



Шалгасан байгууллага:

Шалгуулагч этгээдийн нэр:

Объектын нэр:

Регистрийн дугаар:

Тусгай зөвшөөрлийн дугаар:

Тусгай зөвшөөрлийн хүчинтэй хугацаа:

Дарга, утасны дугаар:

Эмийн сангийн эрхлэгчийн нэр, утасны дугаар:

Байршил:

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

Хамаарах асуудлын
оноо:

Хууль сахин
хувь:

мөрдөлтийн

Шаардлага хангаагүй
нийт оноо:

Эрсдэл
магадлалын хувь:

үүсэх Эрсдэл үүсэх
магадлал

ХЯНАЛТ ШАЛГАЛТЫН АСУУЛТУУД, ҮНЭЛГЭЭ

№	Хууль тогтоомж, дүрэм, журам, стандартын нэр, зүйл, заалт	Асуултууд	Батлагдсан оноо		Авсан оноо
			Шаардлага хангасан	Шаардлага хангаагүй	
1	2	3	4	5	
1. Эмийн мэргэжилтний хөгжил, боловсон хүчний хангамж			0	27	0
1	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 6.1	Стандартад заасан хүний нөөцөөр хангагдсан	0	10	
2	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 8 дугаар зүйлийн 8.1, 11 дүгээр зүйлийн 11.1.4	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	3	
4	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 7.1	Эмийн сангийн эрхлэгч нь эм зүйн албаны менежментийн чиглэлээр мэргэших сургалтад хамрагдсан	0	3	
5	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 7.3, ЭМС-ын 2021 оны Эмнэлгийн мэргэжилтний ёс зүйн дүрэм А/406 тушаал	Мэргэжлийн хүн хүчин нь ёс зүйн чиглэлээр сургалтанд хамрагдсан, ёс зүйн хэм хэмжээг баримтлан ажилладаг.	0	3	

6	"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	3	
2. Эмийн сангийн үйл ажиллагаа			0	200	0
7	"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	
8	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	5	
9	"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	5	
10	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 11.1.3, "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 бүтээгдэхүүнийг эм ханган нийлүүлэх байгууллага, албан ёсны төлөөлөгчийн газраас баримтын дагуу авдаг	0	5	
11	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 11.10, 20.2.1, ЭМС-ын 2023 оны "Зайлшгүй шаардлагатай эмийн 10 дахь жагсаалт А/197 дугаар тушаал	Зайлшгүй шаардлагатай эмийн 90-ээс доошгүй хувийг хангах нөөцтэй, тасарсан эмийн бүртгэл хөтөлдөг	0	5	
12	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 10.3, "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	5	
13	"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	5	
14	"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	3	
15	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 10.1, 11.1.2, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.2	Монгол улсын эмийн бүртгэлд бүртгэгдсэн эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн бүтээгдэхүүнээр үйлчилдэг	0	10	
16	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 11.1.2, /10.1/, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.2	Хэрэглэх хүчинтэй хугацаа нь дуусаагүй, чанарын шаардлага хангасан эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн бүтээгдэхүүнээр үйлчилдэг	0	10	
17	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 11.1.7	Хуурамч эмээр үйлчилдэггүй	0	3	
18	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 16.5.3	Эмнэлгийн нөхцөлд хэрэглэхээр заасан болон үнэ төлбөргүй олгох зориулалттай буцалтгүй тусламжийн эм, эмнэлгийн хэрэгслийг худалддаггүй	0	5	

19	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 16.5.1, Эмийн жорын маягт, жор бичилт MNS 5376:2016 стандартын 7.3, ЭМСС-ын 2015 оны 68 дугаар тушаалын 5.4	Жороор олгох эмийг жоргүйгээр олгодог	0	20	
20	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 11.4, 14.3.4, 20.2.1	Эмийн жор бичилтэнд хяналт үнэлгээ хийж, бүртгэл хөтөлдөг, зохистой жор бичилтийг төлөвшүүлэхэд харъяа нутаг дэвсгэрийн эрүүл мэндийн байгууллагын эмнэлгийн мэргэжилтэнтэй хамтран ажилладаг.	0	10	
21	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 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 17.3, "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 зөвлөлгөө өгдөг	0	5	
23	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 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 стандарт 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, 5.5.1, 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	Мансууруулах, сэтгэцэд нөлөөт эмийн орлого, зарлага, устгалын бүртгэл хөтөлж, тайлан гаргадаг, цаг хугацаанд нь мэдээлдэг	0	20	
27	"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	
28	"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	
29	ЭМС-ын "Журам шинчлэн 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 болон хүний эмийн зөвлөл, ЭЭХХЗГ-аас ирүүлсэн зөвлөмж, шийдвэрийн дагуу авсан хариу арга хэмжээний тайланг тухай бүр ЭЭХХЗГ-т хүргүүлдэг	0	5	

30	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 13.6, 20.2.1, ЭМС-ын "Журам шинчлэн 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	
31	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 10.4, Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага MNS 5260:2015 стандартын 12.2	Үйлчлүүлэгчдийн гомдлыг барагдуулах заавар гарган мөрдөж, бүртгэл хөтөлж ажилладаг	0	3	
32	"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 журамтай түүнийг мөрддөг, мэдээлдэг	0	5	
3. Эм найруулах хэсэг				140	
33	"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	
34	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	30	
35	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.5.8	Бусад эмийн санд найруулан бэлтгэсэн эмийн сангийн дотоод бэлдмэлээр үйлчилдэггүй	0	5	
36	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.1	Стандартад заасан тоног төхөөрөмжөөр хангагдсан	0	2	
37	"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	
38	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 13.1, 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	
39	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 13.2, 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	
40	"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	

41	"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	
42	"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	
43	"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	
44	"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	
45	"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	3	
4. Барилга, байгууламж			0	33	0
46	"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	
48	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 15.2 /1/	Эмийн сангийн өрөө тасалгаа нь 15-25 хэмийн дулаантай	0	4	
49	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 15.2 /2/	Эмийн сангийн өрөө тасалгааны агаарын харьцангуй чийглэг 30-60%	0	4	
50	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 15.2	Өрөө тасалгаа нь нарны шууд тусгалаас хамгаалагдсан байна.	0	5	
НИЙТ ОНОО			0	400	
ҮНЭЛГЭЭ				 эрсдэлтэй
БАТАЛГААЖУУЛАЛТ					
Хяналтын чиглэл, албан тушаалын нэр		Хяналтын чиглэл, албан тушаалын нэр	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:					

