

# Bekanntmachungen

## Bundesministerium für Gesundheit

**Bekanntmachung** [1045 A]  
**eines Beschlusses**

**des Gemeinsamen Bundesausschusses  
über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:  
Festbetragsgruppenbildung  
Kombinationen von Angiotensin-II-Antagonisten  
mit Hydrochlorothiazid, Gruppe 1, in Stufe 3**

Vom 19. Juli 2007

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 19. Juli 2007 beschlossen, die Anlage 2 der Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der Fassung vom 31. August 1993 (BAnz. S. 11 155), zuletzt geändert am 19. April 2007 (BAnz. S. 6396), wie folgt zu ändern:

I. Die Festbetragsgruppe „Kombinationen von Angiotensin-II-Antagonisten mit Hydrochlorothiazid“ der Stufe 3, Gruppe 1, wird wie folgt neu gefasst:

„Stufe:	3		
Wirkstoff- gruppe:	Kombinationen von Angiotensin-II- Antagonisten mit Hydrochlorothiazid		
Festbetrags- gruppe:	1		
Status:	verschreibungspflichtig		
Wirkstoffe und Äqui- valenzfaktor:	Wirkstoffkombinationen	VG 1	VG 2
	Candesartan + Hydrochlorothiazid	10,68	12,5
	Candesartan cilexetil		
	Eprosartan + Hydrochlorothiazid	600	12,5
	Eprosartan mesilat		
	Irbesartan + Hydrochlorothiazid	250	12,62
	Losartan + Hydrochlorothiazid	49,38	13,49
	Losartan kalium		
	Olmesartan + Hydrochlorothiazid	15,99	17,7
	Olmesartan medoxomil		
	Telmisartan + Hydrochlorothiazid	72,87	12,5
	Valsartan + Hydrochlorothiazid	129,11	15,97

Gruppen-  
beschreibung: abgeteilte orale Darreichungsformen

Darreichungs-  
formen: Tabletten, Filmtabletten“

II. Die Änderung der Richtlinie tritt am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Siegburg, den 19. Juli 2007

Gemeinsamer Bundesausschuss

Der Vorsitzende  
H e s s