



**МОНГОЛ УЛСЫН ХУУЛЬ ЗҮЙ,
ДОТООД ХЭРГИЙН САЙД**

Засгийн газрын V байр, Б.Ширэндэвийн гудамж 8/4,
Чингэлтэй дүүрэг, Улаанбаатар хот, 15160

Утас/Факс: (976-51) 26 75 33,

Цахим шуудан: info@mojha.gov.mn,

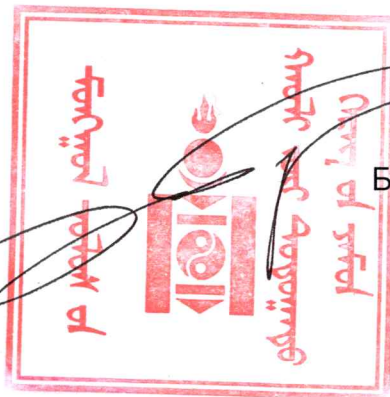
Цахим хуудас: www.mojha.gov.mn

2025.11.25 № 1/2389

танай 2025.10.24-ны № 1а/5145 -т

**ЭРҮҮЛ МЭНДИЙН САЙД
Ж.ЧИНБҮРЭН ТАНАА**

“Журам шинэчлэн батлах тухай” Эрүүл мэндийн сайдын 2025 оны 10 дугаар сарын 27-ны өдрийн А/408 дугаар тушаалыг Захиргааны ерөнхий хуулийн дагуу хянаад захиргааны хэм хэмжээний актын улсын нэгдсэн сангийн7421..... дугаарт бүртгэснийг үүгээр хүргүүлж байна.



Б.ЭНХБАЯР

151602977

А5:файл:2025

11993



Захиргааны хэм хэмжээний
актын улсын нэгдсэн бүртгэлд
2025 оны 11 сарын 25-ны
өдрийн 1421 дугаарт бүртгэв.

МОНГОЛ УЛСЫН
ЭРҮҮЛ МЭНДИЙН САЙДЫН
ТУШААЛ

2025 оны 10 сарын 27 өдөр

Дугаар 1408

Улаанбаатар хот

Журам шинэчлэн батлах тухай

Монгол Улсын Засгийн газрын тухай хуулийн 24 дүгээр зүйлийн 2 дахь хэсэг, Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 28 дугаар зүйлийн 28.1 дэх хэсэг, Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт бодисын эргэлтэд хяналт тавих тухай хуулийг хэрэгжүүлэх зорилгоор ТУШААХ нь:

1. “Эмнэлгийн тусламж, үйлчилгээнд хэрэглэх мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эмийг үйлдвэрлэх, импортлох, ханган нийлүүлэх, экспортлох, хадгалах, устгах, түгээх, худалдах үйл ажиллагааг зохицуулах журам”-ыг нэгдүгээр, “Эмнэлгийн тусламж, үйлчилгээнд хэрэглэх мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эмийн жагсаалт”-ыг хоёрдугаар хавсралтаар тус тус баталсугай.

2. Энэхүү тушаалын хэрэгжилтийг зохион байгуулж, хяналт тавьж ажиллахыг Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн хяналт, зохицуулалтын газар (Н.Эрдэнэбаяр)-т үүрэг болгосугай.

3. Эмийн цахим жорын мэдээний санд нэмэлт хийж, мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жорыг цахимжуулах ажлыг холбогдох байгууллагатай хамтран зохион байгуулахыг Эрүүл мэндийн даатгалын ерөнхий газар (С.Нармандах)-д үүрэг болгосугай.

4. Тушаал гарсантай холбогдуулан Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2015 оны 68, 2016 оны А/184, Эрүүл мэндийн сайдын 2018 оны А/327, 2019 оны А/180, 2020 оны А/21, 2021 оны А/66, А/781 дүгээр тушаалыг тус тус хүчингүйд тооцсугай.

САЙД



Ж.ЧИНБҮРЭН

141252159

Эрүүл мэндийн сайдын 2025 оны
10 дугаар сарын 27-ны
өдрийн 47408 дугаар тушаалын
нэгдүгээр хавсралт

**ЭМНЭЛГИЙН ТУСЛАМЖ, ҮЙЛЧИЛГЭЭНД ХЭРЭГЛЭХ МАНСУУРУУЛАХ ЭМ,
СЭТГЭЦЭД НӨЛӨӨТ ЭМИЙГ ҮЙЛДВЭРЛЭХ, ИМПОРТЛОХ, ХАНГАН
НИЙЛҮҮЛЭХ, ЭКСПОРТЛОХ, ХАДГАЛАХ, УСТГАХ, ТҮГЭЭХ,
ХУДАЛДАХ ҮЙЛ АЖИЛЛАГААГ ЗОХИЦУУЛАХ ЖУРАМ**

Нэг. Нийтлэг зүйл

1.1. Энэхүү журмын зорилго нь мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, тэдгээрийн түүхий эд (цаашид “мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эм” гэх)-ийг үйлдвэрлэх, импортлох, ханган нийлүүлэх, экспортлох, хадгалах, устгах, түгээх, худалдах үйл ажиллагаатай холбоотой асуудлыг Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай, Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт бодисын эргэлтэд хяналт тавих тухай хуулиудын хүрээнд зохицуулж, хяналт тавихад оршино.

1.2. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг импортлох, экспортлох, үйлдвэрлэх, ханган нийлүүлэх, худалдахад энэ чиглэлээр аж ахуйн үйл ажиллагааны тусгай зөвшөөрөл /цаашид “тусгай зөвшөөрөл” гэх/-тэй байна.

1.3. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эм, тэдгээрийн түүх эдийг хадгалах, устгахад Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт бодисын эргэлтэд хяналт тавих тухай хууль болон уг хуулийг хэрэгжүүлэх хүрээнд Засгийн газраас баталсан мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, бодис, тэдгээрийн түүхий эд болон бэлтгэх зориулалтын тоног төхөөрөмжийг хадгалах, устгах журмыг мөрдөнө.

1.4. Энэхүү журмын 1.2-т заасан тусгай зөвшөөрөл бүхий эм ханган нийлүүлэх байгууллага, үйлдвэр нь энэ тушаалын хоёрдугаар хавсралтаар батлагдсан эмээр эрүүл мэндийн байгууллага, эмийн санг тасралтгүй, жигд, хүртээмжтэй, сонголт хийх боломжийн үнээр хангах зарчмыг үйл ажиллагаандаа мөрдлөг болгоно.

Хоёр. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг импортлох, экспортлох

2.1. Монгол Улсын нутаг дэвсгэрт эмчилгээний зориулалтаар хэрэглэх тухайн мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жилийн хэрэгцээг үндэслэн Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллага импорт, экспортын мэдүүлгийг тухай бүр 6 сарын хугацаагаар олгоно.

2.2. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг урьдчилан тогтоосон хэрэгцээнээс нэмж импортлох, экспортлох шаардлагатай тохиолдолд энэ тухай Эрүүл мэндийн яаманд мэдэгдэж, тус яамнаас Олон улсын мансууруулах бодисын хяналтын зөвлөлөөр шийдвэрлүүлсэн тохиолдолд импорт, экспортын мэдүүлэг олгоно.

2.3. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эм, эмийн түүхий эд, эмийн дээж, стандарт бодисын импорт, экспортын мэдүүлэг хүсэхэд дараах баримт бичгийг бүрдүүлнэ. Үүнд:

2.3.1. импорт, экспортын мэдүүлэг авах хүсэлт;

2.3.2 мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эм импортлох-ханган нийлүүлэх тусгай зөвшөөрлийн хуулбар;

2.3.3. экспортлогч, импортлогч талтай байгуулсан албан ёсны гэрээ;

- 2.3.4. эм, эмийн түүхий эдийн бүртгэлийн гэрчилгээний хуулбар;
- 2.3.5. импорт, экспортын мэдүүлэг хүссэн өргөдөл /маягтын дагуу/.
- 2.3.6. нэхэмжлэх
- 2.3.7. баталгааны хуудас

2.4. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн импорт, экспортын мэдүүлэг хүссэн өргөдөл болон баримт бичгийг хүлээн авснаас хойш Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллага ажлын 5 хоногийн дотор хянан шийдвэрлэнэ.

2.5. Мэдүүлэг олгогч өргөдөл гаргагчийн баримт бичгийг холбогдох байгууллагаар шалгуулах, магадлах, дүгнэлт гаргуулах шаардлагатай тохиолдолд мэдүүлэг хүссэн өргөдлийг шийдвэрлэх хугацааг ажлын 10 хоног хүртэл сунгаж болно.

2.6. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн импорт, экспортын мэдүүлгийг Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллагын холбогдох нэгжийн дарга хянаж, баталгаажуулна.

2.7. Энэхүү тушаалын хоёрдугаар хавсралтаар баталсан маягтын дагуу мансууруулах эмийн импорт, экспортын мэдүүлгийг шар, сэтгэцэд нөлөөт эмийн импорт, экспортын мэдүүлгийг ногоон өнгийн А4 цаасан дээр 5 хувь үйлдэж, импортлогч, экспортлогчид 2 хувийг, Цагдаагийн ерөнхий газрын Хар тамхитай тэмцэх газар, Гаалийн ерөнхий газарт тус тус 1 хувийг хүргүүлнэ.

2.8. Импортлох, экспортлох үйл ажиллагааг импорт, экспортын мэдүүлгийн хүчинтэй хугацаанд багтаан гүйцэтгээгүй болон нэмэлт өөрчлөлт оруулах тохиолдолд тухайн мэдүүлэг авсан байгууллагын дахин гаргасан хүсэлтийг үндэслэн өмнөх мэдүүлгийг хураан авч, шинээр импорт, экспортын мэдүүлэг олгоно.

2.9. Импортлогч нь мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг улсын хилээр нэвтрүүлж, өөрийн агуулахад татан авсан тухай бүр 7 хоногийн дотор Цагдаагийн Ерөнхий газрын мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, бодис хариуцсан нэгж болон Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллагад мэдэгдэнэ.

2.10. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг Монгол Улсын хилээр нэвтрүүлсэн тухай бүр тухайн Гаалийн байгууллага нь Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллагад 7 хоногийн дотор мэдэгдэнэ.

2.11. “Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эмийн импорт, экспортын мэдүүлэг”-ийг журмын нэгдүгээр хавсралтад заасан маягтаар, “Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эмийн импорт, экспортын мэдүүлэг хүсэх өргөдөл”-ийг журмын хоёрдугаар хавсралтад загварын дагуу хөтөлнө.

Гурав. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг үйлдвэрлэх

3.1. Эм үйлдвэрлэлийн зохистой дадлын стандарт хангасан, мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эм үйлдвэрлэх тусгай зөвшөөрөлтэй байгууллага мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг үйлдвэрлэнэ.

3.2. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн үйлдвэрлэлд Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 9 дүгээр зүйл, Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага стандарт, ургамлын гаралтай түүхий эд ашиглах, тарималжуулах тохиолдолд Байгалийн ургамлын тухай хууль 10, 13 дугаар зүйлийг тус тус мөрдөнө.

3.3.Тусгай зөвшөөрөл бүхий эмийн үйлдвэр нь үйлдвэрлэсэн мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг зөвхөн мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эм импортлох-ханган нийлүүлэх, худалдах тусгай зөвшөөрөлтэй байгууллагад нийлүүлнэ.

Дөрөв. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг ханган нийлүүлэх, түгээх, худалдах, хэрэглэх

4.1. Тусгай зөвшөөрөл бүхий эм ханган нийлүүлэх байгууллага нь мансууруулах эмийг эрүүл мэндийн тусламж үйлчилгээ үзүүлэгч байгууллага болон мансууруулах эм худалдах тусгай зөвшөөрөлтэй эмийн санд нийлүүлэх бөгөөд тухайн байгууллагын захиалга, гэрээг үндэслэнэ.

4.2. Эм хангамжийн болон эрүүл мэндийн тусламж үйлчилгээ үзүүлэгч байгууллагууд мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг дамжуулах болон солилцохыг хориглоно.

4.3. Мансууруулах эмийг эмнэлгийн нөхцөлд, хөнгөвчлөх эмчилгээний үед, шаардлагатай тохиолдолд эмчийн бичсэн жорын дагуу гэрийн эмчилгээнд болон яаралтай тусламж үйлчилгээнд хэрэглэнэ.

4.4. Эрүүл мэндийн тусламж үйлчилгээ үзүүлэгч байгууллага мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн захиалгыг бусад эмээс тусад нь хийж, эмнэл зүй эрхэлсэн дэд захирлаар баталгаажуулна.

4.5. Мансууруулах эмийг эмчилгээнд хэрэглэхэд эрүүл мэндийн тусламж үйлчилгээ үзүүлэгч байгууллага дараах хяналтыг хэрэгжүүлнэ. Үүнд:

4.5.1. сувилагч нь эмчлэгч эсхүл жижүүрийн эмчийн хяналтын дор мансууруулах эмийг өвчтөнд хэрэглэнэ;

4.5.2. мансууруулах эмийг үйлдвэрийн савласан хэмжээнээс бага тун, хэмжээгээр өвчтөнд хэрэглэх тохиолдолд илүү гарсан эмийн үлдэгдлийг ажлын цагаар эмчлэгч эмчийн, ажлын бус цагаар жижүүрийн /тухайн эмчилгээ үйлчилгээ үзүүлсэн/ эмчийн хяналтын дор тухай бүр хөндлөнгийн гэрч байлцуулан баримтжуулж, журмын дагуу устгана;

4.5.3. мансууруулах эмийг өвчтөнд хэрэглэсэн бол тухайн эмийн нэр, цувралын дугаар, хэрэглэсэн аргыг өвчтөний түүхэнд тодорхой бичиж, баталгаажуулан, хэрэглэсэн эмийн хоосон тун шил, шахмал эмийн савыг тоо ширхгээр эмийн санд эргүүлэн тушааж, тэмдэглэл хөтөлнө;

4.5.4. эрүүл мэндийн тусламж үйлчилгээ үзүүлэгч байгууллагын эмийн сан эсвэл эм зүйн албан нь мансууруулах эмийн хоосон тун шил, шахмал эмийн савыг тоо ширхгээр буцаан авсан тухай тусгай бүртгэл хөтлөн, тоо хэмжээнээс хамаарч комисс томилон, хөндлөнгийн гэрч байлцуулан устгана.

4.6. Мансууруулах эм худалдах тусгай зөвшөөрөлтэй эмийн сангийн жор баригч мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг үйлчлүүлэгчийн иргэний үнэмлэхийг үндэслэн шаардагдах мэдээллийг агуулсан цахим эсвэл цаасан эмийн жорын дагуу заасан тоо, хэмжээгээр олгож, бүртгэл хөтлөн, хэрэглэх арга, гаж нөлөөнөөс сэргийлэх талаар дэлгэрэнгүй зааварчилгаа өгнө.

4.7. Эмийн сан нь хүлээн авсан, олгосон, устгасан мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн нэр, цувралын дугаар, огноо болон зарцуулалтын бүртгэл хөтөлж, бүртгэлийг 1 жил хадгалж, байгууллагын архивд шилжүүлнэ.

Тав. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жор бичих, жорын маягтын хангалт

5.1. Эмийн найрлагад мансууруулах, сэтгэцэд нөлөөт бодис орсон бол эмч эмчилгээний тохирох тунгаар мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн цаасан эсвэл цахим жор бичнэ.

5.2. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жорыг бичихэд эмийн жор бичилтийг зохицуулсан Монгол Улсын стандартыг мөрдөнө.

5.3. Аймаг, нийслэлийн Эрүүл мэндийн газар Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жорын маягтыг Монгол Улсын стандартад заасан загварын дагуу хэвлүүлэн, дугаарлаж /индекс/, тухайн нутаг дэвсгэртээ үйл ажиллагаа явуулж буй эрүүл мэндийн байгууллагуудад түгээнэ.

5.4. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жорын маягтыг тухайн байгууллагын захиалга болон өмнө авсан жорын маягтын зарцуулалтын тайланг үндэслэн олгоно.

5.5. Мансууруулах эмийн жорын маягтын дугаар нь тухайн аймаг, нийслэлийн Засаг захиргааны нэгжийн код болон 5 оронтой тоо, сэтгэц нөлөөт эмийн жорын маягт нь дээрх код болон 6 оронтой тооноос бүрдэнэ.

5.6. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жагсаалтад нэмэлт, өөрчлөлт орсон тухай бүр Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллага нь цахим жорын системд өөрчлөлт оруулах хүсэлтийг өөрчлөлт орсноос хойш ажлын 10 өдрийн дотор Эрүүл мэндийн даатгалын ерөнхий газарт хүргүүлнэ.

5.7. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн цахимаар бичигдсэн жорын мэдээлэл, эмийг борлуулсан эмийн сангийн мэдээллийг төрийн мэдээллийн ХУР системд нийлүүлэх, холболтын ажлыг Эрүүл мэндийн даатгалын ерөнхий газар хариуцан зохион байгуулна.

Зургаа. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн импорт, экспорт, түгээлт зарцуулалтын бүртгэл, тайлан

6.1. Эм ханган нийлүүлэх байгууллага, эмийн үйлдвэр нь мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн дараа оны хэрэгцээг өмнөх жилийн татан авалт, тухайн жилийн захиалга зэргийг тооцон гаргаж, Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллагад тухайн жилийн 1 дүгээр улиралд багтаан ирүүлнэ.

6.2. Эрүүл мэндийн байгууллага болон эм хангамжийн байгууллага нь мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн хөдөлгөөнийг энэ журамд заасан маягтын дагуу үнэн зөв хөтөлнө. Үүнд:

6.2.1. нийтийн үйлчилгээтэй эмийн сан нь мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн орлого, зарлагын, зарцуулалтын болон устгалын бүртгэл, тайлан;

6.2.2. эрүүл мэндийн байгууллагын эмийн сан нь мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн орлого, зарлагын, устгалын болон хэвтэн эмчлүүлэгчдэд хэрэглэсэн мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн зарцуулалтын бүртгэл, тайлан;

6.2.3. эм ханган нийлүүлэх байгууллага, эмийн үйлдвэр нь мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эм, эмийн түүхий эдийн орлого, зарлага, зарцуулалтын болон устгалын бүртгэл, улирлын тайлан;

6.2.4. эрүүл мэндийн байгууллагын мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жорын маягтын зарцуулалтын бүртгэл, тайлан;

Маягт №01

Нийтийн үйлчилгээтэй эмийн санд хөтлөгдөх мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн орлого, зарлагын бүртгэл

Эмийн сангийн нэр _____

№	Огноо	Эмийн нэр, тун хэмжээ, хэлбэр	Цувралын дугаар	Нийлүүлэгчийн нэр	Баримтын дугаар	Эмийн тоо хэмжээ		
						Орлого	Зарлага	Эцсийн үлдэгдэл

		Тоо	Цувралын дугаар	Импортын мэдүүлгий н дугаар	Нийлүүлэг чийн нэр	Олгосон огноо	Байгуул лагын нэр	Тоо	Баримт ын дугаар	Үлдэгдэл тоо

Маягт №06

Эм ханган нийлүүлэх байгууллага, эмийн үйлдвэр, эмийн сангийн мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн зарцуулалтын тайлан

Байгууллагын нэр _____ оны дугаар улирлын тайлан

№	Эм/эмийн түүхий эдийн нэр,	Тун хэмжээ	Хэмжих нэгж	Эхний үлдэгдэл	Орлого	Цувралын дугаар	Нийлүүлэгчийн нэр	Зарлага	Эцсийн үлдэгдэл

Маягт №07

Эмийн үйлдвэр, эм ханган нийлүүлэх байгууллага, эмийн санд хөтлөгдөх мансууруулах болон сэтгэц нөлөөт эм/түүхий эдийн устгалын бүртгэл

Байгууллагын нэр _____ оны сарын өдөр

№	Эм, эмийн түүхий эдийн нэр	Хэмжих нэгж	Цувралын дугаар	Устгасан	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн хяналт, зохицуулалтын газрын улсын байцаагчийн дүгнэлтийн дугаар	Шийдвэр гаргасан эрхийн актын дугаар, огноо	Тайлбар

Маягт №08

Эрүүл мэндийн байгууллагын мансууруулах болон сэтгэц нөлөөт эмийн жорын маягтын зарцуулалтын бүртгэл

Байгууллагын нэр _____ оны сарын өдөр

№	Жорын индекс	Үйлчлүүлэг чийн овог, нэр	Регистрийн н дугаар	Онош, ICD11 ангилал код	Жорд бичсэн эмийн нэр, тун хэмжээ	Эмийн хэлбэр	Жор бичсэн эмчийн овог, нэр

Маягт №09

Эрүүл мэндийн байгууллагын мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жорын маягтын зарцуулалтын тайлан

Байгууллагын нэр _____ оны сарын өдөр

Жорын маягт хүлээн авсан огноо	Жор бичсэн эмчийн нэр	Хүлээн авсан жорын маягтын		Зарцуулсан жорын маягтын		Үлдэгдэл жорын	
		Индекс	Тоо	Индекс	Тоо	Индекс	Тоо

1. Мансууруулах эмийн жорын маягт							
2. Сэтгэц нөлөөт эмийн жорын маягт							

Маягт №10

Хэвлүүлсэн, түгээсэн мансууруулах болон сэтгэц нөлөөт эмийн жорын тайлан

Эрүүл мэндийн газрын нэр _____ оны сарын өдөр

№	Хэвлүүлсэн жорын тоо	Олгосон байгууллагын нэр	Жор бичсэн эмч, тасаг, нэгжийн нэр	Олгосон жорын маягт		Үлдэгдэл жорын	
				индекс	тоо	индекс	тоо
1.	Мансууруулах эмийн жорын маягт						
2.	Сэтгэц нөлөөт эмийн жорын маягт						

Маягт №11

Эм ханган нийлүүлэх байгууллага, эмийн үйлдвэрийн мансууруулах болон сэтгэц нөлөөт эмийн импортын тайлан.

Байгууллагын нэр _____ оны..... дугаар/дүгээр улирлын тайлан

Байгууллагын нэр _____ оны хэрэгцээний тайлан

№	Эмийн худалдааны нэр	Эмийн олон улсын нэршил	Эмийн тун	Эмийн хэлбэр	Үйлдвэрлэгчийн нэр	Улс	Тоо /ширхэг/	Цэвэр бодис	Нийт цэвэр бодис
1.	Мансууруулах эм								
2.	Сэтгэц нөлөөт эм								

6.3. Нийтийн үйлчилгээтэй болон эрүүл мэндийн байгууллагын эмийн сангууд мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн зарцуулалтын тайланг хагас жилээр гарган, 7 дугаар сарын 10-ы болон дараа оны 1 дүгээр сарын 10-ы дотор харьяа аймаг, нийслэлийн Эрүүл мэндийн газарт ирүүлэх бөгөөд Эрүүл мэндийн газар тайланг нэгтгэн, Цагдаагийн ерөнхий газрын мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, бодис хариуцсан нэгж болон Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллагад ажлын 10 хоногт багтаан тус тус хүргүүлнэ.

6.4. Эм ханган нийлүүлэх байгууллага, эмийн үйлдвэр импортолсон, үйлдвэрлэсэн, экспортолсон эм, эмийн түүхий эдийн тайланг улирал болон жилээр гарган улирал бүрийн эхний сарын 05-ы дотор Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллагад; жилийн тайланг дараа оны 1 дүгээр сарын 10-ы дотор Цагдаагийн ерөнхий газрын мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, бодис хариуцсан нэгж болон Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллагад тус тус хүргүүлнэ.

6.5. Эрүүл мэндийн байгууллага нь мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн жорын маягтын зарцуулалтын тайланг улирал болон жилээр гарган, дараа оны 1 дүгээр сарын 05-ы дотор аймаг, нийслэлийн Эрүүл мэндийн газарт хүргүүлнэ.

