

Засгийн газрын Хэрэг эрхлэх газрын
даргын 2023 оны 98 дугаар тушаалын
6 дугаар хавсралт

**СТРАТЕГИ ТӨЛӨВЛӨЛТИЙН ГАЗРЫН ЭМ, ЭМНЭЛГИЙН ХЭРЭГСЛИЙН БОДЛОГЫН ХЭЛТСИЙН ЭМ, ЭМНЭЛГИЙН ХЭРЭГСЛИЙН
ХАНГАМЖ, ХУДАЛДАН АВАЛТЫН БОДЛОГО, ТӨЛӨВЛӨЛТ ХАРИУЦСАН МЭРГЭЖИЛТЭН И.БАЯРЖАРГАЛЫН 2025 ОНЫ ЭХНИЙ
ХАГАС ЖИЛИЙН ГҮЙЦЭТГЭЛИЙН ТАЙЛАН**

Нэг. Гүйцэтгэлийн зорилт, арга хэмжээний биелэлт

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгуур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин				Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	5		
1	2	3	4	6	7			
ЗОРИЛТ 1. “ЭМ, ЭМНЭЛГИЙН ХЭРЭГСЛИЙН ХАНГАМЖ, ХҮРТЭЭМЖИЙН БОДЛОГО, НЭГДСЭН ЗОХИЦУУЛАЛТ, МЭДЭЭНИЙ САНГИЙН ҮЙЛ АЖИЛЛАГАА” ЗОРИЛТЫН ХҮРЭЭНД								
1.	МУХТЖУЧ-2.2.7, ЗГУАХ-2.3.3.1.424 МУХТ 3.1.3.3. Арга хэмжээ 1.1. Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн мэдээллийн нэгдсэн системийг нэвтрүүлэх	Мэдээллийн нэгдсэн системд холбогдох мэдээллээ солилцож буй байгууллага (тоогоор). <i>Замийн байдлаар хөгжлийн хааны санд</i>	0	<i>мэдээллийн хааны санд</i>	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн мэдээллийн нэгдсэн системийг үе шаттайгаар нэвтрүүлэхэд хамтран ажиллаж байна. Эмийн гаалиар орж ирсэн тоо хэмжээ, гаалийн үнэ, эм ханганд нийлүүлэх байгууллагын борлуулсан тоо хэмжээ, бөөний үнэ, эмийн сангаар борлуулсан тоо хэмжээ, жижиглэнгийн үнэ зэрэг холбогдох мэдээллийг “Гаалийн ерөнхий газар”-ын цахим программд оруулж, мэдээллийг бодит цагаар солилцох бүрэн боломжтой болсон. 2025 оны 06 дугаар сарын 12-ны өдрийн байдлаар Монгол Улсад 56 улсын 753 үйлдвэрлэгчийн 4,903 эм бүртгэлтэй байна. Мөн тус өдрийн байдлаар давхардсан тоогоор 287 ханганд нийлүүлэх байгууллагын 3,941 нэр төрлийн эмийн импортын мэдээллийг Лайсмед программ, Гаалийн ерөнхий газрын цахим программтай солилцсон байна.	2025.03.06 – 2025.12.31	90 хувь	

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгуур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин				
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь
1	2	3	4	5	6	7	

ЗОРИЛТ 2. “ЭМ, ЭМНЭЛГИЙН ХЭРЭГСЛИЙН ХУДАЛДАН АВАХ АЖИЛЛАГААНЫ БОДЛОГО, НЭГДСЭН ЗОХИЦУУЛАЛТ” ЗОРИЛТЫН ХҮРЭЭНД

1.	Арга хэмжээ 2.1. “Олон улсын чанарын шаардлага хангасан хүний эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, биобэлдмэл, вакциныг гадаад улсын үйлдвэрлэгчээс, эсхүл олон улсын байгууллагаас шууд болон дамжуулан худалдан авах журам” Засгийн газрын 2024 оны 42 дугаар тогтоолд өөрчлөлт оруулах	Шинэчлэгдэн батлагдсан ЗГ-ын тогтоол	Монгол Улсын Засгийн газрын 2024 оны 42 дугаар тогтоол	Шинэчлэгдэн батлагдсан ЗГ-ын тогтоол	<p>Эрүүл мэндийн сайдын 2025 оны 03 дугаар сарын 31-ний өдрийн “Ажлын хэсэг байгуулах тухай” А/101 дугаар тушаалаар Монгол Улсын Засгийн газрын 2024 оны 42 дугаар тогтоолоор батлагдсан журамд шаардлагатай нэмэлт өөрчлөлтийг төслийг боловсруулах ажлын хэсгийг байгуулсан ба тус ажлын хэсгийн Нарийн бичгийн даргаар ажиллаж байна. Тайлант хугацаанд ажлын хэсгийн 7 удаагийн, жижиг бүлгийн 4 удаагийн уулзалтыг зохион байгуулсан.</p> <p>Олон улсын чанарын шаардлага хангасан хүний эм, эмнэлгийн хэрэгсэл, биобэлдмэл, вакциныг гадаад улсын үйлдвэрлэгчээс, эсхүл олон улсын байгууллагаас шууд болон дамжуулан худалдан авах шинэчилсэн процессын зураглалыг боловсруулан, ажлын хэсгээр хэлэлцүүлж, журмын төслийг боловсруулсан.</p>	2025.03.06 – 2025.06.30	70 хувь <i>30.07 авсан</i>
2.	МУХТЖУЧ-2.2.7, ЗГУАХ-2.3.3.1.426 МУХТ 3.1.3.1. Арга хэмжээ 2.2. ДЭМБ-аас хүлээн зөвшөөрөгдсөн эмийн зохицуулалтын эрх бүхий	Худалдан авах эм тоогоор	23	10	НҮБ-ын харьяа бие даасан байгууллага UNOPS-ooc 215 нэр төрлийн антибиотик, чихрийн шижин, хавдар, зүрх судас, уналт таталтын эсрэг эм, IDA Foundation олон улсын байгууллагаас 28 нэр төрлийн хавдрын эмийн үнийн санал авсан. Япон улсын Sawai үйлдвэрлэгчээс 7, Nichi-Iko	2025.03.06 – 2025.12.31	70% <i>✓</i>

Жиргэж түвшиний зорилтууд!

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгуур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин				
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь
1	2	3	4	5	6	7	
	байгууллагатай гадаад улсаас эм, эмнэлгийн хэрэгсэл шууд худалдан авах				үйлдвэрлэгчээс 7 нэр төрлийн эм худалдан авахаар ажиллаж байна. Япон улсын Towa үйлдвэрлэгчээс 8 нэр төрлийн эм худалдан авахаар Монгол Улсад бүртгүүлэхэд шаардлагатай бүртгэлийн материалыг ЭЭХХЗГ-тай хамтран шалгаж, баталгаажуулсан. Улмаар Фармаковижилансийн гэрээ болон худалдан авалтын гэрээний төслийг хүргүүлээд байна. ЭЭХХЗГ-аас 2025 оны 06 дугаар сарын 12-ны өдрийн 01/1231 тоот албан бичгээр ирүүлсэн 32 эрүүл мэндийн байгууллагын захиалга болон БНСУ-ын 5 үйлдвэрлэгчээс худалдан авсан 23 нэр төрлийн эмийн нөөц, зарцуулалт, Эрүүл мэндийн даатгалын сангаас хөнгөлөлттэй үнээр эмийн олгогдсон байдалд дүн шинжилгээ хийж, татан авах шаардлагатай 9 нэр төрлийн зүрх судас, чихрийн шижин, хоол боловсруулах эрхтэн, хавдрын хими эмчилгээнд хэрэглэгдэх эмийн захиалгыг БНСУ-ын Korea United Pharm (5), DongKoo Bio (3), Hanmi (1) хүргүүлсэн. II улиралд багтаан гэрээ байгуулж, хуваарийн дагуу татан авахаар ажиллаж байна. Бусад 14 нэр төрлийн эм 9 сараас дээш хоногийн нөөцтэй байна.		

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгуур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин					
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь	
1	2	3	4	5	6	7		
					Мөн ЭМЯ, "Керри Майнинг (Монгол)" ХХК, "Ф. Хоффман-Ла Рош" ХХК, "Монос Трейд" ХХК-ийн хооронд 2025 оны 2 дугаар сарын 3-ны өдөр 4 талт Харилцан ойлголцлын санамж бичгийн хүрээнд хорт хавдрын эмчилгээ, судалгаагаар дэлхийд тэргүүлэгч Швейцарийн Ф. Хоффман-Ла Рош компанийн хөхний болон уушгины хавдрын өндөр технологийн 5 нэр төрлийн эмийг 2025 оны 05 дугаар сард авсан.			
3.	Арга хэмжээ 2.4. Гадаад улсын үйлдвэрлэгчээс, эсхүл олон улсын байгууллага, эмийн зохицуулалтын үнэлгээгээр Дэлхийн эрүүл мэндийн байгууллагаас хүлээн зөвшөөрөгдсөн эмийн зохицуулалтын эрх бүхий байгууллагатай гадаад улсаас шууд болон дамжуулан худалдан авах эм, эмнэлгийн хэрэглэгдэхүүн, биобэлдмэл, вакцины санхүүжилтийг зохицуулах журам төслийг эхний байдлаар боловсруулсан.	Батлагдсан журам	-	Журмын төсөл боловсруулж санал авсан байна.	Эрүүл мэндийн сайдын 2025 оны 03 дугаар сарын 31-ний өдрийн "Ажлын хэсэг байгуулах тухай" А/101 дугаар тушаал байгуулагдсан ажлын хэсгийн Нарийн бичгийн даргаар ажиллаж, санхүүжилтийг зохицуулах журмыг боловсруулахаар ажлын хэсгийн 3 удаагийн хурал, дэд бүлгийн 1 удаагийн уулзалтыг зохион байгуулсан. Гадаад улсын үйлдвэрлэгчээс, эсхүл олон улсын байгууллага, эмийн зохицуулалтын үнэлгээгээр Дэлхийн эрүүл мэндийн байгууллагаас хүлээн зөвшөөрөгдсөн эмийн зохицуулалтын эрх бүхий байгууллагатай гадаад улсаас шууд болон дамжуулан худалдан авах эм, эмнэлгийн хэрэглэгдэхүүн, биобэлдмэл, вакцины санхүүжилтийг зохицуулах журам төслийг эхний байдлаар боловсруулсан.	2025.03.06 - 2025.09.30	70%	30%

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгуур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин				Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	5		
1	2	3	4	6	7			
	хэрэглэгдэхүүн, биобэлдмэл, вакцины санхүүжилтийг зохицуулах журам боловсруулж батлуулах							
ЗОРИЛТ 4. “МАНСУУРУУЛАХ, СЭТГЭЦЭД НӨЛӨӨТ ЭМИЙН ҮЙЛДВЭРЛЭЛ, ИМПОРТ, ТҮГЭЭЛТИЙН БОДЛОГО, ТӨЛӨВЛӨЛТ” ЗОРИЛТЫН ХҮРЭЭНД								
1.	Арга хэмжээ 4.1. Эмнэлгийн тусlamж, үйлчилгээнд хэрэглэх мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эмийн жагсаалт болон тэдгээрийг үйлдвэрлэх, импортлох, хангандийн нийлүүлэх, экспортлох, хадгалах, устгах, түгээх, худалдах үйл ажиллагааг зохицуулах журам батлуулна.	Шинэчлэн батлагдсан тушаал	Эрүүл мэнд, спортын сайдын 2015 оны 68 дугаар тушаал	Тушаалын төслийг боловсруулсан байна.	Эрүүл мэндийн, спортын сайдын 2015 оны А/68 дугаар тоот тушаалаар батлагдсан Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эмийн жагсаалт болон журмыг шинэчлэн батлуулахаар журмын төслийг боловсруулж, төсөлд санал авахаар 2025 оны 05 дугаар сарын 08-ны өдрөөс 06 дугаар сарын 08-ны өдрийг хүртэл ЭМЯ болон ЭЭХХЗГ-ын вэбсайтад байршуулж, санал авсан. Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт эмийн жагсаалтад Габапентин, Прегабалин эмийг шинээр нэмэх эсэх асуудлаар 2025 оны 05 дугаар сарын 12-ны өдөр ЭМЯ-ны харьяа Мэргэжлийн салбар зөвлөлүүд болон Эмийн зөвлөлийн харьяа Эм судлалын салбар зөвлөлтэй хэлэлцүүлэг зохион байгуулсан. Мөн Аймаг, нийслэлийн Эрүүл мэндийн газар, эрүүл мэндийн байгууллагууд, Монголын өрхийн анагаах ухааны мэргэжилтнүүдийн холбоо, Эмийн салбар зөвлөл зэрэг холбогдох төлөөллүүдийг оролцуулан 2025 оны 6 дугаар сарын 03-	2025.03.06 – 2025.09.30	90 хувь	

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгуур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин					
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь	
1	2	3	4	5	6	7		
					ны өдөр 2 удаагийн цахим хэлэлцүүлгээр шинэчлэн боловсруулсан журмын төслийг танилцуулж, хэлэлцүүлсэн. Шинэчилсэн журмын төсөлд зарчмын 3 саналыг тусгаж, сэтгэцэд нөлөөт эмийн жагсаалтад Габапентин болон Прегабалин эмийг нэмсэн. Улмаар Эрүүл мэндийн сайдын тушаалаар батлуулахаар тушаалын төсөл, нөлөөллийн шинжилгээ, танилцуулгыг боловсруулсан.			
ЗОРИЛТ 5. “ХУУЛЬ ТОГТООМЖИД ЗААСАН БУСАД ЧИГ ҮҮРГИЙГ ХЭРЭГЖҮҮЛЭХ, БАЙГУУЛЛАГЫН БОЛОН НЭГЖИЙН ДОТООД АЖИЛД ОРОЛЦОХ, УДИРДЛАГААС ХУУЛЬ ЁСНЫ ХҮРЭЭНД ӨГСӨН ҮҮРЭГ ДААЛГАВРЫГ БИЕЛҮҮЛЭХ” ЗОРИЛТЫН ХҮРЭЭНД								
10 1.	Арга хэмжээ 5.1. Ажлын товч тайланг газар, хэлтэст 7 хоногт 1 удаа, жилд 44 удаа, СТГ-ын хуваарийн дагуу хууль тогтоомжийн хэрэгжилтийн тайлан, хэлтсийн даргын гүйцэтгэлийн тайлан, дотоод меморандум, газрын цагийн бүртгэлийн мэдээг нэгтгэх болон гүйцэтгэлийн тайланг цаг	Тайлангийн тоо	-	Ажлын тайлан болон хууль тогтоомжийн хэрэгжилтийн тайланг нэгтгэсэн байна.	Цаг хугацаанд нь 7 хоногийн ажлын товч тайланг 14 удаа, хууль тогтоомжийн хэрэгжилт болон гүйцэтгэлийн тайланг нэгтгэн 4 удаа өгсөн. Үүнд: Засгийн газрын 2024 оны 42 дугаар тогтоолын хэрэгжилт, <ul style="list-style-type: none">Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт бодисын хууль бус эргэлттэй тэмцэх Үндэсний хорооны 2025 оны төлөвлөгөөний эхний хагас жилийн тайлан,Шинжилгээ, судалгааны зорилгоор ашиглах мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт бодисын болон байгууллагын жагсаалт, ашиглах журмын 2024 оны хэрэгжилтийн тайлан.Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт бодис, тэдгээрийн түүхий эп болон бэлтгэх зориулалтын тоног төхөөрөмжийг хадгалах, устгах	2025.03.06 – 2025.12.31	100 хувь	

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгуур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин				
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь
1	2	3	4	5	6	7	
	хугацаанд нь өгсөн байна.				журмын 2024 оны хэрэгжилтийн тайлан.		
2.	Арга хэмжээ 5.2. Байгууллагын удирдлагаас өгсөн үүрэг даалгаврыг цаг тухайд нь биелүүлж, ажлын хэсэгт орж ажиллана.	Ажлын хэсэгт орсон тушаалын тоо: 2	-	Эрүүл мэндийн сайдын болон Төрийн нарийн бичгийн даргын тушаалаар батлагдсан ажлын хэсэгт орж ажилласан байна.	Эрүүл мэндийн сайдын 2025 оны 03 дугаар сарын 31-ний өдрийн "Ажлын хэсэг байгуулах тухай" А/101 дугаар тушаал байгуулагдсан ажлын хэсгийн Нарийн бичгийн даргаар ажиллаж, Гадаад улсын үйлдвэрлэгчээс, эсхүл олон улсын байгууллага, эмийн зохицуулалтын үнэлгээгээр Дэлхийн эрүүл мэндийн байгууллагаас хүлээн зөвшөөрөгдсөн эмийн зохицуулалтын эрх бүхий байгууллагатай гадаад улсаас шууд болон дамжуулан худалдан авах эм, эмнэлгийн хэрэглэгдэхүүн, биобэлдмэл, вакцины санхүүжилтийг зохицуулах журам болон Засгийн газрын 2024 оны 42-р тогтоолоор батлагдсан журамд шаардлагатай нэмэлт, өөрчлөлтийн төслийг боловсруулж, цаашид журмын төслийг эцэслэн, төсөлд санал авахаар ажиллаж байна. Тайлант хугацаанд нийт 11 удаагийн уулзалтыг зохион байгуулсан.	2025.03.06 – 2025.12.31	100%

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгуур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин				
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь
1	2	3	4	5	6	7	
					ашигийн судалгааг хийж гүйцэтгэх зөвлөх үйлчилгээний тайланг хүлээн авч, гэрээг дүгнэх ажлыг 2025 оны 5 дугаар сарын 23-ны өдрийн дотор зохион байгуулж, тайланг хүлээн авч, гэрээг дүгнэсэн.		

Нэмэлт үүрэг даалгавар (арга хэмжээ)-ын биелэлт

Д/д	Үүрэг даалгавар (арга хэмжээ)	Шалгуур үзүүлэлт	Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь
1	2	3	4	5	6	7	
1	Үүрэг даалгавар (арга хэмжээ) 1. “Эрүүл мэндийн технологийн үнэлгээ” сургалт, хэлэлцүүлэг зохион байгуулалт	Оролцсон үйл ажиллагааны тоо: 1	-	Сургалт зохион байгуулж, оролцсон байна.	ЭМЯ, ЭМДЕГ, ЭЭХХЗГ, ЭМХТ, Монгол улс дахь Их Британи Умард Ирландын Нэгдсэн Вант Улсын Элчин Сайдын яамтай хамтран 2025 оны 03 дугаар сарын 19-21-ний өдрүүдэд Их Британийн Эрүүл мэнд, халамжийн үндэсний хүрээлэн (NICE)-ээс “Эрүүл мэндийн тусламж, үйлчилгээний чанар, хүртээмжийг сайжруулахад технологийн үнэлгээг хэрэглэх нь” сэдэвт сургалт, хэлэлцүүлгийг зохион байгуулж, сургалтад оролцсон. Сургалтад эрүүл мэндийн салбарын 100 төлөөллүүд, хэлэлцүүлэгт ЭМЯ, ЭЭХХЗГ, ЭМДЕГ, ЭМХТ-өөс тус бүр 20 гаруй төлөөллүүд оролцсон.	2025.03.10 – 2025.03.21	100%
2	Үүрэг даалгавар (арга хэмжээ) 2. Мансууруулах эм, сэтгэцэд нөлөөт бодисын тайланг	Тайлангийн тоо: 6	-	Тайланг нэгтгэж, хүргүүлсэн байна.	“Мансуурлах бодисын тухай 1961 оны Нэгдсэн конвенц”, “Сэтгэцэд нөлөөт бодисын тухай 1971 оны Конвенц”-ийн дагуу НҮБ-ын харьяа бие даасан байгууллага Олон улсын мансууруулах	2025.03.06 – 2025.12.31	100 хувь

Д/д	Үүрэг даалгавар (арга хэмжээ)	Шалгур үзүүлэлт	Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь	
	1	2	3	4	5	6	7	
	Олон улсын mansuuruulaх бодисын хяналтын зөвлөл (INCB)-д хүргүүлнэ.				бодисын хяналтын зөвлөл (INCB)-д Монгол Улсын 2025 оны I дүгээр улирлын mansuuruulaх эмийн тайлан (Form A), сэтгэцэд нөлөөт бодисын тайлан (Form AP)-г 2025 оны 05 дугаар сарын 8-ны өдөр, mansuuruulaх эмийн 2024 оны тайлан (Form C) болон Сэтгэцэд нөлөөт бодисын 2024 оны тайлан (Form P)-г 2025 оны 06 дугаар сарын 11-ны өдөр, 2026 оны жилийн хэрэгцээний мэдээллийг нэгтгэн тайланг (Form B/P болон Form B) тус тус хүргүүлсэн.			

Хоёр. Мэдлэг, ур чадвараа дээшлүүлэх зорилт, арга хэмжээний биелэлт

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин				
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь
1	2	3	4	5	6	7	
1.	Арга хэмжээ 1. Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн худалдан авалттай холбоотой хууль эрх зүйн орчин судлах	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн худалдан авалттай холбоотой семинар, сургалт, хуралд оролцсон байна. Холбогдох хууль эрх зүйн	-	Сургалт, хуралд оролцсон байна. Холбогдох хууль эрх зүйн орчинг судалсан тайланг нэгжийн даргад	Эм, эмнэлгийн хэрэгслийг худалдан авах шийдвэр гаргахад технологийн үнэлгээг хэрэглэх талаар "Эрүүл мэндийн технологийн үнэлгээ" сургалтад 2025 оны 3 дугаар сарын 19-ний өдөр оролцсон. Гана улсын Эрүүл мэндийн яамнаас гаргасан "Төрийн эрүүл мэндийн салбарын худалдан авалтын стандарт үйл ажиллагааны журам" болон "Худалдан авалтын журмын гарын авлагага"-тай танилцан, судалгаа хийсэн.	2025.03.06 – 2025.12.31	100%

Д/д	Зорилтыг хэрэгжүүлэх арга хэмжээ	Шалгуур үзүүлэлт	Гүйцэтгэлийн түвшин				
			Суурь түвшин	Хүрэх түвшин	Хүрсэн түвшин (биелэлт)	Эхэлсэн, дууссан хугацаа	Биелэлтийн хувь
			1	2	3	4	5
		орчинг судалсан байна.		хүргүүлсэн байна.			
2.	Арга хэмжээ 2. Худалдан авах ажиллагааны А3 сургалтанд хамрагдаж, гэрчилгээ авах	авах А3 сертификат	-	Худалдан авах ажиллагааны А3 сургалтанд хамрагдсан байна.	Худалдан авах ажиллагааны А3 гэрчилгээ олгох сургалтад 6 дугаар сард бүртгүүлсэн.	2025.04.01 – 2025.09.30	70%

ТАЙЛАН ГАРГАСАН:

Мэргэжилтэн
(Албан тушаал)



/И.Баяржаргал/
Нэр, гарын үсэг)

2025.06.10
(Огноо)