

# Beschluss

## **des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage IV (Therapiehinweise) – Aufhebung „Adalimumab“ und „Infliximab bei Rheumatoider Arthritis“**

Vom 19. Dezember 2019

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 19. Dezember 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 10. Dezember 2019 (BAnz AT 28.02.2020 B1), wie folgt zu ändern:

- I. In Anlage IV werden die Therapiehinweise zu  
„Adalimumab (Humira®)“ in der Fassung des Beschlusses vom 21. November 2006 (BAnz. 2007 S. 6932) und  
„Infliximab bei Rheumatoider Arthritis (z.B. Remicade®)“ in der Fassung des Beschlusses vom 26. Februar 2002 (BAnz. S. 13 577)  
jeweils aufgehoben.
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf den Internetseiten des G-BA unter [www.g-ba.de](http://www.g-ba.de) veröffentlicht.

Berlin, den 19. Dezember 2019

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken