

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: M533 / QLD-MP
V/v định chỉ lưu hành, thu hồi
mỹ phẩm không đạt chất lượng

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

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Hà Nội, ngày 20 tháng 6, năm 2018

SƠ Y TẾ TRA Kính gửi:

66-88-672

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Công ty TNHH CN

Ngày: 21/1/2018 (Địa chỉ: Số 29D1 Khu định cư Tân Qui Đông, quận 7, Tp. Hồ Chí Minh)

Chuyển: chuyển đổi, chuyển tiếp

Lưu hồ sơ số: Căn cứ Thông tư số 06/2011/TT-BYT ngày 25/01/2011 của Bộ Y tế quy định về quản lý mỹ phẩm;

Căn cứ Công văn số 242/VKNT-KHTH đề ngày 04/6/2018 của Viện Kiểm nghiệm Thuốc Tp. Hồ Chí Minh gửi kèm Phiếu Kiểm nghiệm số 0040/VKN-KTNP2018 ngày 04/6/2018 về kết quả kiểm nghiệm mẫu sản phẩm Gelica facial mask gel. Keo mặt nạ - 60g (Số lô: 19/01/2018; Hạn dùng: 19/01/2021). Sản phẩm do Công ty TNHH CN (Địa chỉ: 29D1 Khu định cư Tân Qui Đông, Q. 7, Tp. Hồ Chí Minh) chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường.

Mẫu sản phẩm mỹ phẩm do Viện Kiểm nghiệm Thuốc Tp. Hồ Chí Minh lấy tại Cửa hàng Guardian (Địa chỉ: 176 Nguyễn Trãi, P. Bến Thành, Q. 1, Tp. Hồ Chí Minh) để kiểm tra chất lượng. Kết quả kiểm nghiệm: Mẫu sản phẩm không đạt yêu cầu chất lượng về chỉ tiêu giới hạn nghiêm khuẩn theo quy định.

Cục Quản lý Dược thông báo:

1. Định chỉ lưu hành trên toàn quốc lô sản phẩm Gelica facial mask gel. Keo mặt nạ - 60g (Số lô: 19/01/2018; Hạn dùng: 19/01/2021). Sản phẩm do Công ty TNHH CN (Địa chỉ: 29D1 Khu định cư Tân Qui Đông, Q. 7, Tp. Hồ Chí Minh) là tổ chức chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường.

2. Công ty TNHH CN phải:

- Gửi thông báo thu hồi tới những nơi phân phối, sử dụng sản phẩm nêu trên và tiến hành thu hồi lô mỹ phẩm không đáp ứng quy định.

- Gửi báo cáo thu hồi lô mỹ phẩm không đáp ứng quy định về Cục Quản lý
Dược trước ngày 10/7/2018.

3. Đề nghị Sở Y tế Tp. Hồ Chí Minh:

- Kiểm tra Công ty TNHH CN và các đơn vị liên quan trong việc chấp hành pháp luật về sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm theo 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 và các quy định khác có liên quan;

- Giám sát việc thu hồi lô mỹ phẩm không đáp ứng quy định; Xử lý, xử phạt vi phạm theo quy định hiện hành và báo cáo kết quả bằng văn bản về Cục Quản lý Dược trước ngày 20/7/2018.

4. Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng mỹ phẩm trên địa bàn tiến hành thu hồi lô sản phẩm mỹ phẩm vi phạm nêu trên; kiểm tra, giám sát các đơn vị thực hiện Thông báo này; xử lý các đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành.

Noi nhận:

- Như trên;
- CTr. Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- VKN Thuốc TW, VKN Thuốc Tp. HCM;
- Trang TTDT Cục QLĐ;
- Lưu: VT, TTr, MP.

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



E&L
Ukut

BỘ Y TẾ
CỤC AN TOÀN THỰC PHẨM

07.8.2018 Chuyển Đ/c Võ Khoa / VP đầu vào
tên mực.

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

Số: 4081 /ATTP-SP
V/v lưu thông sản phẩm trên thị trường

Hà Nội, ngày 06 tháng 8 năm 2018

Kính gửi:	
SỞ Y TẾ THANH HÓA	
DEN	Số: 890
Ngày: 06/08/2018	
Chuyển: Đà Nẵng, Bắc Ninh.	
Lưu hồ sơ số:	

Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương;
Chi cục An toàn vệ sinh thực phẩm các tỉnh, thành phố;
Ban Quản lý an toàn thực phẩm các tỉnh, thành phố Hồ Chí Minh,

Hiện nay, trên thị trường xuất hiện 02 sản phẩm trên nhãn có ghi như sau:

1. Sản phẩm “Thực phẩm bảo vệ sức khỏe Bột thảo dược tăng cân đẹp da x2” sản xuất ngày 24/5/2018, HSD 25/11/2019, LOSX 0015018/007288, có dạng bột.

Thành phần: bột bắp, bột sữa non, quả táo, lúa mạch, protein, canxi, sắt, vitamin E, vitamin A.

Công dụng ghi: “Tăng cường sức đề kháng, nâng cao sức khỏe; tăng cân cho người suy dinh dưỡng, giàn yếu; thanh lọc cơ thể, đào thải độc tố; tăng cường chức năng hấp thụ các chất dinh dưỡng; tăng cường điều tiết nồng độ đường trong máu; cải thiện hệ tiêu hóa, kích thích tiêu hóa; điều trị tình trạng suy nhược cơ thể; làm giảm Cholesterol trong máu và chống xơ vữa động mạch; hỗ trợ điều trị hậu sản sau sinh; tăng cân, tăng sức đề kháng cho trẻ em suy dinh dưỡng”.

2. Sản phẩm “Thực phẩm bảo vệ sức khỏe Viên thảo dược Giảm cân tan mỡ x2” sản xuất ngày 26/7/2018, HSD 25/08/2019, LOSX 000010708, có dạng viên nén.

Thành phần: chè vàng, sơn tra, lá sen, trần bì, tinh nghệ, tinh bưởi, tiêu nhân sâm, linh chi.

Công dụng ghi: “Detox thanh lọc cơ thể; thúc đẩy quá trình giảm cân; giúp da dẻ hồng hào từ bên trong; kích sữa, lợi sữa cho phụ nữ đang cho con bú; đào thải khí dờ, lành nhanh vết thương cho phụ nữ sau sinh; hỗ trợ giải pháp về bệnh đường tiêu hóa, cân bằng men ruột; thải độc gan thận, đào thải chất độc bên trong cơ thể ra ngoài; bồi bổ khí huyết; giảm mỡ máu, hạ men gan; điều hòa kinh nguyệt”

Cả hai sản phẩm trên của công ty Công ty TNHH SX TM DV Hoài Thương Organic (địa chỉ: 330/30, khu Văn Hải, TT. Long Thành, Đồng Nai) chưa được Cục An toàn thực phẩm cấp Giấy xác nhận công bố phù hợp quy định an toàn thực phẩm hoặc Giấy Tiếp nhận đăng ký bản công bố sản phẩm.

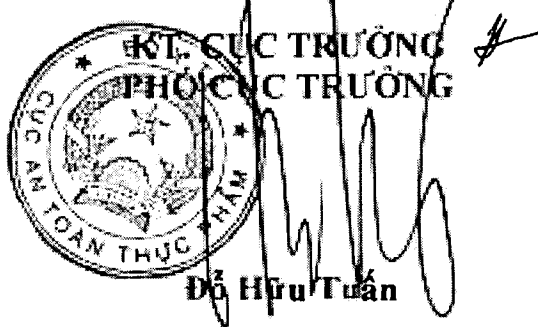


Cục An toàn thực phẩm đề nghị Sở Y tế, Ban quản lý an toàn thực phẩm, Chi cục An toàn vệ sinh thực phẩm các tỉnh, thành phố chỉ đạo kiểm tra, xác minh, xử lý nghiêm theo quy định của pháp luật và gửi báo cáo về Cục An toàn thực phẩm

Trân trọng./. 

Nơi nhận:

- Như trên;
- Bộ trưởng Nguyễn Thị Kim Tiến (để b/c);
- Thủ trưởng Nguyễn Thanh Long (để b/c);
- Cục trưởng (để b/c);
- Trang TTĐT Cục;
- Lưu: VT, SP.



SỞ Y TẾ THANH HÓA	
ĐỀN	Số:891..... Ngày: ..06/08/2018
CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM	
Lưu hồ sơ Bộc lật - Tự do - Hạnh phúc	

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**
Số: 15475 /QLD-MP

V/v đình chi lưu hành, thu hồi
mỹ phẩm không đạt chất lượng

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm Gamma
(Đ/c: Tổ 1, ấp Phú Hiệp, xã Phú Hòa Đông, H. Củ Chi, Tp. Hồ Chí Minh)

*b/ LDP
V. Phan*

07.8.18.

*Chayán
B. Kinh
P/ VP
Đại Lộ
May*

Căn cứ Thông tư số 06/2011/TT-BYT ngày 25/01/2011 của Bộ Y tế quy định
về quản lý mỹ phẩm;

Căn cứ công văn số 940/SYT-NVD đề ngày 13/7/2018 của Sở Y tế tỉnh Gia Lai gửi kèm Phiếu Phân tích số 489/KN-KT2018 ngày 13/7/2018 về kết quả kiểm nghiệm mẫu sản phẩm Dung dịch vệ sinh phụ nữ Lady Wash (Số lô: LDY010717; ngày sản xuất: 15/7/2017; hạn dùng: 15/7/2020; Số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm: 002074/16/CBMP-HCM) do Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm Gamma sản xuất.

Mẫu sản phẩm nêu trên do Trung tâm Kiểm nghiệm Gia Lai lấy tại Quầy thuốc doanh nghiệp số 22 thuộc Công ty cổ phần Dược - Vật tư Y tế Gia Lai (Địa chỉ: Số 123 đường Trần Hưng Đạo, thị xã Ayun Pa, tỉnh Gia Lai) để kiểm tra chất lượng, không đáp ứng yêu cầu về giới hạn vi sinh vật trong mỹ phẩm.

Cục Quản lý Dược thông báo:

1. Đình chi lưu hành trên toàn quốc lô sản phẩm Dung dịch vệ sinh phụ nữ Lady Wash (Số lô: LDY010717; ngày sản xuất: 15/7/2017; hạn dùng: 15/7/2020; số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm: 002074/16/CBMP-HCM) do Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm Gamma (Địa chỉ: Tổ 1, ấp Phú Hiệp, xã Phú Hòa Đông, Củ Chi, Tp. Hồ Chí Minh) sản xuất và là tổ chức chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường.

2. Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm Gamma phải:

- Gửi thông báo thu hồi tới những nơi phân phối, sử dụng lô sản phẩm nêu trên và tiến hành thu hồi toàn bộ lô mỹ phẩm không đáp ứng quy định.
- Gửi báo cáo thu hồi lô mỹ phẩm không đáp ứng quy định về Cục Quản lý Dược trước ngày 31/8/2018.

3. Đề nghị Sở Y tế Tp. Hồ Chí Minh:

- Kiểm tra Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm Gamma trong việc chấp hành pháp luật về sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm theo 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 và các quy định khác có liên quan;

- Giám sát việc thu hồi lô mỹ phẩm không đáp ứng quy định; Xử lý, xử phạt vi phạm theo quy định hiện hành và báo cáo kết quả về Cục Quản lý Dược trước ngày 15/9/2018.

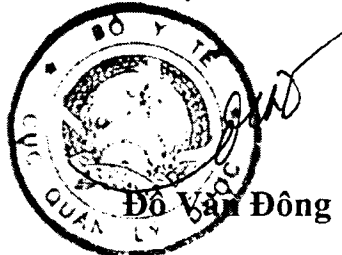
Hà Nội, ngày 06 tháng 8 năm 2018

4. Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng mỹ phẩm trên địa bàn tiến hành thu hồi lô sản phẩm mỹ phẩm vi phạm nêu trên; kiểm tra, giám sát các đơn vị thực hiện Thông báo này; xử lý các đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành.

Nơi nhận:

- Như trên;
- TTr. Trương Quốc Cường (đề b/cáo);
- CTr. Vũ Tuấn Cường (đề b/cáo);
- VKN Thuốc TW, VKN Thuốc Tp. HCM;
- Trang TTĐT Cục QLĐ;
- Lưu: VT, TTr, MP.

KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG



BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: 520 / QĐ-QLD

SỞ Y TẾ THANH HÓA
ĐIỀN Số: 89 Ngày: 06/08/2018
CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Hà Nội, ngày 06 tháng 8 năm 2018

bc KLT
Nhật

QUYẾT ĐỊNH

Về việc thu hồi số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm

CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Căn cứ Nghị định số 75/2017/NĐ-CP ngày 20/6/2017 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;

Căn cứ Quyết định số 3861/QĐ-BYT ngày 30/9/2013 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Cục Quản lý Dược thuộc Bộ Y tế;

Căn cứ Thông tư số 06/2011/TT-BYT ngày 25/01/2011 của Bộ Y tế quy định về quản lý mỹ phẩm;

Theo đề nghị của Công ty TNHH Procter & Gamble Việt Nam tại văn thư đề ngày 11/7/2018 về việc thu hồi tự nguyện số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm;

Xét đề nghị của Trưởng Phòng Quản lý Mỹ phẩm - Cục Quản lý Dược,

QUYẾT ĐỊNH:

07-8.18
Chuyển
P, Võ
Đỗ Lien
may.
M

Điều 1. Thu hồi 22 số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm đã được Cục Quản lý Dược cấp cho Công ty TNHH Procter & Gamble Việt Nam, cụ thể như sau:

Số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm	Ngày cấp
17405/16/CBMP-QLD	19/9/2016
22485/16/CBMP-QLD	15/11/2016
24636/16/CBMP-QLD	22/12/2016
24637/16/CBMP-QLD	22/12/2016
24638/16/CBMP-QLD	22/12/2016
24641/16/CBMP-QLD	22/12/2016
24647/16/CBMP-QLD	22/12/2016
24648/16/CBMP-QLD	22/12/2016
26576/17/CBMP-QLD	16/01/2017
31456/17/CBMP-QLD	05/4/2017

11	42860/17/CBMP-QLD	14/8/2017
12	42873/17/CBMP-QLD	14/8/2017
13	42878/17/CBMP-QLD	14/8/2017
14	42880/17/CBMP-QLD	14/8/2017
15	42881/17/CBMP-QLD	14/8/2017
16	43626/17/CBMP-QLD	24/8/2017
17	43640/17/CBMP-QLD	24/8/2017
18	50400/17/CBMP-QLD	20/11/2017
19	50408/17/CBMP-QLD	20/11/2017
20	50410/17/CBMP-QLD	20/11/2017
21	57882/18/CBMP-QLD	02/02/2018
22	58829/18/CBMP-QLD	26/02/2018

Các số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm nêu trên đã được Cục Quản lý Dược cấp cho Công ty TNHH Procter & Gamble Việt Nam (Địa chỉ: Khu công nghiệp Đồng An, thị xã Thuận An, tỉnh Bình Dương) nhập khẩu và chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường.

Lý do thu hồi: Công ty TNHH Procter & Gamble Việt Nam đề nghị thu hồi tự nguyện các số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm nêu trên.

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

Điều 3. Giám đốc Công ty TNHH Procter & Gamble Việt Nam, Giám đốc Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

Nơi nhận:

- Nhu Điều 3;
- Thủ trưởng Trương Quốc Cường (đề b/cáo);
- Cục trưởng Vũ Tuấn Cường (đề b/cáo);
- Tổng cục Hải quan-Bộ Tài chính;
- Tạp chí Dược và Mỹ phẩm-Cục QLD;
- Trang TTĐT Cục QLD;
- Lưu: VT, TTTr, MP.

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

