

Beschluss

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

Anlage V (Medizinprodukte-Liste) – 1xklyasma salinisch; ISOMOL®; MOVICOL®; MOVICOL® aromafrei; MOVICOL® flüssig Orange; MOVICOL® Junior aromafrei; MOVICOL® Junior Schoko; MOVICOL® Schoko; MOVICOL® V

Vom 7. April 2020

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 7. April 2020 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 20. Februar 2020 (BAnz AT 27.04.2020 B4), wie folgt zu ändern:

A.

- I. In der Anlage V wird in der Zeile „1xklyasma salinisch“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „25. Mai 2020“ ersetzt durch die Angabe „26. Mai 2024“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 7. April 2020 in Kraft.

B.

- I. In der Anlage V wird in den Zeilen „ISOMOL®“, „MOVICOL®“, „MOVICOL® aromafrei“, „MOVICOL® flüssig Orange“, „MOVICOL® Junior aromafrei“, „MOVICOL® Junior Schoko“, „MOVICOL® Schoko“ und „MOVICOL® V“ in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „27. Januar 2021“ ersetzt durch die Angabe „26. Mai 2024“.
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt mit Wirkung vom 7. April 2020 in Kraft.

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

Berlin, den 7. April 2020

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken