

# Beschluss

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

### **Anlage VI - Off-Label-Use**

### **Teil A Ziffer XII. Intravenöse Immunglobuline (IVIG) bei Polymyositis im Erwachsenenalter (Add-on-Behandlung bei therapieresistentem Verlauf) und bei Dermatomyositis im Erwachsenenalter (Add-on-Behandlung bei therapieresistentem Verlauf),**

### **Zustimmung eines pharmazeutischen Unternehmers**

Vom 20. Februar 2014

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 20. Februar 2014 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 20. Februar 2014 (BAnz AT 12.03.2014 B2), wie folgt zu ändern:

- I. Die Ziffer XII. der Anlage VI Teil A zur Arzneimittel-Richtlinie wird unter Nr. 1 lit. j) „Zustimmung des pharmazeutischen Unternehmers“ wie folgt geändert:
  1. Im zweiten Absatz wird nach der Angabe „EMRAmed Arzneimittel GmbH,“ die Angabe „Grifols Deutschland GmbH,“ eingefügt.
  2. Im dritten Absatz wird die Angabe „, Grifols Deutschland GmbH“ gestrichen.
  
- II. Die Änderungen treten am Tag nach ihrer Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

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

Berlin, den 20. Februar 2014

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Hecken