

**Bekanntmachung** [1785 A]  
**eines Beschlusses**  
**des Gemeinsamen Bundesausschusses**  
**über eine Änderung**  
**der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):**  
**Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung**  
**Antianämika, andere, Gruppe 1, in Stufe 2**  
**Vom 16. September 2010**

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 16. September 2010 beschlossen, die Anlage IX der Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie/AM-RL) in der Fassung vom 18. Dezember 2008/22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), zuletzt geändert am 19. August 2010 (BAnz. S. 3478), wie folgt zu ändern:

I.

Die Festbetragsgruppe „Antianämika, andere, Gruppe 1“ in Stufe 2 wird wie folgt geändert:

„Stufe:	2	
Wirkstoffgruppe:	Antianämika, andere	
Festbetragsgruppe Nr.:	1	
Status:	verschreibungspflichtig	
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	<b>Wirkstoff</b>	<b>Vergleichsgröße</b>
	Darbepoetin	208
	Darbepoetin alfa	
	Erythropoetin	61 685
	Epoetin alfa	
	Epoetin beta	
	Epoetin delta	
	<b>Epoetin theta</b>	
	Epoetin zeta	
	PEG-Erythropoetin	110
	PEG-Epoetin beta	
	Methoxy-Polyethylen-glycol-Epoetin beta	
Gruppenbeschreibung:	parenterale Darreichungsformen	
Darreichungsformen:	Injektionslösung, Trockensubstanz, <b>Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung</b> (z. B. Durchstechflasche, Fertigspritze, Injektionsflasche, Injektor, Patrone)“	

II.

Die Änderung der Richtlinie tritt am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Die tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf der Homepage des Gemeinsamen Bundesausschusses unter [www.g-ba.de](http://www.g-ba.de) veröffentlicht.

Berlin, den 16. September 2010

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