



Буйрук № 110
2022-ж. «29» июнь

Буйрук № 134
2022-ж. «29» июль

**Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы
Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаментинин текшерүү
баракчасынын формасын бекитүү жөнүндө**

Кыргыз Республикасынын «Ишкердик субъекттерине текшерүүлөрдү жүргүзүүнүн тартиби жөнүндө» Мыйзамынын 6 - беренесинин 5 – бөлүгүн жана Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2021-жылдын 18-февралындагы № 108 «Ишкердик иш-аракетти жүзөгө ашырууда тобокелдик даражасын баалоо критерийлерин бекитүү жөнүндө» токтомун ишке ашыруу максатында **буйрук кылабыз:**

1. Ишкердик субъекттердин текшерүү боюнча текшерүү баракчанын формасы тиркемеге ылайык бекитилсин.

2. Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаменти:

- ишкердик субъекттерин текшерүүдө бул буйруктун 1-пункту менен бекитилген текшерүү баракчасын колдонсун;

- Кыргыз Республикасынын Экономика жана коммерциялык министрлигинин расмий порталына ишкердик субъекттеринин ишин текшерүү боюнча жана мамлекеттик контролдоочу органдар тарабынан Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаментинин расмий сайтына бекитилген текшерүү баракчаларын жайгаштырууну камсыз кылсын;

- бекитилген текшерүү баракчаларынын формасын, Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаментинин түштүк филиалына ишкер субъектилерин текшерүү жүргүзүү үчүн жөнөтүлсүн;

3. Кыргыз Республикасынын экономика министрликтин 2012-жылдын 10-майындагы № 111 буйругу менен Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары-дармектер жана медициналык техникалар менен камсыздоо департаментинин 2012-жылдын 8-майындагы № 36 биргелешкен буйругу күчүн жоготту деп табылсын.

4. Ушул буйруктун аткарылышын контролдоо Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаментинин директору Н.М.Кагаздиевге жана Кыргыз Республикасынын Экономика жана коммерция министринин орун басары А.Д. Усенбековага жүктөлсүн.

**Об утверждении проверочного листа Департамента лекарственных средств и
медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики**

В целях реализации части 5 статьи 6 Закона Кыргызской Республики «О порядке проведения проверок субъектов предпринимательства» и постановления Правительства Кыргызской Республики «Об утверждении критериев оценки степени риска при

осуществлении предпринимательской деятельности» от 18 февраля 2012 года № 108 приказываем:

1. Утвердить форму проверочного листа по проверкам субъектов предпринимательства согласно приложению.

2. Департаменту лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики:

- при проведении проверок субъектов предпринимательства руководствоваться формой проверочного листа, утвержденной пунктом 1 настоящего приказа;

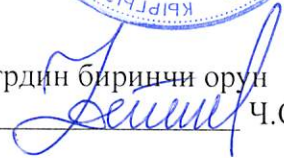
- обеспечить размещение утвержденных проверочных листов на официальном портале Министерства экономики и коммерции Кыргызской Республики по проверкам деятельности субъектов предпринимательства, осуществляемых государственными контролирующими органами и на официальном сайте Департамента лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики.

- направить утвержденную форму проверочных листов на проведение проверок субъектов предпринимательства территориальным подразделениям Департамента лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики.

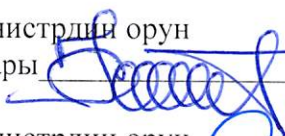
3. Признать утратившим силу совместный приказ Министерства экономики Кыргызской Республики от 10 мая 2012 года № 111 и Департамента лекарственного обеспечения и медицинской техники при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики от 8 мая 2012 года № 36.

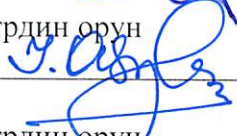
4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на директора Департамента лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики Н.М.Кагаздиеву и на Заместителя министра экономики и коммерции Кыргызской Республики А.Д. Усенбекову.

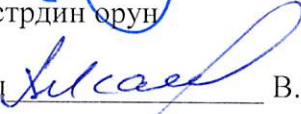
Министр  Д. Амангельдиев

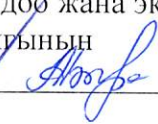
Министрдин биринчи орун
басары  Ч. Сейитов

Министрдин орун
басары  А. Усенбекова

Министрдин орун
басары  К. Абдрахманов

Министрдин орун
басары  И. Асылкулов

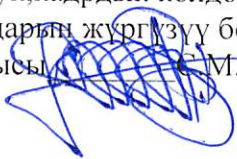
Министрдин орун
басары  В. Исаева

Укуктук колдоо жана экспертиза
башкармалыгынын
начальниги  А. Айдаров

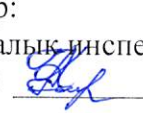
Директор  Н.М.Кагаздиев

Директордун
орун басары  Т. А. Кысанов

Директордун
орун басары  К.Т. Бекбоев

Укуктук, кадрдык колдоо жана иш
кагаздарын жүргүзүү бөлүмүнүн
башчысы  М. Сатарбеков

Фармацевтикалык инспекция бөлүмүнүн
башчысы  М.М. Матмырзаев

Аткаруучулар:
Фармацевтикалык инспекция бөлүмүнүн
башкы адиси  К.М. Исманова

Бизнес-чөйрө саясаты башкармалыгынын

начальниги М.Б.Катаганов

Иш кагаздарын жүргүзүү жана
аткарылышын контролдоо бөлүмүнүн
башчысы С.А.Садыкова

Лицензиялык-уруксат берүү тутуму жана
кызмат көрсөтүү рыногун өнүктүрүү бөлүмүнүн
башчысы К.Шатманалиев

Аткаруучу:

Лицензиялык-уруксат берүү тутуму жана
кызмат көрсөтүү рыногун өнүктүрүү бөлүмүнүн
башкы адиси А.Дженишбеков

Фармацевтикалык инспекция бөлүмүнүн
башкы адиси Т.К.Дюсембиев

Приложение 1



Утверждены совместными приказами
Министерства экономики и
коммерции

Кыргызской Республики
от 28.06.22 № 140

Департамента лекарственных средств
и медицинских изделий при

Министерстве здравоохранения

Кыргызской Республики

от 29.06.22 № 134



ПРОВЕРОЧНЫЙ ЛИСТ
субъектов предпринимательства осуществляющие фармацевтическую деятельность

№ _____ « _____ » _____ 20 ____ г.

Орган, назначивший проверку _____

Ф.И.О. специалиста (-ов) проводившего (-их) проверку _____

Предписание на проверку _____

Дата и номер предписания (приказа, распоряжения), на основании которого проводится проверка

Наименование субъекта проверки _____

ИНН _____

Свидетельство о государственной регистрации/перерегистрации юридического лица _____

Адрес: _____

Телефон/факс/адрес электронной почты _____

№	Наименование критериев	Нормативно-правовые акты	Соответствия условиям			Примечание
			Да	Нет	Н/Т	
1.	Вид деятельности: Разрешено заниматься фармацевтической деятельностью	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл.6 ст.23 Закон КР №195 от 19.10.2013г. главы 1 ст.1-11.				
2.	Соответствие лицензионных условий (включены ли в Реестр)	Закон КР №195 от 19.10.2013г. гл.1 ст.12.				
3.	Наличие приходных и расходных документов (счет-фактур, заключение об оценке качества) и договоров с поставщиками, имеющими лицензию на реализацию ЛС и МИ	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл.10 ст.32,33 ППКР №137 от 06.04.2011г. прил.5 п.8 п.п.57, 58.				
4.	Соответствие площади и устройства помещений фармацевтических организаций	ППКР №137 от 06.04.2011г. прил.5 п.7 п.п.50.				
5.	Надлежащее оформление вывески фармацевтической организации	ППКР №137 от 06.04.2011г. прил.5 п.7 п.п.49.				
6.	Наличие ценников на ЛС и МИ	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл.8 ст.27 и ППКР №137 от 06.04.2011г. прил.5 п.4 п.п.21.				
7.	Обслуживание аптекой застрахованных граждан по Дополнительной программе ОМС по рецепту	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл. 5 ст.22 и ППКР № 136 от 03.03.2017г. п.4-8.				
8.	Соблюдение порядка отпуска ЛС отпускаемых из аптек по рецепту врача	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл. 10 ст.34 и ППКР №137 от 06.04.2011г. прил.5 п.4 п.п.21				

9.	Соответствие фактического остатка наркотических, психотропных и др. лекарственных средств подлежащих предметно-количественному учету	ППКР №54 от 18.02.2011г. п.1.				
10.	Соответствие фактического количества рецептов количеству реализованных наркотических, психотропных и др. лек. средств подлежащих предметно- количественному учету	ППКР №54 от 18.02.2011г. п.2				
11.	Помещения для хранения и реализации наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров оборудовано: - металлическими решетками.	ППКР №54 от 18.02.2011г. п.2,4,5,6,7,8,9				
12.	- охранной сигнализацией, сейфами, закрывающимися металлическими шкафами	ППКР №54 от 18.02.2011г. п. 2. 3.				
13.	Соблюдение правил хранения рецептурных бланков на наркотические средства и психотропные вещества	ППКР №2 от 05.01.2011г .п.13,14,15,16,17,18; ППКР №54 от 18.02.2011г. п.2				
14.	Наличие: -холодильников, кондиционеров и стеллажей (поддонов)	ППКР №646 от 25.09.2012г. п.9,10,11,12 и гл.5 & 4				
15.	Наличие термометров, гигрометров	ППКР №646 от 25.09.2012г. п. 8 гл.6 п.232				
16.	Наличие журналов регистрации параметров воздуха (температура и влажность)	ППКР №646 от 25.09.2012г. п. 8 прил. 1				
17.	Соблюдение требований безопасности к устройству и эксплуатации помещений для хранения ЛС и МИ	ППКР №646 от 25.09.2012г. гл.2 & 1				
18.	Соблюдение общих требований к организации хранения и транспортировки ЛС и МИ	ППКР №646 от 25.09.2012г. гл.2 & 2 гл.6 п.232,233,234,235,236,237, гл.7 п.239				
19.	Соблюдение требований безопасности, предъявляемые к хранению различных групп ЛС и МИ	ППКР №646 от 25.09.2012г. гл.2 & 3				

20.	Соблюдение требований безопасности к хранению лекарственного растительного сырья	ППКР №646 от 25.09.2012г. гл.2 &4				
21.	Соблюдение требований безопасности к хранению ЛС списка А и Б	ППКР №646 от 25.09.2012г. гл.3 п.76				
22.	Соблюдение требований к хранению и обращению с ЛС и МИ, обладающими огнеопасными и взрывопасными свойствами.	ППКР №646 от 25.09.2012г. гл.4 &1,2,3				
23.	Соблюдение требований к инструкции по применению, маркировке и упаковке ЛС и МИ	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл.8 ст.27 и ППКР №137 от 06.04.2011г.прил.5 п.4 п.п.21;				
24.	Соблюдение требований безопасности к утилизации ЛС и МИ	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл. 3 ст.18 п.п.1,2,3,4 и ППКР №137 от 06.04.2011г.гл.10 п.200-2015				
25.	Соблюдение санитарных требований к помещениям и оборудованию в аптечном учреждении	ППКР №646 от 25.09.2012г. гл.5 &1, 2				
26.	Соблюдение требований водоснабжения, канализации, отопления и вентиляции.	ППКР №646 от 25.09.2012г. гл.5 & 3				
27.	Наличие свидетельства о прохождении поверки весо-измерительных приборов	ППКР №646 от 25.09.2012г. п. 8 прил.8				
28.	Соблюдение санитарно - гигиенических требований к персоналу	ППКР №646 от 25.09.2012г. гл.5 & 8				
29.	Имеется ли достаточное количество квалифицированного персонала для выполнения основных функций аптечного учреждения	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл.4 ст.20 п.п.2 и ППКР №137 от 06.04.2011г.прил.5 п.4 п.п.21				
30.	Соблюдение сроков годности и хранения ЛС и МИ	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл. 3 ст.17 п.2				
31.	Соблюдение требований безопасности при аптечном изготовлении ЛС	ППКР № 320 от 26.05.2012г. гл.2 п.7-12;				

32.	Соблюдение требований к оформлению лекарственных средств изготавливаемых в аптеке.	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл.8 ст.27; ППКР № 320 от 26.05.2012г. гл.4 п.43-49; гл.4 &1 п.50-52; &2 п.53-564; & 3 п.57-60; & 4 п.61.				
33.	Соблюдение контроля качества лекарственных средств изготавливаемых в аптеках	ППКР № 320 от 26.05.2012г. Гл.4 &5 п.63-69.				
34.	Фальсифицированные, забракованные и незарегистрированные в КР ЛС и МИ, также поступивших по линии гуманитарной помощи	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл.3 ст. 18; гл. 10 ст.34 п.п.1,2.				
35.	Соблюдение требований производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции	ППКР №301 от 10.06.2011г. п.22-29; ППКР №233 от 14.05.2018г. п.1-5.				
36.	Соблюдение требования хранения, учета и отпуска этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции	ППКР № 167 от 19.04.2011г. п.1-23.				
37.	Целевое использования утвержденной квоты этилового спирта	ППКР №301 от 10.06.2011г.п.2. ППКР № 167 от 19.04.2011г. п.1-23				
38.	Соблюдение квалификационных требований фармацевтическими работниками: - диплом о фармацевтическом образовании - прохождение курсов повышения квалификации и аттестации раз в пять лет - документы, подтверждающие наличие сертификатов у специалистов.	Закон КР №165 от 02.08.2017г. гл.4 ст.20 п.п.2 и ППКР №137 от 06.04.2011г.прил.5 п.4 п.п.21.				

«Да» - да, есть, соответствует, удовлетворительно;

«Нет» - нет, не имеет, не соответствует, не удовлетворительное;

«н/г» - не требуется / не предусмотрено законодательством.

ДЛС и МИ – Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики.

ЛС – лекарственные средства

МИ – медицинские изделия

На момент проверки относятся:

- к объекту высокой степени риска; ☐

- к объекту средней степени риска; ☐

- к объекту незначительной степени риска; ☐

Переводится в категорию объектов со степени риска:

Высокой	Средней	Незначительной
☐	☐	☐

ФИО проверившего _____

Данный контрольный список составлен на основании:

1. Закон КР «Об обращении лекарственных средств» №165 от 02.08.2017 г.
2. Закон КР «Об обращении медицинских изделий» №166 от 02.08.2017 г.
3. Закон «О лицензионно-разрешительной системе в КР» №195 от 19.10.2013г.

4. Закон КР «О наркотических, психотропных веществах и прекурсорах» №66 от 22.05.1998г.
5. Закон КР «Об основах технического регулирования в Кыргызской Республики» №67 от 22.05.2004г.
6. Закон КР «О порядке проведения проверок субъектов предпринимательства» №72 от 25.05.2007г.
7. Закон КР «О защите прав потребителей» №90 от 10.12.1997 г.
8. ПП КР №56 от 29.01.2018г. «Об утверждении Положения о порядке проведения проверок субъектов предпринимательства»
9. ПП КР №274 от 06.06.2018г. «Об утверждении национальных перечней жизненно важных лекарственных средств и медицинских изделий»
10. ПП КР №543 от 9 ноября 2007 года «О наркотических средствах, психотропных веществах и прекурсорах, подлежащих контролю в КР»
11. ПП КР №639 от 30 декабря 2005 года «Положение о правилах и порядке проведения обязательной сертификации продукции»
12. ПП КР №242 от 22.05.2018г. «О внесении изменений в постановление Правительства КР "Об утверждении порядка выписывания рецептов на лекарственные средства и об их отпуске в Кыргызской Республике" от 5 января 2011 года №2.
13. ПП КР № 54 от 18 февраля 2011 г. «Об утверждении порядка учета, хранения и использования наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров в КР».
14. ПП КР от 6 апреля 2011 г. № 137 «Об утверждении Технического регламента «О безопасности лекарственных средств для медицинского применения»
15. ПП КР от 01.02.12г. №74 «Об утверждении Технического регламента «О безопасности изделий медицинского назначения».
16. ПП КР от 25 сентября 2012 г. №646 «Об утверждении Технического регламента «О безопасном хранении лекарственных средств в фармацевтических организациях и организациях здравоохранения и санитарном режиме фармацевтических организаций».
17. ПП КР от 26 мая 2012 г. №320 «Об утверждении Технического регламента «О безопасности лекарственных средств, изготавливаемых в аптеках».
18. ПП КР №167 от 19.04.2011г. «О нормативах потребления спирта этилового для организаций здравоохранения, образования и социального обеспечения и о порядке его обращения в лечебно-профилактических организациях и аптечных учреждениях».
19. ПП КР № 301 от 10 июня 2011 года «О мерах по реализации законов Кыргызской Республики "О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной продукции, розничной продажи и потребления алкогольной продукции, тонизирующих безалкогольных и слабоалкогольных напитков", "О лицензионно-разрешительной системе в Кыргызской Республике", "О порядке проведения проверок субъектов предпринимательства"
20. ПП КР от 05 апреля 2013 г. №173 «Об утверждении Технического регламента «О безопасности изделий медицинского и ветеринарного назначения для лабораторной диагностики в искусственных условиях».
21. ПП КР от 05 марта 2013 г. №113 «Об утверждении Технического регламента «О безопасности медицинского имплантатов»

22. Кодекс КР «О правонарушениях» от 22.09.2021г. Глава 13. Правонарушения в сфере здравоохранения и труда.

Статья 76. Реализация лекарственных средств медицинских изделий по завышенным ценам в период режима чрезвычайной ситуации, чрезвычайного или военного положения.

Реализация лекарственных средств медицинских изделий по завышенным ценам в период режима чрезвычайной ситуации, чрезвычайного или военного положения-

влечет наложение штрафа на физических лиц в размере 100 расчетных показателей, на юридических лиц-280 расчетных показателей.

Статья 77. Нарушение порядка, требований, правил, установленных в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий

1. Нарушение порядка, требований, правил, установленных в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий –

влечет наложение штрафа на физических лиц в размере 100 расчетных показателей, на юридических лиц-280 расчетных показателей.

2. Нарушение требований законодательства при рекламировании лекарственных средств и медицинских изделий-

влечет наложение штрафа на физических лиц в размере 125 расчетных показателей, на юридических лиц-350 расчетных показателей.

Статья 80. Нарушение правил обязательного медицинского осмотра.

Нарушение правил обязательного медицинского осмотра работников или допуск к работе лица, не прошедшего обязательный медицинский осмотр, – влечет наложение штрафа на физических лиц в размере 30 расчетных показателей, на юридических лиц – 130 расчетных показателей.

Статья 284. Осуществление предпринимательской деятельности без лицензии.

1. Осуществление предпринимательской деятельности без лицензии (разрешения), обязательность получения которой предусмотрена законом, – влечет наложение штрафа на физических лиц в размере 75 расчетных показателей, на юридических лиц – 230 расчетных показателей.

1¹. То же деяние, совершенное с использованием средств информационно-коммуникационных технологий, - влечет наложение штрафа на физических лиц в размере 75 расчетных показателей, на юридических лиц-230 расчетных показателей.

2. Нарушение лицензионных требований – влечет наложение штрафа на физических лиц в размере 55 расчетных показателей, на юридических лиц – 170 расчетных показателей.



1-тиркеме

Кыргыз Республикасынын Экономика жана
коммерция министрлигинин

29.06.22 -ж. № 110

Кыргыз Республикасынын

Саламаттык сактоо министрлигинин

алдындагы Дары каражаттары жана

медициналык буюмдар департаментинин

29.06.22 -ж. № 134
биргелешкен буйруктары менен бекилген



Фармацевтикалык ишмердүүлүктү ишке ашырган субъекттерди

ТЕКШЕРҮҮ БАРАГЫ

№ _____ « _____ » _____ 20 _____ -ж.

Текшерүүнү дайындаган орган, _____

Текшерүүнү (лөрдү) жүргүзгөн адис (тер) _____

Текшерүүгө уруксат берилген жолдомо _____

Жолдомонун күнү жана номери (буйрук, кыйыр буйрук), ушунун негизинде текшерүү жүргүзүлөт

Текшерүүгө алынган субъекттин аталышы _____

ИНН _____

Юридикалык тараптын мамлекеттик каттоодон/кайрадан каттоодон өткөн күбөлүгү _____

Дареги: _____

Телефон/факс/ электрондук дареги _____

№	Текшерүү учурунда берилген суроолор	ЧУА	Ооба	Жок	Т/К	Эскертүү
1.	Ишмердүүлүктүн түрү: Фармацевтикалык ишмердүүлүк менен алектенүүгө уруксат берилет	КР 02.08.2017-жылдын №165 Мыйзамы 23-берене 6-глава КР 19.10.2013 жылдын №195 Мыйзамы 11-берене 1-глава				
2.	Лицензиялык шарттарга туура келеби (Реестрге киргенби)	КР 19.10.2013-жылдын №195 Мыйзамы 12-берене 1-глава				
3.	Кирген-чыккан документтердин болушу (эсеп-фактуралар, шайкеш келүү сертификаты)	КР 02.08.2017-жылдын №165 Мыйзамы 32,33-берене 10-глава КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 5-тиркеме 8-пункт 57, 58-пунктча.				
4.	Фармацевтикалык уюмдардын имараттарынын жана аянттарынын шайкеш келиши	КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 5-тиркеме 7-пункт 50-пунктча.				
5.	Фармацевтикалык уюмдун такталарынын шайкеш келиши	КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 5-тиркеме 7-пункт 49-пунктча.				
6.	Дары каражаттардын бааларынын болушу	КР 02.08.2017-жылдын №165 Мыйзамы 27-берене				

		8-глава жана КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 5- тиркеме 4-пункт 21- пунктча				
7.	Кошумча милдеттүү медициналык камсыздандыруу программасы боюнча камсыздандырылган жарандарды рецепт боюнча дарыкананын тейлөө кызматы	КР 02.08.2017-жылдын №165 Мыйзамы 22-берене 5-глава жана КР Өкмөтүнүн 03.03.2017-жылдын № 136 Токтому 4-8-пункту				
8.	Дарыканалардан дарыгердин рецепти боюнча берилүүчү дары каражаттарын берүү тартибин сактоо	КР 02.08.2017-жылдын №165 Мыйзамы 34-берене 10-глава жана КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 5-тиркеме 4-пункт 21-пунктча				
9.	Баңги, психотроптук каражаттардын жана башка дары каражаттарынын предметтик-сандык эсепке алынган санына иш жүзүндөгү калдыгынын дал келиши	КР Өкмөтүнүн 18.02.2011-жылдын №54 Токтому 1-пункт				
10.	Рецепттердин иш жүзүндөгү саны баңги, психотроптук жана башка дары каражаттарынын предметтик-сандык эсепке алынган жана сатылган санына дал келүүсү	КР Өкмөтүнүн 18.02.2011-жылдын №54 Токтому 2-пункт				
11.	Баңги каражаттарын, психотроптук заттарды жана прекурсорлорду сактоо жана сатуу үчүн жайлар төмөнкүлөр менен жабылган: - металл торлор менен	КР Өкмөтүнүн 18.02.2011-жылдын №54 Токтому 2,4,5,6,7,8,9-пункту				
12.	- үн сакчысы, металл шкафтар менен жабылган сейфтер менен	КР Өкмөтүнүн 18.02.2011-жылдын				

		№54 Токтому 2.3-пункт				
13.	Баң заттарга, психотроптук каражаттарга болгон рецепттик бланктарды сактоо эрежелерин кармануу	КР Өкмөтүнүн 05.01.2011-жылдын №2 Токтому 13,14,15,16,17,18-пункту КР Өкмөтүнүн 18.02.2011-жылдын №54 Токтому 2-пункту				
14.	Болуш керек: -муздаткычтар, кондиционерлер жана стеллаждар (поддондор)	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 9,10,11,12-пункт жана 5 & 4-глава				
15.	Термометрлердин, гигрометрлердин болушу.	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 6-глава 8, 232-пункту				
16.	Абанын параметрлерин (аба табы жана нымдуулук) каттоо үчүн журналдардын болушу	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 8-пункт 1-тиркеме				
17.	Дары каражаттарды жана медициналык буюмду сактоо үчүн жайларды уюштуруу жана эксплуатациялоо боюнча коопсуздук талаптарын сактоо	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 2 & 1-глава				
18.	Дары каражаттарын жана медициналык буюмдарды сактоону уюштуруу боюнча жалпы талаптардын сакталышы	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 2 & 2-глава, 6-глава 232,233,234,235,236,237-пункту, 7-глава 239-пункту				
19.	Ар кандай топтордогу дары каражаттарын жана медициналык буюмдарды сактоодо коопсуздук талаптарын сактоо	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын				

		№646 Токтому 2 &3-глава				
10.	Дары өсүмдүктөрүнүн чийки затын сактоодо коопсуздук талаптарын сактоо	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 2 &4-глава				
11.	А жана В тизмесиндеги дары каражаттарын сактоодо коопсуздук талаптарын сактоо	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 3-глава 76-пункту				
12.	Өрт жана жарылуучу касиеттери бар дары каражаттарын жана медициналык буюмдарды сактоо жана иштетүү боюнча талаптарды сактоо	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 4 &1,2,32-глава				
13.	Дары каражаттарын жана медициналык буюмдарды колдонуу, маркировкалоо жана таңгактоо боюнча нускамалардын талаптарын сактоо	КР 02.08.2017-жылдын №165 Мыйзамы 27-берене 8-глава жана КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 5-тиркеме 4-пункт 21-пунктча				
14.	Дары каражаттарды жана медициналык буюмдарды жокко чыгарууда коопсуздук талаптарын сактоо	КР Өкмөтүнүн 02.08.2017-жылдын №165 Мыйзамы 18-берене 3-глава 1,2,3,4-пунктча жана КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 10-глава 200-2015-пункту				
15.	Дарыканадагы жайлардын жана жабдуулардын санитардык талаптарын сактоо	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 5				

		&1,2-глава				
16.	Суу менен камсыздоо, канализация, жылытуу жана желдетүү талаптарын сактоо	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 5 &3				
17.	Салмак өлчөө приборлорунун текшерүүдөн өткөн сертификатынын болушу	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 8-тиркеме 8-пункт				
18.	Персонал үчүн санитардык-гигиеналык талаптарды сактоо	КР Өкмөтүнүн 25.09.2012-жылдын №646 Токтому 5 &8-глава				
19.	Дарыкананын негизги функцияларын аткаруу үчүн квалификациялуу персоналдын саны жетиштүүбү	КР 02.08.2017-жылдын №165 Мыйзамы 20-берене 4-глава 2-пунктча жана КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 5-тиркеме 4-пункту, 21-пунктча				
20.	Дары каражаттардын жана медициналык буюмдардын жарактуулук мөөнөтүн сактоо жана сактоо шартын кармануу	КР 02.08.2017-жылдын №165 Мыйзамынын 17-беренеси, 3-глава 2-пункту				
21.	Дары каражаттарын дарыкана шартында даярдоодо коопсуздук талаптарын сактоо	КРӨ 26.05.2012-жылдын № 320 токтомунун 2-главасынын 7-12-пунктары;				
22.	Дарыканада өндүрүлгөн дары каражаттарын тариздөө талаптарынын сакталышы	КР 02.08.2017-жылдын №165 мыйзамынын 8-главасы, 27-беренеси; КРӨ 26.05.2012-жылдын № 320				

		токтомунун 4- главасы, 43-49- беренелери; 4-глава &1 50-52- пункту; &2 53-564-пункту; & 3 57-60-пункту; & 4 61-пункту.				
13.	Дарыканаларда даярдалган дары каражаттардын сапатын көзөмөлдөө талабын сактоо	КРӨ 26.05.2012- жылдагы № 320, 4- глава &5 63-69- пункту.				
14.	Кыргыз Республикасында жасалмаланган, начар жасалган жана катталбаган дары каражаттары жана медициналык буюмдар, ошондой эле гуманитардык жардам аркылуу алынгандар	КР 02.08.2017- жылдын №165 мыйзамынын 3- главасы, 18-беренеси; 10-глава, 34-берене, 1,2-пунктча.				
15.	Этил спиртин, алкогольдук жана спирттүү продукцияны өндүрүү жана жүгүртүү талаптарын сактоо	КРӨ № 301 10.06.2011-жылдын 22-29 пункту; КРӨ 14.05.2018-жылдын №233 1-5 пункту				
16.	Этил спиртин, алкогольдук жана спирттүү продукцияны сактоо, эсепке алуу жана чыгаруу талаптарын сактоо	КРӨ № 167 19.04.2011-ж. 1-23 пунктчасы				
17.	Этил спиртинин бекитилген квотасын максаттуу пайдалануу	КРӨ № 301 10.06.2011-жылдын 2-п. КРӨ № 167 19.04.2011-ж. 1-23 пунктчасы				

38.	Фармацевтика кызматкерлери тарабынан квалификациялык талаптардын сакталышы: - фармацевтикалык билим боюнча диплом - ар бир беш жыл сайын квалификацияны жогорулатуу курстарынан жана аттестациядан өтүү - адистердин сертификаттары бар экендигин тастыктаган документтер.	КР 2017-жылдын 2-августундагы № 165 Мыйзамынын 4-главанын 20-берененин 2-пунктчасы жана КРӨ 06.04.2011-жылдагы №137 токтомунун 5-тиркемесинин 4-пукту, 21-пунктчасы.				
-----	---	---	--	--	--	--

«Ооба» - ооба, бар, шайкеш келет, канааттандыруу;

«Жок» - жок, болгон эмес, шайкеш келбейт, канааттандыруу эмес;

«т/к» - талап кылынбайт / мыйзамда каралган эмес.

ДКЖанаМБД – Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаменти.

ДК – дары каражаттары

МБ – медициналык буюм

Текшерүү учурунда төмөнкүгө карайт:

- жогорку тобокелдик даражасы менен объектке; ☐

- орто тобокелдик даражасы менен объектке; ☐

- маанилүү эмес тобокелдик даражасы менен объектке; ☐

Тобокелдик даражасы бар объектилердин категориясына которулат:

Жогорку	Орто	
---------	------	--

		Маанилүү эмес
☐	☐	☐

Текшерүүчүнүн аты-жөнү

Бул текшерүү тизмеси төмөнкүлөрдүн негизинде түзүлгөн:

1. Кыргыз Республикасынын 2017-жылдын 2-августундагы № 165 «Дары каражаттарын жүгүртүү жөнүндө» Мыйзамы.
2. Кыргыз Республикасынын 2017-жылдын 2-августундагы № 166 «Медициналык буюмдарды жүгүртүү жөнүндө» Мыйзамы.
3. Кыргыз Республикасынын 2013-жылдын 19-октябрындагы №195 «Кыргыз Республикасындагы лицензиялык-уруксат берүү тутуму жөнүндө» Мыйзамы.
4. Кыргыз Республикасынын 1998-жылдын 22-майындагы №66 «Баңги кылуучу каражаттарды, акыл-эске таасир берүүчү заттар жана прекурсорлор жөнүндө» Мыйзамы.
5. Кыргыз Республикасынын 2004-жылдын 22-майындагы №67 «Кыргыз Республикасындагы техникалык жөнгө салуунун негиздери жөнүндө» Мыйзамы.
6. Кыргыз Республикасынын 2007-жылдын 25-майындагы № 72 «Ишкердиктин субъекттерине текшерүүлөрдү жүргүзүүнүн тартиби жөнүндө» Мыйзамы.
7. Кыргыз Республикасынын 1997-жылдын 10-декабрындагы № 90 «Керектөөчүлөрдүн укуктарын коргоо жөнүндө» Мыйзамы.
8. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2018-жылдын 29-январындагы № 6 “Ишкердик субъекттерине текшерүүлөрдү жүргүзүүнүн тартиби жөнүндө жобону бекитүү тууралуу” Токтому
9. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2018-жылдын 6-июнундагы №274 «Жашоо үчүн маанилүү дары каражаттарынын жана медициналык буюмдардын улуттук тизмесин бекитүү жөнүндө» Токтому

10. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2007-жылдын 9-ноябрындагы №543 «Кыргыз Республикасында контролдонууга тийиш болгон баңги каражаттары, Психотроптук заттар жана прекурсорлор жөнүндө» Токтому
11. КР Өкмөтүнүн 2005-жылдын 30-декабрындагы №639 «Продукциянын сертификациядан милдеттүү өткөрүү тартиби жана эрежелери тууралуу жобо» Токтому
12. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2018-жылдын 22-майындагы №242 «Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2011-жылдын 5-январындагы № 2 "Кыргыз Республикасында дары-дармек каражаттарына рецепт жазуу жана аларды берүү тартибин бекитүү жөнүндө" токтомуна өзгөртүүлөрдү киргизүү тууралуу" Токтому.
13. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2011-жылдын 18-февралындагы №54 «Кыргыз Республикасында баңги каражаттарды, психотроптук заттарды жана прекурсорлорду эсепке алуу, сактоо жана колдонуу тартиби жөнүндө» Токтому.
14. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2011-жылдын 6-апрелиндеги №137 "Медициналык колдонуу үчүн дары-дармек каражаттарынын коопсуздугу жөнүндө" техникалык регламентти бекитүү тууралуу» Токтому.
15. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2012-жылдын 1-февралындагы №74 «Медициналык багыттагы буюмдардын коопсуздугу жөнүндө" техникалык регламентти бекитүү тууралуу» Токтому.
16. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2012-жылдын 25-сентябрындагы № 646 «Фармацевттик уюмдарда жана саламаттык сактоо уюмдарында дары-дармек каражаттарын коопсуз сактоо жана фармацевттик уюмдардын санитардык режими жөнүндө" Техникалык регламентти бекитүү тууралуу» Токтому.
17. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2012-жылдын 26-майындагы № 320 "Дарыканаларда даярдалган дары-дармек каражаттарынын коопсуздугу жөнүндө" техникалык регламентти бекитүү тууралуу» Токтому
18. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2011-жылдын 19-апрелиндеги №167 «Саламаттык сактоо, билим берүү жана социалдык камсыздоо уюмдары үчүн этил спиртин колдонуунун нормативдери жөнүндө жана аны дарылоо-алдын алуу уюмдарында жана дарыкана мекемелеринде пайдалануунун тартиби жөнүндө» Токтому.
19. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2011-жылдын 10-июнундагы № 301 "Этил спиртин жана алкогольдук продукцияны өндүрүүнү жана жүгүртүүнү, алкогольдук продукцияны, сергитүүчү алкогольсуз жана алкоголь аз ичимдиктерди чекене сатууну жана керектөөнү мамлекеттик жөнгө салуу жөнүндө", "Кыргыз Республикасындагы лицензиялык-уруксат берүү тутуму жөнүндө", "Ишкердиктин субъекттерине текшерүүлөрдү жүргүзүүнүн тартиби жөнүндө" Кыргыз Республикасынын мыйзамдарын ишке ашыруу боюнча чаралар тууралуу» Токтому
20. Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2013-жылдын 5-апрелиндеги № 173 «Жасалма шарттарда (i№ vitro) лабораториялык дарт табуу үчүн медициналык жана ветеринардык багыттагы буюмдардын коопсуздугу жөнүндө" Техникалык регламентти бекитүү тууралуу» Токтому
21. КР Өкмөтүнүн 2013-жылдын 5-мартындагы №113 «Медициналык имплантаттардын коопсуздугу жөнүндө" Техникалык регламентти бекитүү тууралуу» Токтому
22. КР 22.09.2021-жылдын «Укук бузуулар жөнүндө» Кодекси.

2021-жылдын 28-октябры №128 13-глава. Саламаттык сактоо жана эмгек чөйрөсүндө укук бузуулар

76-берене. Өзгөчө кырдаалдар, өзгөчө же согуштук абал режими мезгилинде дары каражаттарын жана медициналык буюмдарды жогорулатылган баада сатуу

Өзгөчө кырдаал, өзгөчө же согуштук абал режими мезгилинде дары каражаттарын жана медициналык буюмдарды жогорулатылган баада сатуу – жеке жактарга 100 эсептик көрсөткүч, юридикалык жактарга 280 эсептик көрсөткүч өлчөмүндө айып пул салууга алып келет.

77-берене. Дары каражаттарын, медициналык буюмдарды жүгүртүү чөйрөсүндө белгиленген тартипти, талаптарды, эрежелерди бузуу

1. Дары каражаттарын, медициналык буюмдарды жүгүртүү чөйрөсүндө белгиленген тартипти, талаптарды, эрежелерди бузуу, – жеке жактарга 100 эсептик көрсөткүч, юридикалык жактарга 280 эсептик көрсөткүч өлчөмүндө айып пул салууга алып келет.

2. Дары каражаттарын жана медициналык буюмдарды жарнамалоодо мыйзамдардын талаптарын бузуу, – жеке жактарга –125 эсептик көрсөткүч, юридикалык жактарга 350 эсептик көрсөткүч өлчөмүндө айып пул салууга алып келет.

80-берене. Милдеттүү медициналык кароо эрежелерин бузуу

Кызматкерлерди милдеттүү түрдө медициналык кароо эрежелерин бузуу же милдеттүү медициналык кароодон өтпөгөн адамдын иштөөсүнө жол берүү, – жеке жактарга 30 эсептик көрсөткүч, юридикалык жактарга 130 эсептик көрсөткүч өлчөмүндө айып пул салууга алып келет.

284-берене. Ишкердикти лицензиясы жок жүзөгө ашыруу

1. Мыйзамда милдеттүү түрдө алынуусу каралган лицензиясы (уруксаты) жок ишкердикти жүзөгө ашыруу –

жеке жактарга 75 эсептик көрсөткүч, юридикалык жактарга 230 эсептик көрсөткүч өлчөмүндө айып пул салууга алып келет.

1¹.Маалыматтык –коммуникациялык технологиялардын каражаттарын колдонуу менен жасалган ошол эле жосун, -

жеке жактарга – 75 эсептик көрсөткүч, юридикалык жактарга -230 эсептик көрсөткүч өлчөмүндө айып пул салууга алып келет.

2. Лицензиялоонун талаптарын бузуу – жеке жактарга 55 эсептик көрсөткүч, юридикалык жактарга 170 эсептик көрсөткүч өлчөмүндө айып пул салууга алып келет.