



Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen
Wirkstoffen nach § 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch
(SGB V)

Eplontersen (Hereditäre Transthyretin-Amyloidose mit
Polyneuropathie (Stadium 1 oder 2))
(Therapiekosten)

Vom 13. Januar 2026

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß dem 5. Kapitel § 20 Absatz 4 der
Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 13. Januar
2026 beschlossen, die Anlage XII 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, wie folgt zu ändern:

**I. Die Angaben zu der Nutzenbewertung des Wirkstoffs Eplontersen (Hereditäre
Transthyretin-Amyloidose mit Polyneuropathie (Stadium 1 oder 2)) in der Fassung des
Beschlusses vom 16. Oktober 2025 (BAnz AT 11.11.2025 B5) werden in Nummer 4
„Therapiekosten“ wie folgt geändert:**

In der Tabelle Jahrestherapiekosten wird bei dem zu bewertenden Arzneimittel für
Eplontersen die Zeile

Eplontersen	391 590,42 €
-------------	--------------

”

wie folgt ersetzt:

Eplontersen	361 468,08 €
-------------	--------------

”

II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten des G-BA am 15. Januar 2026 in Kraft.

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

Berlin, den 13. Januar 2026

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken

Nutzenbewertungsverfahren umfasst mehrere Beschlüsse.
Bitte geltende Fassung der Arzneimittel-Richtlinie/Anlage XII beachten.