



Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einstellung eines Verfahrens zur Nutzenbewertung nach § 35a SGB V zu Diroximelfumarat (schubförmig remittierende Multiple Sklerose)

Vom 6. Juli 2023

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 6. Juli 2023 beschlossen:

- I. Das Verfahren zur Nutzenbewertung nach § 35a SGB V für das Fertigarzneimittel Vumerity mit dem Wirkstoff Diroximelfumarat im Anwendungsgebiet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit schubförmig remittierender Multipler Sklerose wird eingestellt.
- II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten des G-BA am 6. Juli 2023 in Kraft.

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

Berlin, den 6. Juli 2023

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken