỉ lưu hành, thu hồi
mỹ phẩm vi phạm

Hải Phòng, ngày tháng 9 năm 2025

Kính gửi:

- Các cơ sở kinh doanh, sử dụng mỹ phẩm trên địa bàn thành phố;
- Ủy ban nhân dân xã/ phường/ đặc khu.

Thực hiện Công văn số 2633/QLD-MP ngày 12/9/2025 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc đình chỉ lưu hành, thu hồi mỹ phẩm vi phạm (*gửi kèm theo*).

Tại công văn này, Cục Quản lý Dược thông tin về mỹ phẩm bị đình chỉ lưu hành, thu hồi và tiêu hủy như sau:

TT	Số hiệu, ngày văn bản của Cục Quản lý Dược	Tên mỹ phẩm	Số tiếp nhận Phiếu công bố	Thông tin cơ sở sản xuất	Thông tin tổ chức chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường	Lý do bị đình chỉ lưu hành, thu hồi và tiêu hủy
1	Công văn số 2633/QLD-MP ngày 12/9/2025	Vinatid	Số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm: 004149/20/CBMP-HCM Cấp ngày: 05/10/2020	Chi nhánh - Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA (Đ/c: Số nhà 201/21 Nguyễn Thị Né, Ấp Phú Hiệp, Xã Phú Hòa Đông, Huyện Củ Chi, TP. Hồ Chí Minh)	Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA (địa chỉ doanh nghiệp kê khai trên hồ sơ công bố: Số nhà 18 Đường Nguyễn Hậu, Phường Tân Thành, Quận Tân Phú, TP. Hồ Chí Minh)	Có thành phần công thức không đúng với thành phần công thức trong hồ sơ đã công bố

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu:

1. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng mỹ phẩm trên địa bàn

Tổ chức rà soát danh mục mỹ phẩm hiện đang kinh doanh, sử dụng tại cơ sở và các cơ sở trực thuộc, nếu phát hiện có sản phẩm nêu tại Công văn số 2633/QLD-MP ngày 12/9/2025 của Cục Quản lý Dược phải ngừng ngay việc kinh doanh, sử dụng và trả lại cơ sở cung ứng sản phẩm; gửi báo cáo về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) bằng văn bản.

2. Đề nghị Ủy ban nhân dân xã/ phường/ đặc khu:

- Thông báo tới tất cả các cơ sở kinh doanh, sử dụng mỹ phẩm trên địa bàn quản lý và yêu cầu ngừng ngay việc kinh doanh, sử dụng và trả lại cơ sở cung ứng

sản phẩm sản phẩm đã được nêu chi tiết tại Công văn số 2633/QLD-MP ngày 12/9/2025 của Cục Quản lý Dược;

- Kiểm tra, giám sát các cơ sở trên địa bàn thực hiện việc thu hồi sản phẩm mỹ phẩm vi phạm nêu trên (nếu có); xử lý vi phạm theo quy định hiện hành và báo cáo kết quả về Sở Y tế.

3. Giao Phòng Nghiệp vụ Dược phối hợp với phòng Quản lý hành nghề Y dược hướng dẫn triển khai các văn bản về quản lý chất lượng mỹ phẩm theo quy định của pháp luật; tổng hợp, báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm (nếu có) về Cục Quản lý Dược./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban GD SYT;
- TTKN Thuốc, MP, TP (để biết);
- Các phòng: NVD, QLHN;
- TCHC (đăng tải lên cổng TTĐT SYT);
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Hữu Thanh