

"2019 жылға арналған Бірыңғай дистрибьютордан сатып алынатын тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемінің шеңберінде және әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың тізімін бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2018 жылғы 18 шілдедегі № 434 бұйрығына өзгерістер мен толықтырулар енгізу туралы

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2018 жылғы 26 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-46 бұйрығы. Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде 2018 жылғы 27 желтоқсанда № 18052 болып тіркелді

2009 жылғы 18 қыркүйектегі "Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы" Қазақстан Республикасы Кодексінің 7-бабы 1-тармағының 68) тармақшасына сәйкес БҰЙЫРАМЫН:

1. "2019 жылға арналған Бірыңғай дистрибьютордан сатып алынатын тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемінің шеңберінде және әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың тізімін бекіту туралы" (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде №17264 болып тіркелген, Қазақстан Республикасы нормативтік құқықтық актілерінің Этолондық бақылау банкінде 2018 жылғы 9 тамызда жарияланған) Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2018 жылғы 18 шілдедегі № 434 бұйрығына мынадай өзгерістер мен толықтырулар енгізілсін:

көрсетілген бұйрықпен бекітілген 2019 жылға арналған Бірыңғай дистрибьютордан сатып алынатын амбулаториялық және стационарлық деңгейлерде тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемінің шеңберінде және әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттардың тізімінде:

реттік нөмірі 6-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

6	J05AR02	Абакавир+ Ламивудин	таблетка, 600 мг/300мг	таблетка	988,75
---	---------	---------------------	------------------------	----------	--------

";

реттік нөмірі 153-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

153	J04AK06	Деламанид	таблетка 50 мг	таблетка	1 007,41
-----	---------	-----------	----------------	----------	----------

";

реттік нөмірі 284-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

284	J04BA01	Клофазимин	капсула 100 мг	капсула	391,21
-----	---------	------------	----------------	---------	--------

";

реттік нөмірі 290-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

290	J05AF05	Ламивудин	таблетка, 100 мг (диспансерлік есепте тұрған балалар 18 жасқа жеткенге дейін бір өндірушінің дәрілік препараттарын қабылдайды)	таблетка	358,20
-----	---------	-----------	--	----------	--------

";

реттік нөмірі 318-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

318	N01BB02	Лидокаин	аэрозоль 10%, 38 мл немесе грамм	құты	2 166,48
-----	---------	----------	----------------------------------	------	----------

";

реттік нөмірі 320-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

320	J01XX08	Линезолид	таблетка 600 мг	таблетка	557,51
-----	---------	-----------	-----------------	----------	--------

";

реттік нөмірлері 348, 349, 350, 351-жолдар мынадай редакцияда жазылсын:

"

348	L01BA01	Метотрексат	инъекцияға арналған ерітінді 10 мг/мл, 0,75 мл	шприц/ құты	3 705,45
349	L01BA01	Метотрексат	инъекцияға арналған ерітінді 10 мг/мл, 1 мл	шприц/ құты	4 013,81
350	L01BA01	Метотрексат	инъекцияға арналған ерітінді 10 мг/мл, 2 мл	шприц/ құты	5 199,94
351	L01BA01	Метотрексат	инъекцияға арналған ерітінді 10 мг/мл, 1,5 мл	шприц/ құты	4 222,54

";

реттік нөмірі 383-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

383	J05AG01	Невирапин	таблетка, 200 мг	таблетка	13,27
-----	---------	-----------	------------------	----------	-------

";

реттік нөмірлері 517, 518-жолдар мынадай редакцияда жазылсын:

"

517	J05AF07	Тенофовир	таблетка, 300 мг	таблетка	42,48
518	J05AR06	Тенофовир+ Эмтрицитабин+Эфавиренз	таблетка, 300 мг/200 мг/600 мг	таблетка	92,92

";

реттік нөмірлері 619, 620-жолдар мынадай редакцияда жазылсын:

"

619	J05AR03	Эмтрицитабин + Тенофовир	жүкті әйелдерде қолдану мүмкіндігімен таблетка, 200 мг/300 мг	таблетка	701,40
620	J05AR03	Эмтрицитабин + Тенофовир	таблетка, 200 мг/300 мг	таблетка	61,06

";

реттік нөмірі 652-жол мынадай редакцияда жазылсын:

"

652	J05AG03	Эфавиренз	таблетка, 600 мг	таблетка	41,81
-----	---------	-----------	------------------	----------	-------

";

реттік нөмірлері 663, 664, 665, 666, 667, 668, 669, 670, 671, 672, 673, 674, 675, 676, 677, 678, 679, 680, 681, 682, 683, 684, 685, 686, 687, 688, 689, 690, 691, 692, 693, 694, 695 және 696-жолдар мынадай мазмұндағы жолдармен толықтырылсын:

"

663	L01XX02	L-аспарагиназа ****	тамыр ішіне және бұлшықет ішіне енгізу үшін ерітіндіні дайындауға арналған лиофилизат 5000 ХБ	құты	1 4 484,71
664	L01BC07	Азацидин	теріастына енгізу үшін суспензия дайындауға арналған л и о ф и л и з а т 100 мг	құты	159 850,00
665	L01XE17	Акситиниб	таблетка, 5 мг	таблетка	2 5 380,70
666	L01XE17	Акситиниб*** *	таблетка, 1 мг	таблетка	5 202,34
667	L01XX32	Бортезомиб	тамыр ішіне және тері астына енгізуге ерітіндіні дайындауға арналған лиофилизат 3,5 мг	құты	218 891,80
668	L01XX32	Бортезомиб*** *	тамыр ішіне және тері астына енгізуге ерітіндіні дайындауға арналған лиофилизат 3 мг	құты	249 907,58
669	L01XE15	Вемурафениб* ***	таблетка, 240 мг	таблетка	1 0 283,81
670	L01XE23	Дабрафениб	капсулалар, 75 мг	капсула	1 8 630,81
671	L01XE27	Ибрутиниб*** *	капсулалар, 140 мг	капсула	2 8 614,23
672	L01XE01	Иматиниб	капсула/таблетка 400 мг	капсула/ таблетка	2 2 344,00
673	L01XX19	Иринотекан*** *	инфузия үшін ерітінді дайындауға арналған концентрат 300 мг/15 мл	құты	2 9 366,40
674	L01XA02	Карбоплатин** **	инфузия үшін ерітінді дайындауға арналған концентрат 10 мг/мл 15 мл-ден / инъекция үшін ерітінді 150 мг/15мл	құты	4 146, 95
675	L01BV04	Кладрибин*** *	инъекция үшін ерітінді 1 мг/мл, 10 мл	құты	3 1 473,12
676	L01XE16	Кризотиниб	капсулалар, 200 мг	капсула	3 4 872,32
677	L01XE16	Кризотиниб	капсулалар, 250 мг	капсула	2 9 003,79
678	L04AX04	Леналидомид	капсулалар, 10 мг	капсула	8 1 462,69
679	L01XE08	Нилотиниб	капсула, 150 мг	капсула	9 821,00
680	L01XC15	Обинутузумаб ****	инфузия үшін ерітінді дайындауға арналған концентрат 1000 мг/40 мл	құты	1 400 017,41
681	L01XC10	Офатумумаб** **	инфузия үшін ерітінді дайындауға арналған концентрат 100 мг	құты	9 3 483,88
682	L01XE11	Пазопаниб	таблетка, 200 мг	таблетка	1 0 114,47

683	L01XC13	Пертузумаб*** *	инфузия үшін ерітінді дайындауға арналған концентрат 420 мг/14 мл	кұты	950 261,94
684	L03AA13	Пэгфилграстим	тері астына енгізуге арналған ерітінді 6 мг/0,6 мл алдын ала толтырылған шприцте	шприц	280 416,97
685	L01XE21	Регорафениб** **	таблетка, 40 мг	таблетка	1 3 888,43
686	L01XC02	Ритуксимаб*** *	тері асты инъекциясына арналған ерітінді 1400 мг/11,7 мл	кұты	509 186,56
687	L01XE04	Сунитиниб*** *	капсулалар, 12,5 мг	капсула	1 5 129,01
688	L01XC14	Трастузумаб эмтанзин****	инфузия ерітіндісі үшін концентрат дайындауға арналған лиофилизацияланған ұнтақ 100 мг	кұты	718 389,95
689	L01XC14	Трастузумаб эмтанзин****	инфузия ерітіндісі үшін концентрат дайындауға арналған лиофилизацияланған ұнтақ 160 мг	кұты	1 150 171,80
690	L01AB02	Треосульфан** **	инфузия үшін ерітінді дайындауға арналған ұнтақ 1000 мг	кұты	5 5 677,60
691	B01AD04	Урокиназа****	инфузия үшін ерітінді дайындауға арналған лиофилизат 100 000 ХБ	кұты	2 7 675,06
692	L01XE28	Церитиниб*** *	капсулалар, 150 мг	капсула	1 4 695,52
693	L01XE10	Эверолимус	таблетка, 5 мг	таблетка	2 9 382,12
694	L04AA18	Эверолимус** **	таблетка, 0,25 мг	таблетка	676,66
695	L04AA18	Эверолимус** **	таблетка, 0,75 мг	таблетка	1 243,58
696	L02BB04	Энзалутамид	капсулалар, 40 мг	капсула	1 0 192,91

”;

”Тек қана амбулаториялық деңгейде медициналық көмек көрсету үшін 2019 жылға арналған Бірыңғай дистрибьюторда сатып алуға жататын дәрілік заттар мен медициналық мақсаттағы бұйымдардың тізімі” бөлімінде:

реттік нөмірлері 168, 169, 170-жолдар мынадай мазмұндағы жолдармен толықтырылсын:

”

168	L04AA06	Микофенол қышқылы	таблетка, 360 мг	таблетка	565,19
169	L04AA06	Микофенол қышқылы	таблетка, 180 мг	таблетка	271,52
170	L04AA06	Микофенол қышқылы	капсула 250 мг	капсула	162,89

”;

”Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде амбулаториялық және стационарлық деңгейлерде 2019 жылға арналған Бірыңғай дистрибьюторда сатып алуға жататын медициналық бұйымдардың тізімі” бөлімінде:

реттік нөмірі 138-жол мынадай редакцияда жазылсын:

138	Қандағы глюкозаны анықтауға арналған тест жолақтары	№ 50 тест жолақтар	қаптама	1585,00
-----	---	--------------------	---------	---------

”;

реттік нөмірі 195-жол мынадай редакцияда жазылсын:

”

195	Картридж Xpert® MTB/RIF 50 тестов IVD-FIND ****	Mycobacterium tuberculosis болуына және оның қақырық үлгілеріндегі рифампицинге резистенттілігіне № 50 тест	қаптама	198 712,5
-----	---	---	---------	--------------

”;

реттік нөмірі 249-жол мынадай редакцияда жазылсын:

”

249	Нәжістегі жасырын қанды сапалы анықтауға арналған экспресс-тест	1. тест-жолақ – 1 дана 2. кассета – 1 дана 3. түтікте 2 мл - ден үлгіні буферлік сұйылтқыш – 1 дана 4. үлгіні буферлік сұйылтуға арналған түтік – 1 дана 5. мультикассетаға арналған жабылатын пластикалық пакет – 1 дана 6. лейбл бар барлық құрамдаушыларды қаптауға арналған картон қорапша – 1 дана 7. үлгіні буферлік сұйылтқышпен түтіктерге арналған жабылатын пластикалық пакет – 1 дана. 8. үлгіні жинауға арналған пакет – 1 дана 9. ID стикер – 1 дана 10. қазақ және орыс тілдерінде қолдану жөніндегі нұсқаулық – 1 дана 11. кептіргіш, 1 г – 1 дана.	жиынтық	1092,50
-----	---	--	---------	---------

”;

реттік нөмірлері 316, 317, 318-жолдар мынадай мазмұндағы жолдармен толықтырылсын:

”

316	Кодталған қандағы глюкозаны анықтауға арналған тест жолақтары, кодталған	№50 тест жолақтар	қаптама	4180,00
317	Қандағы холестеринді анықтауға арналған тест жолақтар, кодталған	№25 тест жолақтар	қаптама	6 962,00
318	Қандағы триглицеридтерді анықтауға арналған тест жолақтар, кодталған	№25 тест жолақтар	қаптама	7 170,00

”;

ескертпеде: сегізінші абзац мынадай редакцияда жазылсын:

"(К) – сатып алу фармацевтикалық көрсетілетін қызметтер шеңберінде мүмкін".

2. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Фармация комитеті Қазақстан Республикасының заңнамасында белгіленген тәртіппен:

1) осы бұйрықты Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркеуді;

2) осы бұйрықты мемлекеттік тіркеген күннен бастап күнтізбелік он күннің ішінде оның көшірмелерін электрондық түрде қазақ және орыс тілдеріндегі Қазақстан

Республикасының нормативтік құқықтық актілерінің Эталондық бақылау банкіне ресми жариялау және қосу үшін "Республикалық құқықтық ақпарат орталығы" шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорнына жіберуді;

3) осы бұйрықты ресми жарияланғаннан кейін Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің интернет-ресурсында орналастыруды;

4) осы бұйрықты мемлекеттік тіркегеннен кейін он жұмыс күні ішінде Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Заң қызметі департаментіне осы тармақтың 1), 2) және 3) тармақшаларында көзделген іс-шаралардың орындалуы туралы мәліметтерді ұсынуды қамтамасыз етсін.

3. Осы бұйрықтың орындалуын бақылау Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау вице-министрі А.В. Цойға жүктелсін.

4. Осы бұйрық алғашқы ресми жарияланған күнінен кейін күнтізбелік он күн өткен соң қолданысқа енгізіледі.

*Қазақстан Республикасының
Денсаулық сақтау министрі*

Е. Біртанов