

Arzneimittel-Richtlinien

Der Bundesausschuß der Ärzte und Krankenkassen hat in seine Sitzung am 25. Oktober 1999 beschlossen, die Anlage 2 der Richtlinien des Bundesausschusses der Ärzte und Krankenkassen über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinien/AMR) in der Fassung vom 31. August 1993 (BAnz. S. 11 155), zuletzt geändert am 3. August 1998 (BAnz. S. 14 491), Anlage 2 zuletzt geändert am 8. Januar 1999 (BAnz. S. 5 243) wie folgt zu ändern bzw. zu ergänzen:

1. Teil A der Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien wird wie folgt ergänzt bzw. geändert:

Festbetragsgruppen für Arzneimittel mit denselben Wirkstoffen (§ 35 Abs. 1 Satz 2 Nr. 1 SGB V) und Vergleichsgrößen für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V):

(Ä) Wirkstoff:	Gold
-----------------------	-------------

<u>Festbetragsgruppe:</u>	orale Darreichungsformen	(z.B. Filmtabletten, <u>Tabletten</u>)
----------------------------------	---------------------------------	---

(Ä) Wirkstoff:	Prednisolon
-----------------------	--------------------

<u>Festbetragsgruppe 4:</u>	parenterale Darreichungsformen, wasserlöslich, niedrigdosiert (\leq 100 mg)	(z.B. Ampullen, <u>Trockensubstanz</u>)
------------------------------------	---	--

(Ä) Wirkstoff:	Lactulose
-----------------------	------------------

<u>Festbetragsgruppe:</u>	orale Darreichungsformen	(z.B. Beutel, Pulver, Tabletten, <u>Kautabletten</u> , Saft, Sirup)
----------------------------------	---------------------------------	---

(Ä) Wirkstoff:	Indapamid
-----------------------	------------------

Festbetragsgruppe: **orale Darreichungsformen** (z.B. Dragees, Kapseln, Filmtabletten, Retard-tabletten)

2. Teil B der Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien wird wie folgt ergänzt bzw. geändert:

Festbetragsgruppen für Arzneimittel mit pharmakologisch-therapeutisch vergleichbaren Wirkstoffen, insbesondere mit chemisch verwandten Stoffen (§ 35 Abs. 1 Satz 2 Nr. 2 SGB V) und Vergleichsgrößen für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V):

(Ä) Wirkstoffgruppe:	Beta₂-sympathomimetische Antiasthmatica
-----------------------------	---

Festbetragsgruppe 4:

- Carbuterol
- Fenoterol
- Hexoprenalin
- Pirbuterol
- Reproterol
- Salbutamol
- Terbutalin

perorale suspensionshaltige inhalative Darreichungsformen (z.B. Autohaler, Dosieraerosole)

Bei der o.g. Festbetragsgruppe gilt zur Ermittlung der Vergleichsgröße für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V) das im Anhang zur Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien beschriebene Verfahren. Danach werden für die einzelnen Wirkstoffe folgende Äquivalenzfaktoren festgelegt:

<u>Wirkstoffe:</u>	<u>Äquivalenzfaktoren:</u>
Carbuterol	1,0
Fenoterol	1,0
Hexoprenalin	2,0
<u>Pirbuterol</u>	<u>1,0</u>
Reproterol	5,0
Salbutamol	1,0
Terbutalin	2,5

Festbetragsgruppe 6:

- Fenoterol
- Salbutamol
- Terbutalin

**perorale trockenpulverförmige
inhalative Darreichungsformen**

(z.B. Easyhaler,
Inhalationskapseln,
Rotadisk-Pulver,
Turbohaler)

Bei der o.g. Festbetragsgruppe gilt zur Ermittlung der Vergleichsgröße für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V) das im Anhang zur Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien beschriebene Verfahren. Danach werden für die einzelnen Wirkstoffe folgende Äquivalenzfaktoren festgelegt:

<u>Wirkstoffe:</u>	<u>Äquivalenzfaktoren:</u>
Fenoterol	1,0
Salbutamol	1,0
Terbutalin	2,5

3. Teil C der Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien wird wie folgt ergänzt bzw. geändert:

Festbetragsgruppen für Arzneimittel mit therapeutisch vergleichbarer Wirkung, insbesondere Arzneimittelkombinationen (§ 35 Abs. 1 Satz 2 Nr. 3 SGB V) und Vergleichsgrößen für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V):

(Ä) Wirkstoffgruppe: Parkinsontherapeutika

Festbetragsgruppe 1:

Dopaminagonisten
- Alpha-Dihydroergocriptin
- Bromocriptin
- Lisurid
- Pergolid
orale Darreichungsformen (z. B. Kapseln, Tabletten)

Bei der o.g. Festbetragsgruppe gilt zur Ermittlung der Vergleichsgröße für die Festsetzung der Festbeträge (§ 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V) das im Anhang zur Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinien beschriebene Verfahren. Danach werden für die einzelnen Wirkstoffe folgende Äquivalenzfaktoren festgelegt:

<u>Wirkstoffe:</u>	<u>Äquivalenzfaktoren:</u>
Alpha-Dihydroergocriptin	50,0
Bromocriptin	20,0
Lisurid	1,5
Pergolid	1,5

Die Änderung der Richtlinien tritt am Tage nach der Bekanntmachung im Bundesanzeiger in Kraft.

Köln, den 25. Oktober 1999

Bundesausschuß der Ärzte und Krankenkassen

Der Vorsitzende

Jung