

## **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*

*А. 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 № ҚР ДСМ-142 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Перечень орфанных заболеваний						
№	Код по МКБ-10	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 АТХ
1	2	3	4	5	6	7
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	Инфекционные болезни	Клоfazимин	J04BA01
2	A 22	Сибирская язва	Сибирская язва вызванная Bacillus anthracis	Инфекционные болезни (бактериальные зоонозы)	Вакцина противсибиреязвенная	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	Инфекционны е ( протозойные) болезни	Хинин	P01BC01
					Мефлохин гидрохлорид	P01BC02
					Артесунат	P01BE03
					Примахин	P01BA03
					Хлорохин	P01BA01
					Галофантрин	P01BX01
5	B 55	Лейшманиоз	Лейшманиоз	Инфекционны е ( протозойные) болезни	Амфотерицин В	J02AA01
					Паромомицин а сульфат	A07AA06
					Милтефозин	P01CX04
6	C 11	Злокачествен н о е новообразова н и е носоглотки	Злокачествен н о е новообразова н и е носоглотки ( назофарингиа льная карцинома)	Новообразова ния		
7	C 45.0	Мезотелиома	Мезотелиома плевры	Новообразова ния	Митомицин С	L01DC03
					Пеметрексед	L01BA04
8	C 69.2	Злокачествен н о е новообразова ние глаза и е г о придаточного аппарата, сетчатки	Злокачествен н о е новообразова ние сетчатки ( ретинобласто ма)	Новообразова ния	Мелфалан	L01AA03
			Злокачествен н о е новообразова ние большого мозга, кроме долей и желудочков. Злокачествен н о е новообразова ние лобной доли. Злокачествен н о е новообразова ние 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.	Новообразование	Ифосфамид	L01AA06
10	C 74.0	Злокачественное новообразование надпочечника	Злокачественное новообразование коры надпочечника	Новообразование	Циклофосфамид	L01AA01
11	C 80	Злокачественное новообразование без уточнения локализации	Карцинома	Новообразование	Оксалиплатин	L01XA03
					Этопозид	L01CB01
					Идарубицин	L01DB06
					Брентуксимаб ведотин	L01XC12
					Бендамустин	L01AA09
					Треосульфат	L01AB02
					Мелфалан	L01AA03

12	С 81	Болезнь Ходжкина (лимфогранулематоз)	Болезнь Ходжкина	Новообразования	Филграстим	L03AA02
					Флударабин	L01BB05
					Цитарабин	L01BC01
					Циклофосфамид	L01AA01
					Пэгфилграстим	L03AA13
					Доксорубин	L01DB01
13	С 83	Диффузная неходжкинская лимфома	Диффузная неходжкинская лимфома	Новообразования	Хлорамбуцил	L01AA02
					Циклофосфамид	L01AA01
					Брентуксимаб ведотин	L01XC12
					Бендамустин	L01AA09
					Ифосфамид	L01AA06
					Треосульфат	L01AB02
					Мелфалан	L01AA03
					Филграстим	L03AA02
					Пэгфилграстим	L03AA13
					Ритуксимаб	L01XC02
					Цитарабин	L01BC01
					Ибрутиниб	L01XE27
14	С 88.0	Злокачественные иммунопролиферативные болезни	Макроглобулинемия Вальденстрема	Новообразования	Аспарагиназа	L01XX02
					Меркаптопурин	L01BB02
					Азациитидин	L01BC07
15	С 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	С 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		антитимоцитарный (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 D57 D57.0-D57.2	Гемолитическое анемии	Альфа-талассемия, бета-талассемия, дельта-бета-талассемия, наследственное персистирующее фетального гемоглобина Серповидно-клеточная анемия с кризом, hb-SS болезнь с кризом, серповидно-клеточная анемия без криза, двойные гетерозиготные серповидно-клеточные нарушения	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм 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 афибриногемия, 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 пурпура	Синдром Эванса	отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	Ромипластим	B02BX04
32	D 76.0	Гистиоцитоз из клеток Лангерганса, 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 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	A16AB07
					Месна	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	A16AB02
					Агалзидаза альфа	A16AB03
					Агалзидаза бета	A16AB04
					Велаглюцераза альфа	A16AB10
					Миглустат	A16AX06
					Элиглустат	A16AX10
					Талиглюцераза альфа	A16AB11
			Мукополисахаридоз I тип: синдромы Гурлер, Гурлер-Шейе, Шейе, мукополисахаридоз II тип:		Ларонидаза	A16AB05
					Галсульфаза	A16AB08
					Идурсульфаз	A16AB09

40	E 76.0-E 76.2	Мукополисахаридоз	синдром Гунтера, другие мукополисахаридозы: недостаточность 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 копропорфирия, 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-Кон овалова, гепатолентикулярная дегенерация)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Пеницилламин	M01CC01
					Цинка ацетат	A16AX05
					Триентин дигидрохлорид	A16AX12
43	E 84.8	Нарушение обмена веществ	Кистозный фиброз комбинированная форма (муковисцидоз)	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Тобрамицин	J01GB01
					Ацетилцистеин	R05CB01
					Дорназа альфа	R05CB13
					Колистин (Колистиметат)	J01XB01
			Семейная средиземноморская лихорадка (	Болезни эндокринной системы,	Этанерцепт	L04AB01
					Инфликсимаб	L04AB02
					Анакинра	L04AC03

