

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie: Anlage VI (Off-Label-Use) – Amitriptylin, Topiramate zur Migräneprophylaxe bei Kindern und Jugendlichen

Vom 21. Januar 2021

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 21. Januar 2021 beschlossen, die Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) in der Fassung vom 18. Dezember 2008 / 22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), durch die Bekanntmachung des Beschlusses vom 18. Februar 2021 (BAnz AT 23.03.2021 B4), wie folgt zu ändern:

- I. Der Anlage VI der AM-RL wird im Teil B folgende Ziffer angefügt:
„XVI. Amitriptylin, Topiramate zur Migräneprophylaxe bei Kindern und Jugendlichen“
- II. Die Änderung der Richtlinie tritt 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 veröffentlicht.

Berlin, den 21. Januar 2021

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken