

Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)

Приказ Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 22 октября 2020 года № 21479.

В соответствии с пунктом 3 статьи 177 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить перечень орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных) согласно приложению 1 к настоящему приказу.

2. Признать утратившими силу некоторые приказы Министерства здравоохранения Республики Казахстан согласно приложению 2 к настоящему приказу.

3. Департаменту организации медицинской помощи Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством порядке Республики Казахстан обеспечить:

1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан после его официального опубликования;

3) в течение десяти рабочих дней после государственной регистрации настоящего приказа предоставление в Юридический департамент Министерства здравоохранения Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.

5. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

*Министр здравоохранения
Республики Казахстан*

А. Цой

Приложение 1
к перечню приказов
Приложение 1 к приказу
Министр здравоохранения
Республики Казахстан
от 20 октября 2020 года
№ ҚР ДСМ - 142/2020

Перечень орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)

Сноска. Приложение 1 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 31.12.2021 № ҚР ДСМ-142 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования); с изменениями, внесенными приказом Министра здравоохранения РК от 04.12.2025 № 159 (вводится в действие по истечению десяти календарных дней после его первого официального опубликования).

Перечень орфанных заболеваний						
№	Код по МКБ-10	Заболевание (группа) по международной классификации болезней 10-го пересмотра - (далее - МКБ-10)	Синонимы и названия редких болезней	Категория	Наименование лекарственного средства (Международное непатентованное наименование или состав)	Код АТХ
1	2	3	4	5	6	7
1	A15.0-A19.0	Лекарственно-устойчивый туберкулез	Туберкулез с множественной лекарственной устойчивостью легочной и внелегочной локализации Туберкулез с широкой лекарственной устойчивостью легочной и внелегочной локализации Туберкулез с преширокой лекарственной устойчивостью легочной и внелегочной локализации	Инфекционные болезни	Клофазимин	J04BA01
2	A 22	Сибирская язва	Сибирская язва вызванная <i>Bacillus anthracis</i>	Инфекционные болезни (бактериальные зоонозы)	Вакцина противсибиреязвенная	J07AC01

3	A 98.0	Крымская геморрагическая лихорадка	Крымская геморрагическая лихорадка вызванная вирусом Конго	Инфекционные болезни	Рибавирин	J05AB04
4	B 50 B 53	Малярия	Малярия вызванная Pl. Falciparum, Pl. ovale, Pl. Vivax, Pl. Malariae	Инфекционные (протозойные) болезни	Хинин	P01BC01
					Мефлохин гидрохлорид	P01BC02
					Артесунат	P01BE03
					Примахин	P01BA03
					Хлорохин	P01BA01
					Галофантрин	P01BX01
5	B 55	Лейшманиоз	Лейшманиоз	Инфекционные (протозойные) болезни	Амфотерицин В	J02AA01
					Паромомицина сульфат	A07AA06
					Милтефозин	P01CX04
6	C 11	Злокачественное новообразование носоглотки	Злокачественное новообразование носоглотки (назофарингиальная карцинома)	Новообразования		
7	C 45.0	Мезотелиома	Мезотелиома плевры	Новообразования	Митомицин С	L01DC03
					Пеметрексед	L01BA04
8	C 69.2	Злокачественное новообразование глаза и его придаточного аппарата, сетчатки	Злокачественное новообразование сетчатки (ретинобластома)	Новообразования	Мелфалан	L01AA03
9	Исключена приказом Министра здравоохранения РК от 04.12.2025 № 159 (вводится в действие по истечению десяти календарных дней после его первого официального опубликования).					
10	C 74.0	Злокачественное новообразование надпочечника	Злокачественное новообразование коры надпочечника	Новообразования	Циклофосфамид	L01AA01
11	C 80	Злокачественное новообразование	Карцинома	Новообразования	Оксалиплатин	L01XA03
					Этопозид	L01CB01

		ние без уточнения локализации			Идарубицин	L01DB06
12	С 81	Болезнь Ходжкина (Болезнь лимфогрануле матоз)	Болезнь Ходжкина	Новообразова ния	Брентуксимаб ведотин	L01XC12
					Бендамустин	L01AA09
					Треосульфат	L01AB02
					Мелфалан	L01AA03
					Филграстим	L03AA02
					Флударабин	L01BB05
					Цитарабин	L01BC01
					Циклофосфам ид	L01AA01
					Пэгфилграсти м	L03AA13
13	С 83	Диффузная неходжкинска я лимфома	Диффузная неходжкинска я лимфома	Новообразова ния	Доксорубици н	L01DB01
					Хлорамбуцил	L01AA02
					Циклофосфам ид	L01AA01
					Брентуксимаб ведотин	L01XC12
					Бендамустин	L01AA09
					Ифосфамид	L01AA06
					Треосульфат	L01AB02
					Мелфалан	L01AA03
					Филграстим	L03AA02
					Пэгфилграсти м	L03AA13
					Ритуксимаб	L01XC02
					Цитарабин	L01BC01
14	С 88.0	Злокаествен н ы е иммунопроли феративные болезни	Макроглобул инемия Вальденстрем а	Новообразова ния	Ибрутиниб	L01XE27
					Пралатрексат	L01BA05
					Аспарагиназа	L01XX02
15	С 90.0	Множественн ая миелома и злокаественн ы е плазмноклеточ н ы е	Множественн ая миелома	Новообразова ния	Меркаптопури н	L01BB02
					Азациитидин	L01BC07
					Брентуксимаб ведотин	L01XC12
					Бендамустин	L01AA09
					Мелфалан	L01AA03
					Даратумумаб	L01XC24
					Талидомид	L04AX02
					Леналидомид	L04AX04

		новообразова ния			Плериксафор	L03AX16
					Карфилзомиб	L01XG02
					Бортезомиб	L01XX32
16	C 91.0	Лимфоидный лейкоз (лимфобластн лимфолейкоз)	Острый лимфобластн ый лейкоз	Новообразова ния	Цитарабин	L01BC01
					Иматиниб	L01XE01
					Дазатиниб	L01XE06
					Понатиниб	L01XE24
					Блинатумома б	L01XC19
					Пэгаспаргина за	L01XX24
17	C 91.1	Лимфоидный лейкоз (лимфоцитарн лимфолейкоз)	Хронический лимфоцитарн ый лейкоз	Новообразова ния	Венетоклакс	L01XX52
					Филграстим	L03AA02
					Флударабин	L01BB05
18	C 91.4	Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз)	Волосатоклет очный лейкоз	Новообразова ния	Кладрибин	L01BB04
					Пентостатин	L01XX08
19	C 92.1	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Хронический миелоидный лейкоз	Новообразова ния	Дазатиниб	L01XE06
					Нилотиниб	L01XE08
					Бусульфан	L01AB01
					Иматиниб	L01XE01
					Метотрексат	L01BA01
					Интерферон альфа-2b	L03AB05
					Месна	V03AF01
					Понатиниб	L01XE24
					Бозутиниб	L01XE14
					Гидроксикарб амид	L01XX05
					Идарубицин	L01DB06
20	C 92.0 C 92.4 C 92.5	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Острый миелоидный лейкоз Острый промиелоцита рный лейкоз Острый миеломоноци тарный лейкоз	Новообразова ния	Венетоклакс	L01XX52
					Третиноин	L01XX14
					Цитарабин	L01BC01
					Гемтузумаб	L01XC05
					Даунорубици н	L01DB02
					Децитабин	L01BC08
21	C 92.3	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Миелоидная саркома	Новообразова ния	Такролимус	L04AD02
22	C 93	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Моноцитарны й лейкоз	Новообразова ния	Пэгфилграсти м	L03AA13

23	D 46	Миелодиспластические синдромы	Ювенильный хронический миеломоноцитарный лейкоз, рефрактерная анемия, рефрактерная анемия с избытком бластов	Новообразования	Леналидомид	L04AX04
					Метотрексат	L01BA01
					Децитабин	L01BC08
					Цитарабин	L01BC01
					Имуноглобулин антитимоцитарный (кроличий)	L04AA04
					Месна	V03AF01
24	D 47.1	Хроническая миелопролиферативная болезнь	Идиопатический миелофиброз	Новообразования	Руксолитиниб	L01XE18
25	D 56 D56.0-D 56.2 D 56.4 D 57 D57.0-D57.2	Гемолитическое анемии	Альфа-талассемия, бета-талассемия, дельта-бета-талассемия, наследственное персистирование фетального гемоглобина Серповидно-клеточная анемия с кризом, hb-SS болезнь с кризом, серповидно-клеточная анемия без криза, двойные гетерозиготные серповидно-клеточные нарушения	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Деферазирокс	V03AC03
26	D 59.5	Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (Маркиафавы-Микели)	Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (Маркиафавы-Микели)	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Экулизумаб	L04AA25

27	D 61.9	Апластическая анемия	Апластическая анемия	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Деферазирокс	V03AC03
					Циклоспорин	L04AD01
					Такролимус	L04AD02
28	D 66	Наследственный дефицит фактора VIII	Гемофилия А	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Эмицизумаб	B02BX06
	D 67	Наследственный дефицит фактора IX	Болезнь Кристмаса Гемофилия В	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм		
29	D 68.0	Болезнь Виллебранда	Ангиогемофилия Дефицит фактора VIII с сосудистым нарушением Сосудистая гемофилия	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм		
30	D 68.2	Наследственный дефицит других факторов свертывания	Врожденная афибриногеномия, дефицит фактора VII (стабильного) дефицит фактора II (протромбина) дефицит фактора X (Стюарта-Прауэра)	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм		
				Болезни крови, кроветворных	Элтромбопаг	B02BX05

31	D 69.3	Идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура	Синдром Эванса	органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Ромипластим	B02BX04
32	D 76.0	Гистиоцитоз из клеток Лангерганса, не классифицированный в других рубриках	Гистиоцитоз	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Винбластин	L01CA01
33	D 80.0, D 80.1 D81.0- D81.9 D82.0 D83.0, D84.0, D84.1, D84.8	Отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Первичные иммунодефициты	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Ингибитор C1-эстеразы человеческий	B06AC01
					Ланаделумаб	B06AC05
					Иммуноглобулин (для внесосудистого введения)	J06BA01
					Иммуноглобулин (для внутривенного введения)	J06BA02
					Интерферон гамма	L03AB03
34	E 22.8	Другие состояния гиперфункции и гипопиза	Преждевременная половая зрелость центрального происхождения	Нарушения других эндокринных желез		
35	E 23.0	Гипопитуитаризм	Гипогонадотропный гипогонадизм. Недостаточность гормона роста.	Нарушения других эндокринных желез		
36	E 70.0	Классическая фенилкетонурия	Наследственное заболевание группы ферментопатий, связанное с нарушением метаболизма аминокислот	Нарушения обмена веществ		A16AX07

			ы фенилаланина		Сапроптерин	
37	E 53.1	Недостаточность других витаминов группы В	Недостаточность витамина В6	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ		
38	E 74.0	Болезни накопления гликогена	Болезнь Помпе (гликогеноз 2 типа)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Алглюкозидаза	A16AB07
					Месна	V03AF01
39	E 75.2	Другие сфинголипидозы	Болезнь Фабри (-Андерсон), болезнь Гаучера (болезнь Гоше), болезнь Кرابбе, болезнь Нимана-Пика (тип А, В, С), синдром Фабера, метахроматическая лейкодистрофия, недостаточность сульфатазы (множественная сульфатазная недостаточность)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Имиглюцераза	A16AB02
					Агалзидаза альфа	A16AB03
					Агалзидаза бета	A16AB04
					Велаглюцераза альфа	A16AB10
					Миглустат	A16AX06
					Элиглустат	A16AX10
					Талиглюцераза альфа	A16AB11
			Мукополисахаридоз I тип: синдромы Гурлер, Гурлер-Шейе, Шейе, мукополисахаридоз II тип: синдром		Ларонидаза	A16AB05
					Галсульфаза	A16AB08
					Идурсульфазы	A16AB09

40	E 76.0-E 76.2	Мукополисахаридоз	Гунтера, другие мукополисахаридозы: недостаточно с т ь бета-глюкуронидазы, мукополисахаридоз III, IV, VI, VII, синдромы: Марото-Лами (легкий, тяжелый), Моркио (моркиоподобный, классический), Санфилиппо (тип B, C, D)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Элосульфаза альфа	A16AB12
41	E 80.2	Порфирии	Наследственная копропорфирия, порфирия острая перемежающаяся (печеночная)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Гемин	B06AB01
42	E 83.0	Нарушения обмена меди	Болезнь Менкеса, болезнь Вильсона (болезнь Вильсона-Кон овалова, гепатолентикулярная дегенерация)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Пеницилламин	M01CC01
					Цинка ацетат	A16AX05
					Триентин дигидрохлорид	A16AX12
43	E 84.8	Нарушение обмена веществ	Кистозный фиброз комбинированная форма (муковисцидоз)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Тобрамицин	J01GB01
					Ацетилцистеин	R05CB01
					Дорназа альфа	R05CB13
					Колистин (Колистиметат)	J01XB01
		Наследственный семейный	Семейная средиземноморская лихорадка (периодическая)	Болезни эндокринной системы, расстройства	Этанерцепт	L04AB01
					Инфликсимаб	L04AB02
					Анакинра	L04AC03
					Канакинумаб	L04AC08

44	E 85.0	амилоидоз без невропатии	я болезнь), наследственная амилоидная нефропатия	питания и нарушения обмена веществ	Колхицин	M04AC01
45	E 88.0	Нарушения обмена белков плазмы	Дефицит -1-антитрипсина, б и с - альбуминемия	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Альфа 1 антитрипсин	B02AB02
46	G 12.2	Болезнь двигательного нейрона. Семейная болезнь двигательного нейрона	Боковой склероз амиотрофический, прогрессирующая спинальная мышечная атрофия - при наличии молекулярно генетического подтверждения в аккредитованной лаборатории	Болезни нервной системы	Филграстим	L03AA02
					Нусинерсен	M09AX07
					Рисдиплам	M09AX10
					Рилузол	N07XX02
47	Исключена приказом Министра здравоохранения РК от 04.12.2025 № 159 (вводится в действие по истечению десяти календарных дней после его первого официального опубликования).					
48	G70.2	Миастения	Врожденная или приобретенная миастения	Нервные болезни		
			Мышечная дистрофия: аутосомная рецессивная типа Дюшенна или Беккера, лопаточно-перонеальная с ранними контрактурами (Эмери-Дрейфуса), дистальная плечелопаточ		Дефлазакорт	H02AB13
					Аталурен	M09AX03
					Этеплирсен	M09AX06

49	G71.0 –G71.3	Болезни нервно-мышечного синапса и мышц	но-лицевая, конечностно-поясная, глазных мышц, глазоглоточная (окулофарингеальная). Дистрофия миотоническая Штейнера. Миотония врожденная Томсена. Нейромиотония Исаакса. Парамииотония врожденная. Врожденная мышечная дистрофия: специфически м и морфологическ и м и поражениями мышечного волокна. Болезнь центрального ядра, миниядерная, мультиядерная я Диспропорци я типов волокон. Миопатия миотубулярная (центроядерная) , немалиновая (болезнь немалинового тела). Митохондриальная миопатия, не классифицированная в других рубриках- при	Первичные мышечные нарушения Первичные мышечные нарушения Первичные мышечные нарушения	
					M09AX08

			наличии молекулярно генетического подтверждени я в аккредитован н о й лаборатории.		Голодирсен	
50	E 74.8	Синдром дефицита Glut 1	Синдром дефицита транспортера глюкозы Glut I при наличии молекулярно генетического подтверждени я в аккредитован н о й лаборатории	Другие уточненные нарушения обмена углеводов	Тригептаноин	A16AX17
			Интерстициал ьная легочная болезнь, альвеолярные и парието-альве олярные нарушения, альвеолярный протеиноз, легочный альвеолярный микролитиаз, диффузный легочный фиброз, фиброзирующ ий альвеолит криптогенный , синдром Хаммена-Рич а , идиопатическ ий легочный фиброз, лимфангиоле йомии- матоз, интерстициал ь н а я пневмония уточненная, интерстициал ьная легочная болезнь		Пирфенидон	L04AX05
					Циклоспорин	L04AD01
					Метотрексат	L01BA01
					Метилпредни золон	H02AB04
					Преднизолон	H02AB06
					Нинтеданиб	L01XE31
						L04AX01

51	J 84 J 84.0 J 84.1 J 84.8 J 84.9	Другие интерстициал ь н ы е легочные болезни	неуточненная, интерстициал ь н а я пневмония б е з дополнительн ого уточнения	Болезни органов дыхания	Азатиоприн	
52	I 27.0	Первичная легочная гипертензия	Идиопатическ ая легочная артериальная гипертензия, наследственн ая ЛАГ	Болезни системы кровообращен ия	Илопрост	B01AC11
					Селексипаг	B01AC27
					Бозентан	C02KX01
					Мацитентан	C02KX04
					Силденафил	G04BE03
53	K 50 K 51	Неинфекцион ный энтерит и колит	Болезнь Крона, неспецифичес кий язвенный колит	Болезни органов пищеварения	Адалимумаб	L04AB04
					Инфликсимаб	L04AB02
54	L 10 L 13.0	Буллезные нарушения	Пузырчатка, болезнь Дюринга	Болезни кожи и подкожной клетчатки	Микофенолов ая кислота	L04AA06
					Преднизолон	H02AB06
					Дапсон	D10AX05
					Дапсон	J04BA02
					Афамеланоти д	D02BB02
55	M04.2	Криопирин-ас социированн ы е периодически е синдромы (CAPS)	Криопирин – связанные синдромы	Аутовоспалит ельные синдромы	Канакинумаб	L04AC08

56	M06.1	Болезнь Стилла	Болезнь Стилла, развившаяся у взрослых	Болезни костно-мышечной системы и соединительной ткани	Канакинумаб	L04AC08
57	M 08.2	Юношеский артрит с системным началом	Ювенильный идиопатический артрит системный вариант	Болезни костно-мышечной системы и соединительной ткани	Этанерцепт	L04AB01
					Адалимумаб	L04AB04
					Тоцилизумаб	L04AC07
					Инфликсимаб	L04AB02
					Канакинумаб	L04AC08
58	M 30.3 M 31.3 M 31.4 M 31.8 M 32.1 M 33 M 33.2 M 34.0 M 35.2	Системные поражения соединительной ткани	Слизисто-кожный лимфопатический синдром (Кавасаки), Грануломатоз Вегенера, Синдром дуги аорты (Такаясу), Микроскопический полиангиит, Системная красная волчанка, Дерматомиозит у детей, Полимиозит, Прогрессирующий системный склероз, Болезнь Бехчета	Болезни костно-мышечной системы и соединительной ткани	Нинтеданиб	L01XE31
					Белимумаб	L04AA26
					Инфликсимаб	L04AB02
					Тоцилизумаб	L04AC07
					Ритуксимаб	L01XC02
					Гидроксихлорохин	P01BA02
					Азатиоприн	L04AX01
					Метотрексат	L01BA01
59	Q 78.0	Незавершенный остеогенез	Незавершенный остеогенез	Врожденные аномалии (пороки крови), деформации и хромосомные нарушения	Ибандроновая кислота	M05BA06
60	Q 80	Врожденный ихтиоз	Врожденный ихтиоз (разные формы), CHILD синдром	Врожденные аномалии (пороки крови), деформации и хромосомные нарушения	Изотретиноин	D10BA01
					Салициловая кислота	D01AE12

61	Q 81	Буллезный эпидермолиз	Буллезный эпидермолиз	Врожденные аномалии (пороки развития) деформации и хромосомные нарушения	Диацереин	M01AX21
62	E88.1	Врожденная генерализованная липодистрофия Берардинелли-Сейпа	Врожденная генерализованная липодистрофия Бирардинелли-сейпа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Метрелептин	A16AA07
63	G40.8 G40.9	Редкие и резистентные формы эпилепсии	Раннее младенческие эпилептические энцефалопатии (инфантильные спазмы – Синдром Веста); Туберозный склероз (Болезнь Бурневилля); Синдром Ландау-Клеффнера; (Синдром Леннокса-Гасто); Симптоматическая ранняя миоклоническая энцефалопатия (Синдром Отахара); Ранняя миоклоническая эпилепсия; Эпилепсия с миоклоническими абсансами (синдром Тассинари); миоклонически-астатическими	Болезни нервной системы	Адренокортикостероидный гормон (АКТГ)	H01AA
					Тетракозактид	H01AA02
					Этосуксимид	N03AD01
					Вигабатрин	N03AG04
					Сультиам	N03AX03
					Лакосамид	N03AX18
					Мидазолам	N05CD08
					Перампанел	N03AX22
					Тиагабин	N03AG06
					Руфинамид	N03AF03
					Фенитоин	N03AF03
					Стирипентол	N03AX17
					Клобазам	N05BA09

			приступами (синдром Дузе)) Синдром Драве- все подтвержденные генетические мутации;			
64	Q85.0	Нейрофиброматоз 1 типа	Нейрофиброматоз I (первого) типа (нейрофиброматоз болезнь фон Реклингхауза, синдром Реклингхауза, NF-1)	Новообразования	Селуметиниб	L01EE04
65	G36.0	Оптическое нервно-миелит (болезнь Девика, Нейромиелит зрительного нерва со спектральным расстройством (NMOSD), Нейромиелит зрительного нерва)	Оптическое нервно-миелит (болезнь Девика, Нейромиелит зрительного нерва со спектральным расстройством (NMOSD), Нейромиелит зрительного нерва)	Воспалительные демиелинизирующее заболевание центральной нервной системы	Сатрализумаб	L04AC19
					Азатиоприн	L04AX01
					Ритуксимаб	L01XC02
66	C47.3 C47.4 C47.5 C47.6 C47.8 C47.9 C48.0 C74.1 C74.9 C76.0 C76.1 C76.2 C76.7 C76.8	Нейробластома	Нейробластома	Злокачественное новообразование различных локализаций	Динутуксимаб бета	L01XC16

Примечание:

МКБ - международная классификация болезней 10 го пересмотра;

ЛАГ - легочная артериальная гипертензия

Приложение 2 к приказу
Министр здравоохранения
Республики Казахстан
от 20 октября 2020 года
№ ҚР ДСМ - 142/2020

Перечень приказов Министерства здравоохранения Республики Казахстан, признаваемых утратившими силу

1. Приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 22 мая 2015 года № 370 "Об утверждении Перечня орфанных (редких) заболеваний" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 11511, опубликован 15 июля 2015 года в информационно-правовой системе "Әділет");

2. Приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 29 мая 2015 года № 432 "Об утверждении Перечня орфанных препаратов" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 11494, опубликован 10 июля 2015 года в информационно-правовой системе "Әділет");

3. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 февраля 2018 года № 79 "О внесении изменения и дополнений в приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 22 мая 2015 года № 370 "Об утверждении Перечня орфанных (редких) заболеваний" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 16627, опубликован 29 марта 2018 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан);

4. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 августа 2019 года № ҚР ДСМ-115 "О внесении дополнения в приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 22 мая 2015 года № 370 "Об утверждении Перечня орфанных (редких) заболеваний" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 19304, опубликован 3 сентября 2019 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан);

5. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 февраля 2020 года № ҚР ДСМ-13/2020 "О внесении дополнений в приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 22 мая 2015 года № 370 "Об утверждении Перечня орфанных (редких) заболеваний" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 20084, опубликован 3 марта 2020 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан).