

О внесении изменений и дополнений в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 августа 2021 года № ҚР ДСМ-88 "Об определении перечня лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых у единого дистрибьютора"

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 18 июня 2025 года № 392 ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 августа 2021 года № ҚР ДСМ-88 "Об определении перечня лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых у единого дистрибьютора" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 24078) следующие изменения и дополнения:

в перечне лекарственных средств, закупаемых у единого дистрибьютора, утвержденном приложением 1 к указанному приказу:

строки, порядковые номера 16, 43, 44, 45, 46, 53, 54, 55, 56, 57, 63, 77, 78, 97, 107, 135, 141, 161, 198, 223, 266, 267 исключить;

строку, порядковый номер 304 изложить в следующей редакции: 304 D10BA01 Изотретиноин капсула МΓ строки, порядковые номера 305, 331, 377, 385, 400, 415, 434, 452 исключить; строку, порядковый номер 470 изложить в следующей редакции: раствор для приема 470. J05AF01 Зидовудин внутрь строку, порядковый номер 477 изложить в следующей редакции: раствор для приема 477. J05AF05 Ламивудин внутрь

строку, порядковый номер 483 исключить; строку, порядковый номер 522 изложить в следующей редакции:

строку, порядковый номер 482 изложить в следующей редакции:

```
Лопинавир
                                                раствор для приема
522.
                J05AR10
                                ритонавир
                                                внутрь
   11.
   строки, порядковые номера 609, 677, 781, 783, 785, 824, 837, 849, 878, 898, 900, 929,
943, 944, 951, 983, 1013, 1015, 1016 исключить;
   строку, порядковый номер 1056 изложить в следующей редакции:
                                                порошок
                                                лиофилизированны
                                                      для
1056.
                A16AA07
                                Метрелептин
                                                                M\Gamma
                                                приготовления
                                                раствора
                                                          ДЛЯ
                                                инъекций
   11.
   строки, порядковые номера 1057, 1058, 1069 исключить;
   строку, порядковый номер 1076 изложить в следующей редакции:
1076.
                N03AX03
                                Сультиам
                                                таблетка
                                                                МΓ
   11.
   строки, порядковые номера 1077, 1090 исключить;
   строку, порядковый номер 1091 изложить в следующей редакции:
                N03AX22
1091.
                                Перампанел
                                                таблетка
                                                                МΓ
   11.
   строки, порядковые номера 1092, 1093, 1094, 1095, 1102, 1111, 1112 исключить:
   строку, порядковый номер 1146 исключить;
   строки, порядковые номера 1162, 1163 исключить;
   строку, порядковый номер 1181 изложить в следующей редакции:
                                                раствор
                                                         ДЛЯ
1181
                N07BC02
                                Метадон
                                                орального
                                                                ΜЛ
                                                применения, 5 мг/мл
   11.
    дополнить строками, порядковые номера 1207, 1208, 1209, 1210, 1211, 1212, 1213,
1214, 1215, 1216, 1217, 1218, 1219, 1220, 1221, 1222, 1223, 1224, 1225 следующего
содержания:
                                Транексамовая
                                                раствор
1207
                B02AA02
                                                                ампула
                                кислота
                                                инъекций 100 мг/мл
                                                эмульсия
```

внутривенного

1208	C08CA16	Клевидипин	введения, 0.5 мг/мл 50 мл	флакон
1209	J06BD01	Паливизумаб	раствор для внутримышечного введения 50 мг	флакон
1210	J07BM03	Папилломавирус ( человеческий типа 6 , 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58)		доза
1211	L01DC03	Митомицин	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутрипузырного введения, 40 мг	флакон
1212	L01FF04	Авелумаб	концентрат для приготовления раствора для инфузий 20 мг/мл	флакон
1213	L01XD04	Аминолевулиновая кислота	порошок для приготовления раствора для приема внутрь 1.5 г (с каждой единицей препарата дополнительно предоставляется 1 единица препарата бесплатно)	флакон
1214	L01XE26	Кабозантиниб	таблетка 20 мг	таблетка
1215	L01XE26	Кабозантиниб	таблетка 40 мг	таблетка
1216	L01XE26  L01XX02	Кабозантиниб Аспарагиназа	таблетка 60 мг лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий 10000 МЕ (с каждой единицей препарата дополнительно предоставляется 1 единица бесплатно)	флакон
1218	L01XX32	Бортезомиб	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и подкожного введения 2.5 мг	флакон
1219	L04AX03	Метотрексат	раствор для инъекций 25 мг/мл	флакон

1220	N02AF02	Налбуфин	раствор для амг инъекций 10 мг/мл	пула
1221	N02AF02	Налбуфин	раствор для инъекций 20 мг/мл амг	пула
1222	N04BB01	Амантадин	раствор для инфузий 200мг/ фла 500мл	акон
1223	V03AF10	Натрия левофолинат	раствор для внутривенного введения 50 мг/мл, 4мл (в комплекте с инфузионной амбулаторной баллонной системой фла объемом не менее 100 мл, скоростью потока 4.2 мл/ час, временем инфузии 24 часа, с фильтром не более 0.2 мкм)	акон
1224	V03AF10	Натрия левофолинат	раствор для внутривенного введения 50 мг/мл, 1 мл	акон
1225	C02KX04	Мацитентан	таблетка, покрытая пленочной таб оболочкой, 10 мг	э́летка

в перечне медицинских изделий, закупаемых у единого дистрибьютора, утвержденном приложением 2 к указанному приказу:

строку, порядковый номер 216 исключить.

- 2. Департаменту лекарственной политики Министерства здравоохранения Республики Казахстан в порядке, установленном законодательством Республики Казахстан обеспечить:
- 1) в течение пяти рабочих дней со дня подписания настоящего приказа направление его копии в электронном виде на казахском и русском языках в Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан" Министерства юстиции Республики Казахстан для официального опубликования и включения в Эталонный контрольный банк нормативных правовых актов Республики Казахстан;
- 2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан.
- 3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.

4. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования, за исключением абзаца двадцать шестого настоящего приказа, который вводится в действие с 1 января 2026 года.

Министр здравоохранения Республики Казахстан

А. Альназарова

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан