

Bekanntmachung [1722 A]
eines Beschlusses
des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung der Anlage 2
der Arzneimittel-Richtlinie:
Aktualisierung von Vergleichsgrößen
nach §35 Abs. 1 Satz 5
des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V)
Angiotensin-II-Antagonisten, Gruppe 1, in Stufe 2
Vom 17. Juli 2008

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 17. Juli 2008 beschlossen, die Anlage 2 der Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der Fassung vom 31. August 1993 (BAnz. S. 11 155), zuletzt geändert am 19. Juni 2008 (BAnz. S. 3029), wie folgt zu ändern:

I.

Die Vergleichsgrößen folgender Festbetragsgruppe der Stufe 2 in Anlage 2 der Arzneimittel-Richtlinie werden wie folgt aktualisiert:

1. „Angiotensin-II-Antagonisten

Festbetragsgruppe:	1	
Status:	verschreibungspflichtig	
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoff	Vergleichsgröße
	Candesartan	11,7
	Candesartan cilexetil	
	Eprosartan	600
	Eprosartan mesilat	
	Irbesartan	219,1
	Losartan	53,4
	Losartan kalium	
	Olmesartan	18,3
	Olmesartan medoxomil	
	Telmisartan	66,1
	Valsartan	186
Gruppenbeschreibung:	orale, abgeteilte Darreichungsformen	
Darreichungsformen:	Filmtabletten, Kapseln, Tabletten“	

II.

Die Änderungen treten am Tage nach ihrer Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Die tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf der Homepage des Gemeinsamen Bundesausschusses unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Siegburg, den 17. Juli 2008

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß §91 SGB V

Der Vorsitzende

H e s s