

Beschluss

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

Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (ISOMOL®[®], MOVICOL®[®], MOVICOL®[®] flüssig Orange, MOVICOL®[®] Junior aromafrei, MOVICOL®[®] Junior Schoko)

Vom 12. Januar 2016

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 12. Januar 2016 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 17. Dezember 2015 (BAnz AT 20.01.2016 B2), wie folgt zu ändern:

- I. In der Anlage V wird in den Zeilen „ISOMOL®“, „MOVICOL®“, „MOVICOL® flüssig Orange“, „MOVICOL® Junior aromafrei“, „MOVICOL® Junior Schoko“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ jeweils die Angabe „27. Januar 2016“ ersetzt durch die Angabe „27. Januar 2021“.
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten am 28. Januar 2016 in Kraft.

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

Berlin, den 12. Januar 2016

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken