

# Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einleitung  
eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der  
Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage IX (Festbetragsgruppenbildung) und Anlage X  
(Vergleichsgrößenaktualisierung) – Direkte orale  
Antikoagulantien, Gruppe 1, in Stufe 3

Vom 13. Januar 2026

Der Unterausschuss Arzneimittel des Gemeinsamen Bundesausschusses hat in seiner Sitzung am 13. Januar 2026 die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung 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 T. Monat JJJJ (BANz AT TT.MM.JJJJ BX) geändert worden ist, beschlossen:

- I. In Anlage IX der AM-RL wird die Festbetragsgruppe „Direkte orale Antikoagulantien, Gruppe 1“ in Stufe 3 eingefügt.

„Stufe:	3	
Wirkstoffgruppe:	Direkte orale Antikoagulantien	
Festbetragsgruppe Nr.:	1	
Status:	verschreibungspflichtig	
Gruppenbeschreibung:	feste orale Darreichungsformen (Rivaroxaban > 2,5 mg)	
Wirkstoffe	Wirkstoffe	Vergleichsgröße
und Vergleichsgrößen:	Apixaban	8,4
	Dabigatran	193,8
	Dabigatran etexilat mesilat	
	Edoxaban	49,6
	Edoxaban tosilat	
	Rivaroxaban	17,6
Darreichungsformen:	Filmdoubletten, Hartkapseln"	

II. Die Änderung der Richtlinie tritt am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf den Internetseiten des Gemeinsamen Bundesausschusses unter [www.g-ba.de](http://www.g-ba.de) veröffentlicht.

Berlin, den 13. Januar 2026

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken