



Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года №
ҚР ДСМ - 142/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан
22 октября 2020 года № 21479.

В соответствии с пунктом 3 статьи 177 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля
2020 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить перечень орфанных заболеваний и лекарственных средств для их
лечения (орфанных) согласно приложению 1 к настоящему приказу.
2. Признать утратившими силу некоторые приказы Министерства здравоохранения
Республики Казахстан согласно приложению 2 к настоящему приказу.
3. Департаменту организации медицинской помощи Министерства здравоохранения
Республики Казахстан в установленном законодательством порядке Республики
Казахстан 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 предоставление в Юридический департамент Министерства здравоохранения
Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных
подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.
4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего
вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.
5. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней
после дня его первого официального опубликования.

*Министр здравоохранения
Республики Казахстан*

A. Цой

Приложение 1
к перечню приказов
Приложение 1 к приказу
Министр здравоохранения
Республики Казахстан
от 20 октября 2020 года
№ ҚР ДСМ - 142/2020

Перечень орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)

Сноска. Приложение 1 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 31.12.2021 № КР ДСМ-142 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Перечень орфанных заболеваний		Заболевание (группа) по международной классификации болезней 10-го пересмотра - (далее - МКБ-10)	Синонимы и названия редких болезней	Категория	Наименование лекарственного средства (Международное Непатентованное Наименование или состав)	Код ATХ		
№	Код по МКБ-10	1	2	3	4	5	6	7
1	A15.0-A19.0	Лекарственно-устойчивый туберкулез	Туберкулез с множественно-й лекарственно-й устойчивостью ю легочной и внелегочной локализации Туберкулез с широкой лекарственно-й устойчивостью ю легочной и внелегочной локализации Туберкулез с преширокой лекарственно-й устойчивостью ю легочной и внелегочной локализации	Инфекционные болезни	Клофазимин	J04BA01		
2	A 22	Сибирская язва	Сибирская язвая вызванная <i>Bacillus anthracis</i>	Инфекционные болезни (бактериальные зоонозы)	Вакцина противсибирякянная	J07AC01		
3	A 98.0		Крымская геморрагическая лихорадка вызванная	Инфекционные болезни	Рибавирин	J05AB04		

		Крымская геморрагическая лихорадка	вирусом Конго			
4	B 50 B 53	Малярия	Малярия вызванная Pl. Falciparum, Pl. ovale, Pl. Vivax, Pl. Malariae	Инфекционные (протозойные) болезни	Хинин	P01BC01
					Мефлохин гидрохлорид	P01BC02
					Артесунат	P01BE03
					Примахин	P01BA03
					Хлорохин	P01BA01
					Галофантирин	P01BX01
5	B 55	Лейшманиоз	Лейшманиоз	Инфекционные (протозойные) болезни	Амфотерицин В	J02AA01
					Паромомицина сульфат	A07AA06
					Милтефозин	P01CX04
6	C 11	Злокачественное новообразование носоглотки	Злокачественное новообразование носоглотки (назофаренгия льная карцинома)	Новообразования		
7	C 45.0	Мезотелиома	Мезотелиома плевры	Новообразования	Митомицин С	L01DC03
					Пеметрексед	L01BA04
8	C 69.2	Злокачественное новообразование глаза и его придаточного аппарата, сетчатки	Злокачественное новообразование сетчатки (ретинобластома)	Новообразования	Мелфалан	L01AA03
			Злокачественное новообразование большого мозга, кроме долей и желудочков. Злокачественное новообразование лобной доли. Злокачественное новообразование височной доли.			

9	C71.0 – C71.9	Глиальные опухоли высокой степени злокачественности	Злокачественное новообразование теменной доли. Злокачественное новообразование желудочка мозга. Злокачественное новообразование мозжечка. Злокачественное новообразование ствола мозга. Поражение, выходящее за пределы одной и более вышеуказанных локализаций головного мозга. Злокачественное новообразование головного мозга неуточненной локализации.	Новообразования	Ифосфамид	L01AA06
10	C 74.0	Злокачественное новообразование коры надпочечника	Злокачественное новообразование коры надпочечника	Новообразования	Циклоfosфамид	L01AA01
11	C 80	Злокачественное новообразование без уточнения локализации	Карцинома	Новообразования	Оксалиплатин Этопозид Идарубицин	L01XA03 L01CB01 L01DB06
					Брентуксимаб ведотин Бендамустин Треосульфан Мелфалан	L01XC12 L01AA09 L01AB02 L01AA03

12	C 81	Болезнь Ходжкина (лимфогранулематоз)	Болезнь Ходжкина	Новообразования	Филграстим	L03AA02
					Флударабин	L01BB05
					Цитарабин	L01BC01
					Циклофосфамид	L01AA01
					Пэгфилграсти м	L03AA13
					Доксорубицин	L01DB01
					Хлорамбуцил	L01AA02
13	C 83	Диффузная неходжкинская лимфома	Диффузная неходжкинская лимфома	Новообразования	Циклофосфамид	L01AA01
					Брентуксимаб ведотин	L01XC12
					Бендамустин	L01AA09
					Ифосфамид	L01AA06
					Треосульфан	L01AB02
					Мелфалан	L01AA03
					Филграстим	L03AA02
					Пэгфилграсти м	L03AA13
					Ритуксимаб	L01XC02
					Цитарабин	L01BC01
					Ибрутиниб	L01XE27
					Пралатрексат	L01BA05
14	C 88.0	Злокачественные иммунопролиферативные болезни	Макроглобулинемия Вальденстрема	Новообразования	Аспарагиназа	L01XX02
					Меркаптопурин	L01BB02
					Азаситидин	L01BC07
15	C 90.0	Множественная миелома и злокачественные плазмоклеточные новообразования	Множественная миелома	Новообразования	Брентуксимаб ведотин	L01XC12
					Бендамустин	L01AA09
					Мелфалан	L01AA03
					Даратумумаб	L01XC24
					Талидомид	L04AX02
					Леналидомид	L04AX04
					Плериксафор	L03AX16
					Карфилзомиб	L01XG02
					Бортезомиб	L01XX32
16	C 91.0				Цитарабин	L01BC01
					Иматиниб	L01XE01
					Дазатиниб	L01XE06
					Понатиниб	L01XE24

		Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз)	Острый лимфобластный лейкоз	Новообразования	Блинатумомаб	L01XC19
					Пэгаспаргиназа	L01XX24
17	C 91.1	Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз)	Хронический лимфоцитарный лейкоз	Новообразования	Венетоклакс	L01XX52
					Филграстим	L03AA02
					Флударабин	L01BB05
18	C 91.4	Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз)	Волосатоклеточный лейкоз	Новообразования	Кладрибин	L01BB04
					Пентостатин	L01XX08
19	C 92.1	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Хронический миелоидный лейкоз	Новообразования	Дазатиниб	L01XE06
					Нилотиниб	L01XE08
					Бусульфан	L01AB01
					Иматиниб	L01XE01
					Метотрексат	L01BA01
					Интерферон альфа-2b	L03AB05
					Месна	V03AF01
					Понатиниб	L01XE24
					Бозутиниб	L01XE14
					Гидроксикарбамид	L01XX05
					Идарубицин	L01DB06
20	C 92.0 C 92.4 C 92.5	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Острый миелоидный лейкоз Острый промиелоцитарный лейкоз Острый миеломоноцитарный лейкоз	Новообразования	Венетоклакс	L01XX52
					Третиноин	L01XX14
					Цитарабин	L01BC01
					Гемтузумаб	L01XC05
					Даунорубицин	L01DB02
					Децитабин	L01BC08
21	C 92.3	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Миелоидная саркома	Новообразования	Такролимус	L04AD02
22	C 93	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Моноцитарный лейкоз	Новообразования	Пэгфилграстим	L03AA13
23	D 46	Миелодиспластические синдромы	Ювенильный хронический миеломоноцитарный лейкоз, рефрактерная анемия, рефрактерная	Новообразования	Леналидомид	L04AX04
					Метотрексат	L01BA01
					Децитабин	L01BC08
					Цитарабин	L01BC01
					Иммуноглобулин	
						L04AA04

			анемия с избытком бластов		антитимоцита рный (кроличий)	
				Месна	V03AF01	
24	D 47.1	Хроническая миелопролиферативная болезнь	Идиопатический миелофиброз	Новообразования	Руксолитиниб	L01XE18
25	D 56 D56.0-D56.2 D 56.4 D 57 D57.0-D57.2	Гемолитические анемии	Альфа-талассемия, бета-талассемия, дельта-бета-талассемия, наследственное персистирование фетального гемоглобина Серповидно-клеточная анемия с кризом, hb-SS болезнь с кризом, серповидно-клеточная анемия без криза, двойные гетерозиготы с серповидно-клеточные нарушения	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Деферазирокс	V03AC03
26	D 59.5	Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (Маркиафавы-Микели)	Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (Маркиафавы-Микели)	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Экулизумаб	L04AA25
				Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения,	Деферазирокс	V03AC03
					Циклоспорин	L04AD01
						L04AD02

27	D 61.9	Апластическая анемия	Апластическая анемия	вовлекающие иммунный механизм	Такролимус	
28	D 66	Наследственный дефицит фактора VIII	Гемофилия А	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Эмицизумаб	B02BX06
	D 67	Наследственный дефицит фактора IX	Болезнь Кристмаса Гемофилия В	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм		
29	D 68.0	Болезнь Виллебрандта	Ангиогемофилия Дефицит фактора VIII с сосудистым нарушением Сосудистая гемофилия	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм		
30	D 68.2	Наследственный дефицит других факторов свертывания	Врожденная афибриногенемия, дефицит фактора VII (стабильного) дефицит фактора II (протромбина) дефицит фактора X (Стюарта-Прауэра)	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм		
		Идиопатическая тромбоцитопе		Болезни крови, кроветворных органов и	Элтромбопаг	B02BX05

31	D 69.3	ническая пурпурा	Синдром Эванса	отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Ромипластим	B02BX04
32	D 76.0	Гистиоцитоз из клеток Лангеранса, не классифицированный в других рубриках	Гистиоцитоз	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Винбластин	L01CA01
33	D 80-D 84	Отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Первичные иммунодефициты	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Ингибитор С1-эстеразы человеческий	B06AC01
					Ланаделумаб	B06AC05
					Иммуноглобулин (для внесосудистого введения)	J06BA01
					Иммуноглобулин (для внутривенного введения)	J06BA02
					Интерферон гамма	L03AB03
34	E 22.8	Другие состояния гиперфункции и гипофиза	Преждевременная половая зрелость центрального происхождения	Нарушения других эндокринных желез		
35	E 23.0	Гипопитуитаризм	Гипогонадотропный гипогонадизм . Недостаточность гормона роста.	Нарушения других эндокринных желез		
36	E 70.0	Классическая фенилкетонурия	Наследственное заболевание группы ферментопатий, связанное с нарушением метаболизма	Нарушения обмена веществ		A16AX07

			аминокислоты фенилаланина		Сапроптерин	
37	E 53.1	Недостаточность других витаминов группы В	Недостаточность витамина В6	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ		
38	E 74.0	Болезни накопления гликогена	Болезнь Помпе (гликогеноз 2 типа)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Алглюкозидаза Месна	A16AB07 V03AF01
39	E 75.2	Другие сфинголипидозы	Болезнь Фабри (-Андерсон), болезнь Гаучера (болезнь Гоше), болезнь Краббе, болезнь Нимана-Пика (тип А, В, С), синдром Фабера, метахроматическая лейкодистрофия, недостаточность сульфатазы (множественная сульфатазная недостаточность)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Имиглюцераза Агалзидаза альфа Агалзидаза бета Велаглюцераза альфа Миглустат Элиглустат Талиглюцераза альфа	A16AB02 A16AB03 A16AB04 A16AB10 A16AX06 A16AX10 A16AB11
			Мукополисахаридоз I тип: синдромы Гурлер, Гурлер-Шейе, Шейе, мукополисахаридоз II тип:		Ларонидаза Галсульфаза Идурсульфаза	A16AB05 A16AB08 A16AB09

40	E 76.0-E 76.2	Мукополисахаридоз	синдром Гунтера, другие мукополисахаридозы: недостаточно с ть бета-глюкуронидазы, мукополисахаридоз III, IV, VI, VII, синдромы: Марото-Лами (легкий, тяжелый), Моркио (моркиоподобный, классический), Санфилиппо (тип B, C, D)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Элосульфаза альфа	A16AB12
41	E 80.2	Порфирии	Наследственная копропорфириния, порфирия острая перемежающаяся (печеночная)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Гемин	B06AB01
42	E 83.0	Нарушения обмена меди	Болезнь Менкеса, болезнь Вильсона (болезнь Вильсона-Коновалова, гепатолентикулярная дегенерация)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Пеницилламин	M01CC01
					Цинка ацетат	A16AX05
43	E 84.8	Нарушение обмена веществ	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Триентин дигидрохлорид	Триентин дигидрохлорид	A16AX12
					Тобрамицин	J01GB01
					Ацетилцистеин	R05CB01
					Дорназа альфа	R05CB13
					Колистин (Колистиметат)	J01XB01
					Этанерцепт	L04AB01
					Инflixимаб	L04AB02
			Семейная средиземноморская лихорадка (Болезни эндокринной системы,	Анакинра	L04AC03

44	E 85.0	Наследственны й семейный амилоидоз без невропатии	периодическа я болезнь), наследственн ая амилоидная нефропатия	расстройства питания и нарушения обмена веществ	Канакинумаб Колхицин	L04AC08 M04AC01
45	E 88.0	Нарушения обмена белков плазмы	Дефицит -1-антитрипсина, бис -альбуминемия	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Альфа 1 антитрипсин	B02AB02
46	G 12.2	Болезнь двигательного неврона. Семейная болезнь двигательного неврона	Боковой склероз амиотрофический, прогрессирующ ая спинальная мышечная атрофия	Болезни нервной системы	Филграстим Нусинерсен Рисдиплам Рилузол	L03AA02 M09AX07 M09AX10 N07XX02
47	G 35	Рассеянный склероз	Рассеянный склероз	Демиелинизи рующие болезни центральной нервной системы	Диметилфумарат Кладрибин Натализумаб Пэгинтерферон бета-1а Окрелизумаб	N07XX09 L01BB04 L04AA23 L03AB13 L04AA36
48	G70.2	Миастения	Врожденная и ли приобретенна я миастения	Нервные болезни		
			Мышечная дистрофия: аутосомная рецессивная т и п а Дюшенна или Беккера, лопаточно-пе ронеальная с ранними контрактурам и (Эмери-Дрейф уса), дистальная плечелопаточ но-лицевая,		Дефлазакорт Аталурен Этеплирсен	H02AB13 M09AX03 M09AX06

49	G71.0 –G71.3	<p>Болезни нервно-мышечного синапса и мышц</p> <p>конечностно-поясная, глазных мышц, глазоглоточная (окулофарингеальная). Дистрофия миотоническая Штейнера. Миотония врожденная Томсена. Нейромиотония Исаакса. Парамиотония врожденная. Врожденная мышечная дистрофия: со специфическими и морфологическими поражениями мышечного волокна. Болезнь центрального ядра, миниядерная, мультиядерная. Диспропорциональных типов волокон. Миопатия миотубулярная (центроядерная), немалиновая (болезнь немалинового тела). Митохондриальная миопатия, не классифицированная в других рубриках</p>	<p>Первичные мышечные нарушения</p>	Голодирсен	M09AX08

50	G 93.4	Синдром дефицита Glut 1	Синдром дефицита транспортера глюкозы Glut I	Болезни нервной системы	Тригептаноин	A16AX17
51	J 84 J 84.0 J 84.1 J 84.8 J 84.9	Другие интерстициальны е легочные болезни	Интерстициальная легочная болезнь, альвеолярные и парието-альвеолярные нарушения, альвеолярный протеиноз, легочный альвеолярный микролитиаз, диффузный легочный фиброз, фиброзирующ ий альвеолит криптогенный, синдром Хаммена-Рича, идиопатический легочный фиброз, лимфангиолемомио-матоз, интерстициальная пневмония уточненная, интерстициальная легочная болезнь неуточненная, интерстициальная пневмония без дополнительн ого уточнения	Болезни органов дыхания	Пирфенидон Циклоспорин Метотрексат Метилпредназолон Преднизолон Нинтеданиб	L04AX05 L04AD01 L01BA01 H02AB04 H02AB06 L01XE31
52	I 27.0	Первичная легочная гипертензия	Идиопатическая легочная артериальная гипертензия, наследственная ЛАГ	Болезни системы кровообращения	Илопрост Селексипаг Бозентан Мацитентан Силденафил	B01AC11 B01AC27 C02KX01 C02KX04 G04BE03
					Аадалимумаб	L04AB04

53	K 50 K 51	Неинфекционный энтерит и колит	Болезнь Крона, неспецифический язвенный колит	Болезни органов пищеварения	Инфликсимаб	L04AB02
54	L 10 L 13.0	Буллезные нарушения	Пузырчатка, болезнь Дюринга	Болезни кожи и подкожной клетчатки	Микофеноловая кислота	L04AA06
					Преднизолон	H02AB06
					Дапсон	D10AX05
					Дапсон	J04BA02
					Афамеланотид	D02BB02
55	M04.2	Криопирин-ассоциированные периодические синдромы (CAPS)	Криопирин – связанные синдромы	Аутовоспалительные синдромы	Канакинумаб	L04AC08
56	M06.1	Болезнь Стилла	Болезнь Стилла, развившаяся у взрослых	Болезни костно-мышечной системы и соединительной ткани	Канакинумаб	L04AC08
57	M 08.2	Юношеский артрит с системным началом	Ювенильный идиопатический артрит системный вариант	Болезни костно-мышечной системы и соединительной ткани	Этанерцепт	L04AB01
					Адалимумаб	L04AB04
					Тоцилизумаб	L04AC07
					Инфликсимаб	L04AB02
					Канакинумаб	L04AC08
	M 30.3 M 31.3 M 31.4 M 31.8 M 32.1		Слизисто-кожный лимфонодулярный синдром (Кавасаки), Грануломатоз Вегенера, Синдром дуги аорты (Такаясу), Микроскопический полиангит, Системная красная волчанка, Дерматомиозит у детей, Полимиозит, Прогрессирующий	Болезни костно-мышечной	Нинтеданиб	L01XE31
					Белимумаб	L04AA26
					Инфликсимаб	L04AB02
					Тоцилизумаб	L04AC07
					Ритуксимаб	L01XC02
					Гидроксихлорохин	P01BA02
					Азатиоприн	L04AX01

58	M 33 M 33.2 M 34.0 M 35.2	Системные поражения соединительной ткани	системный склероз, Болезнь Бехчета	чной системы и соединительной ткани	Метотрексат	
59	Q 78.0	Незавершенный остеогенез	Незавершенный остеогенез	Врожденные аномалии (пороки крови), деформации и хромосомные нарушения	Ибандроновая кислота	M05BA06
60	Q 80	Врожденный ихтиоз	Врожденный ихтиоз (разные формы), CHILD синдром	Врожденные аномалии (пороки крови), деформации и хромосомные нарушения	Изотретиноин Салициловая кислота	D10BA01 D01AE12
61	Q 81	Буллезный эпидермолиз	Буллезный эпидермолиз	Врожденные аномалии (пороки развития) деформации и хромосомные нарушения	Диацереин	M01AX21
62	E88.1	Врожденная генерализованная липодистрофия Берардинелли-Сейпа	Врожденная генерализованная липодистрофия Бирардинелли-Сейпа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Метрелептин	A16AA07
			Раннее младенческие эпилептические энцефалопатии (инфантильны		Адренокортикоидный гормон (АКТГ)	H01AA
					Тетракозактид	H01AA02
					Этосуксимид	N03AD01

			е спазмы – Синдром Веста); Туберозный склероз (Болезнь Бурневилля); Синдром Ландау-Клеффнера; Эпилептические энцефалопатии детства (Синдром Ленnoxса-Гасто); Симптоматическая ранняя миоклоническая энцефалопатия (Синдром Отахара); Эпилепсия со статусом в медленном сне; Ранняя миоклоническая эпилепсия; Эпилепсия с миоклоническими абсансами (синдром Тассинари); миоклонический-астатический и приступами (синдром Дузе) Синдром Драве;		Вигабатрин Сультиам Лакосамид Мидазолам Перампанел Тиагабин Руфинамид Фенитоин Стирипентол Клобазам	N03AG04 N03AX03 N03AX18 N05CD08 N03AX22 N03AG06 N03AF03 N03AF03 N03AX17 N05BA09
63	G40.0- G40.9 Q85.1	Редкие и резистентные формы эпилепсии	Болезни нервной системы			
64	Q85.0	Нейрофиброматоз 1 типа	Нейрофиброматоз I (первого) типа (нейрофиброматоз болезнь фон Реклингхаузена, синдром Реклингхаузена, NF-1)	Новообразования	Селуметиниб	L01EE04

65	G36.0	Оптиконевромиелит (болезнь Девика) Оптиконевромиелит (болезнь Девика)	Оптиконевромиелит (болезнь Девика, Нейромиелит зрительного нерва со спектральным расстройством (NMOSD), Нейромиелит зрительного нерва)	Воспалительный демиелинизирующее заболевание центральной нервной системы	Сатрализумаб Азатиоприн	L04AC19 L04AX01
					Rитуксимаб	L01XC02
66	C47.3 C47.4 C47.5 C47.6 C47.8 C47.9 C48.0 C74.0 C74.1 C74.9 C76.0 C76.1 C76.2 C76.7 C76.8	Нейробластома	Нейробластома	Злокачественно новообразование надпочечника	Динутуксимаб	L01XC16

Примечание:

МКБ - международная классификация болезней 10 го пересмотра;

ЛАГ - легочная артериальная гипертензия

Приложение 2 к приказу
Министр здравоохранения
Республики Казахстан
от 20 октября 2020 года
№ КР ДСМ - 142/2020

Перечень приказов Министерства здравоохранения Республики Казахстан, признаваемых утратившими силу

1. Приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 22 мая 2015 года № 370 "Об утверждении Перечня орфанных (редких) заболеваний" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 11511, опубликован 15 июля 2015 года в информационно-правовой системе "Әділет");

2. Приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 29 мая 2015 года № 432 "Об утверждении Перечня орфанных препаратов" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов

№ 11494, опубликован 10 июля 2015 года в информационно-правовой системе "Әділет");

3. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 февраля 2018 года № 79 "О внесении изменения и дополнений в приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 22 мая 2015 года № 370 "Об утверждении Перечня орфанных (редких) заболеваний" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 16627, опубликован 29 марта 2018 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан);

4. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 августа 2019 года № КР ДСМ-115 "О внесении дополнения в приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 22 мая 2015 года № 370 "Об утверждении Перечня орфанных (редких) заболеваний" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 19304, опубликован 3 сентября 2019 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан);

5. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 февраля 2020 года № КР ДСМ-13/2020 "О внесении дополнений в приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 22 мая 2015 года № 370 "Об утверждении Перечня орфанных (редких) заболеваний" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 20084, опубликован 3 марта 2020 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан).