

Beschluss

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

Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (Amvisc™, Amvisc™ Plus, Bausch & Lomb Balanced Salt Solution, Dk-line®, Okta-line™, OcuCoat®, Oxane® 1300, Oxane® 5700)

Vom 24. November 2015

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß 1. Kapitel § 4 Abs. 2 i. V. m. 4. Kapitel § 41 Abs. 3 Satz 2 seiner Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 24. November 2015 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 15. Oktober 2015 (BAnz AT 02.12.2015 B2), wie folgt zu ändern:

- I. In der Anlage V wird in den Zeilen „Amvisc™“, „Amvisc™ Plus“, „Bausch & Lomb Balanced Salt Solution“, „Dk-line®“, „Okta-line™“, „OcuCoat®“, „Oxane® 1300“ und „Oxane® 5700“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ jeweils die Angabe „14. Oktober 2015“ ersetzt durch die Angabe „18. Oktober 2020“.
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten mit Wirkung vom 19. Oktober 2015 in Kraft.

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

Berlin, den 24. November 2015

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken