

Beschluss

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

Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung

Anastrozol, Gruppe 1, in Stufe 1;

Exemestan, Gruppe 1, in Stufe 1;

**Letrozol, Gruppe 1, in Stufe 1 nach § 35 Abs. 1
SGB V**

Vom 19. Dezember 2013

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 19. Dezember 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 19. Dezember 2013 (BAnz AT 22.01.2014 B2), wie folgt zu ändern:

- I. In Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie werden folgende Festbetragsgruppen „Anastrozol, Gruppe 1“, „Exemestan, Gruppe 1“ und „Letrozol, Gruppe 1“ in Stufe 1 eingefügt:

1. „Anastrozol, Gruppe 1

Stufe:	1
Wirkstoff:	Anastrozol
Festbetragsgruppe Nr.:	1
Status:	verschreibungspflichtig
Gruppenbeschreibung:	orale Darreichungsformen
Darreichungsformen:	Filmtabletten“

2. „Exemestan, Gruppe 1

Stufe:	1
Wirkstoff:	Exemestan
Festbetragsgruppe Nr.:	1
Status:	verschreibungspflichtig
Gruppenbeschreibung:	orale Darreichungsformen
Darreichungsformen:	Filmtabletten, überzogene Tabletten“

3. „Letrozol, Gruppe 1

Stufe:	1
Wirkstoff:	Letrozol
Festbetragsgruppe Nr.:	1
Status:	verschreibungspflichtig
Gruppenbeschreibung:	orale Darreichungsformen
Darreichungsformen:	Filmtabletten“

II. Die Änderungen der Richtlinie treten am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf den Internetseiten des Gemeinsamen Bundesausschusses unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 19. Dezember 2013

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Hecken