

# Beschluss

## des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung Beta2-Sympathomimetika, inhalativ oral, Gruppe 1, in Stufe 2 nach § 35 Absatz 1 SGB V

Vom 18. Juli 2013

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 18. Juli 2013 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 4. Juli 2013 BAnz AT 13.08.2013 B 3, wie folgt zu ändern:

- I. In Anlage IX wird die Festbetragsgruppe „Beta2-Sympathomimetika, inhalativ oral, Gruppe 1“ in Stufe 2 wie folgt neu gefasst:

„Stufe:	2	
Wirkstoffgruppe:	Beta2-Sympathomimetika, inhalativ oral	
Festbetragsgruppe Nr.:	1	
Status:	verschreibungspflichtig	
gemeinsames Anwendungsgebiet:	chronisch obstruktive Lungenerkrankung / COPD	
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoff	Vergleichsgröße
	Formoterol Formoterol hemifumarat-(x)-Wasser	19
	Indacaterol Indacaterol maleat	197,5
	Salmeterol Salmeterol xinafoat	75,8
Gruppenbeschreibung:	inhalative Darreichungsformen	

Darreichungsformen: Druckgasinhalation Lösung/Suspension, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation, einzeldosiertes Pulver zur Inhalation, Pulver zur Inhalation“

II. Die Änderung der Richtlinie tritt am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger 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 18. Juli 2013

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Hecken