

О внесении изменений и дополнения в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 сентября 2021 года № ҚР ДСМ-96 "Об утверждении предельных цен на международное непатентованное наименование лекарственного средства или техническую характеристику медицинского изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования"

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 февраля 2026 года № 20

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 сентября 2021 года № ҚР ДСМ-96 "Об утверждении предельных цен на международное непатентованное наименование лекарственного средства или техническую характеристику медицинского изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 24253) следующие изменения и дополнение:

в предельных ценах на международное непатентованное наименование лекарственного средства в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных приложением 1 к указанному приказу:

строки, порядковые номера 5 и 6, изложить в следующей редакции:

"

		Фактор свертывания крови VIII плазменный, для пациентов детского	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения во флаконе в комплекте с растворителем и набором для введения, прошедший двойную вирусную инактивацию, в том числе сольвент-детергентным методом, без содержания альбумина,		
--	--	--	--	--	--

5	B02BD02	возраста с ингибиторной формой гемофилии А ** *	сахарозы и полиэтиленгликоля, с возможностью хранения при температурах до 25°С в течение всего срока годности, в том числе для лечения ингибиторной формы гемофилии методом индукции иммунной толерантности	МЕ	101,47
6	J07BC	Инактивированная вакцина против гепатита А. Производство по выпуску вакцины преквалифицировано ВОЗ	суспензия для инъекций во флаконе/шприце 1 доза/0,5 мл	флакон/шприц	7181,86

".

строку, порядковый номер 369, изложить в следующей редакции:

"

369	A10AB06	Инсулин глутизин	раствор 100 ед/мл по 3 мл в заправленных шприц-ручках	картридж/шприц-ручка	2264,21
-----	---------	------------------	---	----------------------	---------

".

строку, порядковый номер 444, изложить в следующей редакции:

"

444	B02BD02	Фактор свертывания крови VIII плазменный без показания лечения болезни Виллебранда с ограничением применения у детей младшего возраста (до 12 лет) ***	лиофилизат для приготовления раствора	МЕ	101,47
-----	---------	--	---------------------------------------	----	--------

".

строку, порядковый номер 450, изложить в следующей редакции:

"

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

".
;

строку, порядковый номер 573, изложить в следующей редакции:

"

573	N07BC02	Метадон	раствор для орального применения, 5 мг/мл	мл	21,74
-----	---------	---------	--	----	-------

".
;

строку, порядковый номер 589, изложить в следующей редакции:

"

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

".
;

строку, порядковый номер 601, изложить в следующей редакции:

"

601	A16AA07	Метрелептин	порошок лиофилизирован ный для приготовления раствора для инъекций	мг	84739,85
-----	---------	-------------	---	----	----------

".
;

строку, порядковый номер 630, изложить в следующей редакции:

"

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

".
;

строку, порядковый номер 676, изложить в следующей редакции:

"

676	H01BB02	Окситоцин	раствор для инъекций 5 ЕД/ мл 1 мл	ампула	93,11
-----	---------	-----------	--	--------	-------

".
;

строки, порядковые номера 730 и 731, изложить в следующей редакции:

"

730	B05BA10	Комбинированн ые препараты д л я парентерального питания	эмульсия для инфузий 1875 мл	пакет	12602,33
731	B05BA10	Комбинированн ые препараты		пакет/контейнер	43851,20

		д л я парентерального питания	эмульсия для инфузий 300 мл		
--	--	-------------------------------------	--------------------------------	--	--

".

строку, порядковый номер 774, изложить в следующей редакции:

"

774	N01AX10	Пропофол	эмульсия для внутривенного введения 10 мг/ мл 20 мл	флакон/ ампула	567,85
-----	---------	----------	--	----------------	--------

".

строку, порядковый номер 859, изложить в следующей редакции:

"

859	B05AA06	Сукцинирова нный желатин	раствор для инфузий 4% 500,0 мл	флакон	2712,08
-----	---------	-----------------------------	---------------------------------------	--------	---------

".

строку, порядковый номер 882, изложить в следующей редакции:

"

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

".

строку, порядковый номер 912, изложить в следующей редакции:

"

912	J07AN01	Бактерии живые Кальметта-Гере на (БЦЖ) (Туберкулезная ж и в а я ослабленная вакцина)	ж и в а я , лиофильно высушенная. Ф о р м а выпуска-ампула или флакон по на (БЦЖ) (20 доз для внутрикожного введения. Производство по выпуску вакцины должно б ы т ь сертифицирован о ВОЗ	доза	240,01
-----	---------	---	--	------	--------

".

дополнить строкой, порядковый номер 1127, следующего содержания:

"

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

".

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.

*Министр здравоохранения
Республики Казахстан*

А. Альназарова