

**О внесении изменений и дополнений в приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 22 декабря 2004 года № 883 "Об утверждении Списка основных (жизненно важных) лекарственных средств"**

***Утративший силу***

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 декабря 2007 года № 716. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 13 декабря 2007 года № 5037. Утратил силу приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 12 декабря 2011 года № 890

      Сноска. Утратил силу приказом Министра здравоохранения РК от 12.12.2011 № 890.

      В соответствии с  Законом Республики Казахстан от 13 января 2004 года "О лекарственных средствах",  **ПРИКАЗЫВАЮ** :

      1. Внести в приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 22 декабря 2004 года  N 883 "Об утверждении Списка основных (жизненно важных) лекарственных средств" (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за N 3331, опубликованный в "Юридической газете" от 28 декабря 2005 года N 243-244 (977-978), с изменениями и дополнениями, внесенными приказами Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 декабря 2005 года  N 636 "О внесений изменений и дополнений в приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 22 декабря 2004 года N 883 "Об утверждении Списка основных (жизненно важных) лекарственных средств", зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за N 4003, опубликованный в "Юридической газете" от 25 января 2006 г. N 11 (991), и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 14 декабря 2006 года  N 617 "О внесении изменений и дополнений в приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 22 декабря 2004 года N 883 "Об утверждении Списка основных (жизненно важных) лекарственных средств", зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за N 4503), следующие изменения и дополнения:

      в  приложении 1 "Основной перечень Списка основных (жизненно важных) лекарственных средств", утвержденном указанным приказом:

      в разделе 4. "Антидоты и другие субстанции, употребляемые при отравлениях":

      подраздел 4.2. "Специфические":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "DL-метионин таблетка 250 мг";

      в разделе 5. "Противосудорожные и противоэпилептические лекарственные средства":

      в строке "Фенобарбитал" слова "таблетка 50 мг, 100 мг" изложить в следующей редакции "таблетка 15-100 мг; раствор для инъекций 200 мг/мл (фенобарбитал натрия); пероральный раствор 15 мг/5 мл (фенобарбитал) или 5 мл (фенобарбитал натрия)";

      в разделе 6. "Противомикробные и противопаразитарные лекарственные средства":

      в подразделе 6.4.2.1. "Нуклеозидные ингибиторы обратной транскриптазы":

      в строке "Диданозин" слова "порошок для приготовления инъекционного раствора 2000 мг" изложить в следующей редакции "порошок для приготовления раствора для приема внутрь во флаконе 2000 мг.";

      в строке "Ставудин" слова "порошок для перорального раствора 5 мг/5 мл" изложить в следующей редакции "порошок для приготовления раствора для приема внутрь 1мг\1мл";

      дополнить строками следующего содержания:

      "Абакавир пероральный раствор 100 мг (в виде сульфата)/5 мл; таблетка 300 мг (в виде сульфата)";

      "Эмтрицитабин капсула 200 мг; пероральный раствор 10 мг/мл;

      "Тенофовир дизопроксил фумарат таблетка 300 мг (тенофовир дизопроксил фумарат - эквивалент 245 мг тенофовир дизопроксила)";

      подраздел 6.4.2.2. "Ненуклеозидные ингибиторы обратной транскриптазы":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Эфавиренз капсула 50 мг; 100 мг; 200 мг; пероральный раствор 150 мг/5 мл; таблетка 600 мг";

      подраздел 6.4.2.3. "Ингибиторы протеазы":

      дополнить строками следующего содержания:

      "Лопинавир + Ритонавир капсула 133,3 мг/33,3 мг; пероральный раствор 400 мг/100 мг/5 мл";

      "Ритонавир пероральный раствор 400 мг/5 мл; пероральная твердая лекарственная форма 100 мг";

      "Комбинации лекарственных средств с фиксированными дозами";

      "Эфавиренз + эмтрицитабин + тенофовир таблетка 600 мг/200 мг/300 мг";

      "Эмтрицитабин + тенофовир таблетка 200 мг/300 мг";

      "Ставудин + ламивудин + невирапин таблетка 30 мг/150 мг/200 мг";

      "Зидовудин + ламивудин таблетка 300 мг/150 мг";

      "Зидовудин + ламивудин + невирапин таблетка 300 мг/150 мг/200 мг";

      в разделе 6.5. "Антипротозойные лекарственные средства":

      подраздел 6.5.4. "Лекарственные средства, применяемые при пневмоцистозе и токсоплазмозе":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Пириметамин таблетка 25 мг";

      в разделе 10. "Лекарственные средства, влияющие на кровь":

      подраздел 10.2. "Лекарственные средства, влияющие на коагуляцию":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Фитоменадион раствор для инъекций 10 мг/мл; таблетка 10 мг";

      в разделе 12. "Сердечно-сосудистые лекарственные средства":

      в разделе 12.1. "Антиангинальные лекарственные средства":

      в строке "Верапамила гидрохлорид" после слов "таблетка 40 мг, 80 мг" дополнить словами "раствор для инъекций 2,5 мг (гидрохлорид)/мл в ампуле";

      в строке "Нитроглицерин" слова "таблетка 0,0005 г; раствор 0,1% для инъекций аэрозоль" заменить словами "таблетка 0,0005 г; концентрат для приготовления раствора для инфузий 1 мг/мл в ампуле; аэрозоль";

      в подразделе 12.2. "Антиаритмические лекарственные средства":

      в строке "Верапамила гидрохлорид" после слов "таблетка 40 мг, 80 мг" дополнить словами "раствор для инъекций 2,5 мг (гидрохлорид)/мл в ампуле";

      подраздел 12.3. "Антигипертензивные лекарственные средства":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Гидралазин \* порошок для инъекций 20 мг (гидрохлорид) в ампуле; таблетка 25 мг, 50 мг (гидрохлорид); \* только в случае неотложного введения при тяжелой гипертензии, вызванной беременностью.";

      в подразделе 12.5. "Антитромботические лекарственные средства":

      в строке "Ацетилсалициловая кислота" слова "таблетка 100-500 мг" изложить в следующей редакции "таблетка 75-500 мг";

      в разделе 13. "Дерматологические лекарственные средства (для местного применения)":

      в подразделе 13.1. "Противогрибковые лекарственные средства":

      в строке "Тербинафин" после слов "крем 1%" дополнить словами ", гель 1%,";

      в разделе 17. "Лекарственные средства, применяемые при заболеваниях органов пищеварения":

      подраздел 17.7.2. "Антидиарейные (симптоматические) лекарственные средства":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Сульфат цинка\* пероральный раствор 10 мг на стандартную лекарственную форму; таблетка 10 мг на стандартную лекарственную форму; \* В случае тяжелой диареи сульфат цинка должен использоваться в качестве дополнительного средства к солевым составам для пероральной регидратации";

      в разделе 19. "Иммунологические средства":

      подраздел 19.3. "Вакцины":

      дополнить строками следующего содержания:

      "Вакцина дифтерийно-коклюшно-столбнячная+вакцина гемофильная инфекция типа b инъекции";

      "Вакцина дифтерийно-коклюшно-столбнячная+вакцина против гепатита В+вакцина гемофильная инфекция типа b инъекции";

      "Вакцина против кори, краснухи и эпидемического паротита инъекции";

      в разделе 21. "Офтальмологические средства":

      подраздел 21.2. "Противовоспалительные средства":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Диклофенак натрия глазные капли 0,1 %";

      подраздел 21.3. "Местные анестетики":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Оксибупрокаин глазные капли 0,4 %";

      в разделе 24. "Психотерапевтические лекарственные средства":

      в подразделе 24.1. "Антипсихотические лекарственные средства":

      строку "Трифлуоперазин" исключить;

      в подразделе 24.4. "Лекарственные средства, применяемые при обсессивно-компульсивных расстройствах и при панических атаках":

      строку "Кломипрамин" исключить;

      в разделе 26. "Растворы, применяемые для коррекции нарушений водного, электролитного и кислотно-основного баланса":

      подраздел 26.2. "Парентеральные растворы":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Сложный раствор натрия лактата раствор для инъекций".

      В приложении 2 "Дополнительный перечень Списка основных (жизненно важных) лекарственных средств", утвержденном указанным приказом:

      в разделе 1. "Анестетики":

      подраздел 1.1. "Средства для общей анестезии и кислород":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Севофлуран жидкость для ингаляционной анестезии, 250 мл";

      в разделе 5. "Противосудорожные и противоэпилептические лекарственные средства":

      в строке "Топирамат" после слова "25 мг" дополнить словом ", 50 мг";

      в разделе 6. "Противомикробные и противопаразитарные лекарственные средства":

      в подразделе 6.2.4. "Противотуберкулезные лекарственные средства":

      "Резервные противотуберкулезные средства для лечения резистентных форм туберкулеза (MDR-ТВ) следует употреблять в специализированных учреждениях, придерживающихся стандартов ВОЗ по борьбе с туберкулезом (D)":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Моксифлоксацин таблетка 400 мг; раствор для инфузий 400 мг/250 мл";

      в разделе 6.4. "Противовирусные лекарственные средства";

      дополнить подразделом 6.4.1. "Лекарственные средства, применяемые при герпесе";

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Валацикловир таблетка 500 мг";

      подраздел 6.5.4. "Лекарственные средства, применяемые при пневмоцистозе и токсоплазмозе":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Пентамидин таблетка 200 мг; 300 мг";

      в разделе 8. "Антинеопластические и иммуносупрессивные лекарственные средства и лекарственные средства, применяемые для ухода за больными при паллиативном лечении":

      в подразделе 8.2. "Цитостатические лекарственные средства":

      название строки "L-Аспарагиназа" изложить в следующей редакции "Аспарагиназа";

      в строке "Базиликсимаб" слова "25 мг" изложить в следующей редакции "20 мг";

      дополнить строками следующего содержания:

      "Пеметрексид лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 500 мг";

      "Тегафур капсула 400 мг";

      подраздел 8.3. "Гормональные и антигормональные лекарственные средства":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Фулвестрант раствор для внутримышечных инъекций 250 мг/5 мл";

      в разделе 10. "Лекарственные средства, влияющие на кровь":

      в подразделе 10.1. "Антианемические лекарственные средства":

      в строке "Эпоэтин" после слова "10 000 МЕ" дополнить словом ", 40 000 МЕ";

      в подразделе 10.2. "Лекарственные средства, влияющие на коагуляцию":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Фондапаринукс раствор для подкожного введения, в шприцах 2,5 мг/0,5 мл; 5 мг/0,4 мл; 7,5 мг/0,6 мл";

      в разделе 11. "Препараты, получаемые из крови, плазмозаменяющие средства и средства для парентерального питания":

      подраздел 11.2. "Фракции плазмы крови для специального применения":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Антиингибиторный коагулянтный комплекс лиофилизат для приготовления для инфузий 500 ЕД, 1000 ЕД";

      в разделе 12. "Сердечно-сосудистые лекарственные средства":

      в подразделе 12.1. "Антиаритмические лекарственные средства":

      в строке "Изосорбид-5-мононитрат" после слов "60 мг" дополнить словами "; таблетка 20 мг, 50 мг";

      в подразделе 12.3. "Антигипертензивные лекарственные средства":

      в строке "Бисопролола фумарат" слова "таблетка 5 мг, 10 мг" изложить в следующей редакции "таблетка 2,5 мг, 5 мг, 10 мг";

      дополнить строками следующего содержания:

      "Небиволол таблетка 5 мг";

      "Периндоприл/Индапамид таблетка 2 мг/0,625 мг; 4 мг/1,25 мг";

      подраздел 12.4 "Лекарственные средства, применяемые при сердечной недостаточности":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Ивабрадин таблетка 2 мг/0,625 мг; 4 мг/1,25 мг";

      в подразделе 12.6. "Лекарственные средства, применяемые при облитерирующих заболеваний артерий":

      в строке "Алпростадил" слова "порошок лиофилизированный для приготовления инфузионного раствора 20 мкг;" изложить в следующей редакции "лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 20 мкг;";

      в разделе 14. "Диагностики":

      подраздел 14.2. "Рентгеноконтрастые средства":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Гадопентетовая кислота раствор для инъекций 469,01 мг/мл";

      в разделе 17. "Лекарственные средства, применяемые при заболеваниях органов пищеварения":

      подраздел 17.5. "Спазмолитические лекарственные средства":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Мебеверина гидрохлорид капсула пролонгированного действия 200 мг";

      в разделе 18. "Гормоны, другие эндокринные лекарственные средства и контрацептивы":

      подраздел 18.1. "Кортикостероиды и синтетические аналоги":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Мазипредон раствор для инъекций 30 мг\мл"

      в подразделе 18.3. "Контрацептивы":

      в строке "Этинилэстрадиол+дезогестрел" после слов "15 мкг" дополнить словами "30 мкг+15 мкг";

      в разделе 19. "Иммунологические средства":

      в подразделе 19.3. "Иммуномодуляторы. Цитокины":

      в строке "Интерферон - бета 1 а, 1 в" после слова "раствора" дополнить словами "6 млн. МЕ," и далее по тексту;

      в строке "Пэгинтерферон - альфа 2b" слова "порошок лиофилизированный для приготовления инъекционного раствора 100 мкг во флаконе" изложить в следующей редакции "порошок лиофилизированный для приготовления инъекционного раствора и растворитель 50 мкг, 80 мкг, 100 мкг, 120 мкг";

      в строке "Комплекс бактериальных лизатов, рибосом" после слова "750 мкг," дополнить словами "капсула 7 мг, 3,5 мг," и далее по тексту;

      в разделе 22. "Средства, повышающие или угнетающие сократительную активность миометрия":

      подраздел 22.1. "Средства, повышающие сократительную активность миометрия":

      дополнить строками следующего содержания:

      "Мифепристон\* таблетка 200 мг \* требует тщательного медицинского наблюдения";

      "Мизопростол\* таблетка 200 мг \* требует тщательного медицинского наблюдения";

      в разделе 24. "Психотерапевтические лекарственные средства":

      подраздел 24.1. "Антипсихотические лекарственные средства":

      дополнить строками следующего содержания:

      "Арипипразол таблетка 5 мг, 10 мг, 15 мг, 30 мг";

      "Палиперидон таблетка пролонгированного действия 6 мг";

      в подразделе 24.2. "Лекарственные средства, применяемые при нарушениях настроения":

      строку "Имипрамин" исключить;

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Дулоксетин капсула 60 мг";

      в подразделе 24.5. "Лекарственные средства, улучшающие метаболизм и мозговое кровообращение":

      слова "Гинкго Билоба" изложить в следующей редакции "Стантизированный экстракт гинко билоба EGb 761";

      в строке "Депротеинизированный гемодериват из телячьей крови" после слов "40 мг/мл" дополнить словами ", 42,5 мг\мл," и далее по тексту;

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Цитиколин раствор для инъекций 500 мг/4,0 мл, 1000 мг/4,0 мл; раствор для приема внутрь 30 мл";

      дополнить подразделом 24.7 "Лекарственные средства, применяемые для лечения синдрома нарушенного внимания и гиперактивности детей":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Метилфенидат таблетка пролонгированного высвобождения 18 мг, 36 мг, 54 мг";

      в разделе 26. "Растворы, применяемые для коррекции нарушений водного, электролитного и кислотно-основного баланса":

      подраздел 26.2. "Парентеральные растворы":

      дополнить строкой следующего содержания:

      "Натрия хлорида - 6,0; калия хлорида - 0,39; магния хлорида - 0,19; натрия гидрокарбоната - 0,65; натрия фосфата однозамещенного - 0,2; глюкозы - 2,0 эмульсия для внутривенных инъекций 200,0 мл".

      2. Комитету фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Машкеев Б.А.) направить в установленном порядке настоящий приказ на государственную регистрацию в Министерство юстиции Республики Казахстан.

      3. Департаменту организационно-правового обеспечения Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Мухамеджанов Ж.М.) обеспечить официальное опубликование настоящего приказа в средствах массовой информации после его государственной регистрации в Министерстве юстиции Республики Казахстан.

      4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на вице-министра здравоохранения Республики Казахстан Омарова К.Т.

      5. Настоящий приказ вводится в действие со дня его официального опубликования.

*Министр*

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