6.6. Аймаг, нийслэлийн Эрүүл мэндийн газар нь хэвлүүлж, түгээсэн болон зарцуулсан мансууруулах болон сэтгэц нөлөөт эмийн жорын тайланг /маягт №10/ дараа оны 1 дүгээр сарын 10-ы дотор Цагдаагийн ерөнхий газрын мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, бодис хариуцсан нэгж болон Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллагад хүргүүлнэ.

6.7. Эм ханган нийлүүлэх байгууллага, эмийн үйлдвэрээс ирүүлсэн импортолсон, үйлдвэрлэсэн, экспортолсон мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, эмийн түүхий эдийн зарцуулалт, устгалын тайлан болон хэрэгцээг Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллага нэгтгэж НҮБ-ын "Мансууруулах эмийн тухай" 1961 оны Нэгдсэн Конвенц, "Сэтгэц нөлөөт бодисын тухай" 1971 оны Конвенц, "Мансууруулах эм болон сэтгэц нөлөөт бодисын хууль бус эргэлтийн эсрэг" 1988 оны Конвенцод заасан хугацаанаас 15 хоногийн өмнө Эрүүл мэндийн яаманд хүргүүлнэ.

6.8. Эрүүл мэндийн яам нь НҮБ-ын "Мансууруулах эмийн тухай" 1961 оны Нэгдсэн Конвенц, "Сэтгэц нөлөөлөх бодисын тухай" 1971 оны Конвенц, "Мансууруулах эм болон сэтгэц нөлөөт бодисын хууль бус эргэлтийн эсрэг" 1988 оны Конвенцод нэгдэн орсон Талын үүргийн хүрээнд холбогдох тайланг конвенцод заасан хугацаанд нь Олон улсын мансууруулах бодисын хяналтын зөвлөлд хүргүүлнэ.

6.9. Импортолсон, үйлдвэрлэсэн, экспортолсон мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, эмийн түүхий эдийн зарцуулалт, ашиглалт, устгалын тайланг Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллага нэгтгэж Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт бодисын эргэлтэд хяналт тавих тухай" хуульд заасны дагуу жил бүрийн 11 дүгээр сарын 15-ы дотор Үндэсний хороонд хүргүүлнэ.

Долоо. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн хэрэглээнд хяналт тавих

7.1. Эрүүл мэндийн байгууллагын мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн хадгалалт, хэрэглээ, зарцуулалт, устгал, жор бичилт, жорын маягтын зарцуулалтад тус байгууллагын чанарын алба хяналт тавьж ажиллана.

7.2. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмээр үйлчлэх, худалдах эмийн санд эмийн сангийн эрхлэгч, эм ханган нийлүүлэх байгууллага, эмийн үйлдвэрт чанарын менежер мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийн хадгалалт, түгээлт, зарцуулалт, устгалд хяналт тавьж ажиллана.

7.3. Энэхүү журмын хэрэгжилтийг хангуулах ажлыг Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллага болон аймаг, нийслэлийн Эрүүл мэндийн газар зохион байгуулна.

7.4. Журмын хэрэгжилтэд Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн асуудал хариуцсан төрийн захиргааны байгууллага хяналт тавьж ажиллана.

7.5. Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг хууль бусаар үйлдвэрлэсэн, импортолсон, ханган нийлүүлсэн, экспортолсон, хэрэглэсэн, зарцуулсан, түгээсэн, худалдсан тохиолдолд холбогдох хуулийн дагуу арга хэмжээг авна.

Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, тэдгээрийн түүхий
эдийг үйлдвэрлэх, импортлох, ханган нийлүүлэх, экспортлох,
хадгалах, устгах, түгээх, худалдах үйл ажиллагааг
зохицуулах журмын нэгдүгээр хавсралт

МАНСУУРУУЛАХ/СЭТГЭЦЭД НӨЛӨӨТ ЭМИЙН ИМПОРТ/ЭКСПОРТЫН МЭДҮҮЛЭГ
Import/Export license of Narcotic/Psychotropic Drugs

Экспортлогчийн нэр, хаяг /Name and address of exporter:	Зөвшөөрөл олгогч / Competent authority:				
	Зөвшөөрлийн дугаар / Authorization number:				
	Гэрээний дугаар / Contract number:			Огноо / Date of issue:	
Импортлогчийн нэр, хаяг /Name and address of importer:	Илгээх улс / Country of export:			Гэрээт улс / Contracting country:	
	Гарал үүсэл / Country of origin:			Хүлээн авах улс / Country of destination:	
Тээврийн төрөл / Mode of transport:			Нэмэгдэл тайлбар / Supplementary details ☐ Эмчилгээний зориулалтаар / Medical use ☐ Эрдэм шинжилгээний зориулалтаар / Scientific use		
Хилийн боомт / Port of entry:					
Эмийн олон улсын нэр/ International non-proprietary name	Эмийн худалдааны нэр/Brand name	Бүртгэлийн дугаар/ Registration №	Тун хэмжээ/ Dosage	Эмийн хэлбэр, хэмжих нэгж / Dosage form, unit	Тоо Хэмжээ/ Quantity
Цэвэр бодисын агууламжийн хэмжээ / The quantity expressed in terms of anhydrous base content					
Зөвшөөрөл олгосноос хойш 6 сарын хугацаанд хүчинтэй / License is valid within 6 months of the issue					
Олгосон / Issued by Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн хяналт, зохицуулалтын газар Medicine and Medical Devices Regulatory Agency of Mongolia Огноо / Date Тэмдэг / Stamp / Гарын үсэг / Signature					

Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эм, тэдгээрийн түүхий эдийг үйлдвэрлэх, импортлох, ханган нийлүүлэх, экспортлох, хадгалах, устгах, түгээх, худалдах үйл ажиллагааг зохицуулах журмын хоёрдугаар хавсралт

**МАНСУУРУУЛАХ / СЭТГЭЦЭД НӨЛӨӨТ ЭМИЙН ИМПОРТ/
ЭКСПОРТЫН МЭДҮҮЛЭГ ХҮСЭХ ӨРГӨДӨЛ**
Application form for import/export license of Narcotic/Psychotropic Drugs

Экспортлогчийн нэр, хаяг /Name and address of exporter:		Гэрээний дугаар / Contract number:		Он, сар, өдөр / Date:		
Импортлогчийн нэр, хаяг /Name and address of importer:		Илгээх улс / Country of export:		Гэрээт улс / Contracting country:		
		Гарал үүсэл / Country of origin:		Хүлээн авах улс / Country of destination:		
Тээврийн төрөл / Mode of transport:						
Хилийн боомт / Port of entry:		Нэмэгдэл тайлбар / Supplementary details ☐ Эмчилгээний зориулалтаар / Medical use ☐ Эрдэм шинжилгээний зориулалтаар / Scientific use				
Эмийн олон улсын нэр / International non-proprietary name	Эмийн худалдааны нэр / Brand name	Бүртгэлийн дугаар / Registration No	Тун хэмжээ / Dosage	Эмийн хэлбэр, хэмжих нэгж / Dosage form, unit	Тоо Хэмжээ / Quantity	Нэгж үнэ / Unit price
Өмнөх зөвшөөрлийн гүйцэтгэл / Use of previous authorization						
Хавсаргасан баримт / Attached documents 1. 2. 3. 4.						
Хянасан / Revised by Өргөдөл гаргасан / Applied by Байгууллагын / Иргэний нэр Name of organization / person Албан тушаалын нэр / Title Гарын үсэг / Signature Харилцах утас / Telephone Танилцсан / Seen by Тусгай тэмдэглэл / Note Он сар өдөр / Date						

Эрүүл мэндийн сайдын 2025 оны
10 дугаар сарын 29-ы
өдрийн 17408 дугаар тушаалын
хоёрдугаар хавсралт

**ЭМНЭЛГИЙН ТУСЛАМЖ, ҮЙЛЧИЛГЭЭНД ХЭРЭГЛЭХ МАНСУУРУУЛАХ ЭМ, СЭТГЭЦЭД
НӨЛӨӨТ ЭМИЙН ЖАГСААЛТ**

А. Мансууруулах эмийн жагсаалт

№	Олон улсын нэршил	Химийн нэршил
1	Бензетидин	1-(2-бензилоксиэтил)-4-фенилпиперидин-4-карбоны хүчлийн этилийн эфир
2	Гидрокодон	дигидрокодеинон
3	Гидроморфон	Дигидроморфинон
4	Дигидрокодеин	морфины уламжлал
5	Кодеин	3-метилморфин
6	Леворфанол	(-)-3-гидрокси-N-метилморфинан
7	Морфин	(4R,4aR,7S,7aR,12bS)-3-метил-2,4,4a,7,7a,13-гексагидро-1H-4,12-метанобензофу[3,2-e]изокинолин-7,9-диол
8	Метадон	6-диметиламино-4,4-дифенил-3-гептанон
9	Оксикодон	14-гидроксидигидрокодеинон
10	Оксиморфон	14-гидроксидигидроморфинон
11	Фентанил	1-фенетил-4-N-пропиониланилинопиперидин
12	Петидин	1-метил-4-фенилпиперидин-4-карбоны хүчлийн этилийн эфир
13	Тримеперидин	1,2,5-триметил-4-фенил-4-пропионокси пиперидин
14	Суфентанил	N-[4-(метоксиметил)-1-[2-(2-тиэнил)этил]-4-пиперидил] пропионанилид

Б. Сэтгэцэд нөлөөт эмийн жагсаалт

№	Олон улсын нэршил	Химийн нэршил
1	Аллобарбитал	5,5-диаллилбарбитурын хүчил
2	Алпразолам	8-хлоро-1-метил-6-фенил-4H-s-триазоло[4.3-a][1,4]бензодиазепин
3	Амобарбитал	5-этил-5-изопентилбарбитурын хүчил
4	Атомоксетин	(-)(3R)-N-метил-3-(2-метилфенокси)-3-фенилпропан-1-амин (гидрохлорид)
5	Барбитал	5,5-диэтилбарбитурын хүчил
6	Бромазепам	7-бromo-1,3-дигидро-5-(2-пиридил)-2H-1,4-бензодиазепин-2-он
7	Бупренорфин	21-циклопропил-7-□□[(S)-1-гидрокси-1,2,2-триметилпропил]-6,14-эндоэтан-6,7,8,14-тетрагидроорипавин
8	Глутетимид	2-этил-2-фенилглутаримид
9	Диазепам	7-хлоро-1,3-дигидро-1-метил-5-фенил-2H-1,4-бензодиазепин-2-он
10	Делоразепам	7-хлоро-5-(o-хлорфенил)-1,3-дигидро-2H-1,4-бензодиазепин-2-он
11	Залеплон	N-(3-(цианопиразоло[1,5-a]пиримидин-7-ил)фенил)-N-этилацетамид
12	Золпидем	N,N,6-триметил-2-p-толилимидазол[1,2-a]пиридин-3-ацетамид
13	Зопиклон	(RS)-6-(5-хлорпиридин-2-ил)-7-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[3,4-b]пиразин-5-ил 4-метилпириазин-1-карбоксилат
14	Кетамин	2-(метиламино)-2-(2-хлофенил)-циклогексаноны гидрохлорид
15	Клоназепам	5-(o-хлорфенил)-1,3-дигидро-7-нитро-2H-1,4 бензодиазепин-2-он

16	Клотиазепам	5-(о-хлорфенил)-7-этил-1,3-дигидро-1-метил-2 <i>H</i> -тиэно[2,3-е]-1,4-дiazепин-2-он
17	Лоразепам	7-хлоро-5-(о-хлорофенил)-1,3-дигидро-3-гидрокси-2 <i>H</i> -1,4-бензодiazепин-2-он
18	Мепробамат	2-метил-2-пропил-1,3-пропандиолдикарбамат
19	Медазепам	7-хлоро-2,3-дигидро-1-метил-5-фенил-1 <i>H</i> -1,4-бензодiazепин
20	Метаквалон	2-метил-3-о-толил-4(3 <i>H</i>)-квиназолинон
21	Метамфетамин	(+)-(S)- <i>N</i> , α -диметилфенетиламин
22	Метилфенидат	метил- α -фенил-2-пиперидины ацетат
23	Мидазолам	8-хлоро-6-(о-фторфенил)-1-метил-4 <i>H</i> -имидазо[1,5-а][1,4]-бензодiazепин
24	Нитразепам	1,3-дигидро-7-нитро-5-фенил-2 <i>H</i> -1,4-бензодiazепин-2-он
25	Оксазепам	7-хлоро-1,3-дигидро-3-гидрокси-5-фенил-2 <i>H</i> -1,4-бензодiazепин-2-он
26	Пентобарбитал	5-этил-5-(1-метилбутил)барбитурын хүчил
27	Пентазоцин	(2 <i>R</i> *6 <i>R</i> *11 <i>R</i> *)-1,2,3,4,5,6-гексагидро-6,11-диметил 3-(3-метил-2-бутенил)-2,6-метано-3-бензазоцин-8-ол
28	Пиназепам	7-хлоро-1,3-дигидро-5-фенил-1-(2-пропинил)-2 <i>H</i> -1,4-бензодiazепин-2-он
29	Секобарбитал	5-аллил-5-(1-метилбутил)барбитурын хүчил
30	Трамадол	транс-($\pm$)-2-[(диметаламино)метил]-1-(3-метоксифенил) циклогексанол
31	Фенобарбитал	5-этил-5-фенилбарбитурын хүчил
32	Флуразепам	7-хлоро-1-[2-диэтиламино]этил]-5-(о-фторфенил)-1,3-дигидро-2 <i>H</i> -1,4-бензодiazепин-2-он
33	Флунитразепам	5-(о-фторфенил)-1,3-дигидро-1-метил-7-нитро-2 <i>H</i> -1,4-бензодiazепин-2-он
34	Хлордiazепоксид	7-хлоро-2-(метиламино)-5-фенил-3 <i>H</i> -1,4-бензодiazепин-4-оксид
35	Циклобарбитал	5-(1-циклогексен-1-ил)-5-этилбарбитурын хүчил
36	Эфедрин	<i>L</i> -1-фенил-2-метиламинопропанол

Энэхүү жагсаалтад заагдсан нэршил бүхий бодисууд, түүний давснуудыг агуулсан эм, эмийн түүхий эдийн бүх тун хэмжээ, хэлбэр болон худалдааны нэршлийг хамруулж ойлгоно.