



Шалгасан байгууллага:

Шалгуулагч этгээдийн нэр:

Объектын нэр:

Регистрийн дугаар:

Тусгай зөвшөөрлийн дугаар:

Тусгай зөвшөөрлийн хүчинтэй хугацаа:

Дарга, утасны дугаар:

Үйлдвэр эрхэлсэн захирал, утасны дугаар:

Чанарын менежер, утасны дугаар:

Байршил:

Хяналт шалгалт хийсэн огноо:/...../.....

Хамаарах

асуудлын тоо:

Шаардлага хангаагүй

нийт оноо:

Хууль сахин мөрдөлтийн хувь:

Эрсдэл үүсэх
магадлалын хувь:

Эрсдэл үүсэх
магадлал

ХЯНАЛТ ШАЛГАЛТЫН АСУУЛТУУД, ҮНЭЛГЭЭ

№	Хууль тогтоомж, дүрэм, журам, стандартын нэр, зүйл, заалт	Асуултууд	Батлагдсан		Авсан оноо
			Шаардлага хангасан	Шаардлага хангаагүй	
1	2	3	4	5	
1. Чанарын хяналтын зохистой дадал, чанарын баталгаажилт			0	100	
1	"Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага" MNS 5524:2014 стандартын 16.2	Үйлдвэрийн удирдлага, үйлдвэрлэл, бусад тасгуудаас тусдаа бие даасан чанарын хяналтын албатай, үйл ажиллагааны төлөвлөгөөтэй, хэрэгжүүлэн ажилладаг	0	3	
2	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.10.2, 11.9.10.3,	Эхлэл материал болон анхдагч, хэвлэмэл савлалтын материал бүрийг хүлээн авах, хорионд хүлээлгэх, хадгалах, хаяглах, хуваарилах, савлах, түгээх стандарт үйл ажиллагааны журамтай түүнийг мөрддөг, бүртгэлтэй.	0	3	
3	MNS 5524:2014 стандартын 5.2.1-a	Эмийн бүтээгдэхүүнийг зохион бүтээж, хөгжүүлэхдээ GMP-ийн шаардлагууд түүнтэй уялдаа бүхий лабораторийн зохистой дадал (GLP), эмнэл зүйн зохистой дадал (GCP) гэх мэт бусад холбоотой дүрэм журмыг баримталдаг	0	5	
4	MNS 5524:2014 стандартын 5.2.1-i	Чанарын баталгаажуулалтын тогтолцооны тохиромжтой байдал болон үр нөлөөг тогтмол үнэлэх дотоод хяналт, чанарын аудитын хөтөлбөртэй, мөрдөж ажилладаг.	0	5	
5	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.10.14.	Түүхий эд, материалд зөвшөөрөл олгох, татгалзах журамтай түүнийг мөрдөж ажилладаг	0	3	
6	MNS 5524:2014 стандартын 5.2.1-g /11.9.10.14/.	Бэлэн бүтээгдэхүүн худалдаанд гаргах зөвшөөрөл олгох баталгаажуулсан журамтай /үйлдвэрлэл, хяналт, лаб-н шинжилгээний бүх процесс журмаар зохицуулсан, зөвшөөрөл гарахаас өмнө борлуулахгүй байх / түүнийг мөрдөж ажилладаг	0	5	

7	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.2.1	Шинжилгээг эхлэхээс өмнө тоног төхөөрөмж, багаж хэрэгсэлд тохируулага, баталгаажуулалт хийдэг	0	3	
8	MNS 5524:2014 стандартын 8.10.2, 16.4-6. Эмийн чанарын хяналтын лабораторид тавих шаардлага MNS 6621:2016 стандартын 6.1.5, 6.1.6	Урвалж бодисыг батлагдсан зааврын дагуу бэлтгэж, шаардлагад нийцүүлэн холбогдох мэдээллийг бүрэн агуулж шошголсон	0	5	
9	Эмийн чанарын хяналтын лабораторид тавих шаардлага MNS 6621:2016 стандартын 6.2.11	Лабораторид бэлтгэж байгаа болон гаднаас нийлүүлж байгаа бүх стандарт бодисыг чанар нь алдагдаагүйг батлах зорилгоор тогтмол хугацаанд давтамжтайгаар дахин шинжилдэг.	0	3	
10	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.10.8	Завсрын, бөөн, эцсийн бүтээгдэхүүний цуврал бүрийг тусгай цувралын дугаараар ялган таних боломжийг бүрдүүлсэн цуврал өгөх стандарт үйл ажиллагааны журамтай, түүнийг хэрэгжүүлж ажилладаг	0	5	
11	MNS 5524:2014 стандартын 6.5.1 /6.5.2/	Үйлдвэр нь үйлдвэрлэлийн байрнаас тусгаарласан хэвийн ажиллагаатай татах шүүгээ, тусдаа агааржуулалтын системтэй, шаардлагатай тоног төхөөрөмжөөр тоноглогдсон, зориулалтын өрөө бүхий микробиологи, эрүүл зүйн нян судлал, хими, радиоизотопын лабораторитой	0	20	
12	MNS 5524:2014 стандартын 16.4-а	ДЭМБ-ын лабораторийн зохистой дадал (Good Laboratory Practice)-ыг удирдлага болгон үйлдвэрийн үйл ажиллагааны онцлогт тохирсон өөрийн лабораторийн дүрэмтэй, түүнийг мөрдөж ажилладаг	0	5	
13	Эмийн чанарын хяналтын лабораторид тавих шаардлага MNS 6621:2016 стандартын 5.2.3 /MNS 5524:2014 стандартын 8.10.1/	Лаборатори нь удирдпагын болон техникийн үйл ажиллагааг багтаасан стандарт ажиллагааны журмуудыг боловсруулан, баталж хэрэгжүүлдэг.	0	10	
14	MNS 5524:2014 стандартын 5.3 /5.3.a,b,c,d,e,f,g,h,i,j,k,l/	Бүтээгдэхүүний чанарын дүн шинжилгээг жилд нэгээс доошгүй хийж, өмнөх дүн шинжилгээний тайлан болон бусад зүйлсийг багтааж баримтжуулдаг	0	5	
15	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 17.2, 17.3	Чанарын хяналтын албанаас хадгалалтын тохиромжтой нөхцөлд, тогтвортой чанарын судалгааг явуулж, хүчинтэй хугацааны шаардлага болон хүчинтэй хугацаа дуусах огноог тогтоодог	0	5	
16	MNS 5524:2014 стандартын 17.4	Эмийг улсын бүртгэлд бүртгүүлэхээс өмнө болон үйлдвэрлэлийн процесс, тоног төхөөрөмж, савлалтын материал зэрэгт томоохон өөрчлөлт хийсний дараа тогтвортой чанарын судалгааг дахин явуулдаг	0	10	

17	ЭМС-ын "Журам шинчлэн батлах тухай" 2023 оны А/67 дугаар тушаалын 3.1.1, 3.1.2, 31.8	Эмийн гаж нөлөө хариуцсан мэргэжилтэнтэй, эмийн гаж нөлөөг бүртгэн мэдээлэх үйл ажиллагааг зохион байгуулдаг, үйлдвэрлэсэн болон ханган нийлүүлж буй эмийн гаж нөлөө, чанар аюулгүй байдалтай холбоотой асуудлыг шийдвэрлэх эрсдэлийн сан, стандарт үйл ажиллагааны заавартай, Эмийн гаж нөлөө, эмийн хэрэглээтэй холбоотой үүссэн аюулгүй байдлын тохиолдлын талаар ирүүлсэн эргэн мэдээлэл болон хүний эмийн зөвлөл, ЭЭХХЗГ-аас ирүүлсэн зөвлөмж, шийдвэрийн дагуу авсан хариу арга хэмжээний тайланг тухай бүр ЭЭХХЗГ-т хүргүүлдэг	0	5	
2. Үйлдвэрлэлийн зохистой дадал			0	100	
18	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хууль 12.1.1, MNS 5524:2014 стандартын 9.1.2	Эм, эмнэлгийн хэрэгсэл үйлдвэрлэх технологийн заавар нь батлагдсан, мөрдөж ажилладаг	0	10	
19	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 9.1.1 /9.4.4. 9.4.8/, 11.9.2.2, 16.4.g,	Бүх төрлийн материал, бүтээгдэхүүнтэй холбогдолтой хүлээн авах, хорионд хүлээлгэх, хадгалах, хаяглах, хуваарилах, савлах, бүтээгдэхүүнийг түгээх үйл ажиллагааг явуулах батлагдсан журамтай түүнийг мөрдөж ажилладаг, нэг бүрчлэн бүртгэдэг /Эхлэл материал болон анхдагч, хэвлэмэл савлалтын материалаас бусад/	0	10	
20	MNS 5524:2014 стандартын 9.1.4	Нэг өрөөнд өөр өөр бүтээгдэхүүнийг нэг зэрэг үйлдвэрлэхгүй байх нөхцөл бүрдсэн	0	2	
21	MNS 5524:2014 стандартын 9.1.5 /9.4.1, 9.4.3/	Холих солих, андуурах эрсдэлээс зайлсхийх зорилгоор үйлдвэрлэлийн үйл ажиллагаанд ашиглаж буй бүх материал, бөөн бүтээгдэхүүний сав, тоног төхөөрөмжийн их бие, өрөөнүүд, савлалтын шугамыг хаягладаг. Хаяганд үйлдвэрлэж буй бүтээгдэхүүний нэр, найрлага, тун хэмжээ, цувралын дугаарыг ил тод бичдэг	0	2	
22	MNS 5524:2014 стандартын 9.1.7	Эмийн үйлдвэрийн байранд эмийн бус бүтээгдэхүүний үйлдвэрлэл явуулдаггүй	0	2	
23	MNS 5524:2014 стандартын 9.2.3	Техникийн болон бүтэц зохион байгуулалтын арга хэмжээг авч дамжин бохирдлоос сэргийлдэг, түүнийг тогтмол шалгах, арга хэмжээ авах, үр дүнг шийдвэрлэх журамтай, түүнийг мөрдөн ажилладаг	0	5	
24	MNS 5524:2014 стандартын 9.2.5	Хүчтэй цочроогч материал, биологийн бэлдмэлүүд, гормон, цитотоксик бэлдмэлүүд болон бусад өндөр идэвхитэй материалууд, тарьж хэрэглэх, ил шарханд түрхэх, өндөр тунгаар эсвэл урт хугацааны турш хэрэглэх эмүүд зэрэг эрсдэл бүхий бүтээгдэхүүн үйлдвэрлэж байгаа үйлдвэрийн бүсэд орчны нянгийн болон жижиг хэсгийн хяналтыг тогтмол тавьдаг	0	10	

25	MNS 5524:2014 стандартын 9.3.5 /9.1.3/, 5.2.1-j, 16.3-d	Бүтээгдэхүүний гарц онолоор тооцоноос зөрсөн тохиолдол бүрийг бүртгэж, шалтгааныг судалдаг, засах арга хэмжээ авдаг/гажилт, зөрүүтэй тохиолдол/	0	3	
26	MNS 5524:2014 стандартын 9.3.6	Бүтээгдэхүүнийг нэг байрнаас нөгөө байранд зөөвөрлөхөд ашиглагддаг шугам хоолой болон тоног төхөөрөмжийн хэсгүүдийн холболт зөв, түүнд хяналт тавьдаг	0	5	
27	MNS 5524:2014 стандартын 9.4.5	Савлалтын үед эсвэл өөр үе шатанд цувралын дугаар, эмийн хүчинтэй хугацаа дуусах огноо зэргийг хэвлэхдээ хэвлэлт бүрэн зөв эсэхэд хяналт тавьж, бүртгэл хөтөлдөг	0	3	
28	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хууль 12.1.7, 18.1, MNS 5524:2014 стандартын 9.4.7 /11.9.1.2/	Эмийн бүтээгдэхүүний анхдагч болон хоёрдогч савлалт нь стандартад заасан мэдээллийг бүрэн агуулсан, савлалтын материал дээр хэвлэсэн болон барласан мэдээлэл нь ойлгомжтой бөгөөд бүдгэрч арилахааргүй тогтоцтой	0	10	
29	MNS 5524:2014 стандартын 9.4.10	Тухайн цувралын савлалт дуусахад хэрэглэгдээгүй материалыг устгаж, устгалын бүртгэл хөтлөн, кодлоогүй ямар нэг хэвлэмэл материалыг журмын дагуу шалгаж, хадгалуулахаар буцаадаг	0	3	
30	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.8.1 /11.9.8.3.a-j, 11.9.10.11/	Үйлдвэрлэсэн бүтээгдэхүүн бүрээр стандартад заасан мэдээлэл бүхий цувралын үйлдвэрлэлийн бүртгэлийг хөтөлж баталгаажуулдаг	0	5	
31	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 11.1.2, 22.1	Эм, бүтээгдэхүүнүүд нь улсын бүртгэлд бүртгэгдсэн	0	20	
32	Эмийн анхдагч савлалтын материалд тавих ерөнхий шаардлага MNS 6622:2016 8.1, 8.2	Эмийн таглаа нь эмийн тогтвортой чанарт нөлөөлдөггүй, бэлдмэл рүү хорт бодис ялгаруулдаггүй, таглаатай хүрэлцэж буй гадаргууд шингэдэггүй, таглаа руу шилжих эсвэл таглаагаар дамжин шилжихгүй, бэлдмэлийн чанарт нөлөөлдөггүй	0	5	
33	Эмийн анхдагч савлалтын материалд тавих ерөнхий шаардлага MNS 6622:2016 5.2, 6.1, 6.2, 6.3, 6.5, 7	Эмийн анхдагч савлагаа нь эмийн чанар, тоон үзүүлэлт болон тогтвортой байдалд нөлөөлдөггүй, эсвэл хоруу чанарыг ихэсгэх нөлөө үзүүлэх бодис агуулагдаагүй, битүүмжлэл нь алдагдахгүй, ариутгал хийх боломжтой.	0	5	
3. Чанар хангалт, баталгаажуулалт			0	23	
34	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 12.1.4, 12.1.7	Тухайн бүтээгдэхүүний үйлдвэрлэл эхлэхээс өмнө эмийн түүхий эд, эмийн туслах бодисыг итгэмжлэгдсэн лабораторийн шинжилгээнд хамруулах, үйлдвэрлэсэн эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, түүний сав, баглаа боодол, шошго нь стандартын шаардлага хангасан байх	0	10	
35	MNS 5524:2014 стандартын 10.1.4, 10.1.5, /10.1.3/	Барилга байшин, туслах байгууламж, тоног төхөөрөмж болон процесст гарсан, бүтээгдэхүүний чанарт шууд болон шууд бусаар нөлөөлөх, мэдэгдэхүйц өөрчлөлтүүдийг багтаасан аливаа үйл ажиллагаанд чанар хангалт ба баталгаажуулалтыг жил тутмын дүн шинжилгээнд суурилсан, үргэлжилсэн хөтөлбөрийн дагуу тогтмол хийдэг	0	3	

36	MNS 5524:2014 стандартын 10.1.2, 10.1.6, 10.1.7	Үйлдвэрийн чанар хангалт, баталгаажуулалтын хөтөлбөрийн үндсэн бүрэлдэхүүн хэсгүүд, баталгаажуулалтын хүчин төгөлдөр төлөв байдлыг тогтмол хангах, хэн хариуцаж хэрэгжүүлэх талаар тусгасан баталгаажуулалтын мастер төлөвлөгөө боловсруулан баталж, хэрэгжүүлдэг	0	5	
37	MNS 5524:2014 стандартын 10.1.10,	Шинжилгээний аргын, автоматжуулсан системийн болон цэвэрлэгээний баталгаажуулалтыг тогтмол үр дүнтэй хийдэг /агаарын урсгал, даралтын ялгаа/	0	5	
4. Санал гомдол, эргүүлэн таталт			0	10	
38	"Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага" MNS 5524:2014 стандартын 13.1, 13.3 /13.5/	Аливаа гомдол болон гологдол бүтээгдэхүүнийг судалж, засч залруулах арга хэмжээг авах батлагдсан журамтай хэрэгжүүлж ажилладаг, эрх бүхий этгээд заавал оролцдог	0	2	
39	MNS 5524:2014 стандартын 14.1 /14.2, 14.3, 14.4, 14.5./	Бүтээгдэхүүнийг зах зээлээс эргүүлэн татах журамтай түүний хэрэгжилтийн бэлэн байдлыг хангасан, журмын дагуу ажилладаг	0	8	
5. Гэрээт үйлдвэрлэл ба шинжилгээ			0	6	
40	MNS 5524:2014 стандартын 15.5.1	Гэрээт үйлдвэрлэл, гэрээт шинжилгээ хийгч талуудын үүрэг хариуцлагыг тодорхой тогтоосон, бичгэн гэрээтэй, түүний дагуу ажилладаг	0	2	
41	MNS 5524:2014 стандартын 15.2.1	Гэрээт үйлдвэрлэл, гэрээт шинжилгээний бүхий л арга хэмжээ нь тухайн бүтээгдэхүүний зах зээлд гаргах зөвшөөрлийн шаардлагад нийцсэн	0	2	
42	MNS 5524:2014 стандартын 15.5.6	Шинжилгээний бүртгэл, хяналтын дээжийг захиалагч тал хадгалдаг	0	2	
6. Дотоод хяналт ба чанарын аудит			0	20	
43	Монгол улсын Засгийн газрын 311 дүгээр тогтоол, "Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага" MNS 5524:2014 стандартын 12.1, 12.2	Үйлдвэрийн үйл ажиллагаа, хүн хүчин, бүтээгдэхүүн нь хууль тогтоомж, стандарт, дүрэм, журамд шийдвэрт нийцэж байгаа эсэхэд байгууллагын хэмжээнд хяналт тавьж илэрсэн зөрчил, дутагдлыг арилгах, гэм буруутай этгээдэд хариуцлага хүлээлгэхэд чиглэсэн дотоод хяналт шалгалтыг гүйцэтгэх томилогдсон багтай, дотоод хяналт шалгалтын журам, төлөвлөгөөтэй хэрэгжүүлдэг ажилладаг	0	10	
44	"Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага" MNS 5524:2014 стандартын 12.3 /Монгол улсын Засгийн газрын 311 дүгээр тогтоол/	Дотоод хяналтаар илэрсэн зөрчлийг бүртгэж, түүний мөрөөр арга хэмжээ авч, үр дүнг тооцож, тайлан гарган баримтжуулсан	0	10	
7. Үйлдвэрлэлийн хүн хүчин			0	52	
45	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хууль 12.1.5, MNS 5524:2014 стандартын 5.2:2, 5.4.1, 5.4.4	Үйлдвэрлэлийн нэгж бүр мэргэшсэн, туршлагатай, боловсон хүчнээр хангагдсан	0	10	
46	MNS 5524:2014 стандартын 5.4.2	Бүх албан тушаалтны хүлээх үүрэг хариуцлагыг ажлын байрны тодорхойлолтод бичиж баримтжуулан гүйцэтгэлд нь хяналт тавих тогтолцоотой, түүний дагуу ажилладаг	0	5	

47	MNS 5524:2014 стандартын 5.4.9 /19.1.1/	Үйлдвэрлэл хариуцсан менежер орон тоогоор стандартад заасан үүргийг хэрэгжүүлэн ажилладаг /3-аас дээш ажилласан, мэргэшсэн эм зүйч/	0	5	
48	MNS 5524:2014 стандартын 5.4.10 /19.1.1/	Чанарын хяналтын менежер орон тоогоор стандартад заасан үүргийг хэрэгжүүлэн ажилладаг, үйлдвэрлэл хариуцсан менежер, удирдлагаас хараат бус /3-аас дээш жил ажилласан мэргэшсэн эм зүйч/	0	5	
49	MNS 5524:2014 стандартын 5.4.11 /19.1.1/	Чанарын баталгаажилтын менежер орон тоогоор стандартад заасан үүргийг хэрэгжүүлэн ажилладаг, үйлдвэрлэл хариуцсан менежер, чанарын менежер, удирдлагаас хараат бус /3-аас дээш жил ажилласан мэргэшсэн эм зүйч байх/	0	5	
50	MNS 5524:2014 стандартын 5.4.7,	Эм үйлдвэрлэх онцлогоос хамаарч гол дамжлага дээр эмийн үйлдвэрийн технологийн сургалтад хамрагдсан, тухайн чиглэлээр 2-оос доошгүй жил ажилласан, мэргэшсэн туршлагатай мэргэжилтэн ажилладаг	0	5	
51	MNS 5524:2014 стандартын 6.5.1 /2/	Микробиологи, эрүүл зүйн нян судлал, хими, радиоизотопын лабораториуд нь мэргэшсэн хүн хүчнээр хангагдсан	0	4	
52	MNS 5524:2014 стандартын 5.6.2 /1/	Үйлдвэрлэлийн цэвэр бүсийн ажиллагсад нь ажлын байранд гоо сайхны болон гоёл чимэглэлийн зүйл хэрэглэдэггүй,	0	3	
53	MNS 5524:2014 стандартын 5.6.2 /2/	Усанд орох, гараа ариутгах талаар зааварчилгаа авч, хувийн ариун цэврийг сахин ажилладаг.	0	3	
54	Эм үйлдвэрлэлд тавигдах ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 5.6.1	Ажиллагсад нь журмын дагуу эрүүл мэндийн үзлэг, шинжилгээ хийлгэсэн, нян тээгчийн шинжилгээнд хагас жил тутамд хамрагддаг.Харааны нарийн мэдрэхүй шаардагддаг ажлын байранд ажиллагсад нүдний харааг жил бүр шалгуулдаг.	0	5	
55	MNS 5524:2014 стандартын 5.6.3	Ямар нэг өвчтэй эсвэл арьс салстын гэмтэл шархтай ажиллагсад эхлэл ба савлалтын материал, завсрын бүтээгдэхүүн, эцсийн бүтээгдэхүүнтэй харьцаж ажиллахаас сэргийлэх арга хэмжээ авч ажилладаг.	0	2	
8. Сургалт			0	5	
56	MNS 5524:2014 стандартын 5.5.2 / 18.8.2./	Бохирдлын эрсдэл өндөртэй ажлын байранд тухайлбал цэвэр бүсэд эсвэл өндөр идэвхитэй, хортой, халдвартай, мэдрэг материалтай харьцаж ажилладаг ажилтнуудад тусгайлсан сургалт явуулдаг	0	5	
9. Үйлдвэрлэлийн тоног төхөөрөмж			0	18	
57	MNS 5524:2014 стандартын 7.2, 11.9.10.16,/9.3.3/	Үйлдвэрлэлд ашиглаж буй хэмжих хэрэгсэл, тоног төхөөрөмжүүдэд засвар, тохиргоо, үзлэг шалгалт, цэвэрлэгээ, аюулгүй ажиллагааны байдлыг тогтмол хийж шалгадаг, эдгээрийг гүйцэтгэсэн огноо болон ажилтны нэрийг хамт бичин тухай бүр баримтжуулан хадгалдаг.	0	3	

58	MNS 5524:2014 стандартын 7.3	Үйлдвэрлэлд ашиглаж буй тоног төхөөрөмж нь бүтээгдэхүүнд аюул учруулахгүй, бүтээгдэхүүнтэй хүрэлцдэг хэсгүүд нь урвалд орох, шингээх шинж чанарыг агуулаагүй болохыг тогтмол шалгаж, үнэлгээ дүгнэлт гаргасан	0	3	
59	MNS 5524:2014 стандартын 7.5	Тоног төхөөрөмжийн дамжуулах хоолой, хэрэгслүүдийг хаягласан байхаас гадна тоног төхөөрөмжтэй холбож бэхэлсэн хоолойн урсгалын чиглэлийг сумаар заан тэмдэглэсэн	0	2	
60	MNS 5524:2014 стандартын 7.6.2	Нэг цуврал бүтээгдэхүүний үйлдвэрлэл дуусмагц тоног төхөөрөмжийг цэвэрлэж, тохируулгыг шалгаж, ариутгал халдваргүйтгэлийг хийн бүртгэх ба үр дүнд хяналт тавьдаг	0	5	
61	MNS 5524:2014 стандартын 7.6.3	Үйлдвэрлэлийн тоног төхөөрөмжийн цэвэрлэгээний төхөөрөмжийг дамжин бохирдохгүй нөхцөлд хадгалдаг	0	2	
62	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.10.5	Багаж хэрэгсэл, тоног төхөөрөмжийн хэсэг тус бүрээр стандарт үйл ажиллагааны журам байх ба эдгээрийг тоног төхөөрөмжийн дэргэд байрлуулсан	0	3	
10. Үйлдвэрлэлийн түүхий эд, материал			0	60	
63	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хууль 12.1.3.	Эмийн түүхий эдийг эмийн улсын бүртгэлд бүртгүүлсэн /уламжлалт эмийн түүхий эд хамаарахгүй/	0	10	
64	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хууль 12.1.4, MNS 5524:2014 стандартын 8.3.3	Үйлдвэрлэлийн туслах материалаас бусад эхлэл материал нь GMP-ийн шаардлага хангасан үйлдвэрлэгчийн чанарын сертификаттай, итгэмжлэгдсэн лабораториор баталгааждаг.	0	20	
65	MNS 5524:2014 стандартын 8.3.2	Эмийн үйлдвэр ба нийлүүлэгч талууд эхлэл материалын ашиглалт, шошгололт, савлалтын шаардлага, санал гомдол, буцаалтын журам зэрэг үйлдвэрлэл, хяналтын эгзэгтэй асуудлуудыг тусгасан гэрээ байгуулсан түүнийг мөрддөг	0	3	
66	MNS 5524:2014 стандартын 8.1, 8.5.2	Гаднаас ирж буй бүх материалыг хүлээн авсан, эсвэл эцсийн бүтээгдэхүүн үйлдвэрлэлээс гарсан даруйд цувралаар нь тусгаарлан хадгалж, чанарын шинжилгээний хариу гартал тэдгээрийг хүлээлгэнд шилжүүлэх, үйлдвэрлэлд оруулах, худалдаалахгүйгээр түр хүлээлгэнд байлгадаг	0	3	
67	MNS 5524:2014 стандартын 8.3.5, 8.4.1	Материалын гадна сав баглааг цэвэрлэж, шошголоод дотогш оруулдаг. Нэмэлт шошго байрлуулахдаа үйлдвэрлэгчийн шошгыг харагдахуйцаар байрлуулсан	0	3	
68	MNS 5524:2014 стандартын 8.4.3	Савлалтын материал хүлээн авах бүрт эсвэл хэвлэмэл болон анхдагч савлалтын материалын цуврал бүрт тусгай хувийн дугаар эсвэл ялган таних тэмдэглэгээг хийдэг	0	3	
69	MNS 5524:2014 стандартын 8.4.4	Хугацаа дууссан, хуучирсан анхдагч болон хэвлэмэл савлалтын материалыг устгаж, бүртгэл хөтөлдөг	0	2	

70	MNS 5524:2014 стандартын 8.7.1	Гологдсон материалыг нийлүүлэгчид нь буцаах, боломжтой бол цаг алдалгүй дахин боловсруулах эсвэл устгах арга хэмжээг авч эрх бүхий этгээдээр батлуулж, бүртгэл хөтөлдөг	0	3	
71	MNS 5524:2014 стандартын 6.3.2	Бараа, материал, бэлэн бүтээгдэхүүнийг тэдгээрийн шинж чанар, онцлогт тохируулан хадгалдаг, хадгалах нөхцлийг тогтмол шалгаж бүртгэл хөтөлсөн	0	5	
72	MNS 5524:2014 стандартын 6.3.3	Өндөр идэвхт материал, мансууруулах, сэтгэц нөлөөт бодис, эм болон галын аюултай тэсэрч дэлбэрэх бодисыг аюулгүйн шаардлага хангасан зориулалтын тусгай байранд хадгалдаг	0	5	
73	MNS 5524:2014 стандартын 6.3.4	Хорионд буй материал, бүтээгдэхүүнийг хадгалах байр нь тусгаарласан таних тэмдэгтэй байх ба зөвхөн эрх бүхий этгээд орж болохоор хязгаарлалт хийгдсэн	0	3	
11. Баримтжуулалт			0	41	
74	MNS 5524:2014 стандартын 11.1	Үйлдвэрлэгч бүр баримтжуулалтын тогтолцоотой байна. Баримт бичгийг тодорхой бүтэцтэйгээр боловсруулж, хянаж, түгээдэг. Эдгээр нь үйлдвэрлэлийн болон зах зээлд гаргах зөвшөөрлийн шаардлагад нийцсэн	0	5	
75	MNS 5524:2014 стандартын 11.3	Баримт бичигт тогтмол үзлэг хийж, байнга сайжруулдаг. Баримт бичгийн шинэ хувилбар гарахад хүчингүй хувилбарыг хэрэглэхээс сэргийлсэн тогтолцоог бүрдүүлж, хуучин баримт бичгийг тогтоосон хугацааны турш хадгалдаг	0	3	
76	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 11.9.1.1	Сав, тоног төхөөрөмж, өрөөг байгууллагын хэмжээнд тогтсон хэв загвараар, тод гаргацтай, хоёрдмол утгагүйгээр хаяглаж, хорионд тусгаарласан, зөвшөөрсөн, буцаасан, цэвэрлэсэн зэрэг төлөв байдлыг илэрхийлэхэд бичвэрээс гадна өнгийг нэмэлтээр ашигласан	0	5	
77	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.3.1	Эхлэл материал, анхдагч болон хэвлэмэл савлалтын материалын техникийн шаардлага нь материалын тодорхойлолт болон стандартад дурдсан мэдээллийг агуулсан, бүрэн бүртгэдэг	0	3	
78	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.3.2	Шинжилгээний аргын баримт бичигт эхлэл материал бүрийг дахин шинжлэх давтамжийг түүний тогтвортой чанараас нь хамааруулан тусгасан	0	3	
79	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.4.1	Завсрын болон бөөн бүтээгдэхүүний техникийн шаардлагыг боловсруулсан, энэ нь эхлэл материал эсвэл эцсийн бүтээгдэхүүний техникийн шаардлагатай ижил байдаг	0	2	
80	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.5.1	Эцсийн бүтээгдэхүүний техникийн шаардлага нь стандартад заасан мэдээллийг бүрэн агуулсан	0	3	
81	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.6.1 /11.9.6.2/	Бүтээгдэхүүн тус бүрээр болон үйлдвэрлэх цувралын хэмжээ бүрээр баталсан мастер томъёололтой, стандартад заасан мэдээллийг агуулсан	0	5	

82	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.7.1	Бүтээгдэхүүн, савлалтын хэмжээ, төрөл тус бүрээр албан ёсоор баталсан савлалтын зааварчилгаа гаргасан байх ба стандартад дурдсан мэдээллийг агуулсан	0	3	
83	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.8.1	Цувралын үйлдвэрлэлийн бүртгэлийг бэлтгэхдээ хувилах аргыг болон компьютерийн баталгаажуулсан программ хангамжийг ашигладаг, Бүртгэхдээ батлагдсан баримт бичгээс хуулж бичдэггүй.	0	3	
84	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.9.1	Үйлдвэрлэсэн цуврал болон цувралын хэсэг тус бүрээр цувралын савлалтын бүртгэлийг хөтөлж, баталгаажуулдаг /Энэхүү бүртгэл нь батлагдсан савлалтын зааварчилгаатай уялдсан байх ба алдаа гарахаас сэргийлсэн бүтэцтэй/	0	3	
85	MNS 5524:2014 стандартын 11.9.10.1	Үйлдвэрийн гүйцэтгэсэн ажил болон стандарт үйл ажиллагааны журам, холбогдох бүртгэлийн маягыг боловсруулж, хүрсэн үр дүнг бүртгэсэн /a-i/	0	3	
12. Биобэлдмэлийн үйлдвэрт тавих нэмэлт шаардлага			0	20	
86	MNS 5524:2014 стандартын 19.2.2	Үйлдвэрийн чанарын хяналтын нэгж нь биохими, биотуршилт, нян судлал, вирусологийн лабораториудтай	0	10	
87	MNS 5524:2014 стандартын 19.3.1	Вирус, нянгийн гаралтай бэлдмэлийг бусад эмийн бэлдмэлээс бүрэн тусгаарласан байранд үйлдвэрлэдэг	0	10	
13. Уламжлалт эмийн үйлдвэрт тавигдах нэмэлт шаардлага			0	80	
88	Уламжлалт эмийн үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524-3:2015 стандартын 6.2.1.2.	Ургамлыг хатааж боловсруулах байр, саравч нь нарны шууд гэрэл тусахгүй байх бөгөөд байгалийн салхи чөлөөтэй орж гарах салхивчтай, чийгний ууршилтыг ихэсгэн хурдан хатаах нөхцлийг бий болгосон.	0	5	
89	MNS 5524-3:2015 стандартын 6.2.2.3.	Түүхий эдийн номхотгох, боловсруулах байр нь хортой, хүчтэй үнэр, утаа, уурыг сорох, татах шүүгээ болон агааржуулалтын тоног төхөөрөмжөөр бүрэн хангагдсан байна.	0	5	
90	MNS 5524-3:2015 стандартын 6.2.2.3.	Түүхий эдийг номхотгох, боловсруулах байрны тоног төхөөрөмж тавиур, багаж хэрэгсэл, материалыг номхотгох, боловсруулах үйл ажиллагааны урсгалын дагуу байрлуулсан байна.	0	5	
91	Уламжлалт эмийн үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524-3:2015 стандартын 11.1.1.	Түүхий эд, материал, бүтээгдэхүүнтэй холбогдолтой хүлээн авах, тусгаарлах, хүлээлгэх, дээж авах, хадгалах, хаяглах, хуваарилах, үйлдвэрлэх, савлах, бүтээгдэхүүнийг тараан түгээх үйл ажиллагааг стандарт ажиллагааны заавраар нэг бүрчлэн бүртгэсэн, үйлдвэрлэлийн явцад дамжлага дундын хяналтыг тогтмол хийсэн	0	10	
92	MNS 5524-3:2015 стандартын 11.2.1.	Ургамлын гаралтай түүхий эдийг түүх, ургамлын зүйл, ангилалыг зөв таньж тодорхойлох, жижиглэх анхан шатны боловсруулалтыг уламжлалт технологийн дагуу гүйцэтгэсэн	0	5	

93	MNS 5524-3:2015 стандартын 11.2.2.	Ургамлын гаралтай түүхий эдийг үйлдвэрлэлд орохоос өмнө гадаад байдал, чийглэгийг шалгаж, шаардлагатай бол хатаах, өнгө нь хувирсан хэсгийг эрдсийн болон механик хольцоос бүрэн цэвэрлэж, шаардлагатай тохиолдолд хусах хэрчих, зомголдох зэрэг дахин боловсруулалт хийгдсэн.	0	5	
94	MNS 5524-3:2015 стандартын 11.2.5.	Эрдсийн гаралтай түүхийн эд бэлтгэхдээ зохистой дадлыг баримталж боловсруулахдаа уламжлалт технологийн дагуу гүйцэтгэсэн.	0	5	
95	MNS 5524-3:2015 стандартын 11.2.6.	Эрдсийн гаралтай түүхий эдийг бэлтгэх, боловсруулах, хадгалах явцад бохирдох, чийг авах, хэт халах, нарны нөлөө зэргээс өнгө, үнэр, амт, чадал, эрдэм нь өөрчлөгдсөн эсэхийг чанарын хяналтын менежер хяналт шалгалт хийж баримтжуулсан.	0	5	
96	MNS 5524-3:2015 стандартын 11.2.7.	Амьтны гаралтай эмийн түүхий эдийг зөв таньж тодорхойлох, анхан шатны боловсруулалт хийх үйл ажиллагааг уламжлалт технологийн дагуу гүйцэтгэсэн.	0	5	
97	MNS 5524-3:2015 стандартын 11.3.	Ургамал, амьтан, эрдсийн гаралтай түүхий эдийг номхотгохдоо эх сурвалж бичиг гарал үүслийг баримтлан уламжлалт технологийн зааврын дагуу номхотгосон	0	20	
98	MNS 5524-3:2015 стандартын 11.3.5.	Ургамал, амьтан, эрдсийн түүхий эд тус бүрд номхотгох технологийн заавар бичигдсэн байх бөгөөд номхотгох технологийн дамжлагын явцад үйлдвэрлэл хариуцсан менежер хяналт тавьж, номхотгол бүрэн явуулсныг үйлдвэрлэлийн журналд бичиж баримтжуулсан.	0	10	
14. Барилга байгууламж			0	48	
99	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 6.1.2, 7.1	Үйлдвэрлэлийг технологийн зааврын дагуу тодорхой дэс дарааллаар хооронд нь холбож үйлдлийн цуваагаар тусгаарласан ерөөнд явуулах ба цэвэршилтийн түвшинг бүрэн хангах нөхцлийг зохих төлөвлөлтийн дагуу бүрдүүлсэн	0	5	
100	MNS 5524:2014 стандартын 6.2.1	Ажиллагсад зориулсан амрах өрөө, цайны газар, хувцас солих, шүршүүрт орох болон ариун цэврийн өрөө нь үйлдвэрлэлийн байртай шууд холбогдоогүй, тусгаарлагдсан	0	10	
101	MNS 5524:2014 стандартын 6.2.2	Туршилтын амьтны байрыг үйлдвэрлэлийн байрнаас тусгаарлан байрлуулсан, агааржуулах хэрэгслээр тоногдсон байх бөгөөд орох хаалга нь тусдаа байрласан	0	3	
102	MNS 5524:2014 стандартын 6.6.3 /18.9.2./	Эхлэл материал, анхдагч савлалтын материал, завсрын болон бөөн бүтээгдэхүүнтэй харьцах байрны дотоод гадаргуу (хана, шал, адар) нь гөлгөр анцавгүй, нян үржихгүй өнгөлгөөтэй, ил залгаасгүй, хана, адраас жижиг хэсэг ховхорч унахааргүй, амархан цэвэрлэж халдваргүйжүүлэх боломжтой	0	5	

103	MNS 5524:2014 стандартын 6.6.5	Бохир ус зайлуулах хоолой нь хэмжээний хувьд тохиромжтой, буцаж урсахаас сэргийлсэн тоноглолтой. Аль болох нээлттэй хоолой байлгахгүй бөгөөд хэрэв зайлшгүй байх шаардлагатай бол гүехэн, цэвэрлэж, ариутгахад хялбар байдаг	0	3	
104	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 6.6.6 /1/	Үйлдвэрлэлийн байр нь үйлдвэрлэж буй бүтээгдэхүүний онцлог, үйлдвэрлэлийн үйл ажиллагаа болон хүрээлэн буй орчинд тохирсон агаарын хяналтын төхөөрөмж бүхий (агаар шүүлт, бохирдол, дамжин бохирдлоос сэргийлэхүйц түвшинд, температурын болон шаардлагатай тохиолдолд харьцангуй чийгшлийн хяналт) үр нөлөөтэй агааржуулалтын системтэй	0	3	
105	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 6.6.6 /2/	Агааржуулалтын системийн хяналтыг үйлдвэрлэлийн үед болон үйлдвэрлэл явагдаагүй төлөв байдалд нь тогтмол хянадаг	0	5	
106	MNS 5524:2014 стандартын 6.6.8	Үйлдвэрлэлийн өрөөнүүд ялангуяа харааны мэдрэхүй шалгалт хийдэг хэсгүүдийг сайтар гэрэлтүүлсэн	0	3	
107	MNS 5524:2014 стандартын 5.6.4	Үйлдвэрлэлийн байр, лаборатори, агуулахад тамхи татах, хооллохыг хориглох ба хувийн эд зүйлсийг тусгайлсан газарт хадгалдаг	0	3	
108	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 9.3.1 /7.6.2, 9.4.2, 11.9.8.2./	Үйлдвэрлэлийн аливаа үйл ажиллагааг эхлэхийн өмнө ажлын байр, тоног төхөөрөмжийг цэвэрлэж, өмнөх үйлдвэрлэлд ашигласан эхлэл материал, бүтээгдэхүүний үлдэгдэл, хаяг зэрэг тухайн үйлдвэрлэлд шаардлагагүй зүйлсээс бүрэн чөлөөлдөг, ариутгал халдваргүйтгэлийг хийж бүртгэдэг, үр дүнд хяналт тавьдаг, хяналтын хуудас хөтөлдөг	0	5	
109	MNS 5524:2014 стандартын 6.1.4, 6.6.4	Дамжуулах хоолой, гэрэлтүүлгийн төхөөрөмж, агааржуулагчийн бэхэлгээ, бусад хэрэгслийг завсар хонхорхой гарахааргүй, далд байршуулах ба ил хэсэг байвал цэвэрлэхэд хялбар болгосон	0	3	
15. Ариун эмийн үйлдвэрт тавигдах нэмэлт шаардлага			0	93	
110	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 18.1.1	Ариун эмийн үйлдвэрийн ажиллагсад, бараа материал нь агаар тусгаарлагчаар дамжин ордог.	0	5	
111	MNS 5524:2014 стандартын 18.1.1 /18.9.11/	Байрыг агаарын цэвэршилтийн стандартын дагуу агаар шүүгчээр тоногловон, бүрэн ажиллагаатай.	0	5	
112	MNS 5524:2014 стандартын 18.2.3	Үйлдвэрлэлийн үйл ажиллагаа бүрт тохирсон цэвэршилтийн зэргийг бүрдүүлж, А, В, С, Д гэж 4 ангилдаг	0	5	
113	MNS 5524:2014 стандартын 18.1.3.	Үйлдвэрийн байрны орчны цэвэршилтийн төлөв байдлыг хянах болон дохиолол өгөх, арга хэмжээ авах хязгаарыг тогтоох зорилгоор дотоод хяналтаар нянгийн бохирдлын түвшинг тодорхойлдог	0	5	
114	MNS 5524:2014 стандартын 6.4, 18.1.6.	Эхлэл материалаас дээж авахдаа ламинар агаарын урсгал бүхий тасалгаанд гүйцэтгэдэг	0	3	

115	MNS 5524:2014 стандартын 18.2.5.	Гадна орчны агаарын бохирдол, өөрийн үйлдвэрийн онцлогт тохируулан HEPA шүүлтүүрийг шалгах давтамжийг тогтоож хэрэгжүүлдэг	0	10	
116	MNS 5524:2014 стандартын 18.2.7.2	А бүсийн хяналтыг нүүн шилжүүлэх, системийн гэмтэл илрэх, анхааруулгын дохиолол хязгаараас хэтэрсэн тохиолдолд бүрт тавьдаг	0	2	
117	MNS 5524:2014 стандартын 18.2.10.7	Усны эх үүсвэр, ус цэвэршүүлэх төхөөрөмж болон цэвэршүүлсэн усанд химийн бодисын, биологийн болон эндотоксины бохирдлын шинжилгээг тогтмол хийж, авч хэрэгжүүлсэн арга хэмжээ болон хяналтын үр дүнгийн бүртгэл хөтөлдөг	0	3	
118	MNS 5524:2014 стандартын 18.2.10.14.	Ариутгал хийхээс өмнө бүтээгдэхүүнд нянгийн бохирдлын хяналтыг тавьдаг	0	3	
119	MNS 5524:2014 стандартын 18.3.4./18.3.5.18.3.10./ MNS 5524:2014 стандартын 18.4.	Өөрийн үйлдвэрийн бүтээгдэхүүний онцлогоос хамаарч, ариутгалын тодорхой аргуудыг сонгох ба тухайн ариутгах аргын баталсан журамтай, хэрэгжүүлж ажилладаг.	0	3	
120	MNS 5524:2014 стандартын 18.5.7.	Ариун шүүлтүүрийг хэрэглэх заавар, журамтай түүнийг хэрэгжүүлэн ажилладаг.	0	5	
121	MNS 5524:2014 стандартын 5.6.6, 18.8.4./18.8.8./	Хувцас солих болон угаалгыг цэвэр бүсийн хувцас бохирдох эсвэл цэвэр бүсэд бохирдуулагч зөөвөрлөгдөхөөс сэргийлэхэд чиглэгдсэн баримтжуулсан журамтай, хамгаалалтын хувцсыг бүтээгдэхүүнийг бохирдлоос сэргийлэхүйц байдлаар өмсдөг	0	3	
122	MNS 5524:2014 стандартын 18.8.5.	А, В ангиллын бүсийн ажилтан бүрийг ажил эхлэх бүрт ариутгасан (эсвэл халдваргүйтгэсэн) хамгаалалтын хувцсаар хангадаг	0	3	
123	MNS 5524:2014 стандартын 18.9.1	А, В бүсэд явагдаж буй бүхий л үйл ажиллагааг гаднаас нь хянах боломжтой	0	3	
124	MNS 5524:2014 стандартын 18.9.6	Угаалтуур, ус зайлуулах хоолойг үйлдвэрлэлийн А, В бүсэд байрлуулаагүй	0	5	
125	MNS 5524:2014 стандартын 18.9.7	Хувцас солих өрөөнүүдийн хувцас солих үе шатуудыг хооронд нь тусгаарлаж, гар угаах хэрэгслийг зөвхөн анхдагч хувцас солих өрөөнд байршуулсан	0	3	
126	MNS 5524:2014 стандартын 18.9.8	Агаар тусгаарлагчийн хаалганууд нэг зэрэг онгойдоггүй байх ёстой бөгөөд ээлжлэн нээгдэж хаагддаг /интерлок/	0	3	
127	MNS 5524:2014 стандартын 18.10.5.	Ариутгагч, агааржуулалтын болон агаар шүүлтийн систем, агаарын хавхлаг, хийн шүүлтүүр, ус цэвэршүүлэх, хуримтлуулах, хадгалах, түгээх систем гэх зэрэг бүх тоног төхөөрөмжийг баталгаажуулах ба засвар үйлчилгээг төлөвлөгөөний дагуу хийдэг	0	5	
128	MNS 5524:2014 стандартын 18.12.1./18.12.2./	Эцсийн бүтээгдэхүүний ариун чанарын шинжилгээний аргачлалыг шинжилж буй бүтээгдэхүүн тус бүрээр баталгаажуулсан	0	3	
129	MNS 5524:2014 стандартын 18.13.1. /1/	Бохирдлыг болон цэвэрлэгээний үр дүнд устахгүй байгаа организмыг илрүүлэх хяналтыг тогтмол хийдэг	0	5	

130	MNS 5524:2014 стандартын 18.13.1. /2/	Ариутгалын бодисын үлдэгдлийг илрүүлэх боломжтой байх болон эдгээрийг цэвэрлэгээний явцад бүрэн арилгах зорилгоор цэвэрлэгээний үйл явцыг баталгаажуулдаг.	0	5	
131	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 8.12 /2/	Хаягдал материалыг тохиромжтой саванд хийж, барилгын гаднах зориулалтын хогийн цэгт хаях ба үүнийг тогтмол давтамжтайгаар аюулгүй ажиллагаа, эрүүл ахуйн дэглэмийн дагуу устгадаг	0	3	
132	Эм үйлдвэрлэлд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5524:2014 стандартын 8.12 /3/	Бактер, вирусын гаралтай бүтээгдэхүүн үйлдвэрлэхэд хэрэглэсэн нэг удаагийн хэрэгслийг урьдчилан халдваргүйжүүлсний дараа устгалд шилжүүлдэг	0	3	
НИЙТ ОНОО			0	676	
ҮНЭЛГЭЭ				 эрсдэ лтэй
БАТАЛГААЖУУЛАЛТ					
<i>Хяналтын чиглэл, албан</i>		<i>Хяналтын чиглэл, албан тушаалын нэр</i>	<i>Хүлээн зөвшөөрсөн:</i>		
<i>/ овог, нэр/</i>		<i>/ овог, нэр/</i>	<i>/ овог, нэр/</i>		
<i>/ гарын үсэг, тэмдэг/</i>		<i>/ гарын үсэг, тэмдэг/</i>	<i>/ гарын үсэг, тамга/</i>		

Тайлбар:

