

Bekanntmachung [1222 A]
eines Beschlusses
des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):
Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung
Alpha-Rezeptorenblocker, Gruppe 2, in Stufe 2
nach §35 Absatz 1
des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V)

Vom 18. August 2011

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 18. August 2011 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 17. März 2011 (BAnz. S. 2144), wie folgt zu ändern:

I.

Die Festbetragsgruppe „Alpha-Rezeptorenblocker, Gruppe 2“, in Stufe 2 wird wie folgt geändert:

„Stufe:	2	
Wirkstoffgruppe:	Alpha-Rezeptorenblocker	
Festbetragsgruppe Nr.:	2	
Status:	verschreibungspflichtig	
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoff	Vergleichsgröße
	Alfuzosin	8,58
	Alfuzosin hydrochlorid	
	Doxazosin	3,88
	Doxazosin mesilat	
	Silodosin	6
	Tamsulosin	0,37
	Tamsulosin hydrochlorid	
	Terazosin	3,34
	Terazosin hydrochlorid-2-Wasser	
Gruppenbeschreibung:	weitere Alpha-Rezeptorenblocker, alpha1-selektiv, abgeteilte orale Darreichungsformen	
Darreichungsformen:	Filmtabletten, Hartkapseln , Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung, Tabletten, Retardkapseln, retardierte Hartkapseln, Retardtableten“	

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 veröffentlicht.

Berlin, den 18. August 2011

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß §91 SGB V

Der Vorsitzende
H e s s