



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

Хяналтын байгууллага:

Шалгуулагч этгээдийн нэр:

Объектын нэр:

Регистрийн дугаар:

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

Шаардлага хангасан асуултын тоо:

Хууль сахин мөрдөлтийн хувь:

Шаардлага хангаагүй нийт оноо:

Эрсдэл үүсэх магадлалын хувь:

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
I.Эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгслийн хангамж, хүртээмж, чанар, аюулгүй байдал, тусламж үйлчилгээ			0	258	0
1.1 Дотоод хяналт, боловсон хүчний хангамж			0	24	0
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 гүйцэтгэнэ.	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	0
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 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 тоот тушаалын 3.2.10, 3.2.11, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 13.1, 14.1.2, 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 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 тоот тушаалын 3.2.12, "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 2013 оны "Эмийн гаж нөлөө болон аюулгүй байдлын мэдээллийг бүртгэн мэдээлэх журам батлах тухай" 415 дугаар тушаалын 5.2	Эмийн гаж нөлөөний мэдээлэл, сургалтыг эмнэлгийн мэргэжилтэнд зохион байгуулан ажилладаг	0	3	
10	ЭМС-ын 2013 оны "Эмийн гаж нөлөө болон аюулгүй байдлын мэдээллийг бүртгэн мэдээлэх журам батлах тухай" 415 дугаар тушаалын 5.3	Эмийн гаж нөлөөний мэдээлэл, сургалтыг хэвтэн эмчлүүлэгч, иргэдэд зохион байгуулан ажилладаг	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, 20.2.2	Эмнэлгийн эмийн санд анхан шатны бүртгэлийг тогтмол хөтөлж зохих журмын дагуу хадгалдаг	0	3	
1.3 Эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгслийн хангамж, хүртээмж			0	45	0
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	5	

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 ажилладаг	0	4	
15	"Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 11.9, ЭМС-ын "Жагсаалт шинэчлэн батлах тухай" 2014 оны 215 дугаар тушаалын хавсралт, 2009 оны "Амин чухал эм, эмнэлгийн хэрэгслийн хангамжийг зохицуулах тухай" 388 дугаар тушаалын 2.1, 2.2	Зайлшгүй шаардлагатай болон амин чухал эм, эмнэлгийн хэрэгслээр тасалдалгүй хангахад хүрэлцэхүйц нөөцтэй, бэлэн байдлыг ханган ажилладаг, тасалдлын бүртгэлтэй	0	5	
16	ЭМС-ын 2005 оны "Эмнэлгийн яаралтай тусламж, үйлчилгээ үзүүлэх үлгэрчилсэн журам батлах тухай" 297 дугаар тушаалын 2.4, 5.1, 5.2, 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 12.4.5, 12.5.1; MNS 5292:2017 12.3/	Яаралтай тусламж үйлчилгээ үзүүлэхэд шаардагдах эм, эмнэлгийн хэрэгслийн бэлэн байдлыг хангасан, түүнийг зохистой зарцуулдаг	0	5	
17	ЭМС-ын 2005 оны "Эмнэлгийн яаралтай тусламж, үйлчилгээ үзүүлэх үлгэрчилсэн журам батлах тухай" 297 дугаар тушаал 2.3, 2.5, 5.1	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	Төлбөрийг нь төр хариуцах эмийн зардлыг төсөвт суулган тэдгээрээр тасалдалгүй, бүрэн хангаж ажилладаг	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 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 дугаар тушаалын 3.1.5 /Эрүүл мэндийн даатгалын тухай хуулийн 13 дугаар зүйлийн 13.1.8/	Хэвтүүлэн эмчлэх үед өвчний түүхэнд бичигдсэн эм, тариа, материалын зардлыг өөрөөр нь гаргуулсан тохиолдолд зах зээлийн жишиг үнээр тооцон даатгуулагчид буцаан олгодог	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	5	
1.4 Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн чанар аюулгүй байдал			0	139	0
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 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 дугаар тушаалын 3.1.4 /Төрийн болон орон нутгийн өмчийн хөрөнгөөр бараа, ажил, үйлчилгээ худалдан авах тухай хуулийн 46 дугаар зүйлийн 46.1.6/	Эм, биобэлдмэл, эмнэлгийн хэрэгсэл, урвалж, оношлуур худалдан авах гэрээний үүргийн биелэлтэнд хяналт тавьж шаардлагатай тохиолдолд хариу арга хэмжээ авч ажилладаг	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	3	
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	3	
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 5.6.3, 5.6.4	Хүлээн авсан, олгосон, зарцуулсан, устгасан мансууруулах, сэтгэцэд нөлөөт эмийн талаар бүртгэл хөтөлдөг, бүртгэлийг 2-оос доошгүй жилийн хугацаатайгаар хадгалдаг	0	3	
34	ЭМС-ын 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 дугаар тушаалын 3.2.2	Эмийн эмчилгээний үр дүнг тооцон эмийн хэрэглээг үнэлэх, эмчилгээний үр ашиггүй эмийн хэрэглээг бууруулах чиглэлээр хяналт, судалгаа хийж, үр дүнг тайлагнадаг	0	5	

35	ЭМС-ын 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 дугаар тушаалын 3.2.1, "Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандартын 14.1.6	Эмнэлгийн тусламж үйлчилгээнд шаардлагатай антибиотик болон нянгийн эсрэг үйлдэлтэй эмийг зайлшгүй шаардлагатай эмийн жагсаалт болон тухайн хүний мэдрэг чанарыг тодорхойлсон дүнд үндэслэн сонгодог	0	10	
36	"Эмийн жорын маягт, жор бичилт" MNS 5376:2016 стандартын 5.6	Жорын маягтаар хангагдсан,	0	3	
37	"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	3	
38	ЭМС-ын 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 дугаар тушаалын 3.2.9	Эмийн жор бичилтийг сайжруулахад чиглэсэн арга хэмжээ зохион байгуулж, хяналт тавьж ажиллах	0	10	
39	ЭМС-ын 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 тоот тушаалын 3.2.5	Эмийн хэрэглээтэй холбоотой тохиолдож болзошгүй эрсдэл, эмчилгээний алдаа дутагдлаас сэргийлэх, түүнийг арилгах арга хэмжээг зохион байгуулдаг	0	3	
40	ЭМС-ын 2013 оны "Эмийн гаж нөлөө болон аюулгүй байдлын мэдээллийг бүртгэн мэдээлэх журам батлах тухай" 415 дугаар тушаал 2.2.2- 2.2.5, ЭМС-ын 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 дугаар тушаалын 3.2.3	Эмийн гаж нөлөөг бүртгэн, мэдээлэх үйл ажиллагааг зохион байгуулан ажилладаг	0	3	
41	ЭМС-ын 2014 оны "Эмийн эмчилгээг зохицуулах хороо ажиллах журам батлах тухай" 336 дугаар тушаалын 3.2.4	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	
42	ЭМС-ын 2013 оны "Эмийн гаж нөлөө болон аюулгүй байдлын мэдээллийг бүртгэн мэдээлэх журам батлах тухай" 415 дугаар тушаалын 2.2.1	Эмийн гаж нөлөө илэрсэн үед авч хэрэгжүүлэх стандарт үйл ажиллагааны удирдамж /заавар/ боловсруулан мөрддөг	0	3	

43	ЭМС-ын 2013 оны "Эмийн гаж нөлөө болон аюулгүй байдлын мэдээллийг бүртгэн мэдээлэх журам батлах тухай" 415 дугаар тушаалын 2.1.4, 2.1.5, 2.1.6	Эмийн гаж нөлөөний мэдээллийг цуглуулах хайрцгийг харагдахуйц газар байрлуулж, эмийн гаж нөлөөг мэдээлэх шар хуудсаар тогтмол хангадаг	0	3	
44	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	
45	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	
46	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	
47	ЭМСС-ын 2016 оны А/232 дугаар тушаалын 5.1	Хандив тусламжаар ирсэн эм, эмнэлгийн хэрэгслийг шаардлага хангасан агуулахад хадгалж, эм барих эрхтэй мэргэжилтэн хуваарийн дагуу түгээдэг	0	5	
48	ЭМСС-ын 2016 оны 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	
49	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.1/В хавсралт/ 9.2	Шаардлагатай багаж, тоног төхөөрөмжөөр бүрэн хангаж, хэвийн ажиллагаатай байх нөхцөлийг бүрдүүлсэн	0	3	
50	Эмийн санд тавих нийтлэг шаардлага" MNS 5260:2015 стандарт 9.3	Жин, хэмжүүрийн багаж, тоног төхөөрөмжийг холбогдох эрх бүхий байгууллагаар баталгаажуулдаг	0	3	
51	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	0

52	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	
53	“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	
54	“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	
55	"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	
56	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	
57	"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	
58	"Эмийн анхдагч савлалтын материалд тавих ерөнхий шаардлага” MNS 6622:2016 стандарт 5.2, 6.1, 7, 8.1	Эмийн анхдагч савлалтын материал нь эмийн хэлбэрт тохирсон, эмийн физик, хими шинж чанарыг алдагдуулахгүй савлагаатай	0	3	
2. Нэмэлт шаардлага			0	84	0
2.1. Дархлаажуулах бэлдмэлийн нөөц, чанар аюулгүй байдал			0	17	0
59	Дархлаажуулалтын тухай хуулийн 15.1, Эрүүл мэндийн сайдын 2011 оны 122 дугаар тушаалын 2.1	Үндэсний товлолын дархлаажуулах бэлдмэлийн хүрэлцэхүйц хэмжээний нөөцтэй	0	3	
60	Эрүүл мэндийн сайдын 2015 оны 261 дүгээр тушаалын 3 дугаар хавсралтын 3.3	Дархлаажуулалтын кабинетэд яаралтай тусламжийн эмүүдийг бэлэн байлгаж, хяналт тавьдаг	0	3	

61	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	
62	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	
63	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	0
64	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 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	
65	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 02 дугаар тушаалын 1.5, 1.7, 6 дугаар хавсралтын 5.1	Цусны алба нь эмнэлгийн захиалгын дагуу чанартай цус, цусан бүтээгдэхүүнийг үйлдвэрлэдэг	0	5	
66	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 4.1, 4.3, 4.4, 4.5	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийн хэрэглээнд үндэслэн тооцож, ердийн болон яаралтай үед хэрэглэх нөөцийг бүрдүүлсэн	0	3	
67	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 3.1-1,2, ЭМС-бн 2016 оны 01 дүгээр тушаалын 3.7	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийг зориулалтын хөргөгч, хөлдөөгчид стандартад заасан нөхцөлд заагдсан хугацаагаар хадгалдаг	0	5	
68	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 01 дүгээр 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	
69	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	

70	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	
71	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны 02 дугаар тушаалын 6 дугаар хавсралтын 3.2-1	Цус, цусан бүтээгдэхүүнийг халалт, хөрөлт, доргилтоос хамгаалсан зориулалтын, термометр бүхий хүйтэн хэлхээний цэвэр, түгжээтэй саванд хадгалах нөхцлийг алдагдуулахгүйгээр тээвэрлэдэг	0	5	
2.3. Лабораторийн урвалж, оношлуурын нөөц, чанар, аюулгүй байдал			0	20	0
72	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	
73	"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	
74	"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	
75	"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	11	0
76	ЭМСС-ын 2015 оны 112 дугаар тушаал	Гемодиализийн эмчилгээнд шаардлагатай эм, магистрал, диализатор болон нэг удаагийн дагалдах хэрэгслийн нөөц хангалттай, зориулалтын дагуу хадгалдаг	0	3	
77	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	

78	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	3	
НИЙТ ОНОО			0	342	0

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: