

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie: Anlage IV (Therapiehinweise) – Aufhebung „Pimecrolimus“ und „Tacrolimus“

Vom 17. August 2023

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 17. August 2023 beschlossen, die 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 21. September 2023 (BAnz AT 18.10.2023 B3) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

- I. In Anlage IV werden die Therapiehinweise zu
„Pimecrolimus (z. B. Elidel®)“ in der Fassung des Beschlusses vom 4. September 2003 (BAnz. 2004 Nr. 2; 06.01.2004, S. 68) und
„Tacrolimus (zum Beispiel Protopic®)“ in der Fassung des Beschlusses vom 4. September 2003 (BAnz. 2004 Nr. 2; 06.01.2004, S. 68)
jeweils aufgehoben.
- 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 17. August 2023

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken