

■ **Bundesministerium für Gesundheit**

Berichtigung [1412 A]
der Bekanntmachung
eines Beschlusses
des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):
Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte

Vom 21. Februar 2012

Die Bekanntmachung eines Beschlusses des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):

Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte vom 19. Januar 2012 (BAnz. S. 550) wird berichtigt.

Der Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses vom 19. Januar 2012 lautet richtig wie folgt:

I.

In der Anlage V wird nach der Zeile zu der Produktbezeichnung „NaCl 0,9 % Fresenius Kabi“ folgende Zeile „Nebusal™ 7 %“ eingefügt:

Produktbezeichnung	Medizinisch notwendige Fälle	Befristung der Verordnungsfähigkeit
Nebusal™ 7 %	Zur symptomatischen Inhalationsbehandlung der Mukoviszidose für Patienten ≥ 6 Jahre.	10. Februar 2015

II.

Die Änderung tritt mit Wirkung vom 19. Januar 2012 in Kraft.

Berlin, den 21. Februar 2012

Gemeinsamer Bundesausschuss
 gemäß §91 SGB V
 Der Vorsitzende
 Hess