

Bundesministerium für Gesundheit

**Bekanntmachung [1914 A]
eines Beschlusses
des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:
Festbetragsgruppenbildung
Antianämika, andere, Gruppe 1, in Stufe 2**

Vom 18. Dezember 2008

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 18. Dezember 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 18. Dezember 2008 (BAnz. 2009 S. 368), wie folgt zu ändern:

I.

Die Festbetragsgruppe „Antianämika, andere“ der Stufe 2, Gruppe 1, wird um den Wirkstoff „Epoetin zeta“ ergänzt.

„Stufe:	2	
Wirkstoffgruppe:	Antianämika, andere	
Festbetragsgruppe Nr.:	1	
Status:	verschreibungspflichtig	
Wirkstoffe und Vergleichsgröße:	<u>Wirkstoffe</u>	<u>Vergleichsgröße</u>
	Darbepoetin	222
	Darbepoetin alfa	
	Erythropoetin	50892
	Epoetin alfa	
	Epoetin beta	
	Epoetin delta	
	Epoetin zeta	
Gruppenbeschreibung:	parenterale Darreichungsformen	
Darreichungsformen:	Durchstechflaschen, Fertigspritzen, Injektionsflaschen, Trockensubstanz, Injektor, Patrone“	

II.

Die Änderung der Richtlinie tritt am Tag nach der 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 18. Dezember 2008

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V

Der Vorsitzende