

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage IX (Festbetragsgruppenbildung) – Kombinationen von Angiotensin-II-Antagonisten mit Calciumkanalblockern und Hydrochlorothiazid, Gruppe 1, in Stufe 3

Vom 20. Juni 2024

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 20. Juni 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 6. Juni 2024 (BAnz AT 24.07.2024 B4) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

In Anlage IX der AM-RL wird die Festbetragsgruppe "Kombinationen von Angiotensin-II-Antagonisten mit Calciumkanalblockern und Hydrochlorothiazid, Gruppe 1" in Stufe 3 wie folgt geändert:

"Stufe: 3

Wirkstoffgruppe: Kombinationen von Angiotensin-II-Antagonisten mit

Calciumkanalblockern und Hydrochlorothiazid

Festbetragsgruppe Nr.: 1

Darreichungsformen:

Status: verschreibungspflichtig

Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoffe	Vergleichsgrößen		
	Candesartan + Amlodipin + Hydrochlorothiazid (neu) Amlodipin besilat Candesartan cilexetil (neu)	11,54	7,5	12,5
	Olmesartan + Amlodipin + Hydrochlorothiazid Amlodipin besilat Olmesartan medoxomil	27,54	6,93	16,46
	Valsartan + Amlodipin + Hydrochlorothiazid ^{Amlodipin besilat}	208,16	7,82	18,69
Gruppenbeschreibung:	orale Darreichungsformen			

Filmtabletten, Hartkapseln"

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 20. Juni 2024

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß § 91 SGB V Der Vorsitzende

Prof. Hecken