

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (Pe-Ha-Luron® 1.0 %, Pe-Ha-Visco (2,0 %))

Vom 29. April 2014

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 29. April 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 12.05.2014 B1), wie folgt zu ändern:

A.

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „Pe-Ha-Luron® 1.0 %“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „30. April 2014“ ersetzt durch die Angabe „4. April 2019“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt am 1. Mai 2014 in Kraft.

B.

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „Pe-Ha-Visco (2,0 %)“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „4. Mai 2014“ ersetzt durch die Angabe „4. April 2019“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt am 5. Mai 2014 in Kraft.

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

Berlin, den 29. April 2014

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Hecken