

Beschluss

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

Anlage V (Medizinprodukte-Liste) – Serumwerk- Augenspüllösung BSS; Oculentis BSS; Eye- Lotion Balanced Salt Solution; Isotonische Kochsalzlösung zur Inhalation (Eifelfango)

Vom 10. September 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 10. September 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 15. August 2019 (BAnz AT 20.09.2019 B3), wie folgt zu ändern:

A.

- I. In der Anlage V wird in den Zeilen „Serumwerk-Augenspüllösung BSS“, „Oculentis BSS“ und „Eye-Lotion Balanced Salt Solution“ jeweils in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „14. Dezember 2019“ ersetzt durch die Angabe „14. Dezember 2021“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 10. September 2019 in Kraft.

B.

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „Isotonische Kochsalzlösung zur Inhalation (Eifelfango)“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „12. September 2019“ ersetzt durch die Angabe „16. September 2023“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 10. September 2019 in Kraft.

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

Berlin, den 10. September 2019

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken