

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (Lubricano®; HYLO®-GEL)

Vom 29. Januar 2019

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß § 3 Absatz 1 Satz 2 Geschäftsordnung in Verbindung mit 4. Kapitel § 41 Absatz 3 Satz 2 seiner Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 29. Januar 2019 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 6. Dezember 2018 (BAnz AT 01.02.2019 B2), wie folgt zu ändern:

A.

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „Lubricano®“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „12. Januar 2019“ ersetzt durch die Angabe „12. Januar 2024“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 13. Januar 2019 in Kraft.

B.

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „HYLO®-GEL“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „6. Februar 2019“ ersetzt durch die Angabe „6. Februar 2024“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt am 7. Februar 2019 in Kraft.

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

Berlin, den 29. Januar 2019

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken