

**О внесении изменений и дополнения в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 августа 2021 года № ҚР ДСМ-75 "Об утверждении Перечня лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного и (или) льготного амбулаторного обеспечения отдельных категорий граждан Республики Казахстан с определенными заболеваниями (состояниями)"**

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 сентября 2024 года № 71. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 6 сентября 2024 года № 35038

**Примечание ИЗПИ!**

**Порядок введения в действие см. п. 4.**

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Внести в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 августа 2021 года № ҚР ДСМ-75 "Об утверждении Перечня лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного и (или) льготного амбулаторного обеспечения отдельных категорий граждан Республики Казахстан с определенными заболеваниями (состояниями)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 23885) следующие изменения и дополнение:

Приложение, утвержденное указанным приказом дополнить заголовком следующего содержания:

"Перечень лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного и (или) льготного амбулаторного обеспечения отдельных категорий граждан Республики Казахстан с определенными заболеваниями (состояниями)";

в приложении, утвержденное указанным приказом:

в столбцах "Наименование лекарственных средств (лекарственная форма) или медицинских изделий или специализированных лечебных продуктов" и "Код анатомо-терапевтическо-химической (АТХ) классификации":

в Разделе 1 "Лекарственные средства в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи":

в строке 4 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Гидрохлоротиазид, таблетка" -С03АА03, "Эналаприл, таблетка" -С09АА02, "Валсартан, таблетка" -С09СА03";

в строке 8 исключить следующее наименование лекарственного средства: "Вилантерола и Умеклидиния бромид, порошок для ингаляций" - R03AL03";

в строке 20 исключить следующее наименование лекарственного средства: "Фактор свертывания крови в комбинации с высоким содержанием фактора Виллебранда,

лиофилизат для приготовления раствора для инфузий/лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения-V02BD06";

в строке 42 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Фенобарбитал, таблетка" -N03AA02, "Руфинамид, таблетка" -N03AF03";

в строке 43 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Метилпреднизолон, таблетка" -H02AB04, "Преднизолон, таблетка" -H02AB06, "Азатиоприн, таблетка" -L04AX01, "Циклоспорин, капсула" -L04AD01";

в строке 46 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Арипипразол, таблетка" -N05AX12, "Карипразин, капсула" -N05AX15";

в строке 52 исключить следующее наименование лекарственного средства: "Вориконазол, таблетка" -J02AC03";

в Разделе 3 "Лекарственные средства в системе обязательного социального медицинского страхования для взрослых":

в строке 1-1 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Гидрохлоротиазид, таблетка" -C03AA03, "Нифедипин, таблетка" -C08CA05";

в строке 1-2 исключить следующие наименование лекарственных средств: "Пропранолол, таблетка" -C07AA05";

исключить строку 28;

в Разделе 4 "Лекарственные средства, медицинские изделия и специализированные лечебные продукты в системе обязательного социального медицинского страхования на амбулаторном уровне для детей до 18 лет":

в строке 1-1 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Гидрохлоротиазид, таблетка" -C03AA03, "Нифедипин, таблетка" -C08CA05";

в столбцах "Наименование лекарственных средств (лекарственная форма) или медицинских изделий или специализированных лечебных продуктов" и "Код анатомо-терапевтическо-химической (АТХ) классификации":

в Разделе 1 "Лекарственные средства в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи":

в строке 4 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Фуросемид, таблетка"-C03CA01, "Ивабрадин, таблетка"-C01EB17";

в строке 8 исключить следующее наименования лекарственного средства: "Олодатерол и Тиотропия бромид, раствор для ингаляций" -R03AL06";

в строке 13 исключить следующее наименование лекарственного средства: "Софосбувир, таблетка - J05AP08/J05AX15";

строку 22 изложить в следующей редакции:

"

				Все стадии и степени сахарного диабета 2		
--	--	--	--	--	--	--

22	E10-E11	Диабет сахарный	Все категории, состоящие на динамическом наблюдении	типа. Без осложнений, выбор терапии обосновывается врачом ВОП и/или эндокринологом, достижение целевого уровня гликированного гемоглобина, в комплексе с диabetическим образованием и изменением образа жизни.	Метформин, таблетка	A10BA02
			Взрослые, состоящие на динамическом наблюдении		Гликлазид, таблетка	A10BB09
					Глимепирид, таблетка	A10BB12
					Линаглиптин, таблетка	A10BH05
					Репаглинид, таблетка	A10BX02
					Вилдаглиптин, таблетка	A10BH02
				Все стадии и степени сахарного диабета 2 типа. При наличии ожирения и факторов риска сердечно-сосудистых осложнений (дополнительная терапия) по назначению эндокринолога.	Лираглутид, раствор для подкожного введения	A10BJ02
					Дулаглутид, раствор для	

					подкожного введения	A10BJ05
					Дапаглифлозин, таблетка	A10BK01
					Канаглифлозин, таблетка	A10BK02
					Эмпаглифлозин, таблетка	A10BK03
			Все категории, состоящие на динамическом наблюдении	Все стадии и степени сахарного диабета I и II типа	Инсулин лизпро, раствор для инъекций	A10AB04
					Инсулин аспарт, раствор для инъекций	A10AB05
					Инсулин глулизин, раствор для инъекций	A10AB06
					Инсулин растворимый человеческий, генно-инженерный, раствор для инъекций	A10AB01
					Инсулин изофан человеческий генно-инженерный суточного действия (средний), суспензия	A10AC01
					Инсулин двухфазный человеческий генно-инженерный, суспензия	A10AD01
					Инсулин лизпро двухфазный в комбинации с инсулином средней продолжительности (смесь аналогов	A10AD04

					инсулина короткого и средней продолжительности действия), суспензия	
					Инсулин аспарт двухфазный в комбинации с инсулином средней продолжительности (смесь аналогов инсулина короткого и средней продолжительности действия), суспензия	A10AD05
					Инсулин гларгин, раствор для инъекций	A10AE04
					Инсулин детемир, раствор для инъекций	A10AE05
			Беременные и дети подросткового возраста		Инсулин деглудек, раствор для инъекций	A10AE06
			Дети, состоящие на динамическом наблюдении	Тяжелые гипогликемические состояния после инъекции инсулина	Глюкагон, лиофилизат для приготовления раствора для инъекций в комплекте с растворителем	H04AA01

";

в строке 42 исключить следующее наименование лекарственного средства: "Прегабалин, капсулы" - N03AX16";

в строке 46 исключить следующее наименование лекарственного средства: "Амисульприд, таблетка", раствор для приема внутрь -N05AL05";

в строке 48 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Эмтрицитабин, Тенофовира дизопроксил и Эфавиренз, таблетка" - J05AR06, "Эмтрицитабин, Тенофовира дизопроксил и Рилпивирин, таблетка" - J05AR08";

в строке 51 исключить следующее наименование лекарственного средства: "Прегабалин, капсула" - N03AX16";

в строке 52 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Валганцикловир, таблетка" -J05AB14, "Эверолимус, таблетка" -L01XE10";

в Разделе 3 "Лекарственные средства в системе обязательного социального медицинского страхования для взрослых":

в строке 1-1 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Карведилол, таблетка" - C07AG02, "Периндоприл в комбинации с диуретиками, таблетка" -C09BA04";

исключить строку 27;

исключить строку 29;

в Разделе 4 "Лекарственные средства, медицинские изделия и специализированные лечебные продукты в системе обязательного социального медицинского страхования на амбулаторном уровне для детей до 18 лет":

в строке 1-1 исключить следующие наименования лекарственных средств: "Карведилол, таблетка" -C07AG02, "Периндоприл в комбинации с диуретиками, таблетка" -C09BA04";

исключить строку 19-1.

2. Департаменту лекарственной политики 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 в Министерстве юстиции Республики Казахстан представление в Юридический департамент Министерства здравоохранения Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.

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 абзацев с двадцать второго по тридцать восьмой пункта 1 настоящего приказа, которые вводятся в действие с 1 января 2025 года.

*Министр здравоохранения  
Республики Казахстан*

*А. Альназарова*

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