

BỘ Y TẾ

CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: /QĐ-BYT

Hà Nội, ngày tháng năm 2025

QUYẾT ĐỊNH

**Kiện toàn Tổ soạn thảo và Nhóm biên tập xây dựng
Nghị định quy định về quản lý mỹ phẩm**

BỘ TRƯỞNG BỘ Y TẾ

Căn cứ Luật Tổ chức Chính phủ số 63/2025/QH15 ngày 18 tháng 02 năm 2025;

Căn cứ Luật Đầu tư số 61/2020/QH14 ngày 17 tháng 6 năm 2020;

Căn cứ Luật ban hành văn bản quy phạm pháp luật số 64/2025/QH15 ngày 19 tháng 02 năm 2025 và Luật số 87/2025/QH15 ngày 25 tháng 6 năm 2025 sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật ban hành văn bản quy phạm pháp luật số 64/2025/QH15 ngày 19 tháng 02 năm 2025;

Căn cứ Nghị định số 78/2025/NĐ-CP ngày 01 tháng 4 năm 2025 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp để tổ chức, hướng dẫn thi hành Luật Ban hành văn bản quy phạm pháp luật, Nghị định số 187/2025/NĐ-CP ngày 01 tháng 7 năm 2025 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 78/2025/NĐ-CP ngày 01 tháng 4 năm 2025 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp để tổ chức, hướng dẫn thi hành Luật Ban hành văn bản quy phạm pháp luật và Nghị định số 79/2025/NĐ-CP ngày 01 tháng 4 năm 2025 của Chính phủ về kiểm tra, rà soát, hệ thống hóa và xử lý văn bản quy phạm pháp luật;

Căn cứ Nghị định số 42/2025/NĐ-CP ngày 27 tháng 02 năm 2025 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 3186/QĐ-BYT ngày 08 tháng 10 năm 2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc phân công công tác của Bộ trưởng và các Thứ trưởng Bộ Y tế;

Theo đề nghị của Cục trưởng Cục Quản lý Dược.

QUYẾT ĐỊNH:

Điều 1. Kien toàn Tổ soạn thảo Nghị định quy định về quản lý mỹ phẩm gồm các Ông, Bà có tên sau đây:

1. Tổ trưởng: Ông Nguyễn Tri Thức, Thứ trưởng Bộ Y tế.

2. Tổ phó:

- Ông Vũ Tuấn Cường, Cục trưởng Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế, thường trực;

- Ông Tạ Mạnh Hùng, Phó Cục trưởng Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế.

3. Thành viên:

- Ông Nguyễn Văn Quỳnh, Chuyên viên cao cấp Vụ Khoa giáo - Văn xã, Văn phòng Chính phủ;

- Ông Cao Đăng Vinh, Phó Vụ trưởng Vụ Pháp luật dân sự - kinh tế, Bộ Tư pháp;

- Ông Lưu Đức Huy, Phó Cục trưởng Cục Quản lý, giám sát chính sách thuốc, phí và lệ phí, Bộ Tài chính;

- Ông Hồ Hồng Hải, Phó Vụ trưởng Vụ Pháp chế, Bộ Khoa học và Công nghệ;

- Ông Nguyễn Quốc Huy, Phó Cục trưởng Cục Văn hóa cơ sở, Gia đình và Thư viện, Bộ Văn hóa, Thể thao và Du lịch;

- Ông Vũ Tiến Dũng, Phó Vụ trưởng Vụ Pháp chế, Bộ Nội vụ;

- Bà Phạm Thị Anh, Phó Vụ trưởng Vụ Tổng hợp kinh tế, Bộ Ngoại giao;

- Ông Nguyễn Văn Khôi, Trưởng ban Ban Tiêu chuẩn, Ủy ban Tiêu chuẩn Đo lường, Chất lượng Quốc gia, Bộ Khoa học và Công nghệ;

- Bà Hoàng Thùy Giang, Chuyên viên Vụ Pháp chế, Bộ Công Thương;

- Ông Nguyễn Văn Dũng, Phó Chánh Văn phòng Bộ Y tế;

- Bà Đinh Thị Thu Thủy, Phó Vụ trưởng Vụ Pháp chế, Bộ Y tế;

- Ông Nguyễn Văn Quân, Phó Cục trưởng Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo, Bộ Y tế;

- Ông Nguyễn Văn Hà, Phó Viện trưởng Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương;

- Bà Nguyễn Thanh Hà, Phó Viện trưởng Viện Kiểm nghiệm thuốc Thành phố Hồ Chí Minh;

- Ông Nguyễn Văn Long, Nguyên Phó Trưởng bộ môn Bào chế, Trường Đại học Dược Hà Nội;

- Bà Trần Thị Phương Mai, Thành viên Ban thường vụ, Hiệp hội Tinh dầu Hương liệu Mỹ phẩm Việt Nam (VOCA);

- Ông Nguyễn Văn Lợi, Trưởng phòng Đăng ký thuốc, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;

- Ông Nguyễn Văn Viên, Trưởng phòng Quản lý chất lượng thuốc, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;

- Bà Hoàng Thanh Mai, Phó Trưởng phòng Quản lý kinh doanh dược, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;

- Bà Trịnh Thị Bích Thủy, Phó Trưởng phòng Pháp chế - Hội nhập, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;

- Ông Nguyễn Ngọc Anh, Trưởng phòng Quản lý mỹ phẩm, Cục Quản

lý Dược, Bộ Y tế - Thư ký.

Điều 2. Kiện toàn Nhóm biên tập giúp việc cho Tổ soạn thảo gồm các Ông, Bà có tên sau đây:

1. Trưởng nhóm: Ông Tạ Mạnh Hùng, Phó Cục trưởng Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế.

2. Phó Trưởng nhóm: Ông Nguyễn Ngọc Anh, Trưởng phòng Quản lý mỹ phẩm, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế.

3. Thành viên:

- Ông Hà Trường Giang, Chuyên viên Vụ Pháp chế, Bộ Y tế;
- Bà Nguyễn Thị Xuân Hoa, Chuyên viên chính phòng Quản lý khoa học công nghệ, Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo, Bộ Y tế;
- Bà Lưu Thị Lam, Chuyên viên chính Phòng Pháp luật lao động và an sinh xã hội, Vụ Pháp luật dân sự - kinh tế, Bộ Tư pháp;
- Bà Trần Huyền Trang, Chuyên viên, Cục Quản lý giám sát chính sách thuế, phí và lệ phí, Bộ Tài chính;
- Bà Nguyễn Thị Dung, Chuyên viên Phòng Quản lý hoạt động Quảng cáo và Tuyên truyền, Cục Văn hóa cơ sở, Gia đình và Thư viện, Bộ Văn hóa, Thể thao và Du lịch;
- Bà Hoàng Thu Hường, Chuyên viên chính Vụ Pháp chế, Bộ Khoa học và Công nghệ;
- Bà Phan Thị Phương Hoa, Chuyên viên Vụ Tổng hợp kinh tế, Bộ Ngoại giao;
- Bà Phạm Huyền Trang, Chuyên viên chính Vụ Pháp chế, Bộ Nội vụ;
- Bà Đỗ Thu Trang, Phó Trưởng khoa Kiểm nghiệm mỹ phẩm, Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương;
- Bà Nguyễn Thị Kim Phương, Trưởng khoa Kiểm nghiệm mỹ phẩm, Viện Kiểm nghiệm thuốc Thành phố Hồ Chí Minh;
- Ông Lê Quang Thọ, Chuyên viên phòng Nghiệp vụ Dược, Sở Y tế thành phố Hà Nội;
- Bà Trương Thụy Bích Diễm, Phó Trưởng phòng Quản lý dịch vụ y tế, Sở Y tế Thành phố Hồ Chí Minh;
- Bà Hoàng Thị Thanh, Chuyên viên Ban Pháp chế, Liên đoàn Công nghiệp Việt Nam (VCCI);
- Bà Nguyễn Thị Hồng Vân, Phó Tổng giám đốc, Công ty Cổ phần Sao Thái Dương;
- Bà Nguyễn Thị Thùy Dung, Giám đốc ngành hàng Mỹ phẩm và các sản phẩm chăm sóc sức khỏe, sắc đẹp, Công ty TNHH Dược phẩm Hoa Linh;
- Bà Phạm Thị Kim Ngân, Giám đốc Quản lý chất lượng, Công ty Cổ phần Mỹ phẩm Sài Gòn;
- Ông Nguyễn Xuân Tiến, Phó Trưởng phòng Quản lý mỹ phẩm, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;

- Bà Trần Thị Thu Phương, Phó Trưởng phòng Quản lý mỹ phẩm, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;

- Bà Nguyễn Thị Xuân Hòa, Chuyên viên chính Phòng Quản lý mỹ phẩm, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;

- Bà Nguyễn Thị Mai Hương, Chuyên viên chính Phòng Quản lý mỹ phẩm, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;

- Bà Nguyễn Lan Phương, Chuyên viên Phòng Quản lý mỹ phẩm, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế.

Điều 3. Tổ soạn thảo và Nhóm biên tập có nhiệm vụ:

1. Hoàn thiện hồ sơ dự thảo Nghị định quy định về quản lý mỹ phẩm.

2. Thảo luận những nội dung tiếp thu, chỉnh lý theo ý kiến của cơ quan tham định và ý kiến tham gia của các cơ quan, tổ chức, cá nhân.

3. Xây dựng Tờ trình Chính phủ của Bộ Y tế; Báo cáo tiếp thu, giải trình ý kiến góp ý, phản biện xã hội, ý kiến thẩm định đối với hồ sơ dự thảo Nghị định; Báo cáo tổng kết việc thi hành pháp luật về mỹ phẩm; Báo cáo rà soát các chủ trương, đường lối của Đảng, văn bản quy phạm pháp luật, điều ước quốc tế có liên quan; Bản đánh giá thủ tục hành chính, việc phân cấp nhiệm vụ, quyền hạn, việc ứng dụng, thúc đẩy phát triển khoa học, công nghệ, đổi mới sáng tạo và chuyển đổi số của dự thảo Nghị định và các tài liệu khác có liên quan theo quy định của pháp luật.

Điều 4. Thường trực Tổ soạn thảo đặt tại Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế.

Kinh phí xây dựng dự thảo Nghị định từ ngân sách nhà nước và các nguồn hợp pháp khác.

Điều 5. Quyết định này có hiệu lực kể từ ngày ký ban hành và thay thế Quyết định số 324/QĐ-BYT ngày 24 tháng 01 năm 2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc kiện toàn Ban soạn thảo và Tổ biên tập xây dựng Nghị định quy định về quản lý mỹ phẩm; Tổ soạn thảo và Nhóm biên tập sẽ tự giải thể sau khi hoàn thành nhiệm vụ.

Điều 6. Các Ông, Bà: Chánh Văn phòng Bộ; Vụ trưởng Vụ Pháp chế; Cục trưởng Cục Quản lý Dược; Thủ trưởng các đơn vị có liên quan và các Ông, Bà có tên tại Điều 1, Điều 2 chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

Nơi nhận:

- Như Điều 6;
- Văn phòng Chính phủ (để b/c);
- Các đ/c Thứ trưởng;
- Lưu: VT, QLD.

BỘ TRƯỞNG

Đào Hồng Lan