

Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау  
министрлігі

Приказ Министра  
здравоохранения Республики  
Казахстан от 26 марта 2022 года №  
ҚР ДСМ -28. Зарегистрирован в  
Министерстве юстиции  
Республики Казахстан 29 марта  
2022 года № 27252

Министерство здравоохранения Республики  
Казахстан

**О внесении изменений 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»**

**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:

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

строку, порядковый номер 138, изложить в следующей редакции:

«

138.	B02BD02	Фактор свертывания крови VIII плазменный, для пациентов детского возраста с ингибиторной формой гемофилии А ***	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, 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	ME
------	---------	---	--	----

»;



QR-код содержит данные ЭЦП должностного лица РГП на ПХВ «ИЗПИ»



QR-код содержит ссылку на данный документ в ЭКБ НПА РК

строки, порядковые номера 140, 141, 142 и 143 изложить в следующей редакции:

«

140.	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
141.	B02BD02	Фактор свертывания крови VIII плазменный без показания лечения болезни Виллебранда ***	лиофилизат для приготовления раствора	МЕ
142.	B02BD02	Фактор свертывания крови VIII рекомбинантный с возможностью применения у детей до 12 лет ***	порошок лиофилизированный для инъекций/лиофилизат для приготовления раствора для инъекций	МЕ
143.	B02BD02	Фактор свертывания крови VIII рекомбинантный ***	порошок лиофилизированный для инъекций/лиофилизат для приготовления раствора для инъекций	МЕ

»;

строку, порядковый номер 318, изложить в следующей редакции:

«

318.	H01AC01	Соматропин ****	раствор для инъекций/ порошок лиофилизированный для приготовления раствора для инъекций	мг
------	---------	-----------------	---	----

»;

строки, порядковые номера 319, 320, 321, 775 и 811 исключить;

сноску:

«\* К таблетке относятся: таблетка, таблетка, покрытая оболочкой, таблетка, покрытая пленочной оболочкой, таблетка, покрытая кишечнорастворимой оболочкой, таблетка диспергируемая, таблетка для рассасывания, таблетка шипучая, таблетка пролонгированного действия;

К таблетке пролонгированного действия относятся: таблетка пролонгированного действия, таблетка ретард, таблетка с пролонгированным высвобождением, таблетка с модифицированным высвобождением, таблетка продолжительного высвобождения, таблетка замедленного высвобождения, таблетка с контролируемым высвобождением;

К капсуле относятся: капсула, капсула твердая, капсула кишечнорастворимая, капсула пролонгированного действия;

К капсуле пролонгированного действия относятся: капсула пролонгированного действия, капсула с пролонгированным высвобождением,

капсула ретард, капсула с модифицированным высвобождением, капсула продолжительного высвобождения, капсула замедленного высвобождения, капсула с контролируемым высвобождением.

\*\* для применения при отдельных заболеваниях.

\*\*\* поставка осуществляется в форме выпуска, в соответствии с потребностью для медицинских организаций.»

изложить в следующей редакции:

«Примечание:

\* К таблетке относятся: таблетка, таблетка, покрытая оболочкой, таблетка, покрытая пленочной оболочкой, таблетка, покрытая кишечнорастворимой оболочкой, таблетка диспергируемая, таблетка для рассасывания, таблетка шипучая, таблетка пролонгированного действия;

К таблетке пролонгированного действия относятся: таблетка пролонгированного действия, таблетка ретард, таблетка с пролонгированным высвобождением, таблетка с модифицированным высвобождением, таблетка продолжительного высвобождения, таблетка замедленного высвобождения, таблетка с контролируемым высвобождением;

К капсуле относятся: капсула, капсула твердая, капсула кишечнорастворимая, капсула пролонгированного действия;

К капсуле пролонгированного действия относятся: капсула пролонгированного действия, капсула с пролонгированным высвобождением, капсула ретард, капсула с модифицированным высвобождением, капсула продолжительного высвобождения, капсула замедленного высвобождения, капсула с контролируемым высвобождением.

\*\* для применения при отдельных заболеваниях.

\*\*\* поставка осуществляется в форме выпуска, в соответствии с потребностью для медицинских организаций.

\*\*\*\* закуп осуществляется в лекарственной форме и дозировке зарегистрированных лекарственных средств в Республике Казахстан, в соответствии с потребностью медицинских организаций.»

2. Департаменту лекарственной политики Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке 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.

**Министр здравоохранения Республики Казахстан**

**А. Ғиният**