

Bundesministerium für Gesundheit

**Bekanntmachung [1619 A]
eines Beschlusses
des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):
Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte**

Vom 17. Juni 2010

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 17. Juni 2010 beschlossen, die Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der Fassung vom 18. Dezember 2008/22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), zuletzt geändert am 18. März 2010 (BAnz. S. 2422), wie folgt zu ändern:

I.

In Anlage V wird die Zeile zu der Produktbezeichnung *AT.Pur gestrichen.

II.

Die Anlage V wird unter der Zeile zu der Produktbezeichnung ProVisc® wie folgt ergänzt:

Produktbezeichnung	Medizinisch notwendige Fälle	Befristung der Verordnungsfähigkeit
PURI SOL	Zur Irrigation im Rahmen extraokulärer und intraokulärer Eingriffe.	20. Mai 2011

III.

Die Änderung tritt mit Wirkung vom 17. Juni 2010 in Kraft.

Die tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf der Homepage des Gemeinsamen Bundesausschusses unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 17. Juni 2010

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende
H e s s