

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (Oculentis BSS; IsoFree; PädiaSalin® 0,9 %)

Vom 10. April 2018

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß 1. Kapitel § 4 Absatz 2 i. V. m. 4. Kapitel § 41 Absatz 3 Satz 2 seiner Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 10. April 2018 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 16. März 2018 (BAnz AT 16.04.2018 B2), wie folgt zu ändern:

A.

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „Oculentis BSS“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „14. Dezember 2017“ ersetzt durch die Angabe „14. Dezember 2019“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 23. Februar 2018 in Kraft.

B.

- I. In der Anlage V werden in den Zeilen „IsoFree“ und „PädiaSalin® 0,9 %“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ jeweils die Angaben „17. März 2018“ ersetzt durch die Angabe „17. März 2023“.
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten mit Wirkung vom 18. März 2018 in Kraft.

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

Berlin, den 10. April 2018

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken