

Số: 235 /SYT-NVD  
V/v tăng cường công tác  
quản lý mỹ phẩm.

Hà Nội, ngày 16 tháng 01 năm 2025

Kính gửi:

- Các Phòng, ban - Sở Y tế Hà Nội;
- Trung tâm KN thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hà Nội;
- Phòng Y tế quận, huyện, thị xã;
- Các cơ sở sản xuất, công bố, kinh doanh mỹ phẩm.

Thực hiện công văn số 119/QLD-MP ngày 13/01/2025 của Cục Quản lý Dược về việc tăng cường công tác quản lý mỹ phẩm (có văn bản kèm theo).

Sở Y tế đề nghị như sau:

1. Các Phòng, ban-Sở Y tế Hà Nội theo chức năng, nhiệm vụ nghiên cứu, triển khai thực hiện các nội dung chỉ đạo của Cục Quản lý Dược tại công văn số 119/QLD-MP ngày 13/01/2025.

2. Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hà Nội: Tăng cường hoạt động lấy mẫu kiểm nghiệm đối với các sản phẩm mỹ phẩm tại các cơ sở sản xuất, kinh doanh, sử dụng để kịp thời phát hiện các sản phẩm mỹ phẩm không đảm bảo chất lượng, báo cáo Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế xem xét, xử lý theo quy định.

3. Phòng Y tế quận, huyện, thị xã: Tham mưu, đề xuất Ủy ban nhân dân quận, huyện, thị xã phối hợp các Ban, ngành, cơ quan liên quan tăng cường kiểm tra, giám sát việc thực hiện các quy định của pháp luật về quản lý mỹ phẩm trong quá trình sản xuất, kinh doanh sản phẩm mỹ phẩm trên địa bàn quận, huyện, thị xã, đặc biệt về các vấn đề: Nguồn gốc xuất xứ, hàng giả, nghi ngờ giả, mỹ phẩm lưu thông chưa được cấp số tiếp nhận Phiếu công bố, thực hiện thu hồi,... xử lý vi phạm (nếu có).

4. Các cơ sở sản xuất, công bố, kinh doanh mỹ phẩm: Thực hiện đúng các quy định của pháp luật về quản lý mỹ phẩm. Chỉ được phép đưa mỹ phẩm ra lưu thông khi đã được cơ quan quản lý nhà nước có thẩm quyền cấp số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm và phải hoàn toàn chịu trách nhiệm về tính an toàn, hiệu quả và chất lượng sản phẩm. Cơ quan nhà nước có thẩm quyền sẽ tiến hành kiểm tra hậu mại khi sản phẩm lưu thông trên thị trường.

Sở Y tế đề nghị các Đơn vị khẩn trương, nghiêm túc thực hiện./. *f*

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Cục QLD (để báo cáo);
- UBND quận/huyện/thị xã (để phối hợp);
- Văn Phòng Sở (để đăng tải);
- Lưu: VT, NVD<sub>TUYÊN</sub>

**KT. GIÁM ĐỐC**  
**PHÓ GIÁM ĐỐC**  
  
**Nguyễn Đình Hưng**



Ký bởi: CỤC QUẢN  
LÝ DƯỢC  
Cơ quan: BỘ Y TẾ  
Ngày ký: 13-01-  
2025 17:04:51  
+07:00

**BỘ Y TẾ**  
**CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

Số: 119 /QLD-MP  
V/v tăng cường công tác  
quản lý mỹ phẩm

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

Hà Nội, ngày 13 tháng 01 năm 2025

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Các cơ sở sản xuất, công bố, nhập khẩu mỹ phẩm.

Qua quá trình rà soát công tác hậu mại của các tổ chức, cá nhân chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường, cơ sở nhập khẩu, cơ sở sản xuất mỹ phẩm trong nước, Cục Quản lý Dược nhận thấy có một số doanh nghiệp không liên hệ được thông qua số điện thoại đã kê khai trên Phiếu công bố hoặc số điện thoại được đăng tải trên website của doanh nghiệp, kê khai thông tin số điện thoại không tồn tại hoặc đã ngừng hoạt động hoặc số điện thoại không phải của người đại diện theo pháp luật của công ty nêu trên Giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh; Địa chỉ cơ sở kê khai trên Phiếu công bố không đúng hoặc cơ sở đã chuyển địa chỉ / địa điểm kinh doanh nhưng không thông báo / cập nhật tới cơ quan có thẩm quyền do một số văn bản, quyết định thu hồi số tiếp nhận phiếu công bố ... được Cục Quản lý Dược gửi đến các cơ sở này bị đơn vị chuyển phát nhanh / bưu chính công ích hoàn trả lại Cục Quản lý Dược.

Thêm vào đó, khi Cục Quản lý Dược, các Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương triển khai thực hiện kiểm tra hậu kiểm về kinh doanh mỹ phẩm tại các cơ sở thì một số cơ sở đã chuyển địa điểm kinh doanh, thay đổi người đại diện theo pháp luật của công ty, thay đổi số điện thoại liên hệ nhưng không công bố với cơ quan có thẩm quyền, gây khó khăn khi tìm kiếm trụ sở để làm việc với công ty và lãng phí thời gian. Các đoàn kiểm tra đã phải đề nghị các cơ quan chức năng liên quan trên địa bàn (Công an khu vực, Trung tâm y tế quận, huyện, Trạm y tế phường, xã, Chi cục thuế quận, huyện, đại diện tổ dân phố, ...) hỗ trợ trong việc xác định, tìm kiếm địa điểm kinh doanh của cơ sở, số điện thoại của người đại diện theo pháp luật của công ty.

Bên cạnh đó, một số tổ chức, cá nhân chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường chưa thực hiện việc lưu giữ đầy đủ hồ sơ thông tin sản phẩm mỹ phẩm (Product Information File - PIF) tại địa chỉ của tổ chức, cá nhân chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường và xuất trình cho cơ quan kiểm tra, thanh tra khi được yêu cầu.

1. Để thực hiện tốt công tác kiểm tra hậu mại mỹ phẩm, bảo đảm an toàn, quyền lợi cho người tiêu dùng, Cục Quản lý Dược đề nghị Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương:

a) Tiếp tục tăng cường triển khai thực hiện công tác thanh tra, kiểm tra việc thực hiện các quy định của pháp luật về quản lý mỹ phẩm đối với các doanh nghiệp sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm trên địa bàn. Tập trung kiểm tra, thanh tra việc thực hiện thông báo thu hồi mỹ phẩm theo quy định, sản xuất, kinh doanh mỹ

phẩm không đúng tại địa chỉ đã công bố, doanh nghiệp thay đổi địa chỉ kinh doanh mà không báo cáo với cơ quan quản lý.

b) Thường xuyên và chủ động phối hợp chặt chẽ với Ban chỉ đạo 389 địa phương, Cục Quản lý thị trường và các ngành chức năng liên quan trên địa bàn tăng cường công tác thanh tra, kiểm tra mỹ phẩm lưu thông trên thị trường. Trong đó, tập trung kiểm tra hoạt động sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm trên các sàn giao dịch thương mại điện tử và nền tảng mạng xã hội TikTok, Zalo, Facebook, YouTube ... nhằm phát hiện và xử lý kịp thời các hoạt động sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm trái phép, mỹ phẩm nghi ngờ giả, mỹ phẩm lưu thông chưa được cấp số tiếp nhận Phiếu công bố, mỹ phẩm không rõ nguồn gốc, xuất xứ; quảng cáo mỹ phẩm có tính năng, công dụng vượt quá tính năng và bản chất vốn có của sản phẩm, không phù hợp với tính năng, công dụng sản phẩm đã công bố.

c) Xử lý, xử phạt nghiêm các tổ chức, cá nhân vi phạm trong hoạt động sản xuất, buôn bán mỹ phẩm theo quy định hiện hành. Thu hồi và tiêu hủy toàn bộ các loại mỹ phẩm nghi ngờ giả, mỹ phẩm không rõ nguồn gốc, xuất xứ, mỹ phẩm không đạt chất lượng, không an toàn cho người sử dụng.

2. Cục Quản lý Dược yêu cầu các tổ chức, cá nhân chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường, cơ sở nhập khẩu, cơ sở sản xuất mỹ phẩm:

a) Nghiêm túc nghiên cứu quy định tại Thông tư số 06/2011/TT-BYT ngày 25/01/2011 của Bộ Y tế quy định về quản lý mỹ phẩm để kê khai các thông tin công bố tại Phiếu công bố bảo đảm tính chính xác và trung thực, lưu giữ đầy đủ hồ sơ thông tin sản phẩm mỹ phẩm (Product Information File - PIF) tại địa chỉ của tổ chức, cá nhân chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường và xuất trình cho cơ quan kiểm tra, thanh tra khi được yêu cầu.

b) Chỉ được phép đưa mỹ phẩm ra lưu thông khi đã được cơ quan quản lý nhà nước có thẩm quyền cấp số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm và phải hoàn toàn chịu trách nhiệm về tính an toàn, hiệu quả và chất lượng sản phẩm. Cơ quan nhà nước có thẩm quyền sẽ tiến hành kiểm tra hậu mại khi sản phẩm lưu thông trên thị trường.

Cục Quản lý Dược thông báo đề các Sở Y tế, tổ chức, cá nhân chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường, cơ sở nhập khẩu, cơ sở sản xuất mỹ phẩm biết và triển khai thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Bộ trưởng (để b/c);
- Thứ trưởng Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- Cục trưởng (để b/c);
- Thanh tra Bộ Y tế (để phối hợp);
- Ban chỉ đạo 389 của Bộ Y tế;
- Ban chỉ đạo 389 Quốc gia;
- Cục TMĐT&KTS, Tổng cục QLTT, Bộ CT;
- Cục PTT&TTĐT, Thanh tra Bộ TT&TT;
- Tổng cục Hải quan, Bộ Tài chính;
- Văn phòng Cục QLD (để đăng Trang TTĐT);
- Lưu: VT, MP.

**KT. CỤC TRƯỞNG  
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



**Tạ Mạnh Hùng**