

# Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung  
der Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage IX (Festbetragsgruppenbildung) – Kombinationen von  
HMG-CoA-Reduktasehemmern mit Ezetimib, Gruppe 1, in  
Stufe 3

Vom 19. August 2021

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 19. August 2021 beschlossen, die Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) in der Fassung vom 18. Dezember 2008/22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), die durch die Bekanntmachung des Beschlusses vom 5. August 2021 (BAnz AT 03.09.2021 B3) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

- I. In Anlage IX wird die Festbetragsgruppe „Kombinationen von HMG-CoA-Reduktasehemmern mit Ezetimib, Gruppe 1“ in Stufe 3 wie folgt gefasst:

„Stufe:	3		
Wirkstoff:	Kombinationen von HMG-CoA-Reduktasehemmern mit Ezetimib		
Festbetragsgruppe Nr.:	1		
Status:	verschreibungspflichtig		
Wirkstoffe	Wirkstoffe	Vergleichsgrößen	
und Vergleichsgrößen:			
	Atorvastatin + Ezetimib	38,92	10
	Atorvastatin Calcium-Salze		
	Rosuvastatin + Ezetimib	11,93	10
	Rosuvastatin Calcium-Salze		
	Simvastatin + Ezetimib	32,16	10

Gruppenbeschreibung: orale Darreichungsformen

Darreichungsformen: Filmtabletten, Hartkapseln, Tabletten"

- 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](http://www.g-ba.de) veröffentlicht.

Berlin, den 19. August 2021

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken