

**Beschluss**  
**des Gemeinsamen Bundesausschusses**  
**über die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur**  
**Änderung der Arzneimittel-Richtlinie in Anlage 5:**  
**Hinweise zur Austauschbarkeit von Darreichungsformen**

Vom 21. August 2008

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 21. August 2008 die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung 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 [ ] (BAnz. [ ] [ ]) beschlossen:

- I. Die Anlage 5 wird um die folgenden Hinweise zur Austauschbarkeit von Darreichungsformen ergänzt:

<b>Wirkstoff</b>	<b>austauschbare Darreichungsformen</b>
Olanzapin	FILMTABLETTE SCHMELZTABLETTE TABLETTE ÜBERZOGENE TABLETTE
Phenoxy-methyl-penicillin Kalium	GRANULAT ZUR HERSTELLUNG EINER LÖSUNG ZUM EINNEHMEN GRANULAT ZUR HERSTELLUNG EINER SUSPENSION ZUM EINNEHMEN GRANULAT PULVER ZUR HERSTELLUNG EINER LÖSUNG ZUM EINNEHMEN PULVER ZUR HERSTELLUNG EINER SUSPENSION ZUM EINNEHMEN SUSPENSION ZUM EINNEHMEN

<b>Wirkstoff</b>	<b>austauschbare Darreichungsformen</b>
Ramipril	FILMTABLETTEN HARTKAPSELN KAPSELN TABLETTEN
Ramipril+ Hydrochloro- thiazid	FILMTABLETTEN TABLETTEN
Risperidon	FILMTABLETTEN SCHMELZTABLETTEN
Tilidin+Naloxon	LÖSUNG ZUM EINNEHMEN TROPFEN ZUM EINNEHMEN, LÖSUNG

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

Siegburg, den 21. August 2008

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gem. § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Hess