



ЭМ ЭМНЭЛГИЙН
ХЭРЭГСЛИЙН ХЯНАЛТ
ЗОХИЦУУЛАЛТЫН ГАЗАР

Утас: _____;

Факс: _____;

ЭРҮҮЛ МЭНДИЙН БАЙГУУЛЛАГЫН ЭМ
ЗҮЙН ТУСЛАМЖ ҮЙЛЧИЛГЭЭГ
ШАЛГАХ ХЯНАЛТЫН ХУУДАС
10.17.1

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. Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн чанар, аюулгүй байдал, хангамж, хүртээмж			0	345		
1.1 Дотоод хяналт, боловсон хүчний хангамж			0	34		
1	Монгол улсын Засгийн газрын 311 дүгээр тогтоол, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.5	Дотоод хяналтын журмыг боловсруулан, төлөвлөгөө гаргаж, дотоод хяналт хийдэг	0	5		
2	Монгол улсын Засгийн газрын 311 дүгээр тогтоол, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.9	Дотоод хяналтын тайлан гаргаж, үр дүнг тооцон ажилладаг	0	5		
3	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 6.1	Стандартад заасан хүний нөөцөөр хангагдсан	0	10		
4	Эрүүл мэндийн тухай хуулийн 25.2, 25.3.4, 25.7, "Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 10.8.3	Эм зүйч, эм найруулагчид хүчинтэй хугацаа бүхий эм барих эрхийн гэрчилгээтэй	0	3		
5	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 5.5	Эмнэлгийн эмийн санг эм зүйн албаны менежментээр эсвэл клиникийн эм зүйн чиглэлээр мэргэшсэн эм зүйч удирдаж, эрхлэгч /албаны дарга/-ийн үүргийг гүйцэтгэдэг.	0	5		
6	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.1	Эмнэлгийн эмийн сангийн нөөцийн тасгийг эм зүйч хариуцан ажилладаг	0	3		
7	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 5.6	Төв эмнэлэг, төрөлжсөн нарийн мэргэжлийн эмнэлгийн эмийн сан нь эм зүйн албаараа дамжуулан эм зүйн тусламж үйлчилгээг үзүүлдэг.	0	3		
1.2 Сургалт, мэдээлэл, бүртгэл хөтлөлт			0	84		
8	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 7.5	Эмнэлгийн эм зүйч нь клиник эм зүйн чиглэлээр мэргэшүүлэх, давтан сургалтанд хамрагдсан	0	3		
9	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 30.6.8, ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.14, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 13.1, 14.1.8	Бичил биетний эсрэг эмийн зохистой хэрэглээний талаарх эмч, эмнэлгийн мэргэжилтний мэдлэг, дадал, хандлагыг дээшлүүлэх, эмийн эмчилгээний үндэслэл, жор бичилтийг сайжруулах сургалтыг зохион байгуулдаг	0	5		
10	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 29.3.1, 29.4.1, ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.15, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 13.1, 14.1.2, 14.1.8	Эмнэлэгт хэвтэн эмчлүүлэгч болон амбулаториор үйлчлүүлэгчдэд антибиотик, нянгийн эсрэг үйлдэлтэй болон бусад эмийг эмчийн зааврын дагуу зөв зохистой хэрэглэх талаар мэдээлэл олгох үйл ажиллагааг зохион байгуулдаг	0	5		
11	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 29.6.2	Эмийн зохистой хэрэглээний талаар үйлчлүүлэгчдэд мэдээлэл өгч, сургалт тогтмол хийдэг	0	10		

12	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 29.3.4	Эмнэлгийн тусламж үйлчилгээнд хэрэглэж байгаа эм, биобэлдмэлийн чанар, аюулгүй байдалд тандалт судалгаа хийдэг	0	10		
13	ЭМС-ын 2023 оны Журам шинэчлэн батлах тухай" А/67 дугаар тушаалын 1.3,	Эмнэлгийн тусламж үйлчилгээ үзүүлэх бүх шатны эрүүл мэндийн байгууллага нь эмийн гаж нөлөө, эм хэрэглээтэй холбоотой үүссэн аюулгүй байдлын мэдээллийн асуудал хариуцсан мэргэжилтнийг томилж ажиллуулдаг	0	3		
14	ЭМС-ын 2023 оны "Журам шинэчлэн батлах тухай" А/67 дугаар тушаалын 2.6	Эмчлэгч эмч эмийн гаж нөлөө болон эмийн хэрэглээтэй холбоотой үүссэн аюулгүй байдлын тохиолдлын огноо, гаж нөлөө үүссэн сэжигтэй эмийн нэр, хэлбэр, цуврал, тун хэмжээ, хэрэглэсэн арга, эмийг зогсоосон огноо, цаг минут, гаж нөлөөний эмнэлзүйн шинж тэмдэг, хүнд хөнгөний зэрэг, авсан арга хэмжээ, эмчилгээ, оношилгоо ба шинжилгээний үр дүн, дүгнэлт болон гаж нөлөөний төгсгөлийн талаар эмчлүүлэгчийн өвчний түүх болон эрүүл мэндийн дэвтэрт бичиж тэмдэглэсэн	0	3		
15	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 21.3, 29.3.3	Эмнэлэг, эрүүл мэндийн байгуулагад мэдээлэгдсэн эмийн гаж нөлөөний тохиолдол бүрийг батлагдсан маягтын дагуу бүртгэн ЭЭХХЗГ-т мэдээлдэг	0	10		
16	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11.1.7, 47.12 "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 20.1	Эмийн сан нь хангамжийн шатлал бүрд эмийн нэр төрөл, үнэ, цувралын дугаар, стандарт код, тоо хэмжээ, эмийн орлого, зарлагыг цахимаар хөтөлдөг	0	3		
17	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 20.2.2	Эмнэлгийн эмийн санд анхан шатны бүртгэлийг тогтмол хөтөлж зохих журмын дагуу 2-оос доошгүй жил хадгалдаг	0	3		
18	ЭМСС-ын 2015 оны "Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг импортлох, үйлдвэрлэх, ханган нийлүүлэх журам батлах тухай" 68 дугаар тушаал 4.5, 5.6.3, 5.6.4	Эмийн сан нь хүлээн авсан, олгосон, зарцуулсан, устгасан мансууруулах, сэтгэцэд нөлөөт эмийн нэр, цувралын дугаар, огноо болон зарцуулалтын бүртгэл хөтөлж, бүртгэлийг 1 жил хадгалж, байгууллагын архивт шилжүүлдэг	0	5		
19	ЭМСС-ын 2015 оны "Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг импортлох, үйлдвэрлэх, ханган нийлүүлэх журам батлах тухай" 68 дугаар тушаал 5.5.2, 5.6.4	Эмнэлэгт хэвтэн эмчлүүлэгчдэд хэрэглэсэн мансууруулах, сэтгэцэд нөлөөт эмийн зарцуулалтын бүртгэлийг бүрэн, үнэн, зөв хөтөлдөг	0	5		
20	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 20.4, 20.7	Эрүүл мэндийн байгууллага цувралын дугаар, шинжилгээний дүн зөрүүтэй, чанарын шаардлага хангаагүй, улсын бүртгэлд бүртгэлгүй, хуурамч байж болзошгүй, эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгслийн талаарх анхааруулга мэдээллийг ЭЭХХЗГ-т мэдээлдэг	0	3		
21	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 23.4, 23.5, 23.13	Тусгай мэргэжлийн төв, төрөлжсөн мэргэшлийн эмнэлэг нь эмийн эмнэл зүйн судалгаа явуулахад хуульд заасан зөвшөөрөл авсан эсэх	0	10		

22	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 27.3	Эмнэлгийн мэргэжилтэн нь эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн нэмэлт бүтээгдэхүүнтэй холбоотой ташаа, бүрэн бус, ойлгомжгүй, шинжлэх ухааны үндэслэлгүй, хууль тогтоомж, дүрэм, журам, стандарт, удирдамжид нийцээгүй мэдээлэл бүхий сурталчилгаа, таниулах үйл ажиллагааны талаар ЭЭХХЗГ-т мэдээлдэг	0	3		
23	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11.1.6	эм, эмнэлгийн хэрэгсэлтэй холбогдох мэдээ, тайланг заасан хугацаанд үнэн зөв гарган ЭЭХХЗГ-т илгээдэг	0	3		
1.3 Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн хангамж, хүртээмж			0	54		
24	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 29.6.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 11.15, Эрүүл мэндийн лаборатори-чанар ба чадавхид тавих шаардлага MNS ISO 15189-2015 стандартын 5.3.2.1, 5.3.2.2	Эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, лабораторийн урвалж, оношлуур хүлээн авах, хадгалах, олгох стандарт үйл ажиллагааны зааврыг боловсруулан мөрддөг, бүртгэл хөтөлдөг	0	5		
25	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.7	Нөөцийн тасгийн эм зүйч нь яаралтай тусламжийн эмийг худалдан авах болон эмийн тасалдал үүсэх үед авах арга хэмжээний төлөвлөгөөтэй, бэлэн байдлыг ханган ажилладаг	0	4		
26	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 11.9, 2023 оны ЭМС-ын "Жагсаалт шинэчлэн батлах тухай" А/197 дугаар тушаалын 1.2 хавсралт, 2009 оны "Амин чухал эм, эмнэлгийн хэрэгслийн хангамжийг зохицуулах тухай" 388 дугаар тушаалын 2.1, 2.2	Зайлшгүй шаардлагатай эмийн жагсаалтад орсон тухайн эмнэлэгт хэрэгцээтэй эмээр тасалдалгүй хангахад хүрэлцэхүйц хэмжээний нөөцтэй, амин чухал эм, эмнэлгийн хэрэгслийн жагсаалтад заасан тухайн шатлалын эмнэлэгт шаардлагатай эм, эмнэлгийн хэрэгслийн 2 сарын нөөцтэй. эм, хэрэгслийн тасалдлын бүртгэлтэй.	0	10		
27	ЭМС-ын 2021 оны "Журам шинэчлэн батлах тухай" А/814 дүгээр тушаалын 1 дүгээр хавсралт 5.6, /MNS 5095:2017 12.4.5, 12.5.1; MNS 6673:2017 10.1.1; MNS 5292:2017 12.3/	Эрүүл мэндийн байгууллагын бүтэц, үйл ажиллагааны стандартад заасан тоо, чанарын шаардлагад үндэслэн яаралтай тусламж үзүүлэхэд зайлшгүй шаардлагатай эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, техник, тоног төхөөрөмж, холбоо мэдээллийн хэрэгслийн бэлэн байдлыг бүрэн хангасан	0	5		
28	ЭМС-ын 2019 оны "Журам батлах тухай" 294 дүгээр тушаал 2 дугаар хавсралт	Түргэн тусламжийн холын болон алсын дуудлагаар үйлчлэхэд шаардагдах эм, багаж хэрэгслээр хангагдсан, байнгын бэлэн байдалд байдаг	0	3		
29	ЭМС, Сангийн сайдын хамтарсан 2012 оны "Төлбөрийг нь төр хариуцах эмийг олгох журмын тухай" 129/100 тоот тушаал 1.2, ЭМС-ын 2022 оны "Төрөөс эмийн зардлыг нь хариуцан амбулаториор эмчлэх өвчний жагсаалт, эм олгох үйл ажиллагааг зохицуулах журам батлах тухай" А/407 дугаар тушаалын 3.2.1, 3.2.3, 3.2.7,	Төлбөрийг нь төр хариуцах эмийн зардлыг төсөвт суулган тэдгээрээр тасалдалгүй, бүрэн хангаж ажилладаг. Төр хариуцах эмийн хангамж, нөөц бүрдүүлэлт, хэрэглээ, хадгалалт, чанар, жор бичилтэд хяналт тавих	0	5		
30	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.3, 14.2.4, 14.2.5	Эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн бүтээгдэхүүнийг ханган нийлүүлэх байгууллагаас татан авахдаа дагалдах бичиг баримттай тулгаж /цуврал/, нэр төрлийн бүртгэлд орлого авч баримтжуулан, хүлээж авдаг	0	5		

31	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.6	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийг захиалгын дагуу нөөцийн тасгаас зарлагын баримтаар тасгуудад олгодог	0	2		
32	ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.1.5 /Эрүүл мэндийн даатгалын тухай хуулийн 13 дугаар зүйлийн 13.1.8/	Иргэн хэвтэн эмчлүүлэх үед эмчийн бичсэн эмийг авчруулж эмчилгээнд хэрэглэсэн тохиолдолд төлбөрийг иргэнд буцаан олгох асуудлыг эмнэлгийн удирдлагад танилцуулан, шийдвэрлэдэг	0	5		
33	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 9.4.2, 26.5.2	Эмнэлгийн мэргэжилтэн эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн нэмэлт бүтээгдэхүүнийг эмчийн гар дээрээс худалдан борлуулдаг, эм сурталчлах, эм,эмнэлгийн хэрэгсэл борлуулсны хувь, бүх хэлбэрийн урамшуулал авдаг	0	10		
1.4 Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн чанар аюулгүй байдал			0	144		
34	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.8.1, "Дархлаажуулалтын тухай" хуулийн 14 дүгээр зүйлийн 14.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 11.1, 14.2.2,	Монгол улсын эмийн бүртгэлд бүртгэгдсэн эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн нэмэлт бүтээгдэхүүнээр үйлчилдэг	0	10		
35	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.1.1, 29.6.1 "Дархлаажуулалтын тухай" хуулийн 14 дүгээр зүйлийн 14.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 11.1, 14.2.2, "Эмнэлгийн лаборатори- чанар болон ур чадварт тавигдах онцлог шаардлага" MNS ISO 15189:2015 стандартын 4.6, Тухайн эмнэлэг, эрүүл мэндийн төвийн бүтэц үйл ажиллагааны стандарт	Хэрэглэх хүчинтэй хугацаа дуусаагүй, улсын бүртгэлд бүртгэгдсэн, чанарын шаардлага хангасан эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн нэмэлт бүтээгдэхүүнээр үйлчилдэг	0	10		
36	ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.1.4 /Төрийн болон орон нутгийн өмчийн хөрөнгөөр бараа, ажил,үйлчилгээ худалдан авах тухай хуулийн 48 дугаар зүйлийн 48.2.7/	Тендерээр худалдан авч байгаа эмийн сонголт, чанар, зарцуулалт, гэрээний хэрэгжилтэд хяналт тавьж, биелэлтийг үнэлдэг	0	10		
37	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 29 дүгээр зүйлийн 29.6.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 10.4, 10.9, 12.6, 14.2.9,	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийг хадгалалтын горимын дагуу хадгалдаг	0	10		
38	Засгийн газрын 2003 оны "Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт бодисын эргэлтэд хяналт тавих тухай хуулийг хэрэгжүүлэх зарим арга хэмжээний тухай " 196 дугаар тогтоолын 4 дүгээр хавсралтын 2.2	Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг битүүмжлэл, хамгаалалт, аюулгүй байдлын шаардлага хангасан нөхцөлд хадгалдаг.	0	5		

39	ЭМСС-ын 2015 оны "Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг импортлох, үйлдвэрлэх, ханган нийлүүлэх журам батлах тухай" 68 дугаар тушаалын 4.2	Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн тасгийн захиалгыг бусад эмнээс тусад нь эмчилгээ эрхэлсэн орлогч даргаар, сум тосгоны эрүүл мэндийн төвүүдэд тус төвийн даргаар баталгаажуулдаг	0	3		
40	ЭМСС-ын "Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг импортлох, үйлдвэрлэх, ханган нийлүүлэх журам батлах тухай" 2015 оны 68 дугаар тушаал 4.3.2	Мансууруулах эмийг үйлдвэрийн савлагаанаас бага хэмжээгээр өвчтөнд хэрэглэсэн тохиолдолд хяналтан дор хөндлөнгийн гэрч байлцуулан устгаж баримтжуулдаг	0	10		
41	ЭМСС-ын "Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг импортлох, үйлдвэрлэх, ханган нийлүүлэх журам батлах тухай" 2015 оны 68 дугаар тушаал 4.3.3	Өвчтөнд хэрэглэсэн мансууруулах эмийн нэр, цуврал, хэрэглэсэн аргыг өвчний түүхэнд бичиж баталгаажуулан, хэрэглэсэн хоосон тун шил, шахмал эмийн савыг эмийн санд эргүүлэн өгч, тэмдэглэл хөтөлдөг	0	10		
42	ЭМСС-ын "Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг импортлох, үйлдвэрлэх, ханган нийлүүлэх журам батлах тухай" 2015 оны 68 дугаар тушаал 4.3.4	Эмийн сан нь мансууруулах эмийн хоосон туншил болон шахмал эмийн савыг буцаан авсан тухай тусгай бүртгэлийг тусад нь хөтлөн, жилд нэг удаа комисс томилон хөндлөнгийн гэрч байлцуулан устгаж бүртгэл хөтөлдөг	0	3		
43	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 30.6.1, 30.6.6, ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.6	Эмийн чанар, аюулгүй байдал, эмчилгээний идэвх, хүртээмж, төлөвлөлт, үр дүнг судлан, хянаж, үнэлэн, эмчилгээний болон эдийн засгийн үр ашиггүй хэрэглээг бууруулах, нотолгоонд суурилан сонгох, эмчилгээ, оношилгооны зааврыг мөрдүүлэх, зохистой хэрэглээг төлөвшүүлэх ажиллагааг тогтмол явуулж, тайлагнадаг	0	5		
44	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 30.6.7, ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.2, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 14.1.6	Бичил биетний тэсвэржилттэй тэмцэх хөтөлбөр боловсруулж, хэрэгжүүлэн, мэдрэг чанарын зүй тогтлыг тандан, судладаг	0	10		
45	"Эмийн жорын маягт, жор бичилт" MNS 5376:2016 стандартын 5.6	Эмийн жорын маягтаар хангагдсан	0	3		
46	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 29.2.2, 29.2.4 "Эмийн жорын маягт, жор бичилт" MNS 5376:2016 стандартын 6	Эмч эмийн жорыг олон улсын нэрээр стандартын дагуу бичиж, хэрэглэх арга, хугацаа, илрэх гаж нөлөө зэргийг үйлчлүүлэгчид тайлбарладаг.	0	10		
47	ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.12.	Жорын маягт, жор бичилтийн стандартын мөрдөлт, жорын маягтын хангалт, хүртээмж, жор бичилтийг сайжруулахад чиглэсэн арга хэмжээг зохион байгуулсан, хяналт тавьдаг	0	3		

48	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 30.6.4, ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.10,	Эмийн хэрэглээтэй холбоотой тохиолдож болзошгүй эрсдэл, эмчилгээний алдаа дутагдлаас сэргийлэх, түүнийг арилгах арга хэмжээг зохион байгуулах;	0	3		
49	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 30.6.3, ЭМС-ын 2023 оны "Журам шинэчлэн батлах тухай" А/67 тушаалын 2.10	Эмийн гаж нөлөөний мэдээллийн дагуу ирүүлсэн сэрэмжлүүлэг, зөвлөмж, шийдвэр, мэдэгдлийг тухай бүр эмнэлгийн нийт мэргэжилтнүүдэд мэдээлж, уг шийдвэрийн дагуу арга хэмжээ зохион байгуулдаг	0	3		
50	ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.3	Эмнэлэгт антибиограм боловсруулан, тодорхой давтамжтайгаар шинэчлэн, батлуулж, түгээдэг	0	3		
51	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 30.6.2, ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.9	Гаж нөлөө үүсгэх эрсдэл өндөртэй, эмчилгээний индекс багатай эмийн жагсаалтыг эмнэлгийн тусламж, үйлчилгээний онцлогтоо тохируулан гаргаж, жагсаалтад орсон эмийн гаж нөлөө илэрсэн үед авч хэрэгжүүлэх стандарт үйл ажиллагааны заавар боловсруулан мөрддөг	0	3		
52	ЭМС-ын 2023 оны "Журам шинэчлэн батлах тухай" А/67 дугаар тушаалын 2.7, 2.8	Эмийн гаж нөлөөний мэдээллийг цахим болон цаасан хэлбэрээр цуглуулах боломжийг бүрдүүлсэн	0	2		
53	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.7, 14.3.5	Чанарын шаардлага хангаагүй буюу хангаагүй байх сэжиг бүхий, хуурамч хаяг савлагаатай, хуурамч эмийн бүтээгдэхүүнийг системээс шуурхай үр дүнтэй илрүүлэх, буцаан татах журмыг мөрдөж ажилладаг	0	3		
54	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 10.7	Хэрэглэх хугацаа дууссан, чанар байдал нь өөрчлөгдсөн болон стандартын бус бүтээгдэхүүн, эм барааг устгах хүртэл баримтжуулан, тусгайлан хадгалдаг	0	3		
55	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 10.3	Эм, эмнэлгийн хэрэгсэл хадгалж буй өрөөнд дулаан, чийг хэмжигчийг, хөргөгчид дулаан хэмжигчийг стандартад заасны дагуу байрлуулж заалтыг өдөр тутам хянаж, тэмдэглэдэг	0	5		
56	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 46.8	Хандив тусламжаар ирсэн эм, эмнэлгийн хэрэгслийг хөрөнгийн бүртгэлд бүртгэж, шаардлага хангасан агуулахад хадгалж, эм барих эрхтэй мэргэжилтэн хуваарийн дагуу түгээдэг	0	3		
57	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 46.10.6, 46.10.7	Тусламж хандиваар эм, эмнэлгийн хэрэгслийг нийлүүлэх үед тухайн бүтээгдэхүүний хадгалах хугацаа 1 жилээс доошгүй байх	0	3		
58	Эрүүл мэндийн тухай хуулийн 15.1.4, 15.1.5, 15.1.7, 15.1.11, 15.1.12, 15.1.13, Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 40.1	Эрүүл мэндийн байгууллага нь эмнэлгийн тоног төхөөрөмжийн ашиглалт, аюулгүй ажиллагаа хариуцсан нэгжтэй, эрүүл мэндийн бусад байгууллага үндсэн, эсхүл гэрээт эмнэлгийн тоног төхөөрөмжийн инженертэй байна	0	5		

59	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 40.1.1, Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.1/В хавсралт/ 9.2	Шаардлагатай багаж, тоног төхөөрөмжөөр бүрэн хангаж, хэвийн ажиллагаатай байх нөхцөлийг бүрдүүлсэн	0	3		
60	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.3	Жин, хэмжүүрийн багаж, тоног төхөөрөмжийг холбогдох эрх бүхий байгууллагаар баталгаажуулдаг	0	3		
1.5 Эм найруулах үйл ажиллагаа			0	29		
61	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 11.15, 14.4.5	Эм найруулах, эм шинжлэх, шил сав угаах стандарт үйл ажиллагааны зааврыг боловсруулж мөрддөг, бүртгэл хөтөлдөг	0	5		
62	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.5, Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.5.1, 14.5.3	Эмийн бүртгэлд бүртгэсэн эмийн үйлчлэгч бодис, чанарын шаардлага хангасан эмийн туслах бодисыг ашиглан эм зүйн технологийн дагуу эм зүйн дэглэм шаардлагыг хангасан өрөөнд эм барих эрхтэй мэргэжилтэн найруулан бэлтгэдэг	0	5		
63	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.8.9, Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.5.2	Эмийг жоронд бичсэн тоогоор нэгж тунгийн системээр савласан эм нь нэр, тун, цуврал, бэлтгэсэн огноо, хадгалах хугацаа, хэрэглэх зааврыг агуулсан шошготой	0	5		
64	"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		
65	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.6, Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.4, 14.4	Эм шинжлэгч нь эмийн сангийн дотоод бэлдмэл, савласан эм, нэрмэл ус, түүхий эдийн чанарыг стандарт, фармакопейн дагуу шинжилж баталгаажуулан, бүртгэл хөтөлдөг	0	3		
66	"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	3		
67	"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	3		
2. Нэмэлт шаардлага			0	63		
2.1. Дархлаажуулах бэлдмэлийн нөөц, чанар аюулгүй байдал			0	17		

68	Дархлаажуулалтын тухай хуулийн 15.1, Эрүүл мэндийн сайдын 2011 оны "Вакцины тухай" 122 дугаар тушаалын 2.1	Үндэсний товллын дархлаажуулах бэлдмэлийн хүрэлцэхүйц хэмжээний нөөцтэй	0	3		
69	Эрүүл мэндийн сайдын 2015 оны "Дархлаажуулалтын тухай" 261 дүгээр тушаалын 3 дугаар хавсралтын 3.3	Дархлаажуулалтын кабинетэд яаралтай тусламжийн эмүүдийг бэлэн байлгаж, хяналт тавьдаг	0	3		
70	Эрүүл мэндийн сайдын 2011 оны 122 дугаар тушаалын 1.6, 2.9, 3.8	Вакцин, биобэлдмэлийг үйлдвэрлэгчийн зааврын дагуу зохих хэмд хадгалдаг, хүйтэн хэлхээний горимд тогтмол хяналт хийн, хэм хяналтын дэвтэрт баяр ёслол, амралтын өдрийг харгалзахгүйгээр өглөө орой бүр тэмдэглэл хөтөлдөг.	0	5		
71	Эрүүл мэндийн сайдын 2011 оны 122 дугаар тушаалын 2.3, 3.2	Вакцин, биобэлдмэлийн хүлээн авах бүрт вакцин зөөврийн сав, хайрцагны бүрэн бүтэн байдал, вакцины хүйтэн хэлхээний хяналтын карт, вакцины шошгоны монитор, хэм тандах заагуурыг шалгадаг	0	3		
72	Дархлаажуулалтын тухай хуулийн 15.2, Эрүүл мэндийн сайдын 2011 оны 122 дугаар тушаалын 2.5, 2.6, 2.8, 3.6, 3.7	Вакцин, биобэлдмэлийг үйлдвэрлэгчийн заасан хадгалалтын хэм барих нөхцөл, хөлдөхгүй, халахгүй, доргиж гэмтэхгүй байх нөхцлийг ханган, анхааруулах санамж бүхий саваар тээвэрлэдэг.	0	3		
2.2. Цус, цусан бүтээгдэхүүний нөөц, чанар аюулгүй байдал			0	36		
73	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 3.4	Цус, сийвэн, ялтас эм авах болон цус, цусан бүтээгдэхүүнийг бэлтгэх, боловсруулах шаардлагатай нэг удаагийн хэрэгсэл, урвалж, оношлуурын нөөц хангалттай	0	3		
74	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 5.1	Цусны алба нь эмнэлгийн захиалгын дагуу чанартай цус, цусан бүтээгдэхүүнийг үйлдвэрлэдэг	0	5		
75	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 5.3	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийн хэрэглээнд үндэслэн тооцож, ердийн болон яаралтай үед хэрэглэх нөөцийг бүрдүүлсэн	0	3		
76	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 4.1.1, 4.1.3, 4.1.4,	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийг зориулалтын хөргөгч, хөлдөөгчид стандартад заасан нөхцөлд заагдсан хугацаагаар хадгалдаг	0	5		

77	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 4.1.2	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийг хадгалах хөргөгч, хөлдөөгчний хэмийг өдөрт 3-аас доошгүй удаа хянаж, бүртгэж, баримтжуулдаг	0	5		
78	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 4.4	Цус, цусан бүтээгдэхүүний тээвэрлэлт эхлэхийн өмнө болон эцэст савны доторх хэмийг тус тус хэмжин баримтжуулдаг	0	5		
79	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 2.2.1, 4.5, 6.3	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийг тээвэрлэх үйл ажиллагааг тухайн эмнэлгийн удирдлагын шийдвэрээр томилогдсон эмч, сувилагч нар, ажлын бус цагаар зөвшөөрөл бүхий сургагдсан ажилтан хариуцан ажилладаг	0	5		
80	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 4.2.1	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийг халалт, хөрөлт, доргилтоос хамгаалсан зориулалтын, термометр бүхий хүйтэн хэлхээний цэвэр, түгжээтэй саванд хадгалах нөхцлийг алдагдуулахгүйгээр тээвэрлэдэг	0	5		
2.3. Гемодиализийн эмчилгээний эм, хэрэгслийн нөөц, чанар аюулгүй байдал			0	10		
81	ЭМС-ын 2022 оны А/147 дугаар тушаалын 1 дүгээр хавсралт	Гемодиализийн эмчилгээнд шаардлагатай эм, магистрал, диализатор болон нэг удаагийн дагалдах хэрэгслийн нөөц хангалттай, зориулалтын дагуу хадгалдаг	0	3		
82	ЭМС-ын 2022 оны А/147 дугаар тушаалын 2 дугаар хавсралтын 4.1, 4.2	Гемодиализийн уусмал бэлтгэхэд шаардлагатай концентратууд болон нунтагуудыг зориулалтын дагуу найруулан бэлтгэж, чанарт хяналт тавьдаг	0	5		
83	ЭМС-ын 2022 оны А/147 дугаар тушаал, Эрүүл мэндийн сайдын 2005 оны 297 дугаар тушаалын 2.4, 5.1	Гемодиализ эмчилгээний үед шаардлагатай яаралтай тусламжийн эм, эмнэлгийн хэрэгслийн нөөц хангалттай, зориулалтын дагуу хадгалж, зарцуулалтанд хяналт тавьдаг	0	2		
ТУСГАЙ МЭРГЭЖЛИЙН ТӨВҮҮД						
1. Цус сэлбэлт судлалын төв			0	100		
1.1. Цус сэлбэлт судлалын чанар, аюулгүй байдал			0	26		
1	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:201716.6.1	Төв нь дохиолол хамгааллын нэгжтэй, онцгой объектуудад камер байршуулсан, шаардлагатай холбооны хэрэгсэл, бусад тоног төхөөрөмжөөр хангагдсан, мэдээллийн тогтолцоотой.	0	5		

2	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 12.1.1	Цус үйлдвэрлэх, шинжлэх, хадгалах, тээвэрлэх үйл ажиллагаанд батлагдсан стандарт, фармакопейн өгүүлэл, журам, заавартай	0	5		
3	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 12.1.2	Цус цусан бүтээгдэхүүний үйлдвэрлэлд олон улсын стандартад нийцсэн үйлдвэрлэгчийн бараа, бүтээгдэхүүн, шинжилгээнд тусгай шаардлага хангасан оношлуурыг сонгож хэрэглэдэг	0	5		
4	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 12.1.5	Гамшгийн үед тусламж үйлчилгээ үзүүлэх цусны нөөц төвтэй байна	0	3		
5	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 12.1.6	Эмнэлгийн болон салбар төвийн цусны аюулгүй байдал, зохистой хэрэглээнд хөндлөнгийн хяналт үнэлгээг тогтмол хийж, зөвлөмжөөр хангаж ажилладаг	0	3		
6	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 4.2.1, Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 12.4.7	Цуглуулсан цус, сийвэн, эсийг хүйтэн хэлхээний горимыг баримтлан тээвэрлэдэг	0	5		
1.2. Цус, цусан бүтээгдэхүүний үйлдвэрлэл			0	74		
7	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 14.2.4, 14.2.3	Эмнэлгээс ирүүлсэн цус, цусан бүтээгдэхүүний захиалгын дагуу хүрэлцэхүйц хэмжээгээр үйлдвэрлэл явуулдаг, олгодог	0	5		
8	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 14.1.2 /14.1.1/	Цус цусан бүтээгдэхүүнийг батлагдсан технологийн дагуу үйлдвэрлэнэ	0	10		
9	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 14.1.3	Цуглуулсан цус, сийвэн, эсийн бүтээгдэхүүнийг хүлээн авч бүртгэн баримтжуулдаг	0	5		
10	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 13.4.1	Үйлдвэрлэсэн цус цусан бүтээгдэхүүнээс дээж авч бүрэн шинжилгээ хийдэг	0	5		
11	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 14.1.4, 14.1.5	Цус цусан бүтээгдэхүүнийг шинжилгээний хариу гартал хүйтэн хэлхээний горимыг баримтлан хорионд хадгалж шинжилгээний хариунд үндэслэн хорионоос чөлөөлдөг	0	3		
12	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 14.1.6	Шинжилгээний хариу эерэг бүтээгдэхүүнийг баримтжуулан, холбогдох стандарт ажиллагааны зааврын дагуу устгалд шилжүүлдэг	0	3		
13	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 14.1.7, 14.2.2	Шаардлага хангасан цус цусан бүтээгдэхүүнийг хүйтэн хэлхээний горимыг баримтлан хадгалан, хянаж баримтжуулдаг	0	5		

14	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 14.1.8	Гамшиг, онцгой байдлын үед хэрэглэх сийвэнгийн бүтээгдэхүүний нөөцийг бүрдүүлж, нөхөн хангалтыг хийдэг	0	5		
15	ЭМС-ын 2020 оны 445 дугаар тушаалын 1 дүгээр хавсралтын 2.10.2	Цусны чанар аюулгүй байдлын алба нь стандартыг мөрдүүлэх, чанарын хөгжлийн хөтөлбөр, төлөвлөгөөг боловсруулан хөгжүүлэх, хяналт үнэлгээ хийдэг	0	10		
16	ЭМС-ын 2020 оны 445 дугаар тушаалын 1 дүгээр хавсралтын 2.10.8	Үйлдвэрлэлийн тасаг нь цус цусан бүтээгдэхүүн үйлдвэрлэлийн зохистой дадал нэвтрүүлэх, чанар аюулгүй байдлын шаардлага хангасан цус, цусан бүтээгдэхүүн үйлдвэрлэх, хадгалах, олгох, бүтээгдэхүүний нөөц, хангамжийг зохицуулдаг	0	10		
17	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 4.1	Бүтээгдэхүүн тус бүрийг зохих горимын дагуу хадгалдаг	0	10		
18	ЭМСС-ын 2020 оны А/373 дугаар тушаалын 4 дүгээр хавсралтын 3.3	Цус цусан бүтээгдэхүүн боловсруулах үйл ажиллагааг энэ чиглэлээр төрөлжсөн мэргэжил эзэмшсэн технологич эмч, сувилагч хариуцан ажиллана.	0	3		
2. Зооноозын өвчин судлалын төв			0	37		
19	Зооноозын өвчин судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6675:2017 11.2.8	Тэжээлт орчин, биобэлдмэл үйлдвэрлэлийн лаборатори нь оношлогоо, шинжилгээ, судалгааны ажилд шаардлагатай үндсэн болон ялган оношлох тэжээлт орчин, будаг, урвалж, нян залгиур үйлдвэрлэх стандарт, технологийн заавартай түүнийг даган мөрддөг	0	10		
20	Зооноозын өвчин судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6675:2017 11.2.8	Тэжээлт орчин, биобэлдмэл үйлдвэрлэлийн лаборатори нь олон улсын стандартад нийцсэн ISO-9001 гэрчилгээтэй бүтээгдэхүүнийг хэрэглэдэг	0	6		
21	Зооноозын өвчин судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6675:2017 11.2.8	Үйлдвэрлэлийн түүхий эд, бүтээгдэхүүн (тэжээлт орчин, химийн бодис, будаг, урвалж) -ийг үйлдвэрлэгчийн заасан горимын дагуу хадгалж хяналт тавьдаг	0	5		
22	Зооноозын өвчин судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6675:2017 11.2.8	Үйлдвэрлэлийн бүтээгдэхүүнийг чанарын хяналтын шинжилгээнд хамруулж, зоноозын өвчний онош зүйн тусламж, үйлчилгээний зорилгоор хэрэглээнд нийлүүлдэг	0	5		
23	ЭМС-ын 2002 оны 261-р тушаал Хавсралт Б	Улсын фондын вакцин, ийлдэс, биобэлдмэлийг Хавсралтын б -д заасан жагсаалтын дагуу бэлэн байлгадаг.	0	6		
24	ЭМС-ын 2002 оны 261-р тушаал 1.3	Улсын фондын вакцин, ийлдэс, биобэлдмэлийг үйлдвэрлэгчийн заасан горимын дагуу хадгалдаг	0	5		
3. Эмгэг судлалын төв			0	10		

25	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 29.6.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 11.15, Эрүүл мэндийн лаборатори-чанар ба чадавхид тавих шаардлага MNS ISO 15189-2015 стандартын 5.3.2.1, 5.3.2.2	Лабораторийн урвалж, оношлуур болон хэрэгсэл хүлээж авах, хадгалах баримтжуулсан журамтай түүнийг мөрдөн ажилладаг.	0	5		
26	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.1.1, 29.6.1 "Дархлаажуулалтын тухай" хуулийн 14 дүгээр зүйлийн 14.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 11.1, 14.2.2, "Эмнэлгийн лаборатори- чанар болон ур чадварт тавигдах онцлог шаардлага" MNS ISO 15189:2015 стандартын 4.6, Тухайн эмнэлэг, эрүүл мэндийн төвийн бүтэц үйл ажиллагааны стандарт	Эмнэлгийн лаборатори нь шаардлагатай урвалж, оношлуураар хангагдсан	0	5		
			0	555		
	ЭМНЭЛГИЙН НИЙТ ОНОО		0	408		
	ЦУС СЭЛБЭЛТ СУДЛАЛЫН ТӨВИЙН НИЙТ ОНОО		0	100		
	ЗООНОЗЫН ӨВЧИН СУДЛАЛЫН ТӨВИЙН НИЙТ ОНОО		0	37		
	ЭМГЭГ СУДЛАЛЫН ТӨВИЙН НИЙТ ОНОО		0	10		
	ҮНЭЛГЭЭ	ХУВЬ				
		ЭРСДЭЛ				

В. ХЯНАЛТ ШАЛГАЛТААР АВСАН АРГА ХЭМЖЭЭ, БИЕЛЭЛТ

Оноо	Үнэлгээ	Тухайн аж ахуйн нэгж, байгууллагад авах арга хэмжээ	тоон үзүүлэлт	Биелэлт
		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	тоон үзүүлэлт	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/