44	E 85.0	Наследственный семейный амилоидоз без невропатии	периодическая болезнь), наследственная амилоидная нефропатия	расстройства питания и нарушения обмена веществ	Канакинумаб	L04AC08
					Колхицин	M04AC01
45	E 88.0	Нарушения обмена белков плазмы	Дефицит -1-антитрипсина, б и с - альбуминемия	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	Альфа 1 антитрипсин	B02AB02
46	G 12.2	Болезнь двигательного нейрона. Семейная болезнь двигательного нейрона	Боковой склероз амиотрофической, прогрессирующая шейная спинальная мышечная атрофия	Болезни нервной системы	Филграстим	L03AA02
					Нусинерсен	M09AX07
					Рисдиплам	M09AX10
					Рилузол	N07XX02
47	G 35	Рассеянный склероз	Рассеянный склероз	Демиелинизирующие болезни центральной нервной системы	Диметилфумарат	N07XX09
					Кладрибин	L01BB04
					Натализумаб	L04AA23
					Пэгинтерферон бета-1a	L03AB13
					Окрелизумаб	L04AA36
48	G70.2	Миастения	Врожденная и приобретенная миастения	Нервные болезни		
			Мышечная дистрофия: аутосомная рецессивная т и п а Дюшенна или Беккера, лопаточно-перонеальная с ранними контрактурами (Эмери-Дрейфуса), дистальная плечелопаточно-лицевая,		Дефлазакорт	H02AB13
					Аталурен	M09AX03
					Этеплирсен	M09AX06

49	G71.0 –G71.3	Болезни нервно-мышечного синапса и мышц	<p>конечностно-поясная, глазных мышц, глазоглоточная (окулофарингеальная).</p> <p>Дистрофия миотоническая Штейнера.</p> <p>Миотония врожденная Томсена.</p> <p>Нейромиотония Исаакса.</p> <p>Парамиотония врожденная.</p> <p>Врожденная мышечная дистрофия: со специфическими и морфологическими поражениями мышечного волокна.</p> <p>Болезнь центрального ядра, миниядерная, мультиядерная</p> <p>Диспропорция типов волокон.</p> <p>Миопатия миотубулярная (центроядерная), немалиновая (болезнь немалинового тела).</p> <p>Митохондриальная миопатия, не классифицированная в других рубриках</p>	Первичные мышечные нарушения	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 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	Болезни органов дыхания	Пирфенидон	L04AX05
					Циклоспорин	L04AD01
					Метотрексат	L01BA01
					Метилпреднизолон	H02AB04
					Преднизолон	H02AB06
					Нинтеданиб	L01XE31
					Азатиоприн	L04AX01
52	I 27.0	Первичная легочная гипертензия	Идиопатическая легочная артериальная гипертензия, наследственная ЛАГ	Болезни системы кровообращения	Илопрост	B01AC11
					Селекспаг	B01AC27
					Бозентан	C02KX01
					Мацитентан	C02KX04
					Силденафил	G04BE03
					Адалимумаб	L04AB04

53	К 50 К 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 периодически 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
					Адалimumаб	L04AB04
					Тоцилизумаб	L04AC07
					Инфликсимаб	L04AB02
					Канакинумаб	L04AC08
	M 30.3 M 31.3 M 31.4 M 31.8 M 32.1		Слизисто-кожный лимфнодулярный синдром (Кавасаки), Грануломатоз Вегенера, Синдром дуги аорты (Такаясу), Микроскопический полиангиит, Системная красная волчанка, Дерматомиозит у детей, Полимиозит, Прогрессирующий	Болезни костно-мышечной системы	Нинтеданиб	L01XE31
					Белимуаб	L04AA26
					Инфликсимаб	L04AB02
					Тоцилизумаб	L04AC07
					Ритуксимаб	L01XC02
					Гидроксихлорохин	P01BA02
					Азатиоприн	L04AX01
						L01BA01

58	М 33 М 33.2 М 34.0 М 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	D10BA01
					Салициловая кислота	D01AE12
61	Q 81	Буллезный эпидермолиз	Буллезный эпидермолиз	Врожденные аномалии ( пороки развития) деформации и хромосомные нарушения	Диациреин	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 и энцефалопатии (инфантильные)		Адренокортикостероидный гормон (АКТГ)	H01AA
					Тетракозактид	H01AA02
					Этосуксимид	N03AD01



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

65	G36.0	Оптиконевромиелит (болезнь Девика)	Оптиконевромиелит (болезнь Девика, Нейромиелит зрительного нерва со спектральным расстройством (NMOSD), Нейромиелит зрительного нерва)	Воспалительные демиелинизирующее заболевание центральной нервной системы	Сатрализумаб	L04AC19
					Азатиоприн	L04AX01
					Ритуксимаб	L01XC02
66	C47.3	Нейробластома	Нейробластома	Злокачественное новообразование надпочечника	Динутуксимаб	L01XC16
	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						

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  
№ ҚР 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 № ҚР 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 № ҚР 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).