

Bekanntmachungen

■ Bundesministerium für Gesundheit

Bekanntmachung [1045 A] eines Beschlusses des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie/AMR in Anlage 2: Festbetragsgruppenbildung

Vom 17. Oktober 2006

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 17. Oktober 2006 beschlossen, die Anlage 2 der Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der Fassung vom 31. August 1993 (BAnz. S. 11 155), zuletzt geändert am 18. Juli/19. September 2006 (BAnz. S. 6527), wie folgt zu ergänzen:

I. Die Festbetragsgruppe „Alpha-Rezeptorenblocker“ der Stufe 2, Gruppen-Nr. 1, wird wie folgt neu gefasst:

„Stufe:	2	
Wirkstoffgruppe:	Alpha-Rezeptorenblocker	
Festbetragsgruppe Nr.:	1	
Status:	verschreibungspflichtig	
Wirkstoffe und Vergleichsgröße:	Bunazosin	4,6
	Bunazosin hydrochlorid	
	Indoramin	50
	Indoramin hydrochlorid	
	Urapidil	116,4
Gruppenbeschreibung:	weitere Alpha-Rezeptorenblocker, alpha 1-selektiv, abgeteilte orale Darreichungsformen	
Darreichungsformen:	Tabletten, Retardkapseln, Retardtabletten“	

II. Die Festbetragsgruppe „Alpha-Rezeptorenblocker“ der Stufe 2, Gruppen-Nr. 2, wird wie folgt neu gefasst:

„Stufe:	2	
Wirkstoffgruppe:	Alpha-Rezeptorenblocker	
Festbetragsgruppe Nr.:	2	
Status:	verschreibungspflichtig	
Wirkstoffe und Vergleichsgröße:	Alfuzosin	8,35
	Alfuzosin hydrochlorid	
	Doxazosin	3,72
	Doxazosin mesilat	
	Tamsulosin	0,37
	Tamsulosin hydrochlorid	
	Terazosin	2,94
	Terazosin hydrochlorid-2-Wasser	
Gruppenbeschreibung:	weitere Alpha-Rezeptorenblocker, alpha 1-selektiv, abgeteilte orale Darreichungsformen	
Darreichungsformen:	Filmtabletten, Tabletten, Retardkapseln, Retardtabletten, Start (packung), Kombipackung“	

III. Die Änderung der Richtlinie tritt am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Düsseldorf, den 17. Oktober 2006

Gemeinsamer Bundesausschuss
 Der Vorsitzende
 H e s s