

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (BD PosiFlush™ SP; BD PosiFlush™ XS; 1xklysma salinisch)

Vom 6. November 2018

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß § 3 Absatz 1 Satz 2 der Geschäftsordnung in Verbindung mit 4. Kapitel § 41 Absatz 3 Satz 2 seiner Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 6. November 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 23. Oktober 2018 (BAnz AT 20.11.2018 B3), wie folgt zu ändern:

A.

- I. In der Anlage V werden in den Zeilen „BD PosiFlush™ SP“ und „BD PosiFlush™ XS“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ jeweils die Angaben „16. November 2018“ ersetzt durch die Angaben „28. Januar 2023“.
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten am 17. November 2018 in Kraft.

B.

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „1xklysma salinisch“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „3. Dezember 2018“ ersetzt durch die Angabe „25. Mai 2020“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt am 4. Dezember 2018 in Kraft.

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

Berlin, den 6. November 2018

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken