

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/Ж	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.				
	Фармацевтикалык уюмдардын имараттарынын жана аянттарынын шайкеш келиши	КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 5-тиркеме 7-пункт 50-пунктча.				
	Фармацевтикалык уюмдун такталарынын шайкеш келиши	КР Өкмөтүнүн 06.04.2011-жылдын №137 Токтому 5-тиркеме 7-пункт 49-пунктча.				
	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				
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				
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				
Баңги, психотроптук каражаттардын жана башка дары каражаттарынын предметтик-сандык эсепке алынган санына иш жүзүндөгү калдыгынын дал келишин		КР Өкмөтүнүн 18.02.2011-жылдын №54 Токтому 1-пункт				
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				
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				
- 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			
8.	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			
9.	Ар кандай тонтордогу 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.	Орт 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, маркировка 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				

<p>18. Фармацевтика кызматкерлери тарабынан квалификациялык талаптардын сакталышы:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- фармацевтикалык билим боюнча диплом</li> <li>- ар бир беш жыл сайын квалификацияны жогорулатуу курстарынан жана аттестациядан өтүү</li> <li>- адистердин сертификаттары бар экендигин тастыктаган документтер.</li> </ul>	<p>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.</p>				
---	---	--	--	--	--

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

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

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

ДК жана МБД – Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар денаарагаменти.

ДК – дары каражаттары

МБ – медициналык буюм

Текшерүү учурунда томөнкүгө 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
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

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 контролдуууга 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 «Фармацевтик уюмдарда жана саламаттык сактоо уюмдарында дары-дармек каражаттарын коопсуз сактоо жана фармацевтик 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 (in 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.

1<sup>1</sup>.Маалыматтык –коммуникациялык технологиялардын каражаттарын көлдонуу 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.