

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):

Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen
Wirkstoffen nach § 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch
(SGB V)

Talquetamab (Multiples Myelom, mindestens 3
Vorthérapien);

Forderung einer anwendungsbegleitenden Datenerhebung
und von Auswertungen

Vom 17. April 2025

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 17. April 2025 beschlossen, die Anlage XII der 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 3. April 2025 (BAnz AT 29.04.2025 B5) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

I. Die Angaben zur Forderung einer anwendungsbegleitenden Datenerhebung und von Auswertungen nach § 35a Absatz 3b Satz 1 SGB V zu dem Wirkstoff Talquetamab in der Fassung des Beschlusses vom 18. Juli 2024 (BAnz AT 27.09.2024 B4) werden wie folgt geändert:

1. Die Angaben unter Talquetamab zu Datum und Inkrafttreten des Beschlusses werden wie folgt gefasst:

„Beschluss vom: 18. Juli 2024

In Kraft getreten am: 18. Juli 2024

BAnz AT 27.09.2024 B4

Außer Kraft getreten am: 17. April 2025

BAnz AT DD.MM.JJJJ BX“

2. Den Angaben unter II. werden folgende Angaben angefügt:

„Der Beschluss tritt mit Wirkung vom 17. April 2025 außer Kraft.“

II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten des G-BA am 17. April 2025 in Kraft.

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

Berlin, den 17. April 2025

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken