

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (ParkoLax®; Kinderlax® elektrolytfrei)

Vom 7. November 2017

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß 1. Kapitel § 4 Absatz 2 i. V. m. 4. Kapitel § 41 Absatz 3 Satz 2 und 3 seiner Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 7. November 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 19. Oktober 2017 (BAnz AT 13.11.2017 B4), wie folgt zu ändern:

I. In der Anlage V wird in den Zeilen „ParkoLax®“ und „Kinderlax® elektrolytfrei“ jeweils in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „21. Oktober 2017“ ersetzt durch die Angabe „21. Oktober 2022“.

II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 22. Oktober 2017 in Kraft.

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

Berlin, den 7. November 2017

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken