

"Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттың халықаралық патенттелмеген атауына немесе медициналық бұйымның техникалық сипаттамасына шекті бағаларды бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 4 қыркүйектегі № ҚР ДСМ-96 бұйрығына өзгерістер мен толықтыру енгізу туралы

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2026 жылғы 27 ақпандағы № 20 бұйрығы

БҰЙЫРАМЫН:

1. "Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттың халықаралық патенттелмеген атауына немесе медициналық бұйымның техникалық сипаттамасына шекті бағаларды бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 4 қыркүйектегі № ҚР ДСМ-96 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 24253 болып тіркелген) мынадай өзгерістер мен толықтыру енгізілсін:

көрсетілген бұйрыққа 1-қосымшамен бекітілген тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттың халықаралық патенттелмеген атауына шекті бағаларда:

реттік нөмірлері 5 және 6-жолдар мынадай редакцияда жазылсын:

"

		А гемофилияның ингибиторлық	Жарамдылықты ң барлық мерзімі ішінде 25°С дейін температура кезінде сақтау мүмкіндігі бар, екі еселік вирустық инактивациядан өткен оның ішінде, құрамында альбумин, сахароза және полиэтиленглик оль жоқ, сольвент-детерг ент әдісімен		
--	--	-----------------------------------	---	--	--

5	B02BD02	нысаны бар балалар жасындағы пациенттер үшін VIII плазмалық қанның ұю факторы ***	оның ішінде иммундық толеранттылықты индукциялау әдісімен енгізу үшін ерітіндісімен және жинағымен жиынтықта, соның ішінде гемофилияның ингибиторлық нысанын емдеуге арналған құтыдағы венаішіне енгізу үшін ерітінді дайындауға арналған лиофилизат	ХБ	101,47
6	J07BC	А гепатитіне қарсы инактивтенген вакцина. ДДҰ терең сараланған вакцина шығару өндірісі	инъекцияға арналған суспензия құтыдағы/шприцтегі 1 доза/0,5 мл	құты /шприц	7181,86

".

реттік нөмірі 369-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

369	A10AB06	Инсулин глулизин	толтырылған шприц-қаламда 3 мл-ден 100 бірл./мл ерітінді	картридж/шприц- қалам	2264,21
-----	---------	------------------	--	-----------------------	---------

".

реттік нөмірі 444-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

444	B02BD02	Кіші жастағы балаларда (12 жасқа дейін) қолдануды шектеуімен, Виллебранд ауруын емдеуге көрсетілімі жоқ VIII плазмалық қанның ұю факторы ***	ерітінді дайындауға арналған лиофилизат	ХБ	101,47
-----	---------	--	---	----	--------

".

реттік нөмірі 450-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

450	N05BA09	Клобазам	таблетка 10 мг	таблетка	86,28
-----	---------	----------	----------------	----------	-------

".

реттік нөмірі 573-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

573	N07BC02	Мегадон	і ш у г е қолданылатын ерітінді, 5 мг / мл	мл	21,74
-----	---------	---------	---	----	-------

".

реттік нөмірі 589-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

589	L01BA01	Метотрексат	таблетка 2,5 мг	таблетка	62,72
-----	---------	-------------	-----------------	----------	-------

".

реттік нөмірі 601-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

601	A16AA07	Метрелептин	инъекция үшін еітінді дайындауға арналған лиофилизацияла нған ұнтақ	мг	84739,85
-----	---------	-------------	--	----	----------

".

реттік нөмірі 630-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

630	N02AA01	Морфин(У)	таблетка 10 мг	таблетка	174,13
-----	---------	-----------	----------------	----------	--------

".

реттік нөмірі 676-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

676	H01BB02	Окситоцин	инъекцияға арналған ерітінді 5 ӘБ/мл 1 мл	ампула	93,11
-----	---------	-----------	--	--------	-------

".

реттік нөмірлері 730 және 731-жолдар мынадай редакцияда жазылсын:

"

730	B05BA10	Парентеральды тамақтануға арналған аралас препараттар	инфузияға арналған эмульсия 1875 мл	пакет	12602,33

731	B05BA10	Парентеральды тамактануға арналған аралас препараттар	инфузияға арналған эмульсия 300 мл	пакет/контейнер	43851,20
-----	---------	---	------------------------------------	-----------------	----------

".

реттік нөмірі 774-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

774	N01AX10	Пропофол	венаішіне енгізуге арналған эмульсия 10 мг/мл 20 мл	флакон/ ампула	567,85
-----	---------	----------	---	----------------	--------

".

реттік нөмірі 859-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

859	B05AA06	Сукцинилден ген желатин	инфузияға арналған ерітінді 4% 500,0 мл	құты	2712,08
-----	---------	-------------------------	---	------	---------

".

реттік нөмірі 882-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

882	L02BA01	Тамоксифен	таблетка 20 мг	таблетка	68,39
-----	---------	------------	----------------	----------	-------

".

реттік нөмірі 912-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

912	J07AN01	Т і р і Кальметт-Герен бактериялары (БЦЖ) туберкулезді тірі әлсіреген вакцина)	тірі, лиофильді кептірілген. Шығарылу түрі-тері астына енгізуге арналған 20 дозадан ампула немесе құты. Вакцина шығару жөніндегі өндіріс ДДҰ сертификатталуға тиіс	доза	240,01
-----	---------	--	--	------	--------

".

мынадай мазмұндағы реттік нөмірі 1127-жолмен толықтырылсын:

"

1127	L01XE01	Иматиниб	капсула 100 мг	капсула	3332,00
------	---------	----------	----------------	---------	---------

".

2. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Дәрі-дәрмек саясаты департаменті Қазақстан Республикасының заңнамасында белгіленген тәртіппен:

1) осы бұйрыққа қол қойылған күннен бастап бес жұмыс күні ішінде оның қазақ және орыс тілдеріндегі электрондық түрдегі көшірмесін Қазақстан Республикасының Нормативтік құқықтық актілерінің эталондық бақылау банкіне ресми жариялау және енгізу үшін Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінің "Қазақстан Республикасының Заңнама және құқықтық ақпарат институты" шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорнына жіберуді;

2) осы бұйрықты Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің ресми интернет-ресурсында орналастыруды қамтамасыз етсін.

3. Осы бұйрықтың орындалуын бақылау жетекшілік ететін Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау вице-министріне жүктелсін.

4. Осы бұйрық алғашқы ресми жарияланған күнінен кейін күнтізбелік он күн өткен соң қолданысқа енгізіледі.

*Қазақстан Республикасының
Денсаулық сақтау министрі*

А. Альназарова