

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage V (Medizinprodukte-Liste) – Healon®; HEALON5®; HEALON GV®; BSS DISTRA-SOL

Vom 26. November 2019

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß 1. Kapitel § 4 Absatz 2 i. V. m. 4. Kapitel § 41 Absatz 3 Satz 2 seiner Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 26. November 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 17. Oktober 2019 (BAnz AT 11.12.2019 B5), wie folgt zu ändern:

A.

- I. In der Anlage V werden in den Zeilen „Healon®“, „HEALON5®“ und „HEALON GV®“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ jeweils die Angaben „1. November 2019“ ersetzt durch die Angabe „26. Mai 2024“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt am 2. November 2019 in Kraft.

B.

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „BSS DISTRA-SOL“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „11. November 2019“ ersetzt durch die Angabe „30. Juni 2021“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt am 12. November 2019 in Kraft.

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

Berlin, den 26. November 2019

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken