

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage IX (Festbetragsgruppenbildung) – Blutgerinnungs-
faktor VIII, rekombinant, Gruppe 1, in Stufe 2

Vom 21. März 2024

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 21. März 2024 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 15. Februar 2024 (BAnz AT 24.04.2024 B2) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

- I. In Anlage IX der AM-RL wird folgende Festbetragsgruppe „Blutgerinnungsfaktor VIII, rekombinant, Gruppe 1“ in Stufe 2 eingefügt:

„Stufe: 2

Wirkstoffgruppe: Blutgerinnungsfaktor VIII, rekombinant

Festbetragsgruppe Nr.: 1

Status: verschreibungspflichtig

Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoffe	Vergleichsgröße
-------------------------------------	------------	-----------------

	Damoctocog alfa pegol	6248
--	-----------------------	------

	Efmoroctocog alfa	7650
--	-------------------	------

	Lonoctocog alfa	7438
--	-----------------	------

	Moroctocog alfa	7395
--	-----------------	------

	Octocog alfa	6885
--	--------------	------

	Rurioctocog alfa pegol	7650
--	------------------------	------

	Simoctocog alfa	7395
--	-----------------	------

	Turoctocog alfa	9118
--	-----------------	------

	Turoctocog alfa pegol	7650
--	-----------------------	------

Gruppenbeschreibung: parenterale Darreichungsformen

Darreichungsformen: Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung“

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 21. März 2024

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken