

■ **Bundesministerium für Gesundheit**

Bekanntmachung [1883 A]
eines Beschlusses
des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie (AMR):
Anlage 12 – verordnungsfähige Medizinprodukte
Vom 18. Dezember 2008

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 18. Dezember 2008 beschlossen, die 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 20. November 2008 (BAnz. 2009 S. 79), wie folgt zu ändern:

I.

In den Zeilen zu den Produktbezeichnungen Freka-Clyss®, Klistier Fresenius, Macrogol dura®, Macrogol HEXAL® und Medicoforum Laxativ werden in der Spalte „Medizinisch notwendige Fälle“ die Wörter „Für Erwachsene“ ersetzt durch die Wörter „Für Patienten ab dem vollendeten 12. Lebensjahr“.

II.

Die Änderungen treten mit Wirkung vom 18. Dezember 2008 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
H e s s