

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)

Casirivimab/Imdevimab (Postexpositionsprophylaxe einer
COVID-19 Infektion, ≥ 12 Jahre; COVID-19, ≥ 12 Jahre)
(Aufhebung der Beschlüsse vom 6. Oktober 2022)

Vom 19. März 2026

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 19. März 2026 beschlossen, die 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 5. März 2026 (BAnz AT 30.03.2026 B6) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

- I. Die Feststellungen zu den Nutzenbewertungen des Wirkstoffs Casirivimab/Imdevimab in Anlage XII der AM-RL in der Fassung der Beschlüsse vom 6. Oktober 2022 (BAnz AT 03.11.2022 B1 und BAnz AT 03.11.2022 B2) werden gestrichen.
- II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten des G-BA am 19. März 2026 in Kraft.

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

Berlin, den 19. März 2026

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken