

Số: /SYT-NVD
V/v cập nhật quy định về các
chất sử dụng trong mỹ phẩm
sau kỳ họp ACC 43 &
ACSB 43

Bắc Ninh, ngày tháng 7 năm 2026

Kính gửi: Các cơ sở sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm.

Thực hiện Công văn số 2502/QLD-MP ngày 01/7/2026 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc cập nhật quy định về các chất sử dụng trong mỹ phẩm sau kỳ họp ACC 43 & ACSB 43.

Nhằm mục đích cập nhật thường xuyên các quy định mới về các chất sử dụng trong mỹ phẩm và thực hiện đúng các quy định của Hiệp định mỹ phẩm ASEAN, Thông tư số 06/2011/TT-BYT ngày 25/01/2011 của Bộ Y tế về quản lý mỹ phẩm, Sở Y tế đề nghị các cơ sở sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm trên địa bàn lưu ý thực hiện một số nội dung sau:

1. Về việc cập nhật Phụ lục của Hiệp định mỹ phẩm ASEAN

Đề nghị các cơ sở cập nhật thông tin các Phụ lục của Hiệp định mỹ phẩm ASEAN mới (sau cuộc họp của Hội đồng mỹ phẩm ASEAN - ACC lần thứ 43 và Hội đồng Khoa học mỹ phẩm ASEAN - ACSB lần thứ 43 trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược, địa chỉ <http://www.dav.gov.vn/Quản lý mỹ phẩm>), cụ thể:

1.1. Tại Phụ lục II được cập nhật, sửa đổi nội dung như sau:

1.1.1. Bổ sung 01 số tham chiếu 1725: chất Bifonazole, mã CAS 60628-96-8. Ngày áp dụng tại Việt Nam: Từ ngày 29/4/2026.

1.1.2. Bổ sung 01 số tham chiếu 1726: chất Clotrimazole, mã CAS 23593-75-1. Ngày áp dụng tại Việt Nam: Từ ngày 29/4/2026.

1.1.3. Bổ sung 01 số tham chiếu 1727: chất Thiabendazole, mã CAS 148-79-8. Ngày áp dụng tại Việt Nam: Từ ngày 29/4/2026.

1.1.4. Bổ sung 01 số tham chiếu 1728: chất Tioconazole, mã CAS 65899-73-2. Ngày áp dụng tại Việt Nam: Từ ngày 29/4/2026.

1.1.5. Loại bỏ chất Pentetic Acid, mã CAS 67-43-6 (số tham chiếu 1717).

1.1.6. Verbena essential oils (số tham chiếu 450): loại bỏ mã CAS 8024-12-2.

1.1.7. Số tham chiếu 1541: phần nội dung: sửa dấu “=” thành dấu “≥”.



1.2. Tại Phụ lục III được cập nhật, sửa đổi như sau:

1.2.1. Bổ sung số tham chiếu 345: chiết xuất Margosa (từ nhân hạt *Azadirachta indica* được chiết xuất với nước và tiếp tục được xử lý bằng dung môi hữu cơ) với giới hạn nồng độ tối đa được phép sử dụng 0,1%, mã CAS: 84696-25-3.

Ngày áp dụng tại Việt Nam: Từ ngày 29/4/2029.

1.2.2. Bổ sung số tham chiếu 346: chất Kojic Acid với giới hạn nồng độ tối đa được phép sử dụng 1,0% (sản phẩm lưu lại / rửa trôi cho mặt (cổ), tay) và 0,2% (sản phẩm lưu lại trên cơ thể).

Ngày áp dụng tại Việt Nam: Từ ngày 29/4/2028.

1.2.3. Số tham chiếu 206: Cập nhật tên gọi *Verbena absolute* (*Lippia citriodora* Kunth.) “Related *Verbena absolute*: *Lippia citriodora absolute*; *Aloysia triphylla absolute*; *Lippia triphylla absolute*; *Verbena triphylla absolute*; *Zappania citrodora absolute*” và loại bỏ mã CAS 8024-12-2.

1.3. Tại Phụ lục IV: Bổ sung chất CI 45430 với giới hạn nồng độ tối đa được phép sử dụng 10% (sản phẩm cho môi) và 0,0025% (Kem đánh răng và sản phẩm với mục đích sử dụng tiếp xúc với màng nhầy trong khoang miệng).

Ngày áp dụng tại Việt Nam: Từ ngày 29/4/2028.

1.4. Tại Phụ lục VI: Loại bỏ chất Chlorofene (số tham chiếu 40) và chất 2-Chloroacetamide (số tham chiếu 41) do 02 chất này đã nằm trong Phụ lục II (các số tham chiếu 1602 và 1387 tương ứng).

1.5. Tại Phụ lục VII: Không có cập nhật, sửa đổi nội dung.

1.6. Lộ trình áp dụng:

Kể từ ngày áp dụng nêu tại Công văn này, chỉ các sản phẩm mỹ phẩm đáp ứng quy định mới được lưu hành trên thị trường, các sản phẩm mỹ phẩm không đáp ứng quy định sẽ bị thu hồi.

2. Về việc sản xuất, kinh doanh sản phẩm mỹ phẩm

Chủ động rà soát thành phần công thức sản phẩm mỹ phẩm được sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh.

- Có kế hoạch sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh phù hợp, bảo đảm sản phẩm mỹ phẩm đưa ra lưu hành đáp ứng quy định tại Thông tư số 06/2011/TTBYT ngày 25/01/2011 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về quản lý mỹ phẩm, Hiệp định Mỹ phẩm ASEAN, các nội dung cập nhật Hiệp định Mỹ phẩm ASEAN được nêu tại Công văn này và các công văn cập nhật quy định về các chất dùng trong mỹ phẩm của Cục Quản lý Dược; tránh nguy cơ sản phẩm bị thu hồi, gây lãng phí.

3. Báo cáo thông tin các chất trong mỹ phẩm gửi Bộ Y tế

Để có dữ liệu gửi Bộ Y tế kịp phản hồi Ban thư ký ASEAN, đề nghị các cơ sở tiến hành rà soát, tổng hợp thông tin về việc sử dụng 03 chất trong sản phẩm

mỹ phẩm đã được Sở Y tế cấp số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm (còn hiệu lực) theo *Danh mục đính kèm Công văn này* về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) Email: nvdsytbacninh@gmail.com, đồng thời báo cáo theo đường link: <https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSd0Afv9t0ySERftTOuCzTkmZkN0Q916UuwcXmKL7ZO0Th3Jqw/viewform?usp=publish-editor> **trước ngày 05/7/2026.**

Trong quá trình thực hiện nếu có khó khăn vướng mắc đề nghị liên hệ Sở Y tế Bắc Ninh (Phòng Nghiệp vụ Dược) để xem xét, giải quyết./.

(Sở Y tế gửi kèm các Văn bản hướng dẫn của Bộ Y tế)

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban Giám đốc Sở;
- UBND các xã, phường;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật Bắc Ninh;
- Website <http://syt.bacninh.gov.vn>;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Nguyễn Hữu Hưng