

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einstellung eines Beratungsverfahrens über die Änderung der ATMP-QS-RL:

Delandistrogene moxeparvovec zur Behandlung der Duchenne Muskeldystrophie

Vom 20. November 2025

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 20. November 2025 beschlossen, das mit Beschluss vom 6. Februar 2025 eingeleitete Beratungsverfahren zu einer Änderung der Richtlinie zu Anforderungen an die Qualität der Anwendung von Arzneimitteln für neuartige Therapien gemäß § 136a Absatz 5 SGB V (ATMP-QS-RL) für Delandistrogene moxeparvovec zur Behandlung der Duchenne Muskeldystrophie einzustellen.

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

Berlin, den 20. November 2025

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß § 91 SGB V Der Vorsitzende

Prof. Hecken