

Arzneimittel-Richtlinien

Der Bundesausschuß der Ärzte und Krankenkassen hat in seine Sitzung am 16. Februar 2000 beschlossen, die Anlage 2 der Richtlinien des Bundesausschusses der Ärzte und Krankenkassen über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinien/AMR) in der Fassung vom 31. August 1993 (BAnz. S. 11 155), zuletzt geändert am 3. August 1998 (BAnz. S. 14 491), Anlage 2 zuletzt geändert am 25. Oktober 1999 (BAnz. 2000, S. 681) wie folgt zu ändern bzw. zu ergänzen:

1. Teil A der Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien wird wie folgt ergänzt bzw. geändert:

Festbetragsgruppen für Arzneimittel mit denselben Wirkstoffen (§ 35 Abs. 1 Satz 2 Nr. 1 SGB V) und Vergleichsgrößen für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V):

(N) Wirkstoff:	Amiodaron
-----------------------	------------------

<u>Festbetragsgruppe:</u>	orale Darreichungsformen	(z. B. Tabletten)
----------------------------------	---------------------------------	-------------------

(Ä) Wirkstoff:	Amoxicillin
-----------------------	--------------------

<u>Festbetragsgruppe 1:</u>	feste orale Darreichungsformen	(z. B. Kapseln, Tabletten, Brausetabletten, Filmtabletten, Lacktabletten, <u>Oblongtabletten</u> , Granulat, Tabs)
------------------------------------	---------------------------------------	--

(Ä) Wirkstoff:	Beclometason
-----------------------	---------------------

<u>Festbetragsgruppe 2:</u>	perorale <u>lösungshaltige oder suspensionshaltige inhalative Darreichungsformen</u>	(z.B. Autohaler, <u>Dosieraerosol; ggf. mit apparativen Zusätzen auf Antrag des Herstellers</u>) <u>Lösungshaltige Darreichungsformen; die Wirkstärke wird mit dem Faktor 2,5 multipliziert</u>
------------------------------------	---	---

<u>Festbetragsgruppe 3:</u>	perorale <u>trockenpulverhaltige inhalative Darreichungsformen</u>	(z.B. Easyhaler, <u>Inhalationskapseln, Rotadisk-Pulver; ggf. mit apparativen Zusätzen auf</u>
------------------------------------	---	--

Antrag des Herstellers)

(N) Wirkstoff:	Clodronsäure
-----------------------	---------------------

<u>Festbetragsgruppe:</u>	orale Darreichungsformen	(z. B. Kapseln, Filmtabletten)
----------------------------------	---------------------------------	-----------------------------------

(N) Wirkstoff:	Gallopamil
-----------------------	-------------------

<u>Festbetragsgruppe:</u>	orale Darreichungsformen	(z. B. Filmtabletten, Retardtabletten)
----------------------------------	---------------------------------	---

(Ä) Wirkstoff:	Ibuprofen
-----------------------	------------------

<u>Festbetragsgruppe 1:</u>	orale Darreichungsformen, normal freisetzend	(z. B. Dragees, Kapseln, Tabletten, Brausetabletten, Filmtabletten, Granulat, Kautabletten, Trinktabletten, Sirup, <u>Suspension</u>)
------------------------------------	---	--

(N) Wirkstoff:	Oxybutynin
-----------------------	-------------------

<u>Festbetragsgruppe:</u>	orale Darreichungsformen	(z. B. Tabletten)
----------------------------------	---------------------------------	-------------------

(Ä) Wirkstoff:	Rifampicin
-----------------------	-------------------

<u>Festbetragsgruppe 1:</u>	orale Darreichungsformen	(z. B. Dragees, Kapseln, Tabletten, <u>Filmtabletten</u> , Sirup)
------------------------------------	---------------------------------	---

2. Teil B der Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien wird wie folgt ergänzt bzw. geändert:

Festbetragsgruppen für Arzneimittel mit pharmakologisch-therapeutisch vergleichbaren Wirkstoffen, insbesondere mit chemisch verwandten Stoffen (§ 35 Abs. 1 Satz 2 Nr. 2 SGB V) und Vergleichsgrößen für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V):

(Ä) Wirkstoff:	Prostaglandin-Synthetase-Hemmer
-----------------------	--

Festbetragsgruppe 3: **Arylessigsäurederivate**
- Acemetacin
orale Darreichungsformen, (z. B. Retardkapseln)
verzögert freisetzend

Bei der o.g. Festbetragsgruppe gilt zur Ermittlung der Vergleichsgröße für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V) das im Anhang zur Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien beschriebene Verfahren. Danach wird für den Wirkstoff folgender Äquivalenzfaktor festgelegt:

<u>Wirkstoffe:</u>	<u>Äquivalenzfaktor:</u>
- Acemetacin	0,09

3. Teil C der Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien wird wie folgt ergänzt bzw. geändert:

Festbetragsgruppen für Arzneimittel mit therapeutisch vergleichbarer Wirkung, insbesondere Arzneimittelkombinationen (§ 35 Abs. 1 Satz 2 Nr. 3 SGB V) und Vergleichsgrößen für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V):

(Ä) Wirkstoff:	Eisen-II-haltige Antianämika mit dem Wirkungskriterium Eisenmangelanämie
-----------------------	---

<u>Festbetragsgruppe:</u>	orale Darreichungsformen	(z. B. Dragees, Kapseln, <u>Retardkapseln</u> , Pulver, Tabletten, Brausetabletten, Depottabletten, Filmtabletten, Retardtabletten, Trinkampullen, Saft, Sirup, Tropfen)
----------------------------------	---------------------------------	--

Bei der o.g. Festbetragsgruppe gilt zur Ermittlung der Vergleichsgröße für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V) das im Anhang zur Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien beschriebene Verfahren. Danach wird für den Eisen-II-Gehalt der Mono- und Kombinationspräparate der Wirkstoffgruppe folgender Äquivalenzfaktor festgelegt:

Wirkstoffe:	Äquivalenzfaktoren:
Eisen-II	1,0

(Ä) Wirkstoffgruppe:	Glucocorticoide
-----------------------------	------------------------

<u>Festbetragsgruppe 1:</u>	weitere Glucocorticoide, schwach wirksam	<u>Konzentrationsbereich</u>
	- Clo cortolonpivalat plus-hexanoat	je ca. 0,03 %
	- Dexamethason	ca. 0,012 - 0,035 %
	- Dexamethason-21-isonicotinat	ca. 0,025 %
	- Fluocortinbutylester	ca. 0,75 %
	- Fluorometholon	ca. 0,1 %
	- <u>Hydrocortison</u>	ca. <u>0,1</u> - 2,5 %
	- Hydrocortisonacetat	ca. 0,05 - 1,0 %
	- Prednisolon	ca. 0,25 - 0,4 %
	- Triamcinolonacetonid	ca. 0,0018 %
	topische Darreichungsformen	(z.B. Creme, Emulsion, Lösung, Lotion, Salbe,

Cremesalbe, Fettsalbe, Spray)

Festbetragsgruppe 2:**weitere Glucocorticoide, mittelstark wirksam**

	<u>Konzentrationsbereich</u>
- Alclometasondipropionat	ca. 0,05 %
- Betamethasonbenzoat	ca. 0,025 %
- Betamethasonvalerat	ca. 0,05 %
- Clobetasonbutyrat	ca. 0,05 %
- Clocortolonpivalat plus-hexanoat	je ca. 0,1 %
- Desonid	ca. 0,05 % - 0,1 %
- Desoximetason	ca. 0,05 %
- Dexamethason	ca. 0,05 - 0,1 %
- Flumethasonpivalat	ca. 0,02 %
- Fluocinolonacetonid	ca. 0,01 %
- Fluocinonid	ca. 0,01 %
- Fluocortolon	ca. 0,2 %
- Fluocortolonpivilat plus-hexanoat	je ca. 0,1 %
- Fluoprednidenacetat	ca. 0,05 % - 0,15 %
- Fluoroandrenolon - Fludroxycordid	ca. 0,025 % - 0,05 %
- Halcinonid	ca. 0,025 %
- Hydrocortison-17-butytrat 21-propionat	ca. 0,1 %
- Hydrocortisonaceponat	ca. 0,1 %
- Hydrocortisonbutyrat	ca. 0,1 %
- Methylprednisolonaceponat	ca. 0,1 %
- Prednicarbat	ca. 2,5 %
- Triamcinolonacetonid	ca. 0,0089% - 0,1 %
topische Darreichungsformen	(z. B. Creme, Emulsion, Lösung, Lotion, <u>Milch</u> , Paste, Salbe, Cremesalbe, Fettsalbe, Haftsalbe, Schaum, Spray, Tinktur)

Für die o.g. Festbetragsgruppen wird als Vergleichsgröße (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V) die im Anhang zur Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien beschriebene Standardeinheit zugrundegelegt.

Die Änderung der Richtlinien tritt am Tage nach der Bekanntmachung im Bundesanzeiger in Kraft.

Köln, den 16. Februar 2000

Bundesausschuß der Ärzte und Krankenkassen

Der Vorsitzende

Jun