Beschluss



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

Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (Freka Drainjet® Purisole SM verdünnt; Freka Drainjet® NaCl 0,9 %)

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 T. Monat JJJJ BAnz AT TT.MM.JJJJ V [Vnr], wie folgt zu ändern:

- I. In der Anlage V werden in den Zeilen "Freka Drainjet® Purisole SM verdünnt" und "Freka Drainjet® NaCl 0,9 %" die Angabe "3. Juni 2013" ersetzt durch die Angabe "6. Juni 2018".
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten mit Wirkung vom 7. Juni 2013 in Kraft.

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf der Internetseite des Gemeinsamen Bundesausschusses unter www.q-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 18. Juli 2013

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß § 91 SGB V Der Vorsitzende

Hecken