

# Beschluss

## des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (BD PosiFlush™ SP; BD PosiFlush™ XS)

Vom 19. Oktober 2017

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 19. Oktober 2017 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 10. Oktober 2017 (BAnz AT 08.11.2017 B5), wie folgt zu ändern:

- I. In die Tabelle in Anlage V werden entsprechend der alphabetischen Reihenfolge folgende Zeilen eingefügt:

<b>Produktbezeichnung</b>	<b>Medizinisch notwendige Fälle</b>	<b>Befristung der Verordnungsfähigkeit</b>
„BD PosiFlush™ SP	Ausschließlich zum Spülen von in-situ Gefäßzugangssystemen.  Darf nicht in einem sterilen Umfeld verwendet werden.	28. Januar 2018“
„BD PosiFlush™ XS	Ausschließlich zum Spülen von in-situ Gefäßzugangssystemen.  Bei Verwendung aseptischer Technik in einem sterilen Feld verwendbar.	28. Januar 2018“

- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 19. Oktober 2017 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 19. Oktober 2017

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken