



МОНГОЛ УЛСЫН ИХ ХУРЛЫН ГИШҮҮНИЙ
АСУУЛГА

14201 Улаанбаатар хот, Сүхбаатар дүүрэг
Жанжин Д.Сүхбаатарын талбай 1, Төрийн ордон
Утас: 26-70-16, Факс: 32-70-16
E-mail: stategreathural@parliament.mn
<http://www.parliament.mn>

2022. 04. 14 № 18

Асуулга тавих тухай

Монгол Улсын Их Хурлаас хөгжлийн бодлого, төлөвлөлтийн тогтолцоог сайжруулах, хариуцсан байгууллагын эрх зүйн байдал, зохион байгуулалт, чиг үүргийг оновчтой тогтоох зорилгоор 2020 онд Хөгжлийн бодлого, төлөвлөлт, түүний удирдлагын тухай хуулийг баталсан. Уг Хуулийн хэрэгжилтийг хангуулах хүрээнд Монгол Улсын хэмжээнд хүчин төгөлдөр мөрдөгдөж байгаа урт, дунд хугацааны хөгжлийн бодлого, төлөвлөлтийн баримт бичгийг хуульд нийцүүлэн боловсруулж Улсын Их Хуралд танилцуулах чиглэлийг Засгийн газарт өгсөн.

Цаашдаа бодлого, төлөвлөлтийн баримт бичгийн залгамж халааг сайжруулах хүрээнд Улсын Их Хурлын Нийгмийн бодлогын байнгын хорооны хуралдаанаар Төрөөс эмийн талаар баримтлах бодлого (2014-2018)-ын хэрэгжилт, түүний үр нөлөөний талаар Үндэсний аудитын газраас хийсэн гүйцэтгэлийн аудитын дүгнэлтийг сонссонтой холбогдуулан Монгол Улсын Их Хурлын тухай хуулийн 8 дугаар зүйлийн 8.1.13 дахь заалт, Монгол Улсын Их Хурлын хяналт шалгалтын тухай хуулийн 6 дугаар зүйлийн 6.1.2 дахь заалт, 13 дугаар зүйлийн 13.1 дэх хэсгийг үндэслэн Танд дараах асуулгыг тавьж байна. Үүнд:

1. Аудитын дүгнэлтээр Монгол Улсад борлуулагдаж байгаа эмийн үнэ олон улсын жишиг үнэтэй харьцуулахад өндөр, Эрүүл мэндийн даатгалын сангаас хамгийн өндөр дүнгээр үнийн хөнгөлөлт олгосон, зарим бүлгийн эмийн үнэ нь импортолсон үнээс 10-82 хувиар өндөр байна. Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 4 дүгээр зүйлийн 4.6 дахь хэсэгт зайлшгүй шаардлагатай эм, эмнэлгийн хэрэгслийн болон өнчин эмийн үнийн дээд хязгаарыг Засгийн газар тогтооно гэж заасан. Энэ заалтын хэрэгжилтийн талаар болон иргэдийг чанартай, боломжийн үнэтэй эмээр хүртээмжтэй хангах чиглэлээр ямар бодлого баримтлах талаар;

2. Монгол Улсын хэмжээнд нийт тусгай зөвшөөрөлтэй 38 эмийн үйлдвэр байгаагаас 7 үйлдвэр нь дотоодын, 1 үйлдвэр нь Европын GMP буюу эмийн үйлдвэрлэлийн стандарт шаардлагыг хангасан байна. Эм, эмнэлгийн хэрэгслийн тухай хуулийн 12 дугаар зүйлийн 12.1.1 дэх заалтад эм, эмнэлгийн хэрэгслийн үйлдвэрлэл нь улсын болон олон улсын стандартын шаардлага хангасан эм, эмнэлгийн хэрэгсэл үйлдвэрлэх технологитой байхыг заасан. Эмийн үйлдвэрүүдэд стандартын шаардлага

хангуулах, зөрчлийг арилгах чиглэлээр хэрэгжүүлсэн арга хэмжээ, цаашдын бодлого, зорилтын талаар;

3. Монгол Улс дотоодын эмийн үйлдвэрлэлээр эмийн хэрэглээнийхээ 20 хувийг, импортын эмээр 80 хувийг хангаж байна. Аудитын дүгнэлтээр Импортын эмийн 6.1 хувь, дотоодод үйлдвэрлэсэн эмийн 18.6 хувь нь чанарын шаардлага хангаагүй, эмийн гаж нөлөөг бүрэн бүртгэх, хянах, мэдээлэх тогтолцоо бүрдээгүй, эмийн бүртгэл, тусгай зөвшөөрөл олголт, үр дүнд тавих хяналтыг бүрэн хэрэгжүүлээгүй байна. Эмийн чанар, үйлчилгээнд тавьж буй хяналт, цаашид хяналтын тогтолцоог сайжруулах бодлогын талаар;

4. Хөдөө, орон нутаг, алслагдмал сум, багт зайлшгүй шаардлагатай зарим нэр төрлийн эмийн хүртээмж хангалтгүй байгаагаас иргэд Монгол Улсын Үндсэн хуулиар олгогдсон эрүүл мэндээ хамгаалуулах, эмнэлгийн тусламж авах эрхээ тэгш эдэлж чадахгүй байгааг хэрхэн шийдвэрлэх талаар;

5. Олон улсын хямралт нөхцөл байдлаас шалтгаалан зарим нэр төрлийн эмийн тасалдал үүсэж болзошгүй нөхцөлийг хэрхэн зохицуулах талаар зэрэг болно.

Асуулгын хариуг Монгол Улсын Их Хурлын Хяналт шалгалтын тухай хуулийн 13 дугаар зүйлийн 13.2 дахь хэсэгт заасан хугацаанд бичгээр ирүүлж, Улсын Их Хурлын чуулганы нэгдсэн хуралдаанд танилцуулах бэлтгэлийг хангаж ажиллахыг Танаас хүсье.

Хүндэтгэсэн,

УЛСЫН ИХ ХУРЛЫН ГИШҮҮН



М.ОЮУНЧИМЭГ

2022000030