



ЭМ ЭМНЭЛГИЙН
ХЭРЭГСЛИЙН ХЯНАЛТ
ЗОХИЦУУЛАЛТЫН ГАЗАР

Утас: _____;

Факс: _____;

ЭМИЙН САНГИЙН ҮЙЛ АЖИЛЛАГААГ
ШАЛГАХ ХЯНАЛТЫН ХУУДАС
10.16.1

А. ЕРӨНХИЙ МЭДЭЭЛЭЛ

Хяналт шалгалт эхэлсэн: 20__ он __ сар __ өдөр, __ цаг __ мин; Дууссан: 20__ он __ сар __ өдөр, __ цаг __ мин;

Хяналт шалгалтын төрөл		Удирдамж	Хяналт шалгалтын бүрэлдэхүүн
Төлөвлөгөөт Төлөвлөгөөт бус		Дугаар	
Хяналт шалгалтад хамрагдсан аж ахуйн нэгж байгууллага			
төрийн хувийн	Нэр		Регистрийн No
Эрх бүхий удирдах албан тушаалтан			Хяналтын объект
Албан тушаал	Овог, нэр	Утас, и-мэйл	Хаяг, байршил
Хяналт шалгалтад байлцсан албан тушаалтан			
Албан тушаал	Овог, нэр	Утас, и-мэйл	
Үйл ажиллагааны чиглэл			
Өмнөх хяналт шалгалтын мэдээ			
Хяналт шалгалтад хамрагдсан сүүлийн хугацаа			
Өмнөх шалгалтаар авч байсан арга хэмжээ, гүйцэтгэлийн байдал			

Хамаарах
асуудлын оноо:
Шаардлага хангаагүй
нийт оноо:

Хууль сахин
мөрдөлтийн хувь:
Эрсдэл үүсэх
магадлалын хувь:

Эрсдэл үүсэх
магадлал

Б. ХЯНАЛТ ШАЛГАЛТ ХИЙХ АСУУЛТУУДЫН ЖАГСААЛТ

No	Хууль тогтоомж, дүрэм, журам, стандартын нэр, зүйл, заалт	Хяналт шалгалтын асуултууд	Батлагдсан оноо		Авсан оноо	Гүйцэтгэлийн шалгалт
			Шаардлага хангаасан	Шаардлага хангаагүй		
1		2	3	4	5	6
1. Эмийн мэргэжилтний хөгжил, боловсон хүчний хангамж			0	40		
1	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 6.1	Стандартад заасан хүний нөөцөөр хангагдсан	0	10		
2	Эрүүл мэндийн тухай хуулийн 25.3.4, Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 4 дүгээр зүйлийн 4.1.30, 10 дугаар зүйлийн 10.8.3	Эм зүйч, эм найруулагч нар хүчинтэй хугацаа бүхий эм барих эрхийн гэрчилгээтэй	0	5		
3	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 5.2-5.4	Өдөр тутмын үйл ажиллагааг мэргэжлээрээ 3-аас доошгүй жил ажилласан эм зүйч удирддаг. /Суманд эм зүйч эсхүл эм найруулагч гүйцэтгэж болно/	0	5		
4	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 7.1, 7.5	Эмийн сангийн эрхлэгч нь эм зүйн албаны менежментийн чиглэлээр, эмнэлгийн эмийн сангийн эм зүйч нь клиник эмзүйн чиглэлээр мэргэшүүлэх сургалтад хамрагдсан байна.	0	5		
5	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 7.3, 7.6, ЭМС-ын 2019 оны "Эмнэлгийн мэргэжилтний ёс зүйн дүрэм батлах тухай" А/406 дугаар тушаал	Мэргэжлийн хүн хүчин нь ёс зүйн чиглэлээр сургалтанд хамрагдсан, ёс зүйн хэм хэмжээг баримтлан ажилладаг.	0	5		
6	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 7.2	Эмийн сангийн удирдлага нь мэргэжлийн хүний нөөцийг мэргэшүүлэх болон давтан сургалтын төлөвлөгөө батлан, хэрэгжилтэд хяналт тавьж ажиллана.	0	5		
7	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 6.1	Эмийн сангийн ажиллагсад нь овог нэр, эрхэлж буй албан тушаалыг заасан таних тэмдгийг ажлын байранд тогтмол зүүдэг.	0	5		
2. Эмийн сангийн үйл ажиллагаа			0	284		
8	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 13.4.	Эмийн сангийн тухайн байршлын хаяг бүхий тусгай зөвшөөрлийн гэрчилгээг үйлчилгээний танхимд байршуулсан.	0	5		
9	Монгол улсын Засгийн газрын 311 дүгээр тогтоол, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.5, 12.6, 14.2.9, ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаалын 7.2	Дотоод хяналт хийх журам төлөвлөгөөтэй түүнийг мөрдөн биелүүлж ажилладаг.	0	10		

10	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.5, 12.6, 14.2.9, ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаалын 7.2	Дотоод хяналтын дүнгээр шаардлагатай арга хэмжээ авч ажиллан үр дүнг тооцдог.	0	10		
11	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.8.2, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 11.1, 14.2.3, 14.2.5, 14.2.8	Эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн нэмэлт бүтээгдэхүүнийг эм ханган нийлүүлэх байгууллагаас баримтын дагуу авдаг.	0	5		
12	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11.1.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 11.10, 20.2.1, ЭМС-ын 2023 оны "Жагсаалт шинэчлэн батлах тухай" А/197 дугаар тушаалын хавсралт	Зайлшгүй шаардлагатай эмийн 90-ээс доошгүй хувийг хангах нөөцтэй, тасарсан эмийн бүртгэл хөтөлдөг.	0	5		
13	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.1.1, 10.4, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 10.1, 10.4	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийг ангилж, хадгалалтын горимын дагуу /үйлдвэрлэгчийн заасан хадгалах нөхцөлд/ хадгалдаг.	0	10		
14	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 10.3	Нөөцийн өрөөнд термометр, чийг хэмжигчийг эгзэгтэй цэгт байрлуулж, заалтыг өдөр тутам хянаж, тэмдэглэл хөтөлдөг.	0	10		
15	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 10.7	Хэрэглэх хугацаа дууссан, чанар байдал нь өөрчлөгдсөн болон стандартын бус бүтээгдэхүүнийг устгах хүртэл тусгаарлан хадгалдаг.	0	5		
16	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 10.8.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.2	Монгол улсын эмийн бүртгэлд бүртгэгдсэн эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн бүтээгдэхүүнийг худалддаг.	0	10		
17	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.8.4, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.2	Хуурамч, стандартын бус, хэрэглэх хүчинтэй хугацаа дууссан, чанарын шаардлага хангаагүй эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн нэмэлт бүтээгдэхүүн худалддаггүй.	0	10		
18	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.8.5, 10.8.7, 10.8.8, 46.15	Эмнэлгийн нөхцөлд хэрэглэхээр заасан болон үнэ төлбөргүй олгох зориулалттай буцалтгүй тусламжийн эм, эмнэлгийн хэрэгслийг худалддаггүй.	0	5		
19	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.1.2, 10.8.6, 29.4.2, 29.4.3, "Эмийн жорын маягт, жор бичилт" MNS 5376:2016 стандартын 7.3, ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаалын 5.4	Жороор олгох эмийг жоргүйгээр эсхүл хүчингүй жороор олгодоггүй.	0	20		
20	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 29.4, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 11.4, 14.3.4, 20.2.1	Эмийн жор бичилтэд хяналт үнэлгээ хийж, бүртгэл хөтөлдөг, зохистой жор бичилтийг төлөвшүүлэхэд харъяа нутаг дэвсгэрийн эрүүл мэндийн байгууллагын эмнэлгийн мэргэжилтэнтэй хамтран ажилладаг.	0	10		
21	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11.1.3, 29.4.1, 29.4.5, 29.6.2, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 11.3, 13.1, 13.3, 20.2.1	Иргэдийн эрүүл мэндийн боловсролыг дээшлүүлэх, эмийн зохистой хэрэглээг төлөвшүүлэхэд чиглэсэн мэдээлэл хийж, бүртгэл хөтөлдөг.	0	5		

22	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 29.3.3, 29.4.1-29.4.5, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 14.3.3, ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаалын 5.4	Эмийн сангаас эмийг олгохдоо хэрэглэх арга, хадгалах нөхцөл, гаж нөлөөнөөс сэргийлэх, зохистой хэрэглээний талаар иргэдэд зөвлөгөө өгдөг.	0	5		
23	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 10.8, ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаалын 4.4 /1/	Мансууруулах эмийг зохих журмын дагуу тусгайлан битүүмжилж, зориулалтын шүүгээнд хадгалдаг.	0	20		
24	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 10.8, ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаалын 4.4 /2/	Сэтгэцэд нөлөөт эмийг зохих журмын дагуу тусгайлан битүүмжилж, зориулалтын шүүгээнд хадгалдаг.	0	20		
25	ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаал 5.3	Мансууруулах, сэтгэцэд нөлөөт эмийг бусад эмийн санд дамжуулах буюу, солилцдоггүй.	0	10		
26	ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаал 4.5, 5.5, 5.6.1, 5.6.2, 5.6.6, 5.6.7, 5.7, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 20.2.1	Мансууруулах, сэтгэцэд нөлөөт эмийн орлого, зарлага, устгалын бүртгэлийг үнэн зөв хөтөлдөг.	0	10		
27	ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаал 4.5, 5.5.1, 5.6.1, 5.6.2, 5.6.6, 5.6.7, 5.7, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 20.2.1	Хэрэглэх хүчинтэй хугацаа дууссан мансууруулах, сэтгэцэд нөлөөт эмийн устгалын бүртгэл хөтөлж тайлан гаргадаг.	0	10		
28	ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаал 5.4, 5.6.1, 5.6.2, 5.6.6, 5.6.7, 5.7, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 20.2.1	Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг шаардагдах мэдээллийг агуулсан хүчинтэй жор, үйлчлүүлэгчийн иргэний үнэмлэх /регистрийн дугаар бүхий баримт бичиг/-ийг үндэслэн заасан хэмжээгээр олгож, жорыг хураан авч, бүртгэл хөтлөдөг.	0	5		
29	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10 дугаар зүйлийн 10.4	Мансууруулах, сэтгэцэд нөлөөт эмээс бусад эмийг цахим жор болон захиалгын дагуу хүргэлтийн үйлчилгээ үзүүлдэг бөгөөд эмийн хадгалалт, түгээлтийн зохистой дадлын стандартыг ханган ажиллан ажилладаг.	0	10		
30	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.4	Багаж, тоног төхөөрөмжийн техникийн паспортанд ашиглалт, үзлэг тохиргоо, засвар үйлчилгээ хийсэн тухай тэмдэглэл хөтөлж, аюулгүй ажиллагааны зааварчилгааг байрлуулан, дагаж мөрддөг.	0	3		
31	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.4, 20.1	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийг эм ханган нийлүүлэх байгууллагаас татан авахдаа дагалдах бичиг баримттай /цуврал/ тулган, нэр төрөл, орлого, зарлагыг компьютерээр хөтөлдөг.	0	5		
32	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11.1.6 дахь хэсэг, ЭМС-ын "Журам шинэчлэн батлах тухай" 2023 оны А/67 дугаар тушаал 3.1.1, 3.1.8	Эмийн гаж нөлөө хариуцсан мэргэжилтэнтэй, эмийн гаж нөлөө бүртгэн мэдээлэх үйл ажиллагааг зохион байгуулан ажилладаг, эмийн гаж нөлөө, эмийн хэрэглээтэй холбоотой үүссэн аюулгүй байдлын тохиолдлын талаар ирүүлсэн эргэн мэдээлэл холбогдох дээд шатны байгууллагаас гаргасан шийдвэрийн дагуу авсан хариу арга хэмжээний тайланг тухай бүр Эмийн асуудал эрхэлсэн төрийн захиргааны байгууллагад хүргүүлдэг.	0	5		

33	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 21.3, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 13.6, 20.2.1, ЭМС-ын "Журам шинэчлэн батлах тухай" 2023 оны А/67 дугаар тушаал 3.1.4, 3.1.7	Эмийн гаж нөлөөний мэдээлэл цуглуулах шар хайрцгийг 2.7-д ирепортинг системийн мэдээлэл болон хоёрдугаар хавсралтад заасан гаж нөлөөний мэдээлэх хуудасны хамт нүдэнд харагдахуйц ил байрлуулдаг, үйлчлүүлэгчид илэрсэн ноцтой гаж нөлөөний тохиолдлыг харилцагч Эм хангамжийн байгууллагад 24 цагийн дотор мэдэгддэг.	0	3		
34	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.1.1, Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага MNS 5260:2015 стандартын 12.2	Үйлчлүүлэгчдийн гомдлыг барагдуулах заавар гарган мөрдөж, бүртгэл хөтөлж ажилладаг.	0	3		
35	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11.1.2, 50 дугаар зүйлийн 50.2 дах заалт, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.7, 14.3.5	Бүртгэлгүй, хуурамч эм, стандартын бус эм, чанар аюулгүй байдал нь хангагдаагүй эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн нэмэлт бүтээгдэхүүний эргэлтээс сэргийлэх, шуурхай илрүүлэх, сэрэмжлүүлэх, эргүүлэн татах журамтай түүнийг мөрддөг, мэдээлдэг.	0	10		
36	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11.1.5	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн устгалын мэдээ, тайлан эм эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллагад тухай бүр хүргүүлдэг.	0	10		
37	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.8.9	Нэгж тунгаар савласан эмийн нэр, тун, тоо хэмжээ, хэрэглэх хугацаа, хэрэглэх зааврыг агуулсан шошгогүй бүтээгдэхүүнийг худалддаггүй.	0	5		
38	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.8.10, 47.8	Зайлшгүй шаардлагатай эм, эмнэлгийн хэрэгслийн бөөний болон жижиглэнгийн үнийг эрүүл мэндийн болон санхүү, төсвийн асуудал эрхэлсэн Засгийн газрын гишүүд хамтран баталсан нэмэгдэх хувь хэмжээний дээд хязгаараас нэмэгдүүлж худалдаагүй.	0	5		
39	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10 дугаар зүйлийн 10.8.11	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн үнийг үндэслэлгүйгээр нэмээгүй.	0	10		
40	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11 дүгээр зүйлийн 11.1.4	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн үнийн ил тод байдлыг ханган ажилладаг.	0	5		
41	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11 дүгээр зүйлийн 11.1.7	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн цувралын дугаар, стандарт код, тоо хэмжээг тухай бүр цахим санд оруулна.	0	5		
42	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11.1.6, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 20.3, 20.4	Эмийн санд хөтлөх анхан шатны бүртгэл, мэдээ тайланг тогтмол хөтөлж, хууль, тогтоомжийн дагуу тогтоосон хугацаанд холбогдох байгууллагад хүргүүлэн, зохих журмын дагуу архивлана.	0	5		
3. Эм найруулах хэсэг			0	163		
43	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 11.15	Эм хүлээн авах, хадгалах, олгох, /эм найруулах, эм шинжлэх, шил сав угаах/ стандарт үйл ажиллагааны заавартай, түүнийг мөрдөн ажилладаг, бүртгэл хөтөлдөг.	0	5		
44	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10 дугаар зүйлийн 10.1, 10.4, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.4.1	Эмийн санд байгаа эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, дотоод бэлдмэл түүний түүхий эдээс хөндлөнгийн хяналтаар дээжинд авч лабораторит шинжлүүлэхэд шаардлага хангасан.	0	50		

45	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.5.8	Бусад эмийн санд найруулан бэлтгэсэн эмийн сангийн дотоод бэлдмэлээр үйлчилдэггүй.	0	5		
46	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.1	Стандартад заасан тоног төхөөрөмжөөр хангагдсан.	0	3		
47	"Эмийн анхдагч савлалтын материалд тавих ерөнхий шаардлага" MNS 6622:2016 стандарт 5.2, 6.1, 7, 8.1	Эмийн анхдагч савлалтын материал нь эмийн хэлбэрт тохирсон, эмийн физик, хими шинж чанарыг алдагдуулахгүй савлагаатай.	0	5		
48	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 10 дугаар зүйлийн 10.5, Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.5.3	Эм найруулахдаа эмийн бүртгэлд бүртгэгдсэн үндсэн түүхий эд, чанарын шаардлага хангасан туслах түүхий эдийг ашигладаг.	0	10		
49	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 10 дугаар зүйлийн 10.5, Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.5.1	Эмийн сангийн дотоод бэлдмэлийг эмийн батлагдсан технологийн зааврын дагуу эм зүйн дэглэм шаардлагыг хангасан өрөөнд найруулан бэлтгэдэг.	0	5		
50	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.5.6, Эмийн жорын маягт, жор бичилт MNS 5376:2016 стандартын 7.6	Дотоод бэлдмэлийн шошгонд эмийн сангийн нэр, эмийн нэр, тун, цуврал, бэлтгэсэн огноо, хадгалах хугацаа, хэрэглэх арга тодорхой гаргацтай бичдэг.	0	5		
51	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.1	Эмийн санд шинжилгээ хийхэд шаардлагатай урвалжийг фармакопейн дагуу бэлтгэж, тэдгээрийн хүчинтэй хугацаа болон чанарт хяналт тавьдаг, Шошго нь урвалжийн нэр, концентраци, бэлтгэсэн огноо, хүчинтэй хугацааны мэдээллийг агуулсан.	0	5		
52	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 15.10	Эмийн санд найруулсан эм, бэлдмэлийг савлах шил савны угаалт, ариутгалын байдлыг тогтмол шалгаж, тэмдэглэл хөтөлдөг.	0	10		
53	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 15.10	Эм савлах шил, савны угаалга, ариутгалын чанар хөндлөнгийн хяналтын шинжилгээгээр шаардлага хангасан.	0	50		
54	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 10 дугаар зүйлийн 10.6,"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.4, 14.4.2	Эм шинжлэгч нь эмийн сангийн дотоод бэлдмэл, нэрмэл ус, түүхий эдийн чанарыг стандарт, фармакопейн дагуу шинжилж баталгаажуулдаг.	0	5		
55	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.3	Жин, хэмжүүр, багаж, тоног төхөөрөмжийг холбогдох эрх бүхий байгууллагаар жилд нэг удаа баталгаажуулдаг.	0	5		
4. Барилга, байгууламж			0	49		
56	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 8.1.2	Эмийн сангийн үйлчлүүлэгчдэд зориулсан хаалга нь бараа хүлээн авах хаалганаас ангид байх ба эмийн сангийн нэр, утсыг агуулсан D хавсралтад заасан таних тэмдэг бүхий хаягтай байна .	0	10		

57	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 8.1.3, 8.1.9	Эмийн сан нь стандартын С хавсралтад заасан өрөө тасалгаануудтай.	0	20		
58	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 15.2 /1/	Эмийн сангийн өрөө тасалгаа нь 15-25 хэмийн дулаантай.	0	10		
59	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 15.2 /2/	Эмийн сангийн өрөө тасалгааны агаарын харьцангуй чийглэг 30-60%.	0	4		
60	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 15.2	Өрөө тасалгаа нь нарны шууд тусгалаас хамгаалагдсан байна.	0	5		
	НИЙТ ОНОО		0	536		
	ҮНЭЛГЭЭ	ХУВЬ				
		ЭРСДЭЛ				

В. ХЯНАЛТ ШАЛГАЛТААР АВСАН АРГА ХЭМЖЭЭ, БИЕЛЭЛТ

Оноо	Үнэлгээ	Тухайн аж ахуйн нэгж, байгууллагад авах арга хэмжээ		Биелэлт
		авах арга хэмжээ	тоон үзүүлэлт	
		а/ Акт •Үйл ажиллагааг бүр зогсоосон •Түр зогсоосон •Сэргээсэн •Нөхөн төлбөр тогтоосон •Шинжилгээний дээж авсан •Устгасан •Хураасан б/ Албан шаардлага /Зөвлөмж •Заалтын тоо в/ Дүгнэлт •Үйл ажиллагааны •Ажлын байрны •Бүтээгдэхүүний г/Улсын орлого болгосон эд зүйлс /төгрөг, ш, л, кг.../ д/Нөхөн төлбөр е/Торгууль, шийтгэвэр •Албан тушаалтанд тоо/мөнгөн дүн •Иргэнд тоо/мөнгөн дүн •Байгууллагад тоо/мөнгөн дүн		
БАТАЛГААЖУУЛАЛТ				
		Улсын байцаагчийн албан тушаал		Хүлээн зөвшөөрсөн: Аж ахуйн нэгж, байгууллагын эрх бүхий албан тушаалтан
		/ овог, нэр/	/ овог, нэр/	/ овог, нэр/
		/ гарын үсэг, тэмдэг/	/ гарын үсэг, тэмдэг/	/ гарын үсэг, тамга/

Тайлбар:

Г. ГҮЙЦЭТГЭЛИЙН ШАЛГАЛТААР АВСАН АРГА ХЭМЖЭЭ, БИЕЛЭЛТ

Хяналт шалгалт эхэлсэн: 20__он __ сар __ өдөр, __ цаг __ минДууссан: 20__он __ сар __ өдөр, __ цаг __ мин;

Оноо	Үнэлгээ	Тухайн аж ахуйн нэгж, байгууллагад авах арга хэмжээ		Биелэлт
БАТАЛГААЖУУЛАЛТ				
		Улсын байцаагчийн албан тушаал		Хүлээн зөвшөөрсөн: Аж ахуйн нэгж, байгууллагын эрх бүхий албан тушаалтан
		/ овог, нэр/	/ овог, нэр/	/ овог, нэр/
		/ гарын үсэг, тэмдэг/	/ гарын үсэг, тэмдэг/	/ гарын үсэг, тамга/

