

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

Số: /QLD-MP
V/v mỹ phẩm giả Lactacyd
Baby Extra Milky

**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.

Cục Quản lý Dược nhận được 03 báo cáo của Công ty cổ phần Sanofi Việt Nam về việc phát hiện mỹ phẩm giả có tên LACTACYD BABY EXTRA MILKY số tiếp nhận Phiếu công bố: 002968/21/CBMP-HCM do Sở Y tế TP. Hồ Chí Minh cấp ngày 05/11/2021, Công ty cổ phần Sanofi Việt Nam (Địa chỉ: Lô I-8-2, đường D8, khu Công nghệ cao, phường Tăng Nhơn Phú, TP. Hồ Chí Minh) sản xuất và chịu trách nhiệm đưa sản phẩm ra thị trường (gửi kèm theo Công văn này). Chi tiết có đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với mỹ phẩm thật cụ thể như sau:

STT	Chi tiết sản phẩm giả	Sự khác biệt so với hàng thật
1	Số lô: DVH2015 Hạn sử dụng: 07/02/2028	- Trình bày bao bì và nắp, phong chữ khác với bao bì thật. - Số lô không thể truy vết trong hệ thống nội bộ. - Ngày sản xuất được ký hiệu là “MGF” thay vì “MFG”. - Số lô được in bằng mực thường, khác với sản phẩm Công ty là số lô được in bằng laser.
2	Số lô: không có số lô trên bao bì sản phẩm Hạn sử dụng: 25/9/2027	- Trình bày bao bì và nắp, phong chữ khác với bao bì thật. - Không có số lô. - Xác nhận dây chuyền không có sản phẩm nào thuộc dòng sản phẩm thực tế được sản xuất tại ngày trên hộp (25/09/2024). - Thề chất và mùi sản phẩm khác rõ rệt so với sản phẩm thật.
3	Số lô: không có số lô trên bao bì sản phẩm	- Trình bày bao bì và nắp, phong chữ khác với bao bì thật. - Không có số lô. - Ngày sản xuất được ký hiệu là “MGF” thay vì “MFG”.

Để bảo đảm an toàn cho người sử dụng, Cục Quản lý Dược đề nghị Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương:

1. Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng sản phẩm mỹ phẩm LACTACYD BABY EXTRA MILKY bị làm giả nêu trên.

2. Tiếp tục triển khai thực hiện nghiêm Chỉ thị 17/CT-TTg ngày 19/6/2018 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường đấu tranh chống buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, hàng kém chất lượng thuộc nhóm hàng dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu và vị thuốc y học cổ truyền.

3. Phối hợp với các cơ quan truyền thông, thông tin tới các cơ sở buôn bán, sử dụng mỹ phẩm và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm LACTACYD BABY EXTRA MILKY giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên; Chỉ mua bán mỹ phẩm tại các cơ sở kinh doanh hợp pháp; không mua bán mỹ phẩm không rõ nguồn gốc; kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về sản xuất, kinh doanh mỹ phẩm giả, mỹ phẩm không rõ nguồn gốc tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan.

4. Phối hợp với cơ quan công an, quản lý thị trường, Ban chỉ đạo 389 và các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh mỹ phẩm trên địa bàn; điều tra, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm LACTACYD BABY EXTRA MILKY giả nêu trên, xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành; kịp thời phát hiện và ngăn chặn việc sản xuất, buôn bán và sử dụng mỹ phẩm LACTACYD BABY EXTRA MILKY giả.

5. Chỉ đạo Trung tâm kiểm nghiệm tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng mỹ phẩm lưu hành trên địa bàn đối với các mỹ phẩm có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan. Thiết lập đường dây nóng, tiếp nhận các thông tin về mỹ phẩm giả, mỹ phẩm nhập lậu, mỹ phẩm không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn để kịp thời phối hợp với các cơ quan chức năng xác minh, xử lý.

Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc lô mỹ phẩm giả về Cục Quản lý Dược.

Cục Quản lý Dược thông báo để các Sở Y tế biết và thực hiện./.

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thứ trưởng Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- Cục trưởng (để b/c);
- Ban Chỉ đạo 389 Quốc gia (để b/c);
- Ban Chỉ đạo 389 Bộ Y tế (để ph/hợp);
- VKNT TW, VKNT TP. HCM (để biết);
- Công ty CP Sanofi Việt Nam;
- Trang TTĐT Cục QLD;
- Lưu: VT, MP (L).

Tạ Mạnh Hùng