

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen
Wirkstoffen nach § 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch
(SGB V)

Erdnussprotein als entfettetes Pulver von *Arachis hypogaea*
L., semen (Erdnüsse) (Erdnussallergie, ≥ 4 Jahre)
(Therapiekosten)

Vom 28. Juni 2022

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß 5. Kapitel § 20 Absatz 4 der
Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 28. Juni 2022
beschlossen, die Anlage XII der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) in der Fassung vom 18.
Dezember 2008 / 22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), die zuletzt durch die
Bekanntmachung des Beschlusses vom 16. Juni 2022 (BAnz AT 06.07.2022 B4) geändert
worden ist, wie folgt zu ändern:

**I. Die Angaben zu der Nutzenbewertung des Wirkstoffs Erdnussprotein als entfettetes
Pulver von *Arachis hypogaea* L., semen (Erdnüsse) in der Fassung des Beschlusses vom 7.
April 2022 (BAnz AT 12.05.2022 B6) unter dem Abschnitt „4. Therapiekosten“ werden wie
folgt geändert:**

In der Tabelle wird für den Wirkstoff Erdnussprotein als entfettetes Pulver von *Arachis*
hypogaea L., semen (Erdnüsse) nach den Wörtern „Erstes Jahr:“ die Angabe „5 373,66 €“ durch
die Angabe „5 671,06 €“ ersetzt.

**II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten
des G-BA am 30. Juni 2022 in Kraft.**

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

Berlin, den 28. Juni 2022

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken

Nutzenbewertungsverfahren umfasst mehrere Beschlüsse.
Bitte geltende Fassung der Arzneimittel-Richtlinie/Anlage XII beachten.