

О дополнительном предоставлении гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, в том числе лекарственных средств, специализированных лечебных продуктов, медицинских изделий, отдельным категориям граждан Республики Казахстан, постоянно проживающим в Жамбылской области при амбулаторном лечении бесплатно

Утративший силу

Решение Жамбылского областного маслихата от 29 июля 2022 года № 19-12. Зарегистрировано в Министерстве юстиции Республики Казахстан 1 августа 2022 года № 28970. Утратило силу решением Жамбылского областного маслихата от 19 марта 2025 года № 22-6

Сноска. Утратило силу решением Жамбылского областного маслихата от 19.03.2025 № 22-6 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

В соответствии с подпунктом 5) пункта 1 статьи 12 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения", Жамбылский областной маслихат РЕШИЛ:

1. Дополнительно предоставить гарантированный объем бесплатной медицинской помощи, в том числе лекарственные средства, специализированные лечебные продукты и медицинские изделия отдельным категориям граждан Республики Казахстан, постоянно проживающим в Жамбылской области при амбулаторном лечении бесплатно, согласно приложению к настоящему решению

2. Настоящее решение вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

*Секретарь Жамбылского
областного маслихата*

М. Сарыбеков
Приложение к решению
Жамбылского областного
маслихата от 29 июля 2022 года
№ 19-12

Перечень дополнительно предоставляемого гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, в том числе лекарственных средств, специализированных лечебных продуктов, медицинских изделий отдельным категориям граждан Республики Казахстан, постоянно проживающим в Жамбылской области при амбулаторном лечении бесплатно

Сноска. Приложение с изменениями, внесенными решением Жамбылского областного маслихата от 25.09.2024 № 17-6 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

№	Код по МКБ-10	Заболевание (группа) по международной классификации болезней 10-го пересмотра – (далее - МКБ-10)	Синонимы и названия редких болезней	Наименование лекарственного средства (Международное Непатентованное Наименование или состав)
1	2	3	4	5
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	Клофазимин
2	A 22	Сибирская язва	Сибирская язва вызванная <i>Bacillus anthracis</i>	Вакцина противсибире язвенная
3	A 98.0	Крымская геморрагическая лихорадка	Крымская геморрагическая лихорадка вызванная вирусом Конго	Рибавирин
4	B 50 B 53	Малярия	Малярия вызванная <i>Pl. Falciparum</i> , <i>Pl. ovale</i> , <i>Pl. Vivax</i> , <i>Pl. Malariae</i>	Хинин
				Мефлохин гидрохлорид
				Артесунат
				Примахин
				Хлорохин
				Галофантрин
				Амфотерицин В

5	В 55	Лейшманиоз	Лейшманиоз	Паромомицина сульфат
				Милтефозин
6	С 11	Злокачественное новообразование носоглотки	Злокачественное новообразование носоглотки (назофаренгиальная карцинома)	
7	С 45.0	Мезотелиома	Мезотелиома плевры	Митомицин С
				Пеметрексед
8	С 69.2	Злокачественное новообразование глаза и его придаточного аппарата, сетчатки	Злокачественное новообразование сетчатки (ретинобластома)	Мелфалан
9	С71.0 – С71.9	Глиальные опухоли высокой степени злокачественности	Злокачественное новообразование большого мозга, кроме долей и желудочков. Злокачественное новообразование лобной доли. Злокачественное новообразование височной доли. Злокачественное новообразование теменной доли. Злокачественное новообразование желудочка мозга. Злокачественное новообразование мозжечка. Злокачественное новообразование ствола мозга. Поражение, выходящее за пределы одной и более вышеуказанных локализаций головного мозга. Злокачественное новообразование головного мозга неуточненной локализации.	Ифосфамид

10	C 74.0	Злокачественное новообразование надпочечника	Злокачественное новообразование коры надпочечника	Циклофосфамид
11	C 80	Злокачественное новообразование без уточнения локализации	Карцинома	Оксалиплатин
				Этопозид
				Идарубицин
12	C 81	Болезнь Ходжкина (лимфогранулематоз)	Болезнь Ходжкина	Брентуксимаб ведотин
				Бендамустин
				Треосульфат
				Мелфалан
				Филграстим
				Флударабин
				Цитарабин
				Циклофосфамид
				Пэгфилграстим
				Доксорубицин
13	C 83	Диффузная неходжкинская лимфома	Диффузная неходжкинская лимфома	Хлорамбуцил
				Циклофосфамид
				Брентуксимаб ведотин
				Бендамустин
				Ифосфамид
				Треосульфат
				Мелфалан
				Филграстим
				Пэгфилграстим
				Ритуксимаб
				Цитарабин
14	C 88.0	Злокачественные иммунопролиферативные болезни	Макроглобулинемия Вальденстрема	Аспарагиназа
				Меркаптопурин
				Азациитидин
15	C 90.0	Множественная миелома и злокачественные плазмоклеточные новообразования	Множественная миелома	Брентуксимаб ведотин
				Бендамустин
				Мелфалан
				Даратумумаб
				Талидомид
				Леналидомид
				Плериксафор

				Карфилзомиб
				Бортезомиб
16	С 91.0	Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз)	Острый лимфобластный лейкоз	Цитарабин
				Иматиниб
				Дазатиниб
				Понатиниб
				Блинатумомаб
				Пэгаспаргиназа
17	С 91.1	Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз)	Хронический лимфоцитарный лейкоз	Венетоклакс
				Филграстим
				Флударабин
18	С 91.4	Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз)	(Волосатоклеточный лейкоз)	Кладрибин
				Пентостатин
19	С 92.1	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Хронический миелоидный лейкоз	Дазатиниб
				Нилотиниб
				Бусульфан
				Иматиниб
				Метотрексат
				Интерферон альфа-2b
				Месна
				Понатиниб
				Бозутиниб
				Гидроксикарбамид
20	С 92.0 С 92.4 С 92.5	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Острый миелоидный лейкоз Острый промиелоцитарный лейкоз Острый миеломоноцитарный лейкоз	Венетоклакс
				Третиноин
				Цитарабин
				Гемтузумаб
				Даунорубин
				Децитабин
21	С 92.3	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Миелоидная саркома	Такролимус
22	С 93	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Моноцитарный лейкоз	Пэгфилграстим
23	D 46	Миелодиспластические синдромы	Ювенильный хронический миеломоноцитарный лейкоз, рефрактерная анемия,	Леналидомид
				Метотрексат
				Децитабин
				Цитарабин
				Имуноглобулин антиtimoцитарный (кроличий)

			рефрактерная анемия с избытком бластов	Месна
24	D 47.1	Хроническая миелопролифератив ная болезнь	Идиопатический миелофиброз	Руксолитиниб
25	D 56 D56.0- D 56.2 D 56.4 D 57 D57.0- D57.2	Гемолитические анемии	Альфа-талассемия, бета-талассемия, дельта-бета-талассе мия, наследственное персистирование фетального гемоглобина Серповидно-клеточ ная анемия с кризом , hb-SS болезнь с кризом, серповидно-клеточн ая анемия без криза, двойные гетерозиготные серповидно-клеточн ые нарушения	Деферазирокс
26	D 59.5	Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (Маркиафавы-Микел и)	Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (Маркиафавы-Микел и)	Экулизумаб
27	D 61.9	Апластическая анемия	Апластическая анемия	Деферазирокс Циклоспорин Такролимус
28	D 66	Наследственный дефицит фактора VIII	Гемофилия А	Эмицизумаб
	D 67	Наследственный дефицит фактора IX	Болезнь Кристмаса Гемофилия В	
29	D68.0	Болезнь Виллебранда	Ангиогемофилия Дефицит фактора с сосудистым нарушением, Сосудистая гемофилия	Фактор свертывания крови в комбинации с высоким содержанием фактора Виллебранда
30	D 68.2	Наследственный дефицит других факторов свертывания	Врожденная афибриногенемия, дефицит фактора VII (стабильного) дефицит фактора II (протромбина) дефицит фактора X (Стюарта-Прауэра)	

31	D 69.3	Идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура	Синдром Эванса	Элтромбопаг
				Ромипластим
32	D 76.0	Гистиоцитоз из клеток Лангерганса, не классифицированные в других рубриках	Гистиоцитоз	Винбластин
33	D 80 -D 84	Отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Первичные иммунодефициты	Ингибитор C1-эстеразы человеческий
				Ланаделумаб
				Иммуноглобулин (для внесосудистого введения)
				Иммуноглобулин (для внутривенного введения)
				Интерферон гамма
34	E 22.8	Другие состояния гиперфункции гипофиза	Преждевременная половая зрелость центрального происхождения	
35	E 23.0	Гипопитуитаризм	Гипогонадотропный гипогонадизм. Недостаточность гормона роста.	
36	E 70.0	Классическая фенилкетонурия	Наследственное заболевание группы ферментопатий, связанное с нарушением метаболизма аминокислоты фенилаланина	Сапроптерин
37	E 53.1	Недостаточность других витаминов группы В	Недостаточность витамина В6	
37.1	E72.2	Нарушения обмена цикла мочевины, Цитруллинемия	Нарушения обмена цикла мочевины, Цитруллинемия	Глицерол фенилбутират
38	E 74.0	Болезни накопления гликогена	Болезнь Помпе (гликогеноз 2 типа)	Алглюкозидаза
				Месна
			Болезнь Фабри (-Андерсон), болезнь Гаучера (болезнь Гоше), болезнь Краббе, болезнь Нимана-Пика (тип А, В, С), синдром	Имиглюцераза
				Агалзидаза альфа
				Агалзидаза бета
				Велаглюцераза альфа
				Миглустат

39	E 75.2	Другие сфинголипидозы	Фабера, метахроматическая лейкодистрофия, недостаточность сульфатазы (множественная сульфатазная недостаточность)	Элиглулат
				Талиглуцераз альфа
40	E 76.0- E 76.2	Мукополисахаридоз	Мукополисахаридоз I тип: синдромы Гурлер, Гурлер-Шейе, Шейе , мукополисахаридоз II тип: синдром Гунтера, другие мукополисахаридоз ы: недостаточность бета-глюкуронидаз ы, мукополисахаридоз III, IV, VI, VII, синдромы: Марото-Лами (легкий, тяжелый), Моркио (моркиоподобный, классический), Санфилиппо (тип B, C, D)	Ларонидаза
				Галсульфаза
				Идурсульфаз
				Элосульфаз альфа
41	E 80.2	Порфирии	Наследственная копропорфирия, порфирия острая перемежающаяся (печеночная)	Гемин
42	E 83.0	Нарушения обмена меди	Болезнь Менкеса, болезнь Вильсона (болезнь Вильсона-Коновалова, гепатолентикулярная дегенерация)	Пеницилламин
				Цинка ацетат
			Кистозный фиброз, Кистозный фиброз с легочными проявлениями, Кистозный фиброз с кишечными проявлениями, Кистозный фиброз с другими	Триентин дигидрохлорид
				Тобрамицин
				Ацетилцистеин
				Дорназа альфа
				Колистин (Колистиметат)

43	E84 E84.0 E84.1 E84.8 E84.9	Нарушение обмена веществ	проявлениями, Кистозный фиброз неуточненный (Муковисцидоз)	Окистар
44	E 85.0	Наследственный семейный амилоидоз без невропатии	Семейная средиземноморская лихорадка (периодическая болезнь), наследственная амилоидная нефропатия	Этанерцепт
				Инфликсимаб
				Анакинра
				Канакинумаб
45	E 88.0	Нарушения обмена белков плазмы	Дефицит -1-антитрипсина, бис-альбуминемия	А л ь ф а 1 антитрипсин
46	G 12.2	Болезнь двигательного нейрона. Семейная болезнь двигательного нейрона	Боковой склероз амиотрофический, прогрессирующая спинальная мышечная атрофия	Филграстим
				Нусинерсен
				Рисдиплам
				Рилузол
47	G 35	Рассеянный склероз	Рассеянный склероз	Диметилфумарат
				Кладрибин
				Натализумаб
				Пэгинтерферон бета-1a
48	G70.2	Миастения	Врожденная или приобретенная миастения	Окрелизумаб
			Мышечная дистрофия: аутосомная рецессивная типа Дюшенна или Беккера, лопаточно-перонеальная с ранними контрактурами (Эмери-Дрейфуса), дистальная плечелопаточно-лицевая, конечностно-поясная	Дефлазакорт
				Аталурен
				Этеплирсен

49	G71.0 –G71.3	Болезни нервно-мышечного синапса и мышц	я, глазных мышц, глазоглоточная (окулофарингеальная). Дистрофия миотоническая Штейнера. Миотония врожденная Томсена. Нейромиотония Исаакса. Парамиотония врожденная. Врожденная мышечная дистрофия: со специфическими морфологическими поражениями мышечного волокна. Болезнь центрального ядра, миниядерная, мультиядерная Диспропорция типов волокон. Миопатия миотубулярная (центроядерная), немалиновая (болезнь немалинового тела). Митохондриальная миопатия, не классифицированная в других рубриках	Голодирсен
50	G 93.4	Синдром дефицита Glut 1	Синдром дефицита транспортера глюкозы Glut I	Тригептаноин
			Интерстициальная легочная болезнь, альвеолярные и парието-альвеолярные нарушения, альвеолярный протеиноз, легочный альвеолярный микролитиаз, диффузный легочный фиброз, фиброзирующий альвеолит криптогенный,	Пирфенидон Циклоспорин Метотрексат Метилпреднизолон Преднизолон Нинтеданиб

51	J 84 J 84.0 J 84.1 J 84.8 J 84.9	Другие интерстициальные легочные болезни	синдром Хаммена-Рича, идиопатический легочный фиброз, лимфангиолейомиоматоз, интерстициальная пневмония уточненная, интерстициальная легочная болезнь неуточненная, интерстициальная пневмония без дополнительного уточнения	Азатиоприн
52	I27.0 I27.2 I28.1 I28.8 I28.9	Легочная гипертензия	Первичная легочная гипертензия, Другая вторичная легочная гипертензия, Аневризма легочной артерии, Другие уточненные болезни легочных сосудов, Болезнь легочных сосудов неуточненная	Илопрост
				Селексипаг
				Бозентан
				Мацитентан
				Силденафил
53	K 50 K 51	Неинфекционный энтерит и колит	Болезнь Крона, неспецифический язвенный колит	Риоцигуат
				Адалimumаб
54	L 10 L 13.0	Буллезные нарушения	Пузырчатка, болезнь Дюринга	Инфликсимаб
				Микофеноловая кислота
				Преднизолон
				Дапсон
				Дапсон
54.1	L40 L40.0 L40.8	Псориаз	Псориаз, Псориаз обыкновенный Монетовидный псориаз Бляшечный псориаз, Другой псориаз Сгибательный инверсный псориаз	Афамеланотид
				Гуселькумаб
55	M04.2	Криопирин-ассоциированные периодические синдромы (CAPS)	Криопирин – связанные синдромы	Канакинумаб
56	M06.1	Болезнь Стилла	Болезнь Стилла, развившаяся у взрослых	Канакинумаб

57	M 0 8 M08.0M08.1M08.2 M08.3M08.4	Юношеский (ювенильный) идиопатический артрит	Юношеский ревматоидный артрит Ювенильный ревматоидный артрит с ревматоидным фактором или без него, Юношеский анкилозирующий спондилит, Юношеский артрит с системным началом Болезнь Стилла БДУ, Юношеский полиартрит (серонегативный) Хронический ювенильный полиартрит, Пауциартикулярный юношеский артрит	Этанерцепт
				Адалimumаб Тоцилизумаб Инфликсимаб Канакинумаб Анакинра Тофацитиниб
58	M30.3 M31.3 M31.4 M31.4 M31.8 M32 M32.0 M32.1 M32.8 M32.9 M33 M33.2 M34.0 M35.2	Системные поражения соединительной ткани	Слизисто-кожный лимфодулярный синдром (Кавасаки), Грануломатоз Вегенера, Синдром дуги аорты (Такаясу), Микроскопический полиангиит, Системная красная волчанка, Лекарственная системная красная волчанка, Системная красная волчанка с поражением других органов или систем, Другие формы системной красной волчанки, Системная красная волчанка неуточненная	Нинтеданиб Белимуаб Инфликсимаб Тоцилизумаб Ритуксимаб Гидроксихлорохин Азатиоприн
				Метотрексат
58.1	P22.0	Синдром дыхательного расстройства у новорожденного	Респираторный дистресс синдром (РДС)	Паливизумаб

58.2	P27.1	Бронхолегочная дисплазия, возникшая в перинатальном периоде	Бронхолегочная дисплазия, возникшая в перинатальном периоде	Паливизумаб
59	Q 78.0	Незавершенный остеогенез	Незавершенный остеогенез	Ибандроновая кислота
60	Q 80	Врожденный ихтиоз	Врожденный ихтиоз (разные формы), CHILD синдром	Изотретиноин
				Салициловая кислота
				Диацереин
				Октенидин
				Специализированное питание ("Пептамен Джуниор", "Клинутрен Джуниор", "Нутриэн Иммун", "Педиа Шур")
				Мерпител 10см x 18см.
				Мерpilex Lite 20x50 см
				Мерpilex Lite 15см x 15см.
				Мерpilex Transfer 20см x 50см
				Мерpitac 4см x 1,5м
				Hydrosorb-гидрогелевые повязки 20x20
				Hydrocoll-гидроколлоидная повязка, 10x10
				Коллагеновая губка с диоксометилтетрагидропиримидином
				Гразолинд- сетчатая покрывающая повязка 10x20
				Космопор
				Повитекс
				Ланолин ("Судокрем")
				Мометазон ("Мометокс")
				Цетиризин
				Флуоцинолона ацетонид ("Синафлан")

61	Q 81 Q 81.0 Q81.1Q81.2Q81.8Q81.9	Буллезный эпидермолиз	Лидокаин, Метилурацил ("Офломелид")
			Тридокс
			Сульфатиазол серебра ("Аргосульфан")
			Бацитрацин + неомицин ("Банеоцин")
			Цинка гиалуронат (Куриозин)
			Бетаметазон ("Целестодерм")
			Крем защитный ZABOTA
			Zabota Kids Детские влажные салфетки
			Очиститель для кожи ("ZABOTA", "Нилтак")
			Моющий лосьон ("Эземтан")
			Декспантенол ("Бепантен", "Пантодерм", "Депантол")
			Игла стерильная (о/р 18G 1,2х40мл)
			Mesoft - Салфетка 10см х 20см
			Перчатки T/Fast Gloves XS Child
			Перчатки T/Fast Gloves S/M Child
			Перчатки T/Fast Gloves S/M Adult-M/L Child
			Перчатки T/Fast Gloves M/L Adult
			Tubifast 2-Way Stretch Green 10m
			Tubifast 2-Way Stretch Blue 10m
			Tubifast 2-Way Stretch Yellow 10m
			Tubifast 2-Way Stretch Purple 10m

				Эпадерм мазь 500г. (Epaderm Ointment 500g) Эпадерм крем 500г. (Epaderm Cream 500g) Воскопран 10 x 10 см Бинт медицинский эластичный фиксирующий EM-Fix Lux 4см x 4м Бинт медицинский эластичный фиксирующий EM-Fix Lux 6см x 4м Бинт медицинский эластичный фиксирующий EM-Fix Lux 8см x 4м Бинт медицинский эластичный фиксирующий EM-Fix Lux 10см x 4м Бинт медицинский эластичный фиксирующий EM-Fix Lux 12см x 4м EM-FIX HAFT 8см x 20м Branolind (Бранолинд) 10см x 20см ATRAUMAN AG 10см x 20см
62	E88.1	Врожденная генерализованная липодистрофия Берардинелли-Сейпа	Врожденная генерализованная липодистрофия Бирардинелли сейпа	Метрелептин
			Р а н н е е младенческие эпилептические энцефалопатии (инфантильные	Адренокортикоидный гормон (АКТГ) Тетракозактид Этосуксимид

63	G40.0- G40.9 Q85.1	Редкие и резистентные формы эпилепсии	спазмы – Синдром Веста); Туберозный склероз (Болезнь Бурневилля); Синдром Ландау-Клеффнера; Эпилептические энцефалопатии детства (Синдром Леннокса-Гасто); Симптоматическая ранняя миоклоническая энцефалопатия (Синдром Отахара); Эпилепсия со статусом в медленном сне; Ранняя миоклоническая эпилепсия; Эпилепсия с миоклоническими абсансами (синдром Тассинари); миоклонически-астатическими приступами (синдром Дузе) Синдром Драве;	Вигабатрин
				Сультиам
				Лакосамид
				Мидазолам
				Перампанел
				Тиагабин
				Руфинамид
				Фенитоин
				Стирипентол
64	Q85.0	Нейрофиброматоз I типа	Нейрофиброматоз I (первого) типа (нейрофиброматоз болезнь фон Реклингхаузена, синдром Реклингхаузена, NF -1)	Клобазам
				Селуметиниб
65	G36.0	Оптиконевромиелит (болезнь Девика)	Оптиконевромиелит (болезнь Девика, Нейромиелит зрительного нерва со спектральным расстройством (NMOSD), Нейромиелит зрительного нерва)	Сатрализумаб
				Азатиоприн
66	C47.3 C47.4 C47.5 C47.6 C47.8 C47.9 C48.0 C74.0 C74.1 C74.9 C76.0 C76.1 C76.2 C76.7 C76.8	Нейробластома	Нейробластома	Ритуксимаб
				Динутуксимаб бета

Перечень дополнительно бесплатно предоставляемых специализированных лечебных продуктов

1. "Смесь мучная для выпечки хлеба без глютена", гражданам с заболеванием Целиакия.

2. "Смесь мучная универсальная без глютена", гражданам с заболеванием Целиакия.

3. "Макаронные изделия без глютена", гражданам с заболеванием Целиакия.

4. "Печенье без глютена", гражданам с заболеванием Целиакия.

5. "Вафли без глютена", гражданам с заболеванием Целиакия.