

**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"**

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

      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 |
МЕ |

      ";

      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 |
ME |
|
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*
 |

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