

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: 19998 /QLD-MP
V/v đình chỉ lưu hành, thu hồi
mỹ phẩm không đạt chất lượng

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

Hà Nội, ngày 28 tháng 11 năm 2017

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm Gam ma
(Đ/c: Số 1-17A Chung cư Lạc Long Quân, P. 5, Q. 11, Tp. Hồ Chí Minh)

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 3327/YTDP-KNDPMP ngày 13/10/2017 của Trung tâm Y tế dự phòng Hà Nội gửi kèm Phiếu Kiểm nghiệm số 441/KNM-1/ ngày 11/10/2017 về kết quả kiểm nghiệm mẫu sản phẩm Dung dịch vệ sinh phụ nữ Lady Wash 80ml (Số lô: LDF010316; ngày sản xuất: 22/3/2016; hạn dùng: 22/3/2019; Số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm: 004035/14/CBMP-HCM do Sở Y tế Tp. Hồ Chí Minh cấp ngày 15/10/2014).

Mẫu sản phẩm do Trung tâm y tế dự phòng Hà Nội lấy tại Nhà thuốc Phương Linh (Địa chỉ: Số 399 Lương Thế Vinh, P. Mễ Trì, Q. Nam Từ Liêm, Tp. Hà Nội) 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 chỉ lưu hành trên toàn quốc lô sản phẩm Dung dịch vệ sinh phụ nữ Lady Wash 80ml (Số lô: LDF010316; ngày sản xuất: 22/3/2016; hạn dùng: 22/3/2019; Số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm: 004035/14/CBMP-HCM) do Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm Gamma sản xuất.

2. Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm Gam ma 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 20/12/2017.

3. Đề nghị Sở Y tế Tp. Hồ Chí Minh:

- Kiểm tra Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm Gam ma 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 31/12/2017.

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/c);
- VKN Thuốc TW, VKN Thuốc Tp. HCM;
- Sở Y tế Tp. Hà Nội;
- Trang TTĐT Cục QLD;
- Lưu: VT, TT1, MP.

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Nguyễn Tất Đạt