



ГЭМТЭЛ СОГОГ СУДЛАЛЫН ҮНДЭСНИЙ ТӨВИЙН ЗАХИРЛЫН ТУШААЛ

2026 оны 02 сарын 10 өдөр

Дугаар A/18

Улаанбаатар хот

Фармаковижилансийн үйл ажиллагааны журам батлах тухай

Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн хяналт, зохицуулалтын газрын даргын 2025 оны 6 дугаар сарын 06-ны өдрийн А/128 дугаар тушаал, Байгууллагын хөдөлмөрийн дотоод журмын 3 дугаар зүйлийн 3.2.1 дэх заалтыг тус тус үндэслэн ТУШААХ нь:

1.Эмийн аюулгүй байдлын хяналтыг сайжруулах зорилгоор “Фармаковижилансийн үйл ажиллагааны журам”-ыг хавсралтаар баталсугай.

2. Батлагдсан журмыг мөрдөж ажиллахыг Клиник эм зүйн алба, нийт тасгийн эрхлэгч, эмч, сувилагч нарт үүрэг болгосугай.

3.Энэхүү тушаал батлагдсантай холбогдуулан захирлын 2023 оны 04 дүгээр сарын 24-ний өдрийн А/67 дугаар тушаалыг хүчингүй болгосонд тооцсугай.

ЗАХИРАЛ



Э.ГАЛБАДРАХ

1626010163



Бүгд Найрамдах Эрүүгийн Судалхайн Төв
Судалхайн Эрүүгийн Судалхайн Төв

Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв

Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв

Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв

“ Эрүүгийн Судалхайн Төв ”
Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв

1. Эрүүгийн Судалхайн Төв нь Эрүүгийн Судалхайн Төв
Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв - 2015 - 2016 онд Эрүүгийн Судалхайн Төв
Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв Эрүүгийн Судалхайн Төв 2015.03.03

2. Эрүүгийн Судалхайн Төв нь Эрүүгийн Судалхайн Төв
Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв Эрүүгийн Судалхайн Төв Эрүүгийн Судалхайн Төв

3. Эрүүгийн Судалхайн Төв нь Эрүүгийн Судалхайн Төв
Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв Эрүүгийн Судалхайн Төв Эрүүгийн Судалхайн Төв

4. Эрүүгийн Судалхайн Төв нь Эрүүгийн Судалхайн Төв
Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв Эрүүгийн Судалхайн Төв Эрүүгийн Судалхайн Төв



Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв

Хүндэтгэсэн Эрүүгийн Судалхайн Төв

ХАВСРАЛТ

Тушаалын зорилго нь

1. Ерөнхий үндэслэл

Энэхүү журам нь эмийн гаж нөлөө, эмийн хэрэглээтэй холбоотой үүссэн аюулгүй байдал, бүртгэх, үнэлэх, мэдээлэх, урьдчилан сэргийлэх үйл ажиллагааг зохицуулна.

2. Хамрах хүрээ

Журам нь Гэмтэл согог судлалын үндэсний төвийн бүх тасаг, нэгж, эмч, эм зүйч, сувилагч нарт хамаарна.

3. Хариуцлага, зохион байгуулалт

Фармаковижилансийн үйл ажиллагааг Эм зүйн алба удирдан зохион байгуулна.

4. Бүртгэл ба тайлагнал

Гаж нөлөөний үзэгдлийг журмын дагуу бүртгэж, хариуцсан мэргэжилтэн ЭЭХХЗГазарт холбогдох журмын дагуу тайлагнана.

5. Хяналт, үнэлгээ

Журмын хэрэгжилтэд клиник эм зүйн албаны хариуцсан мэргэжилтэн, дотоод аудит, чанарын алба тус тус хяналт тогтмол хийнэ.