

Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау министрлігі

Приказ Министра
здравоохранения Республики
Казахстан от 4 декабря 2025 года
№ 159Министерство здравоохранения Республики
Казахстан

**О внесении изменений в приказ
Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года №
ҚР ДСМ - 142/2020 «Об утверждении перечня орфанных заболеваний и
лекарственных средств для их лечения (орфанных)»**

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 «Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)»

(Зарегистрирован в реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479) следующие изменения:

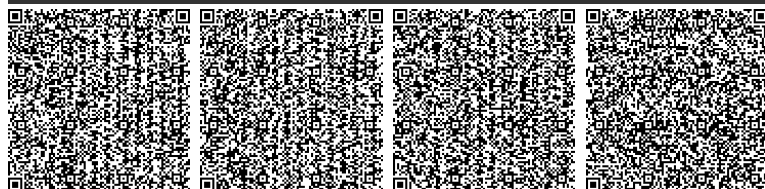
в Перечне орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных), утвержденный указанным приказом:

строку, порядковый номер 9 исключить;

строку, порядковый номер 33, изложить в следующей редакции:

«

33	D 80.0, D 80.1 D81. 0- D81. 9 D82. 0	Отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Первичные иммунодефициты	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Ингибитор C1-эстеразы человеческого	B06AC01
					Ланаделумаб	B06AC05
					Иммуноглобулин (для внесосудистого введения)	J06BA01
					Иммуноглобулин (для внутривенного введения)	J06BA02
					Интерферон гамма	L03AB03



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



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

D83. 0, D84. 0, D84. 1, D84. 8					
---	--	--	--	--	--

»;

строку, порядковый номер 46, изложить в следующей редакции:

«

46	G 12.2	Болезнь двигательного нерона. Семейная болезнь двигательного нерона	Боковой склероз амиотрофический, прогрессирующая спинальная мышечная атрофия - при наличии молекулярно генетического подтверждения в аккредитованной лаборатории	Болезни нервной системы	Фигура-грамм	L03AA02
					Нуси-нерсен	M09AX07
					Рис-ди-плам	M09AX10
					Ри-лу-зол	N07XX02

»;

строку, порядковый номер 47 исключить;

строку, порядковый номер 49, изложить в следующей редакции:

«

49	G71. 0 – G71. 3	Болезни нервно-мышечного аппарата и мышц	Мышечная дистрофия: аутосомная рецессивная типа Дюшенна или Беккера, лопаточно-перонеальная с ранними контрактурами (Эмери-Дрейфуза), дистальная плечелопаточно-лицевая, конечностно-поясная, глазных мышц, глазоглоточная (окулофарингеальная). Дистрофия миотоническая Штейнера. Миотония врожденная Томсена. Нейромиотония Исаакса. Парамииотония врожденная. Врожденная мышечная дистрофия: со специфическими морфологическими поражениями мышечного волокна. Болезнь центрального ядра, миниядерная, мультиядерная Диспропорция типов волокон. Миопатия миотубулярная (центроядерная), немалиновая (болезнь немалинового тела). Митохондриальная миопатия, не классифицированная в других рубриках- при наличии молекулярно генетического подтверждения в аккредитованной лаборатории.	Первичные мышечные нарушения Первичные мышечные	Дефлазакорт H02AB13	H02AB13
					Аталурен	M09AX03
					Этеплирсен	M09AX06
					Голодирсен	M09AX08

				на- ру- ше- ния Пер- вич- ные мышеч- ные на- ру- ше- ния		
--	--	--	--	--	--	--

»;

строку, порядковый номер 50, изложить в следующей редакции:

«

50	E 74.8	Син- дром де- фицита Glut 1	Синдром дефицита транспортера глюкозы Glut 1 при нали- чии молекулярно генетического подтверждения в аккреди- тованной лаборатории	Другие уточненные нарушения обмена углеводов	Три- геп- та- ноин	A16AX17
----	-----------	--------------------------------------	--	--	-----------------------------	---------

»;

строку, порядковый номер 63, изложить в следующей редакции:

«

63	G40. 8 G40. 9	Ред- кие и рези- стент- ные фор- мы эпи- леп- сии	Раннее младенческие эпилептические энцефалопатии (инфантильные спаз- мы – Синдром Веста); Туберозный склероз (Болезнь Бурневилля); Синдром Ландау-Клеффнера; (Синдром Леннокса-Гасто); Симптоматическая ранняя миоклоническая энцефалопатия (Синдром Отахара); Ранняя миоклониче- ская эпилепсия; Эпилепсия с миоклоническими абсансами (синдром Тасси- нари); миоклонически-астатическими приступами (синдром Дузе) Синдром Драве- все подтвержденные генетические мутации;	Бо- лез- ни нерв- ной си- сте- мы	Адре- нокор- тико- идный гор- мон (АКТГ)	H01AA
					Тетра- козак- тид	H01AA02
					Это- сукси- мид	N03AD01
					Вига- батрин	N03AG04
					Суль- тиам	N03AX03
					Лако- самид	N03AX18
					Мида- золам	N05CD08
						N03AX22

					Перам-панел	
					Тиага-бин	N03AG06
					Руффи-намид	N03AF03
					Фени-тоин	N03AF03
					Стири-пентол	N03AX17
					Клоба-зам	N05BA09

»;

строку, порядковый номер 66 изложить в следующей редакции:

«

66	C47.3 C47.4 C47.5 C47.6 C47.8 C47.9 C48.0 C74.1 C74.9 C76.0 C76.1 C76.2 C76.7 C76.8	Ней-робла-стома	Ней-робла-стома	Злокачественное новообразова-ние различных локализаций	Динутук-симаб бета	L01XC16
----	---	-----------------	-----------------	--	--------------------	---------

».

2. Департаменту организации медицинской помощи Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

1) в течение пяти календарных дней со дня принятия 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 истечению десяти календарных дней после его первого официального опубликования.

Министр здравоохранения Республики Казахстан

А. Альназарова

