

Жамбыл облысының мәслихаты

Решение Жамбылского областного
маслихата от 29 июля 2022 года №
19-12. Зарегистрировано в
Министерстве юстиции
Республики Казахстан 1 августа
2022 года № 28970

Маслихат Жамбылской области

**О дополнительном предоставлении гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи, в том числе лекарственных средств,
специализированных лечебных продуктов, медицинских изделий, отдельным
категориям граждан Республики Казахстан, постоянно проживающим в
Жамбылской области при амбулаторном лечении бесплатно**

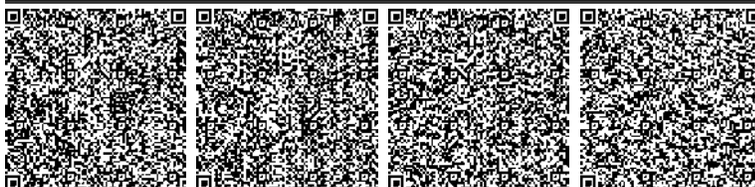
В соответствии с подпунктом 5) пункта 1 статьи 12 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения», Жамбылский областной маслихат **РЕШИЛ**:

1. Дополнительно предоставить гарантированный объем бесплатной медицинской помощи, в том числе лекарственные средства, специализированные лечебные продукты и медицинские изделия отдельным категориям граждан Республики Казахстан, постоянно проживающим в Жамбылской области при амбулаторном лечении бесплатно, согласно приложению к настоящему решению.

2. Настоящее решение вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

**Секретарь Жамбылского
областного маслихата**

М. Сарыбеков



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



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

Приложение к решению
Жамбылского областного маслихата
от 29 июля 2022 года № 19-12

**Перечень дополнительно предоставляемого гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи, в том числе лекарственных средств,
специализированных лечебных продуктов, медицинских изделий отдельным
категориям граждан Республики Казахстан, постоянно проживающим в
Жамбылской области при амбулаторном лечении бесплатно**

№	Код по МКБ-10	Заболевание (группа) по международной классификации болезней 10-го пересмотра – (далее - МКБ-10)	Синонимы и названия редких болезней	Наименование лекарственного средства (Международное Непатентованное Наименование или состав)
1	2	3	4	5
1	A15.0- A19.0	Лекарственно-устойчивый туберкулез	Туберкулез с множественной лекарственной устойчивостью легочной и внелегочной локализации Туберкулез с широкой лекарственной устойчивостью легочной и внелегочной локализации Туберкулез с преширокой лекарственной устойчивостью легочной и внелегочной локализации	Клофазимин
2	A 22	Сибирская язва	Сибирская язва вызванная Bacillus anthracis	Вакцина противсибиреязвенная
3	A 98.0	Крымская геморрагическая лихорадка	Крымская геморрагическая лихорадка вызванная вирусом Конго	Рибавирин
4	B 50 B 53	Малярия	Малярия вызванная Pl. Falciparum, Pl. ovale, Pl. Vivax, Pl. Malariae	Хинин

				Мефло- хин гид- рохлорид
				Аргесу- нат
				Прима- хин
				Хлоро- хин
				Галофан- трин
5	В 55	Лейш- маниоз	Лейшманиоз	Амфоте- рицин В
				Паромо- мицина сульфат
				Милте- фозин
6	С 11	Злока- че- ствен- ное но- вообра- зова- ние но- соглот- ки	Злокачественное новообразование носоглотки (назофаренгиальная карцинома)	
7	С 45.0	Мезоте- лиома	Мезотелиома плевры	Митоми- цин С
				Пемет- рексед
8	С 69.2	Злока- че- ствен- ное но- вообра- зова- ние гла- за и его прида- точно- го аппа- рата, сетчат- ки	Злокачественное новообразование сетчатки (ретинобластома)	Мелфа- лан
9	С71.0 – С71. 9	Глиаль- ные опухо- ли вы- сокой степе- ни зло- каче-	Злокачественное новообразование большого мозга, кроме долей и желудочков. Злокачественное новообразование лобной доли. Злокачественное новообразование височной доли. 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.	Ифосфа- мид

		ствен-ности		
10	C 74.0	Злока-че-ствен-ное но-вообра-зова-ние надпо-чечника	Злокачественное новообразование коры надпочечника	Цикло-фосфа-мид
11	C 80	Злока-че-ствен-ное но-вообра-зова-ние без уточне-ния ло-кализа-ции	Карцинома	Окса-липлатин
				Этопозид
				Идаруби-цин
12	C 81	Бо-лезнь Ходж-кина (лимфо-грану-лемато-з)	Болезнь Ходжкина	Брентук-симаб ве-дотин
				Бендаму-стин
				Трео-сульфан
				Мелфа-лан
				Филграс-тим
				Флудара-бин
				Цитара-бин
				Цикло-фосфа-мид
				Пэгфил-грастим
Доксору-бицин				
13	C 83	Диф-фузная неходж-кин-ская лимфо-ма	Диффузная неходжкинская лимфома	Хлорам-буцил
				Цикло-фосфа-мид
				Брентук-симаб ве-дотин

				Бендаму- стин
				Ифосфа- мид
				Трео- сульфан
				Мелфа- лан
				Филграс- тим
				Пэгфил- грастим
				Ритукси- маб
				Цитара- бин
				Ибрути- ниб
				Прала- трексат
14	С 88.0	Злока- че- ствен- ные им- муно- проли- фера- тивные болезни	Макроглобулинемия Вальденстрема	Аспара- гиназа
				Меркап- топурин
				Азацити- дин
15	С 90.0	Множе- ствен- ная ми- елома и злока- че- ствен- ные плазмо- клеточ- ные но- вообра- зования	Множественная миелома	Брентук- симаб ве- дотин
				Бендаму- стин
				Мелфа- лан
				Дарату- мумаб
				Талидо- мид
				Ленали- домид
				Плерик- сафор
				Карфил- зомиб
				Бортезо- миб
16	С 91.0	Лимфо- идный	Острый лимфобластный лейкоз	Цитара- бин

		лейкоз (лимфолейкоз)		Иматиниб
				Дазатиниб
				Понатиниб
				Блинатумомаб
				Пэгаспаргиназа
17	С 91.1	Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз)	Хронический лимфоцитарный лейкоз	Венетоклакс
				Филграс тим
				Флударабин
18	С 91.4	Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз)	Волосатоклеточный лейкоз	Кладрибин
				Пентостатин
19	С 92.1	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Хронический миелоидный лейкоз	Дазатиниб
				Нилотиниб
				Бусульфан
				Иматиниб
				Метотрексат
				Интерферон альфа-2b
				Месна
				Понатиниб
				Бозутиниб
				Гидроксикарбамид
				Идарубинцин
20	С 92.0 С 92.4 С 92.5	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Острый миелоидный лейкоз Острый промиелоцитарный лейкоз Острый миеломоноцитарный лейкоз	Венетоклакс
				Третиноин

				Цитарабин
				Гемтузумаб
				Даунорубицин
				Децитабин
21	C 92.3	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Миелоидная саркома	Такролимус
22	C 93	Миелоидный лейкоз (миелолейкоз)	Моноцитарный лейкоз	Пэгфилграстим
23	D 46	Миелодиспластические синдромы	Ювенильный хронический миеломоноцитарный лейкоз, рефрактерная анемия с избытком бластов	Леналидомид
				Метотрексат
				Децитабин
				Цитарабин
				Имуноглобулин анти-тимоцитарный (кроличий)
Месна				
24	D 47.1	Хроническая миелопролиферативная болезнь	Идиопатический миелофиброз	Руксолитиниб
25	D 56 D56.0- D 56.2 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 гетерозиготные серповидно-клеточные нарушения	Деферазирокс
26	D 59.5	Пароксизм-	Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (Маркиафавы-Микели)	Экулизумаб

		маль- ная ночная гемо- глоби- нурия (Мар- киафа- вы-Ми- кели)		
27	D 61.9	Апла- стиче- ская анемия	Апластическая анемия	Дефера- зирокс Цикло- спорин Такроли- мус
28	D 66	Наслед- ствен- ный де- фицит факто- ра VIII	Гемофилия А	Эмицизу- маб
	D 67	Наслед- ствен- ный де- фицит факто- ра IX	Болезнь Кристмаса Гемофилия В	
29	D 68.0	Бо- лезнь Вилле- брандта	Ангиогемофилия Дефицит фактора VIII с сосудистым нарушением Сосудистая гемофилия	
30	D 68.2	Наслед- ствен- ный де- фицит других факто- ров сверты- вания	Врожденная афибриногенемия, дефицит фактора VII (стабильного) дефицит фактора II (протромбина) дефицит фактора X (Стюарта-Прауэра)	
31	D 69.3	Идио- патиче- ская тромбо- цитопе- ниче- ская пурпу- ра	Синдром Эванса	Элтром- бопаг Ромипла- стим
32	D 76.0	Гистио- цитоз из кле- ток	Гистиоцитоз	Винбла- стин

		Лангерганса, не классифицированный в других рубриках		
33	D 80 -D 84	Отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Первичные иммунодефициты	Ингибитор С1-эстеразы человеческий Ланаделумаб Иммуноглобулин (для внесосудистого введения) Иммуноглобулин (для внутривенного введения) Интерферон гамма
34	E 22.8	Другие состояния гиперфункции гипофиза	Преждевременная половая зрелость центрального происхождения	
35	E 23.0	Гипопитуитаризм	Гипогонадотропный гипогонадизм. Недостаточность гормона роста.	
36	E 70.0	Классическая фенилкетонурия	Наследственное заболевание группы ферментопатий, связанное с нарушением метаболизма аминокислоты фенилаланина	Сапроптерин
37	E 53.1	Недостаточность других витаминов	Недостаточность витамина B6	

		нов группы В		
38	Е 74.0	Болезни накопления гликогена	Болезнь Помпе (гликогеноз 2 типа)	Алглюкозидаза
				Месна
39	Е 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)	Имиглюцераза
				Агалзидаза альфа
				Агалзидаза бета
				Велаглюцераза альфа
				Миглустат
				Элиглюстат
40	Е 76.0-Е 76.2	Мукополисахаридоз	Мукополисахаридоз I тип: синдромы Гурлер, Гурлер-Шейе, Шейе, мукополисахаридоз II тип: синдром Гунтера, другие мукополисахаридозы: недостаточность бета-глюкуронидазы, мукополисахаридоз III, IV, VI, VII, синдромы: Марото-Лами (легкий, тяжелый), Моркио (моркиоподобный, классический), Санфилиппо (тип В, С, D)	Ларонидаза
				Галсульфаза
				Идурсульфаз
				Элосульфаза альфа
41	Е 80.2	Порфирии	Наследственная копропорфирия, порфирия острая перемежающаяся (печеночная)	Гемин
42	Е 83.0	Нарушения обмена меди	Болезнь Менкеса, болезнь Вильсона (болезнь Вильсона-Коновалова, гепатолентикулярная дегенерация)	Пеницилламин
				Цинка ацетат
				Триентин дигидрохлорид
43	Е 84.8	Нарушение обмена веществ	Кистозный фиброз комбинированная форма (муковисцидоз)	Тобрамицин
				Ацетилцистеин
				Дорназа альфа

				Коли- стин (Ко- листиме- тат)
44	E 85.0	Наслед- ствен- ный се- мей- ный амило- доз без невро- патии	Семейная средиземноморская лихорадка (периодическая болезнь), наследственная амило- идная нефропатия	Этанер- цепт
				Инфлик- симаб
				Анакинра
				Канаки- нумаб
				Колхи- цин
45	E 88.0	Нару- шения обмена белков плазмы	Дефицит -I- антитрипсина, бис -альбуминемия	Альфа I антит- рипсин
46	G 12.2	Бо- лезнь двига- тельно- го нев- рона. Семей- ная бо- лезнь двига- тельно- го нев- рона	Боковой склероз амиотрофический, прогрессирующая спинальная мышечная атрофия	Филграс- тим
				Нусинер- сен
				Рисди- плам
				Рилузол
47	G 35	Рассе- янный склероз	Рассеянный склероз	Диметил- фумарат
				Кладри- бин
				Натали- зумаб
				Пэгин- терфе- рон бета- 1a
				Окрели- зумаб
48	G70.2	Ми- астения	Врожденная или приобретенная миастения	
49	G71.0 –G71.3	Болез- ни нервно- мышеч- ного си- напса и мышц	Мышечная дистрофия: аутосомная рецессивная типа Дюшенна или Беккера, лопаточно-пе- ронеальная с ранними контрактурами (Эмери-Дрейфуса), дистальная плечелопаточно-ли- цевая, конечностно-поясная, глазных мышц, глазоглоточная (окулофарингеальная). Дис- трофия миотоническая Штейнера. Миотония врожденная Томсена. Нейромиотония Исаака- са. Парамитония врожденная. Врожденная мышечная дистрофия: со специфическими морфологическими поражениями мышечного волокна. Болезнь центрального ядра, мини- ядерная, мультиядерная Диспропорция типов волокон. Миопатия миотубулярная (центро-	Дефлаза- корт
				Аталурен
				Этеплир- сен

			ядерная), немалиновая (болезнь немалинового тела). Митохондриальная миопатия, не классифицированная в других рубриках	Голодирсен
50	G 93.4	Синдром дефицита Glut 1	Синдром дефицита транспортера глюкозы Glut I	Тригептаноин
51	J 84 J 84.0 J 84.1 J 84.8 J 84.9	Другие интерстициальные легочные болезни	Интерстициальная легочная болезнь, альвеолярные и парието-альвеолярные нарушения, альвеолярный протеиноз, легочный альвеолярный микролитиаз, диффузный легочный фиброз, фиброзирующий альвеолит криптогенный, синдром Хаммена-Рича, идиопатический легочный фиброз, лимфангиолейомиоматоз, интерстициальная пневмония уточненная, интерстициальная легочная болезнь неуточненная, интерстициальная пневмония без дополнительного уточнения	Пирфенидон
				Циклоспорин
				Метотрексат
				Метилпреднизолон
				Преднизолон
				НинтедаНИБ
52	I 27.0	Первичная легочная гипертензия	Идиопатическая легочная артериальная гипертензия, наследственная ЛАГ	Илопрост
				Селексипаг
				Бозентан
				Мацитентан
				Силденафил
53	K 50 K 51	Неинфекционный энтерит и колит	Болезнь Крона, неспецифический язвенный колит	Адалимумаб
				Инфликсимаб
54	L 10 L 13.0	Буллезные нарушения	Пузырчатка, болезнь Дюринга	Микофеноловая кислота
				Преднизолон
				Дапсон
				Дапсон
55	M04.2	Криопирин-ассоциированные пе-	Криопирин – связанные синдромы	Канакинумаб

		риодические синдромы (CAPS)						
56	M06.1	Болезнь Стилла	Болезнь Стилла, развившаяся у взрослых	Канакинумаб				
57	M 08.2	Юношеский артрит с системным началом	Ювенильный идиопатический артрит системный вариант	Этанерцепт				
				Адалимумаб				
				Тоцилизумаб				
				Инфликсимаб				
				Канакинумаб				
58	M 30.3 M 31.3 M 31.4 M 31.8 M 32.1 M 33 M 33.2 M 34.0 M 35.2	Системные поражения соединительной ткани	Слизисто-кожный лимфонулярный синдром (Кавасаки), Грануломатоз Вегенера, Синдром дуги аорты (Такаясу), Микроскопический полиангиит, Системная красная волчанка, Дерматомиозит у детей, Полимиозит, Прогрессирующий системный склероз, Болезнь Бехчета	Нинтеданиб				
				Белимумаб				
				Инфликсимаб				
				Тоцилизумаб				
				Ритуксимаб				
				Гидроксихлорохин				
				Азатиоприн				
				Метотрексат				
				59	Q 78.0	Незавершенный остеогенез	Незавершенный остеогенез	Ибандроновая кислота
				60	Q 80	Врожденный ихтиоз	Врожденный ихтиоз (разные формы), CHILD синдром	Изотретиноин
Салициловая кислота								
61	Q 81	Буллезный эпидермолиз	Буллезный эпидермолиз	Диациерин				
62	E88.1	Врожденная	Врожденная генерализованная липодистрофия Бирардинелли сейпа	Метрелептин				

		генерализованная липодистрофия Берардинелли-Сейпа		
63	G40.0- G40.9 Q85.1	Редкие и резистентные формы эпилепсии	Раннее младенческие эпилептические энцефалопатии (инфантильные спазмы – Синдром Веста); Туберозный склероз (Болезнь Бурневилля); Синдром Ландау-Клеффнера; Эпилептические энцефалопатии детства (Синдром Леннокса-Гасто); Симптоматическая ранняя миоклоническая энцефалопатия (Синдром Отахара); Эпилепсия со статусом в медленном сне; Ранняя миоклоническая эпилепсия; Эпилепсия с миоклоническими абсансами (синдром Тассинари); миоклонически-астатическими приступами (синдром Дузе) Синдром Драве;	Адренокортикоидный гормон (АКТГ)
				Тетракозактид
				Этосуксимид
				Вигабатрин
				Сультиам
				Лакосамид
				Мидазолам
				Перампанел
				Тиагабин
				Руфинамид
				Фенитоин
Стирипентол				
Клобазам				
64	Q85.0	Нейрофиброматоз I типа	Нейрофиброматоз I (первого) типа (нейрофиброматоз болезнь фон Реклингхаузена, синдром Реклингхаузена, NF-1)	Селуметиниб
65	G36.0	Оптическое неврит (болезнь Девика)	Оптическое неврит (болезнь Девика, Нейромиелит зрительного нерва со спектральным расстройством (NMOSD), Нейромиелит зрительного нерва)	Сатрализумаб
				Азатиоприн
				Ритуксимаб
66	C47.3 C47.4 C47.5 C47.6 C47.8	Нейробластома	Нейробластома	Динутуксимаб бета

C47.9		
C48.0		
C74.0		
C74.1		
C74.9		
C76.0		
C76.1		
C76.2		
C76.7		
C76.8		

Перечень дополнительно бесплатно предоставляемых специализированных
лечебных продуктов

1. «Смесь мучная для выпечки хлеба без глютена», гражданам с заболеванием Целиакия.
2. «Смесь мучная универсальная без глютена», гражданам с заболеванием Целиакия.
3. «Макаронные изделия без глютена», гражданам с заболеванием Целиакия.
4. «Печенье без глютена», гражданам с заболеванием Целиакия.
5. «Вафли без глютена», гражданам с заболеванием Целиакия.