

# Beschluss

## **des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung Redaktionelle Anpassung der Bezeichnungen der Darreichungsformen an die „Standard Terms“ im Rahmen der Festbetrags-Anpassung für 7 Festbetragsgruppe der Stufe 1**

Vom 11. September 2017

Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 11. September 2017 die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der 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 T. Monat JJJJ (BAnz AT TT.MM.JJJJ V [Nr]), wie folgt zu ändern:

I. In Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie werden die nachfolgenden Festbetragsgruppen wie folgt gefasst:

### **1. „Cromoglicinsäure, Gruppe 1**

|                        |                                      |
|------------------------|--------------------------------------|
| Stufe:                 | 1                                    |
| Wirkstoffgruppe:       | Cromoglicinsäure                     |
| Festbetragsgruppe Nr.: | 1                                    |
| Status:                | nicht verschreibungspflichtig        |
| Gruppenbeschreibung:   | Ophthalmika                          |
| Darreichungsformen:    | Augentropfen, Augentropfen (Lösung)“ |

## **2. „Etilefrin, Gruppe 1**

|                        |   |
|------------------------|---|
| Stufe:                 | 1   |
| Wirkstoffgruppe:       | Etilefrin   |
| Festbetragsgruppe Nr.: | 1   |
| Status:                | nicht verschreibungspflichtig   |
| Gruppenbeschreibung:   | orale Darreichungsformen, normal freisetzend                              |
| Darreichungsformen:    | Kapseln, Lösung zum Einnehmen, Tabletten, Tropfen zum Einnehmen (Lösung)“ |

## **3. „Heparin, Gruppe 2**

|                        |  |
|------------------------|--|
| Stufe:                 | 1  |
| Wirkstoffgruppe:       | Heparin  |
| Festbetragsgruppe Nr.: | 2  |
| Status:                | verschreibungspflichtig                                  |
| Gruppenbeschreibung:   | Unfraktioniertes Heparin, parenterale Darreichungsformen |
| Darreichungsformen:    | Injektionslösung, Injektions-/Infusionslösung“           |

## **4. „Levetiracetam, Gruppe 1**

|                        |   |
|------------------------|---|
| Stufe:                 | 1   |
| Wirkstoffgruppe:       | Levetiracetam   |
| Festbetragsgruppe Nr.: | 1   |
| Status:                | verschreibungspflichtig   |
| Gruppenbeschreibung:   | abgeteilte orale Darreichungsformen   |
| Darreichungsformen:    | befilmtes Granulat, Filmtabletten, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen“ |

## **5. „Morphin, Gruppe 2**

|                        |  |
|------------------------|--|
| Stufe:                 | 1  |
| Wirkstoffgruppe:       | Morphin  |
| Festbetragsgruppe Nr.: | 2  |
| Status:                | verschreibungspflichtig                                    |
| Gruppenbeschreibung:   | abgeteilte orale Darreichungsformen, verzögert freisetzend |
| Darreichungsformen:    | Retardgranulat, retardierte Hartkapseln, Retardtabletten“  |

## **6. „Nystatin, Gruppe 3**

|                        |   |
|------------------------|---|
| Stufe:                 | 1   |
| Wirkstoffgruppe:       | Nystatin  |
| Festbetragsgruppe Nr.: | 3   |
| Status:                | nicht verschreibungspflichtig                           |
| Gruppenbeschreibung:   | vaginale topische Darreichungsformen                    |
| Darreichungsformen:    | Salbe, Vaginalcreme, Vaginaltabletten, Vaginalzäpfchen“ |

## **7. „Prednisolon, Gruppe 6**

|                        |   |
|------------------------|---|
| Stufe:                 | 1   |
| Wirkstoffgruppe:       | Prednisolon                                     |
| Festbetragsgruppe Nr.: | 6   |
| Status:                | verschreibungspflichtig                         |
| Gruppenbeschreibung:   | parenterale Darreichungsformen mit Depotwirkung |
| Darreichungsformen:    | Injektionssuspension“                           |

II. Die Änderungen der Richtlinie treten am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger 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 11. September 2017

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken