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:

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

Alpha-Rezeptorenblocker Wirkstoffgruppe:

Festbetragsgruppe Nr.: 2

verschreibungspflichtig Status:

Wirkstoffe und

Vergleichsgröße Vergleichsgrößen: Wirkstoff

Alfuzosin 8,58 Alfuzosin hydrochlorid Doxazosin 3,88 Doxazosin mesilat Silodosin Tamsulosin 0,37 Tamsulosin hydrochlorid Terazosin 3,34 Terazosin

hydrochlorid-2-Wasser

Gruppenbeschreibung: weitere Alpha-Rezeptorenblocker, alpha1-

selektiv, abgeteilte orale Darreichungs-

Darreichungsformen: Filmtabletten, Hartkapseln, Hartkapseln

mit veränderter Wirkstofffreisetzung, Tabletten, Retardkapseln, retardierte Hart-

kapseln, Retardtabletten"

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 Hess