

Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау  
министрлігіҚазақстан Республикасы  
Денсаулық сақтау министрінің  
2025 жылғы 18 маусымдағы № 392  
бұйрығыМинистерство здравоохранения Республики  
Казахстан

**«Бірыңғай дистрибьютордан сатып алынатын дәрілік заттар мен  
медициналық бұйымдардың тізбесін айқындау туралы» Қазақстан  
Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 20 тамыздағы №  
ҚР ДСМ-88 бұйрығына өзгерістер мен толықтырулар енгізу туралы**

**БҰЙЫРАМЫН:**

1. «Бірыңғай дистрибьютордан сатып алынатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың тізбесін айқындау туралы» Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 20 тамыздағы № ҚР ДСМ-88 бұйрығына (Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілері мемлекеттік тізіміндегі актінің тіркеу нөмірі № 24078) мынадай өзгерістер мен толықтырулар енгізілсін:

көрсетілген бұйрыққа 1-қосымшамен бекітілген бірыңғай дистрибьютордан сатып алынатын дәрілік заттардың тізбесінде:

реттік нөмірлері 16, 43, 44, 45, 46, 53, 54, 55, 56, 57, 63, 77, 78, 97, 107, 135, 141, 161, 198, 223, 266, 267-жолдар алып тасталсын;

реттік нөмірі 304-жол мынадай редакцияда жазылсын:

«

304	D10BA01	Изотретиноин	капсула	мг
-----	---------	--------------	---------	----

»;

реттік нөмірлері 305, 331, 377, 385, 400, 415, 434, 452-жолдар алып тасталсын;

реттік нөмірі 470-жол мынадай редакцияда жазылсын:



«ЗҚАИ» ШЖҚ РМК лауазымды тұлғаның ЭЦҚ мәліметі бар QR-код



ҚР НҚА ЭББ-гі нақты  
құжатқа сілтеу QR-коды

«

470.	J05AF01	Зидовудин	ішке қабылдау үшін ерітінді	мг
------	---------	-----------	-----------------------------	----

»;

реттік нөмірі 477-жол мынадай редакцияда жазылсын:

«

477.	J05AF05	Ламивудин	ішке қабылдау үшін ерітінді	мг
------	---------	-----------	-----------------------------	----

»;

реттік нөмірі 482-жол мынадай редакцияда жазылсын:

«

482.	J05AF06	Абакавир	ішке қабылдау үшін ерітінді	мг
------	---------	----------	-----------------------------	----

»;

реттік нөмірі 483-жол алып тасталсын;

реттік нөмірі 522-жол мынадай редакцияда жазылсын:

«

522.	J05AR10	Лопинавир және Ритонавир	ішке қабылдау үшін ерітінді	мг
------	---------	--------------------------	-----------------------------	----

»;

реттік нөмірлері 609, 677, 781, 783, 785, 824, 837, 849, 878, 898, 900, 929,  
943, 944, 951, 983, 1013, 1015, 1016-жолдар алып тасталсын;

реттік нөмірі 1056-жол мынадай редакцияда жазылсын:

«

1056.	A16AA07	Метрелептин	инъекция үшін еітінді дайындауға арналған лиофилизацияланған ұнтақ	мг
-------	---------	-------------	--------------------------------------------------------------------	----

»;

реттік нөмірлері 1057, 1058, 1069-жолдар алып тасталсын;

реттік нөмірі 1076-жол мынадай редакцияда жазылсын:

«

1076.	N03AX03	СультIAM	таблетка	мг
-------	---------	----------	----------	----

»;

реттік нөмірлері 1077, 1090-жолдар алып тасталсын;

реттік нөмірі 1091-жол мынадай редакцияда жазылсын:

«

1091.	N03AX22	Перампанел	таблетка	мг
-------	---------	------------	----------	----

»;

реттік нөмірлері 1092, 1093, 1094, 1095, 1102, 1111, 1112-жолдар алып тасталсын

реттік нөмірі 1146-жол алып тасталсын;

реттік нөмірлері 1162, 1163-жолдар алып тасталсын;

реттік нөмірі 1181-жол мынадай редакцияда жазылсын:

«

1181	N07BC02	Метадон	ішуге қолданылатын ерітінді, 5 мг / мл	мл
------	---------	---------	----------------------------------------	----

»;

мынадай мазмұндағы реттік нөмірлері 1207, 1208, 1209, 1210, 1211, 1212, 1213, 1214, 1215, 1216, 1217, 1218, 1219, 1220, 1221, 1222, 1223, 1224, 1225-жолдармен толықтырылсын:

«

1207	B02AA02	Транексам қышқылы	инъекцияға арналған ерітінді 100 мг/мл.	ампула
1208	C08CA16	Клевидипин	вена ішіне енгізуге арналған эмульсия, 0.5 мг/мл 50 мл	кұты
1209	J06BD01	Паливизумаб	бұлшықет ішіне енгізуге арналған ерітінді 50 мг	кұты
1210	J07BM03	Папилломавирус (адамның 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58 типі)	бұлшықет ішіне енгізуге арналған суспензия 0,5 мл (1 доза)	доза
1211	L01DC03	Митомицин	вена ішіне және қуық ішіне енгізу үшін ерітінді дайындауға арналған лиофилизат, 40 мг	кұты
1212	L01FF04	Авелумаб	инфузия үшін ерітінді дайындауға арналған концентрат 20 мг/мл	кұты
1213	L01XD04	Аминолевулин қышқылы	ішу үшін ерітінді дайындауға арналған ұнтақ 1.5 г (препараттың әрбір бірлігімен қосымша препараттың 1 бірлігі тегін беріледі)	кұты
1214	L01XE26	Кабозантиниб	таблетка 20 мг	таблетка
1215	L01XE26	Кабозантиниб	таблетка 40 мг	таблетка
1216	L01XE26	Кабозантиниб	таблетка 60 мг	таблетка

1217	L01XX02	Аспарагиназа	инфузияға ерітінді дайындау үшін концентрат дайындауға арналған лиофилизат 10000 ХБ (препараттың әрбір бірлігімен қосымша препараттың 1 бірлігі тегін беріледі)	құты
1218	L01XX32	Бортезомиб	вена ішіне және тері астына енгізілетін ерітінді дайындауға арналған лиофилизат 2.5 мг	құты
1219	L04AX03	Меготрексат	инъекцияға арналған ерітінді 25 мг/мл	құты
1220	N02AF02	Налбуфин	инъекцияға арналған ерітінді 10 мг/мл	ампула
1221	N02AF02	Налбуфин	инъекцияға арналған ерітінді 20 мг/мл	ампула
1222	N04BB01	Амантадин	инфузияға арналған ерітінді 200мг/500мл	құты
1223	V03AF10	Натрий левофолинаты	вена ішіне енгізуге немесе инфузияға арналған ерітінді 50 мг/мл, 4мл (көлемі кемінде 100 мл, ағын жылдамдығы 4.2 мл/ сағ, инфузия уақыты 24 сағат, сүзгісі 0.2 мкм аспайтын инфузиялық амбулаториялық баллон жүйесімен жиынтықта)	құты
1224	V03AF10	Натрий левофолинаты	вена ішіне енгізуге арналған ерітінді 50 мг/мл, 1 мл	құты
1225	C02KX04	Мацитентан	қабықпен қапталған таблетка, 10 мг	таблетка

»;

көрсетілген бұйрыққа 2-қосымшамен бекітілген бірыңғай дистрибьютордан сатып алынатын медициналық бұйымдардың тізбесінде:

реттік нөмірі 216-жол алып тасталсын.

2. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Дәрі-дәрмек саясаты департаменті Қазақстан Республикасының заңнамасында белгіленген тәртіппен:

1) осы бұйрыққа қол қойылған күннен бастап бес жұмыс күні ішінде оның қазақ және орыс тілдеріндегі электрондық түрдегі көшірмесін Қазақстан Республикасының Нормативтік құқықтық актілерінің эталондық бақылау банкінде ресми жариялау және енгізу үшін Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінің «Қазақстан Республикасының Заңнама және құқықтық ақпарат институты» шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорнына жіберуді;

2) осы бұйрықты Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің ресми интернет-ресурсында орналастыруды қамтамасыз етсін.

3. Осы бұйрықтың орындалуын бақылау жетекшілік ететін Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау вице-министріне жүктелсін.

---

4. Осы бұйрық 2026 жылғы 1 қаңтардан бастап қолданысқа енгізілетін осы бұйрықтың жиырма алтыншы абзацты қоспағанда, алғашқы ресми жарияланған күнінен кейін күнтізбелік он күн өткен соң қолданысқа енгізіледі.

**Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау министрі**

**А. Әлназарова**