

# Beschluss

## **des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):**

### **Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte (Pe-Ha-Luron® 1.0 %; Z-HYALIN®; OPTYLURON NHS 1,0 %; OPTYLURON NHS 1,4 %)**

Vom 28. Mai 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 28. Mai 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 22. März 2019 (BAnz AT 17.06.2019 B1), wie folgt zu ändern:

#### **A.**

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „Pe-Ha-Luron® 1.0 %“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „4. April 2019“ ersetzt durch die Angabe „4. April 2024“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 5. April 2019 in Kraft.

#### **B.**

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „Z-HYALIN®“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „1. Mai 2019“ ersetzt durch die Angabe „1. Mai 2024“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 2. Mai 2019 in Kraft.

#### **C.**

- I. In der Anlage V werden in den Zeilen „OPTYLURON NHS 1,0 %“ und „OPTYLURON NHS 1,4 %“ jeweils in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „1. Juni 2019“ ersetzt durch die Angabe „18. Dezember 2021“.
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten am 2. Juni 2019 in Kraft.

Die Tragenden Gründe zu diesen Beschlüssen werden auf den Internetseiten des Gemeinsamen Bundesausschusses unter [www.g-ba.de](http://www.g-ba.de) veröffentlicht.

Berlin, den 28. Mai 2019

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken