

Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау  
министрлігіПриказ Министра  
здравоохранения Республики  
Казахстан от 27 февраля 2026 года  
№ 20Министерство здравоохранения Республики  
Казахстан**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»****ПРИКАЗЫВАЮ:**

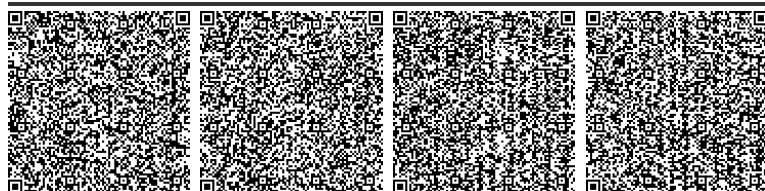
1. Внести в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 сентября 2021 года № ҚР ДСМ-96 «Об утверждении предельных цен на международное непатентованное наименование лекарственного средства или техническую характеристику медицинского изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской 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:

«

|   |         |                          |                                                                                                                                         |    |        |
|---|---------|--------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|--------|
| 5 | B02BD02 | Фактор свертывания крови | лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения во флаконе в комплекте с растворителем и набором для введения, прошед- | ME | 101,47 |
|---|---------|--------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|--------|



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

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

|   |       |                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |               |         |
|---|-------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------|
|   |       | VIII плазменный, для пациентов детского возраста с ингибиторной формой гемофилии А ***             | ший двойную вирусную инактивацию, в том числе сольвент-детергентным методом, без содержания альбумина, сахарозы и полиэтиленгликоля, с возможностью хранения при температурах до 25°C в течение всего срока годности, в том числе для лечения ингибиторной формы гемофилии методом индукции иммунной толерантности |               |         |
| 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 глулизин | 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 лиофилизированный 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 | Комбинированные препараты для парентерального питания | эмульсия для инфузий 1875 мл | пакет           | 12602,33 |
| 731 | B05BA10 | Комбинированные препараты для парентерального питания | эмульсия для инфузий 300 мл  | пакет/контейнер | 43851,20 |

»;

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 | Сукцинизированный 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-Герена (БЦЖ) (Туберкулезная живая ослабленная вакцина) | живая, лиофильно высушенная. Форма выпуска-ампула или флакон по 20 доз для внутрикожного введения. Производство по выпуску вакцины должно быть сертифицировано ВОЗ | до-за | 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.



Қазақстан Республикасының электронды нысандағы нормативтік құқықтық  
актілердің эталонды бақылау банкі  
Эталонный контрольный банк нормативных правовых актов  
Республики Казахстан в электронном виде

|                  |            |
|------------------|------------|
| Редакциялау күні | 27.02.2026 |
| Сактау күні      | 10.03.2026 |
| Дата редакции    | 27.02.2026 |
| Дата скачивания  | 10.03.2026 |

---

**Министр здравоохранения Республики Казахстан**

**А. Альназарова**