

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

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

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

Hà Nội, ngày tháng năm 2025

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA
(Trước đây là: Doanh nghiệp tư nhân sản xuất hóa mỹ phẩm GAMMA)
(Địa chỉ: Số nhà 18, Đường Nguyễn Hậu, Phường Tân Thành, Quận Tân Phú, TP. Hồ Chí Minh, mã số doanh nghiệp : 0302153644);
- 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, Việt Nam, mã số chi nhánh: 0302153644-004)

Căn cứ Điều 70 Nghị định số 117/2021/NĐ-CP ngày 28/9/2020 của Chính phủ quy định xử phạt vi phạm hành chính trong lĩnh vực y tế;

Căn cứ Điều 2 Nghị định số 124/NĐ-CP ngày 28/12/2021 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 115/2018/NĐ-CP ngày 04/9/2018 của Chính phủ quy định xử phạt vi phạm hành chính trong lĩnh vực y tế;

Căn cứ Điều 45 Thông tư số 06/2011/TT-BYT ngày 25/01/2011 của Bộ Y tế quy định về quản lý mỹ phẩm;

Căn cứ Biên bản kiểm tra Chi nhánh - Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA ngày 29/5/2025.

Cục Quản lý Dược thông báo:

1. Đình chỉ lưu hành, thu hồi trên toàn quốc đối với 03 lô sản phẩm mỹ phẩm của Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA - Tổ chức chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường (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), 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) sản xuất, cụ thể như sau:

TT	Tên sản phẩm	Số lô sản xuất	Số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm	Cấp ngày
1	Neoderm plus	NDPS011023; Ngày sx: 28/10/2023	003019/20/CBMP-HCM	21/7/2020
2	Lucci	LUCI010324; Ngày sx: 16/3/2024	005294/22/CBMP-HCM	28/12/2022
3	Dolly Ac Acnes Gel	DLAC010824; Ngày sx: 02/8/2024	003977/21/CBMP-HCM	31/12/2021

Lý do thu hồi: Có công dụng không đúng với công dụng trong hồ sơ đã công bố.

2. Đề nghị Sở Y tế các tỉnh, thành phố:

- Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng mỹ phẩm trên địa bàn ngừng ngay việc kinh doanh, sử dụng lô sản phẩm mỹ phẩm: Neoderm plus, số lô NDPS011023; Ngày sx: 28/10/2023, Lucci số lô LUCI010324; ngày sx: 16/3/2024, Dolly Ac Acnes Gel, số lô DLAC010824; ngày sx: 02/8/2024 và trả lại cơ sở cung ứng sản phẩm;

- Tiến hành thu hồi 03 lô sản 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.

3. Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA, Chi nhánh - Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA phải:

- Gửi thông báo thu hồi tới những nơi phân phối, sử dụng Neoderm plus, số lô NDPS011023; Ngày sx: 28/10/2023, Lucci số lô LUCI010324; ngày sx: 16/3/2024, Dolly Ac Acnes Gel, số lô DLAC010824; ngày sx: 02/8/2024; Tiếp nhận sản phẩm trả lại từ các cơ sở kinh doanh và tiến hành thu hồi toàn bộ 03 lô sản phẩm không đáp ứng quy định, cụ thể: Neoderm plus, Lucci, Dolly Ac Acnes Gel.

- Tiếp nhận 03 lô sản phẩm trả lại từ các cơ sở kinh doanh và tiến hành thu hồi toàn bộ sản phẩm không đáp ứng quy định. Trường hợp không loại bỏ yếu tố vi phạm (không thể tách rời nhãn hàng hóa vi phạm ra khỏi hàng hóa) thì buộc tiêu hủy sản phẩm theo quy định tại khoản 54 Điều 2 Nghị định số 126/2021/NĐ-CP ngày 30/12/2021.

- Gửi báo cáo thu hồi 03 lô sản phẩm mỹ phẩm nêu trên về Cục Quản lý Dược trước ngày 30/09/2025.

4. Đề nghị Sở Y tế TP. Hồ Chí Minh:

- Giám sát Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA, Chi nhánh - Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA trong việc thực hiện thu hồi 03 lô sản phẩm nêu trên không đáp ứng quy định.

- Kiểm tra Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA, Chi nhánh - Công ty TNHH MTV sản xuất dược - mỹ phẩm GAMMA trong việc chấp hành các quy định của pháp luật về quản lý mỹ phẩm trong hoạt động sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm; Xử lý, xử phạt vi phạm theo quy định hiện hành.

- Báo cáo kết quả kiểm tra, giám sát về Cục Quản lý Dược trước ngày 15/10/2025.

Cục Quản lý Dược thông báo để các Sở Y tế, Công ty, Chi nhánh - Công ty biết và triển khai thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục trưởng (để b/c);
- Viện KNT TW, Viện KNT TP. HCM (để biết);
- Trang TTĐT Cục QLD;
- Lưu: VT, MP (N).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

Tạ Mạnh Hùng