



№  
(хяналтын хуудасны дугаар)

№9.3.11 ЭМ, БИОБЭЛДМЭЛ, БИОЛОГИЙН  
ИДЭВХТ БҮТЭЭГДЭХҮҮН, ЭМНЭЛГИЙН ХЭРЭГСЭЛ ЭКСПОРТЛОХ  
ҮЕИЙН ХЯНАЛТЫН ХУУДАС

Экспортлогчийн нэр:

Регистрийн дугаар:

№	Хууль тогтоомжийн нэр, заалт	Шаардлага	Шаардлага хангасан эсэх											
			тийм (0)	үгүй (1)										
<b>I. БАРИМТ БИЧГИЙН ХЯНАЛТ</b>														
Эхэлсэн: 20 он сар өдөр, цаг мин; Дууссан: 20 он сар өдөр, цаг мин;														
1	ААҮАТЗТХууль 15.11.4, 15.12.2, 15.12.9, ЭЭХТХууль 7.1, МЭСНБЭХТТХууль 6.1	Эм, эмнэлгийн хэрэгсэл,биологийн идэвхт бүтээгдэхүүн импортлох, экспортлох тусгай зөвшөөрөлтэй												
2	ЭЭХТХууль 15.1	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн экспортын лицензтэй												
3	ЭЭХТХууль 22.1	Эм, биобэлдмэл, биологийн идэвхт бүтээгдэхүүний улсын бүртгэлийн гэрчилгээтэй												
4	ЭЭХТХууль 12.2	Чанар, аюулгүй байдлын гэрчилгээтэй												
5	ЭЭХТХууль 15.6, ГХББИЭЭХЗЖурам 2.2	Үйлдвэрлэгч эсвэл түүний албан ёсны гэрээт борлуулагчтай байгуулсан худалдааны гэрээтэй	Үйлдвэртэй	Борлуулагчтай										
6	ЭЭХТХууль 15.3	Экспортын гэрчилгээнд эм, эмнэлгийн хэрэгслийн нэр, хэлбэр, тун, тоо хэмжээ, үйлдвэрлэгчийн нэр, улсын хилээр нэвтрүүлэх хугацаа, хилийн боомтыг заасан												
<b>II. БИЕТ ҮЗЛЭГ ШАЛГАЛТ</b>														
Эхэлсэн: 20 он сар өдөр, цаг мин; Дууссан: 20 он сар өдөр, цаг мин;														
Тээвэрлэлтийн нөхцөлд тавигдах шаардлага														
7	ДТХууль 15.2, MNS 5530:2009 стандарт 8.2, 10.3,	Зориулалтын тээврийн хэрэгслээр тээвэрлэсэн												
8	10.4, 11	Зохих шаардлагын дагуу тээвэрлэсэн												
Эмийн хаяглалт, тэмдэглэгээ														
9	ЭЭХТХууль 18, ГХББИЭЭХЗЖурам 3.1.5	Эмийн худалдааны болон олон улсын нэршилтэй												
10		Үйлдвэрлэгчийн нэр бичигдсэн												
11		Цувралын дугаар бичигдсэн												
12		Үйлдвэрлэсэн он, сар, өдөр, хүчинтэй хугацаатай												
13		Найрлага, тун, хэмжээ бичигдсэн												
14		Хэрэглэх арга бичигдсэн												
15		Хадгалах нөхцлийн мэдээлэл бичигдсэн												
16		Сав, баглаа боодол нь бүртгэгдсэн загвартай тохирсон												
Бараанд тавигдах шаардлага														
17	ЭЭХТХууль 15.1, 15.9.4	Нэр төрөл, тоо хэмжээ баримт бичигтэй тохирсон												
<b>БАТАЛГААЖУУЛАЛТ</b>														
<input type="checkbox"/> Хяналтаас чөлөөлөх		<input type="checkbox"/> Саатуулах	<input type="checkbox"/>	Буцаах										
<input type="checkbox"/> Гүний хяналтанд шилжүүлэх		<input type="checkbox"/> Шийтгэл ногдуулах	<input type="checkbox"/>	Хураах										
.....														
Хяналт хийсэн улсын/ахлах/ байцаагч		Хүлээн зөвшөөрсөн												
Овог, нэр:		Албан тушаал:												
Гарын үсэг:		РД: <table border="1" style="display: inline-table; vertical-align: middle;"><tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr></table>												
/тэмдэг/		Овог, нэр:												
		Гарын үсэг:												
		Утас:												

**Товчилсон үгийн тайлал:**

- 1 ААҮАТЗТХууль - Аж ахуйн үйл ажиллагааны тусгай зөвшөөрлийн тухай хууль
- 2 ЭЭХТХууль - Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хууль
- 3 МЭСНБЭХТТХууль - Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт бодисын эргэлтэд хяналт тавих тухай хууль
- 4 ДТХууль - Дархлаажуулалтын тухай хууль
- 5 ТХЭЭХНХАХЖурам - Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2016 оны А/232 тоот тушаалын хавсралт "Тусламж, хандиваар эм, эмнэлгийн хэрэгслийг нийлүүлэх, хүлээн авах, хэрэглэх журам"
- 6 MNS 5530:2014 стандарт - Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн хадгалалт, түгээлтэд тавих ерөнхий шаардлага MNS 5530:2014 стандарт