

# Beschluss

## **des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):**

### **Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (AMO™ ENDOSOL™; Macrogol-ratiopharm®, Macrogol AbZ, Macrogol-CT Abführpulver, NYDA®)**

Vom 20. Dezember 2012

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 20. Dezember 2012 beschlossen, die Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der Fassung vom 18. Dezember 2008/22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), zuletzt geändert am T. Monat JJJJ (BAnz AT TT.MM.JJJJ V [V-Nr.]), wie folgt zu ändern:

#### **A.**

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „AMO™ ENDOSOL™“ die Angabe „1. November 2012“ ersetzt durch die Angabe „1. November 2015“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 2. November 2012 in Kraft.

#### **B.**

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „NYDA®“ die Angabe „7. Dezember 2012“ ersetzt durch die Angabe „6. Dezember 2017“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 8. Dezember 2012 in Kraft.

#### **C.**

- I. In der Anlage V wird in den Zeilen „Macrogol-ratiopharm®“, „Macrogol AbZ“ und „Macrogol-CT Abführpulver“ jeweils die Angabe „13. Juni 2012“ ersetzt durch die Angabe „11. Juli 2016“.
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten mit Wirkung vom 16. Oktober 2012 in Kraft.

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

Berlin, den 20. Dezember 2012

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Hecken