

Bekanntmachungen

Bundesministerium für Gesundheit

Bekanntmachung [1091 A]
eines Beschlusses
des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie
in Anlage 8 „Ausschluss von Lifestyle Arzneimitteln“

Vom 20. Dezember 2005

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 20. Dezember 2005 beschlossen, die Anlage 8 der Arzneimittel-Richtlinie in der Fassung vom 31. August 1993 (BAnz. S. 11 155), zuletzt geändert am 18. Oktober 2005 (BAnz. S. 17 236), wie folgt zu ändern:

- I. In der Anlage 8 werden unter der Indikation „Erektile Dysfunktion“ zu dem Wirkstoff Yohimbin in der Spalte „Fertigarzneimittel, alle Wirkstärken“ die Fertigarzneimittel
„Yocon Glenwood“ und „Yohimbin Spiegel“
aufgenommen.
- II. In der Anlage 8 wird unter der Indikation „Abmagerungsmittel (zentral wirkend)“ zu dem Wirkstoff Amferamon in der Spalte „Fertigarzneimittel, alle Wirkstärken“ das Fertigarzneimittel
„Tenuate Retard“
aufgenommen.
- III. In der Anlage 8 wird in der Indikation „Abmagerungsmittel (zentral wirkend)“ zu dem Wirkstoff Phenylpropanolamin in der Spalte „Fertigarzneimittel, alle Wirkstärken“ das Fertigarzneimittel
„Recatol mono“
aufgenommen.
- IV. Die Änderungen treten am Tage nach ihrer Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Düsseldorf, den 20. Dezember 2005

Gemeinsamer Bundesausschuss
Der Vorsitzende
H e s s