



ЭМ ЭМНЭЛГИЙН
ХЭРЭГСЛИЙН ХЯНАЛТ
ЗОХИЦУУЛАЛТЫН ГАЗАР

№10.17.1. ЭРҮҮЛ МЭНДИЙН БАЙГУУЛЛАГЫН ЭМ ЗҮЙН ТУСЛАМЖ
ҮЙЛЧИЛГЭЭГ ШАЛГАХ ХЯНАЛТЫН ХУУДАС

Шалгасан газар:

Шалгуулагч этгээдийн нэр:

Объектын нэр:

Регистрийн дугаар:

Тусгай зөвшөөрлийн дугаар:

Тусгай зөвшөөрлийн хүчинтэй хугацаа:

Эмнэлгийн дарга, утас:

Эм зүйч, эм хариуцсан ажилтаны утас:

Байршил:

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

Хамаарахасуудлын оноо:

Хууль сахин мөрдөлтийн хувь:

Шаардлага хангаагүй
нийт оноо:

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
			Шаардлага хангасан	Шаардлага хангаагүй	
Эм биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгслийн хангамж, хүртээмж, чанар, аюулгүй байдал, тусламж үйлчилгээ			0	277	
1.1 Дотоод хяналт, боловсон хүчний хангамж			0	24	
1	Монгол улсын Засгийн газрын 311 дүгээр тогтоол, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.5, 14.2.9	Эмийн сангаар түгээх эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн бүтээгдэхүүний чанар, аюулгүй байдлыг хангахын тулд дотоод хяналтын журмыг боловсруулан мөрддөг, үр дүнг тооцон ажилладаг	0	3	
2	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 6.1	Стандартад заасан хүний нөөцөөр хангагдсан	0	10	
3	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 8 дугаар зүйлийн 8.1	Эм зүйч, эм найруулагчид хүчинтэй хугацаа бүхий эм барих эрхийн гэрчилгээтэй	0	3	
4	"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, эрхлэгчийн үүргийг гүйцэтгэдэг.	0	5	
5	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.1	Эмнэлгийн эмийн сангийн нөөцийн тасгийн эрхлэгчээр зөвхөн эм зүйч ажилладаг	0	3	

1.2 Сургалт, мэдээлэл, бүртэл хөтлөлт		0	25		
6	"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	
7	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	Нянгийн эсрэг үйлчлэлтэй эмийн зохистой хэрэглээ, эмийн жор бичилтийг сайжруулах талаар болон эмийн эмчилгээг оновчтой төлөвлөх чадварыг бий болгох чиглэлээр эмч, мэргэжилтнүүдэд зориулан сургалт, ажил зохион байгуулж үр дүнг тооцдог	0	5	
8	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	
9	ЭМС-ын 2023 оны Журам шинэчлэн батлах тухай" А/67 дугаар тушаалын 1 дүгээр хавсралтын 1.3,	Эмнэлгийн тусламж үйлчилгээ үзүүлэх бүх шатны эрүүл мэндийн байгууллага нь эмийн гаж нөлөө, эм хэрэглээтэй холбоотой үүссэн аюулгүй байдлын мэдээллийн асуудал хариуцсан мэргэжилтэнтэй	0	3	
10	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	
11	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 20.1	Эмийн сан нь дотоод үйл ажиллагааны тайлан, эмийн нэр төрөл, үлдэгдлийн хэмжээ болон эмийн орлого, зарлагыг компьютерээр хөтөлдөг	0	3	
12	"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	
1.3 Эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгслийн хангамж, хүртээмж		0	45		
13	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 11.15	Эм хүлээн авах, хадгалах, олгох стандарт үйл ажиллагааны зааврыг боловсруулан мөрддөг, бүртгэл хөтөлдөг	0	2	
14	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.7	Нөөцийн тасгийн эрхлэгч нь яаралтай тусламжийн эмийг худалдан авах болон эмийн тасалдал үүсэх үед авах арга хэмжээний төлөвлөгөөтэй, бэлэн байдлыг ханган ажилладаг	0	4	

15	"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	
16	ЭМС-ын 2021 оны "Журам шинэчлэн батлах тухай" А/814 дүгээр тушаалын 1 дүгээр хавсралт 5.6, ЭМС-ын 2008 оны "Үлгэрчилсэн загвар батлах тухай" 145 дугаар тушаалын 5.1.1; /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	
17	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	
18	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	
19	ЭМС-ын 2008 оны "Үлгэрчилсэн загвар батлах тухай" 145 дугаар тушаалын 5.1.4	Тусгаарлах өрөө нь шаардлага хангасан эм, эмнэлгийн хэрэгслээр хангагдсан	0	3	
20	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.3, 14.2.4, 14.2.5	Эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгсэл, эрүүл мэндийн бүтээгдэхүүн, урвалж, оношлуурлийг эм ханган нийлүүлэх байгууллагаас татан авахдаа дагалдах бичиг баримттай тулгаж /цуврал/, нэр төрлийн бүртгэлд орлого авч баримтжуулан, хүлээж авдаг	0	5	
21	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.2.6	Эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгсэл, урвалж бодисыг тасгуудад захиалгын дагуу зарлагын баримтаар нөөцийн тасгаас олгодог	0	2	
22	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/	Эмийн эмчилгээний тасалдлыг хянах, эмчийн заавраар хэвтэн эмчлүүлэх үед үйлчлүүлэгчээр авчруулж эмчилгээнд хэрэглэсэн эмийг эргүүлэн төлөх асуудлыг эмнэлгийн удирдлагад дэвшүүлдэг.	0	3	
23	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 11 дүгээр зүйлийн 11.3	Эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгсэл, биологийн идэвхт бүтээгдэхүүнийг эмчийн гар дээрээс худалдан борлуулдаг	0	3	
1.4 Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн чанар аюулгүй байдал			0	158	

24	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 10 дугаар зүйлийн 10.1, "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, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгслээр үйлчилдэг	0	3	
25	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 11 дүгээр зүйлийн 11.1.2, "Дархлаажуулалтын тухай" хуулийн 14 дүгээр зүйлийн 14.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 11.1, 14.2.2,	Хэрэглэх хүчинтэй хугацаа дуусаагүй, чанарын шаардлага хангасан эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгсэл, урвалж, оношлуур, биологийн идэвхит бүтээгдэхүүнээр үйлчилдэг	0	5	
26	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 46 дугаар зүйлийн 46.1.6/	Тендерээр худалдан авч байгаа эмийн сонголт, чанар, зарцуулалт, гэрээний хэрэгжилтэд хяналт тавьж, биелэлтийг үнэлдэг	0	10	
27	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 10 дугаар зүйлийн 10.3, 11 дүгээр зүйлийн 11.2.2, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 10.4, 10.9, 12.6, 14.2.9,	Эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгслийг хадгалалтын горимын дагуу хадгалдаг	0	10	
28	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	
29	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	
30	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	
31	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	
32	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	

33	ЭМСС-ын 2015 оны "Мансууруулах болон сэтгэцэд нөлөөт эмийг импортлох, үйлдвэрлэх, ханган нийлүүлэх журам батлах тухай" 68 дугаар тушаал 4.5, 5.6.3	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	
34	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	
35	ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.6	Эмийн эмчилгээний үр дүнг тооцон эмийн хэрэглээг үнэлэх, эмчилгээний болон эдийн засгийн үр ашиггүй эмийн хэрэглээг бууруулах, эмийн үнэ эмчилгээний чанар, хүртээмжийг сайжруулах чиглэлээр хяналт судалгаа хийж, үр дүнг байгууллагын удирдлагад хагас жил тутам тайлагнадаг	0	5	
36	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	Антибиотикийн бодлого болон нянгийн эсрэг эмийн мэдрэг чанарыг тодорхойлсон дүнд үндэслэн нянгийн эсрэг эмийн жагсаалтыг боловсруулсан, шинчлэн батлуулсан, зохистой хэрэглээг төлөвшүүлэх чиглэлээр арга хэмжээ зохион байгуулсан	0	10	
37	"Эмийн жорын маягт, жор бичилт" MNS 5376:2016 стандартын 5.6	Жорын маягтаар хангагдсан	0	3	
38	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 17 дугаар зүйлийн 17.2, "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	
39	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	
40	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 байгуулдаг	0	3	
41	ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 2.10	Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо болон хариуцсан мэргэжилтэн нь 5 дугаар хавсралтад заасан " гаж нөлөөний тохиолдолын сан" -ийн тайлан болон Хүний эмийн зөвлөл, ЭЭХХЗГ-аас гаж нөлөөний мэдээллийн дагуу ирүүлсэн сэрэмжлүүлэг, зөвлөмж, шийдвэр, мэдэгдлийг тухай бүрд эмнэлгийн нийт мэргэжилтнүүдэд эргэн мэдээлж, уг шийдвэрийн дагуу арга хэмжээ зохион байгуулсан	0	3	

42	ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 3.2.3, 3.2.9	Эмнэлэгт антибиограм боловсруулан, тодорхой давтамжтайгаар шинэчлэх, батлуулах, түгээх, 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	
43	ЭМС-ын 2019 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 414 дүгээр тушаалын 2.1, 2.2, 2.3,	Эмийн гаж нөлөөг бүртгэн, мэдээлэх үйл ажиллагааг төв эмнэлэг, нэгдсэн эмнэлэг, амаржих газар, бүсийн оношилгоо эмчилгээний төв, түргэн тусламжийн төв болон 40-өөс дээш ор бүхий хувийн хэвшлийн эмнэлэг, өрх сум тосгоны эрүүл мэндийн төв, 40-өөс доош ор бүхий хувийн хэвшлийн эмнэлэгт урсгалын дагуу зөв зохион байгуулсан, /ДДУХ/-ийн мэдээллийг Халдварт өвчин судлалын үндэсний төвийн Дархлаажуулалтын алба улсын хэмжээнд нэгтгэн бүртгэж, дүн шинжилгээ хийж, сар бүрийн эхний 5 өдөрт багтаан и-мэйлээр болон Вижифлоу үндэсний мэдээний санд бүртгэх ажлыг хариуцан гүйцэтгэсэн	0	3	
44	ЭМС-ын 2023 оны "Журам шинэчлэн батлах тухай" А/67 дугаар тушаалын 2.8	Эрүүл мэндийн байгуулга нь эмийн гаж нөлөөний мэдээлэл цуглуулах шар хайрцгийг тушаалын 2.7-д заасан иРепортинг системийн мэдээлэл болон мэдээлэх хуудасны хамт нүдэнд харагдахуйц ил байрлуулсан	0	3	
45	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	
46	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	
47	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 10.3	Эм хадгалж буй өрөөнд дулаан, чийг хэмжигчийг, хөргөгчид дулаан хэмжигчийг стандартад заасны дагуу байрлуулж заалтыг өдөр тутам хянаж, тэмдэглэдэг	0	5	
48	ЭМСС-ын 2016 оны "Журам батлах тухай" А/232 дугаар тушаалын 5.1	Хандив тусламжаар ирсэн эм, эмнэлгийн хэрэгслийг шаардлага хангасан агуулахад хадгалж, эм барих эрхтэй мэргэжилтэн хуваарийн дагуу түгээдэг	0	3	
49	ЭМСС-ын 2016 оны "Журам батлах тухай" А/232 дугаар тушаалын 3.1.6	Тусламж хандиваар нийлүүлэгдэж буй эм, эмнэлгийн хэрэгсэл нь шинэ үйлдвэрлэгдсэн, өмнө ашиглагдаагүй байх ба нийлүүлэх үед 3 жилээс дээш хугацаатай барааны 4/6 нь өнгөрөөгүй, 3 ба түүнээс доош жилийн хадгалалтын хугацаатай барааны хувьд 3/4 нь өнгөрөөгүй байна.	0	3	

50	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.1/B хавсралт/ 9.2	Шаардлагатай багаж, тоног төхөөрөмжөөр бүрэн хангаж, хэвийн ажиллагаатай байх нөхцөлийг бүрдүүлсэн	0	3	
51	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.3	Жин, хэмжүүрийн багаж, тоног төхөөрөмжийг холбогдох эрх бүхий байгууллагаар баталгаажуулдаг	0	3	
52	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	20	
1.5 Эм найруулах үйл ажиллагаа			0	25	
53	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	
54	"Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай" хуулийн 13.1, Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 14.5.3	Эмийн сангийн дотоод бэлдмэлийг найруулахад чанарын шаардлага хангасан цувралын сертификаттай түүхий эд ашигладаг	0	3	
55	"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	3	
56	"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	
57	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 12.4, 14.4	Эм шинжлэгч нь эмийн сангийн дотоод бэлдмэл, нэрмэл ус, түүхий эдийн чанарыг стандарт, фармакопейн дагуу шинжилж баталгаажуулан, бүртгэл хөтөлдөг	0	3	
58	"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	
59	"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				83	
2.1. Дархлаажуулах бэлдмэлийн нөөц, чанар аюулгүй байдал			0	17	
60	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	
61	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	

62	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	
63	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	
64	Дархлаажуулалтын тухай хулийн 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	
65	ЭМСС-ын 2016 оны "Журам батлах тухай" 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 1.6, ЭМС-ын 2016 оны 01 дүгээр тушаалын 1.2	Цус, сийвэн, ялтас эм авах болон цус, цусан бүтээгдэхүүнийг бэлтгэх, боловсруулах шаардлагатай нэг удаагийн хэрэгсэл, урвалж, оношлуурын нөөц хангалттай	0	3	
66	ЭМСС-ын 2016 оны "Журам батлах тухай" 02 дугаар тушаалын 1.5, 1.7	Цусны алба нь эмнэлгийн захиалгын дагуу чанартай цус, цусан бүтээгдэхүүнийг үйлдвэрлэдэг	0	5	
67	ЭМСС-ын 2016 оны "Журам батлах тухай" 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 4.4 /4.1, 4.3, 4.5/	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийн хэрэглээнд үндэслэн тооцож, ердийн болон яаралтай үед хэрэглэх нөөцийг бүрдүүлсэн	0	3	
68	ЭМСС-ын 2016 оны "Журам батлах тухай" 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 3.1, ЭМС-ын 2016 оны "Журам батлах тухай" 01 дүгээр тушаалын 1 дүгээр хавсралтын 3.7	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийг зориулалтын хөргөгч, хөлдөөгчид стандартад заасан нөхцөлд заагдсан хугацаагаар хадгалдаг	0	5	
69	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 3.1-3, 4.2, 4.6	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийг хадгалах хөргөгч, хөлдөөгчний хэмийг өдөрт 3-аас доошгүй удаа хянаж, бүртгэж, баримтжуулдаг	0	5	
70	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 3.2-7	Цус, цусан бүтээгдэхүүний тээвэрлэлт эхлэхийн өмнө болон эцэст савны доторх хэмийг тус тус хэмжин баримтжуулдаг	0	5	
71	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 3.2-8	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	
72	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 3.2-1 /3.2-3/	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийг халалт, хөрөлт, доргилтоос хамгаалсан зориулалтын, термометр бүхий хүйтэн хэлхээний цэвэр, түгжээтэй саванд хадгалах нөхцлийг алдагдуулахгүйгээр тээвэрлэдэг	0	5	
2.3. Лабораторийн урвалж, оношлуурын нөөц, чанар, аюулгүй байдал			0	20	
73	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	

74	"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	
75	"Эрүүл мэндийн лаборатори- чанар ба чадавхид тавих шаардлага" MNS ISO 15189:2015 стандарт 5.3.2.5	Лабораторид шинжилгээ хийхэд шаардлагатай урвалжийг фармакопейн дагуу бэлтгэж, хүчинтэй хугацаа ба чанарт хяналт тавьж, бүртгэл хөтөлдөг	0	5	
76	"Эрүүл мэндийн лаборатори- чанар ба чадавхид тавих шаардлага" MNS ISO 15189:2015 стандарт 5.3.2.7	Шинжилгээний уусмалын шошго нь урвалж бодисын нэр, концентраци, бэлтгэсэн огноо, хүчинтэй хугацаа зэрэг мэдээллийг агуулсан	0	5	
2.4. Гемодиализийн эмчилгээний эм, хэрэгслийн нөөц, чанар аюулгүй байдал			0	10	
77	ЭМСС-ын 2015 оны "Заавар батлах тухай" 112 дугаар тушаал	Гемодиализийн эмчилгээнд шаардлагатай эм, магистрал, диализатор болон нэг удаагийн дагалдах хэрэгслийн нөөц хангалттай, зориулалтын дагуу хадгалдаг	0	3	
78	ЭМСС-ын 2015 оны 112 дугаар тушаалын 3.5	Гемодиализийн уусмал бэлтгэхэд шаардлагатай концентратууд болон нунтагуудыг зориулалтын дагуу найруулан бэлтгэж, чанарт хяналт тавьдаг	0	5	
79	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	102	
1.1. Цус сэлбэлт судлалын чанар, аюулгүй байдал			0	26	
1	Цус сэлбэлт судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6674:2017 16.6.1; Зоонозын өвчин судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6675:2017 12.7.1	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	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	76		
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 2016 оны А/137 дугаар тушаалын 3.2 /1/	ЦЦБ үйлдвэрлэлийн төлөвлөгөөтэй	0	10	
16	ЭМС-ын 2016 оны А/137 дугаар тушаалын 3.2 /2/	Үйлдвэрлэх бүтээгдэхүүн тус бүрээр батлагдсан стандарт ажиллагааны аргачлалтай, мөрдөж ажилладаг	0	10	
17	ЭМС-ын 2016 оны 02 тоот тушаалын 3.1	Бүтээгдэхүүн тус бүрийг зохих горимын дагуу хадгалдаг	0	10	
19	ЭМС-ын 2016 оны А/137 дугаар тушаал 2-р хавсралт /1/	Орон тооны технологичтой	0	3	
20	ЭМС-ын 2016 оны А/137 дугаар тушаал 2-р хавсралт /2/	Үйлдвэрлэл хариуцсан технологич нь тухайн үйлдвэрлэлийн чиглэлийн дагуу мэргэшсэн, дадлага туршлагатай	0	2	
2.3. Зооноозын өвчин судлалын төв			0	37	
21	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, технолгийн заавартай түүнийг даган мөрддөг	0	10	
22	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	

23	Зоонозын 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	
24	Зоонозын өвчин судлалын үндэсний төвийн бүтэц, үйл ажиллагаа MNS 6675:2017 11.2.8	Үйлдвэрлэлийн бүтээгдэхүүнийг чанарын хяналтын шинжилгээнд хамруулж, зоонозын өвчний онош зүйн тусламж, үйлчилгээний зорилгоор хэрэглээнд нийлүүлдэг	0	5	
25	ЭМС-ын 2002 оны 261-р тушаал Хавсралт Б	Улсын фондын вакцин, ийлдэс, биобэлдмэлийг Хавсралтын б -д заасан жагсаалтын дагуу бэлэн байлгадаг.	0	6	
26	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	20	
27	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	
28	"Эмнэлгийн лаборатори- чанар болон ур чадварт тавигдах онцлог шаардлага" MNS ISO 15189:2015 стандартын 4.6	Эмнэлгийн лаборатори нь шаардлагатай урвалж, оношлуураар хангагдсан	0	5	
29	"Эрүүл мэндийн лаборатори- чанар ба чадавхид тавих шаардлага" MNS ISO 15189:2015 стандарт 4.13, 5.3.2.5-5.3.2.7 /1/	Лабораторид шинжилгээ хийхэд шаардлагатай урвалжийг фармакопей дагуу бэлтгэж, хүчинтэй хугацаа ба чанарт хяналт тавьж, бүртгэл хөтөлдөг	0	5	
30	"Эрүүл мэндийн лаборатори- чанар ба чадавхид тавих шаардлага" MNS ISO 15189:2015 стандарт 4.13, 5.3.2.5-5.3.2.7 /2/	Шинжилгээний уусмалын шошго нь урвалж бодисын нэр, концентраци, бэлтгэсэн огноо, хүчинтэй хугацаа зэрэг мэдээллийг агуулсан	0	5	
ЭМНЭЛГИЙН НИЙТ ОНОО			0	360	
ЦУС СЭЛБЭЛТ СУДЛАЛЫН ТӨВИЙН НИЙТ ОНОО			0	102	
ЗООНОЗЫН ӨВЧИН СУДЛАЛЫН ТӨВИЙН НИЙТ ОНОО			0	37	
ЭМГЭГ СУДЛАЛЫН ТӨВИЙН НИЙТ ОНОО			0	20	
	ҮНЭЛГЭЭ	ХУВЬ			
		ЭРСДЭЛ			
АВСАН АРГА ХЭМЖЭГ	АЛБАН ШААРДЛАГА ХҮРГҮҮЛСЭН				
	БҮТЭЭГДЭХҮҮН ХУРААСАН	... НЭР			
	 ТӨГРӨГИЙН			
	ҮЙЛ АЖИЛЛАГААГ ЗОГСООСОН /БҮР, ТҮР/				
ЗӨРЧИЛД	ХЯЛБАРШУУЛСАН ЖУРМААР				
	ЗӨРЧЛИЙН ХЭРЭГ ҮҮСГЭСЭН				
БАТАЛГААЖУУЛАЛТ					
<i>Хяналтын чиглэл, албан тушаалын нэр</i>		<i>Хяналтын чиглэл, албан тушаалын нэр</i>	<i>Хүлээн зөвшөөрсөн: Аж ахуйн нэгж, байгууллагын эрх бүхий албан тушаалтан</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:

|

|


