

# Beschluss

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

### **Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (belAir® NaCl 0,9 %; Healon®; HEALON5®; HEALON GV®; Microvisc® plus)**

Vom 8. November 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 8. November 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 20. Oktober 2016 (BAnz AT 18.11.2016 B3), wie folgt zu ändern:

#### **A.**

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „Microvisc® plus“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „31. Oktober 2016“ ersetzt durch die Angabe „1. September 2020“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 1. November 2016 in Kraft.

#### **B.**

- I. In der Anlage V wird in den Zeilen „Healon®“, „HEALON5®“ und „HEALON GV®“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ jeweils die Angabe „1. November 2016“ ersetzt durch die Angabe „1. November 2019“.
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten mit Wirkung vom 2. November 2016 in Kraft.

**C.**

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „belAir® NaCl 0,9 %“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „8. November 2016“ ersetzt durch die Angabe „8. November 2021“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt am 9. November 2016 in Kraft.

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

Berlin, den 8. November 2016

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken