

■ Bundesministerium für Gesundheit

[1111 A]

**Bekanntmachung
eines Beschlusses
des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):
Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung
und Anlage X – Aktualisierung
von Vergleichsgrößen
Testosteron-5-alpha-Reduktasehemmer,
Gruppe 1, in Stufe 2 nach § 35 Absatz 1
des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V)**

Vom 19. Mai 2011

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 19. Mai 2011 beschlossen, die Anlagen IX und X 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 16. Juni 2011 (BAnz. S. 2331), wie folgt zu ändern:

I.

Die Anlage IX der AM-RL wird um folgende Festbetragsgruppe „Testosteron-5-alpha-Reduktasehemmer, Gruppe 1“ in Stufe 2 ergänzt:

„Stufe: 2
Wirkstoffgruppe: Testosteron-5-alpha-Reduktasehemmer
Festbetragsgruppe Nr.: 1
Status: verschreibungspflichtig
Wirkstoffe und
Vergleichsgrößen:

Wirkstoff	Vergleichsgröße
Dutasterid	0,5
Finasterid	5

Gruppenbeschreibung: orale Darreichungsformen

Darreichungsformen: Filmtabletten, Kapseln, Weichkapseln“

II.

Gemäß § 43 Nummer 2 der AM-RL wird die Anlage X der AM-RL unter Festbetragsgruppen mit Vergleichsgrößenermittlung nach § 1 der Anlage I zum 4. Kapitel der Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses um die Festbetragsgruppe „Testosteron-5-alpha-Reduktasehemmer, Gruppe 1“ ergänzt.

III.

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 veröffentlicht.

Berlin, den 19. Mai 2011

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V

Der Vorsitzende
H e s s