

■ **Bundesministerium für Gesundheit**

Bekanntmachung [1911 A]
eines Beschlusses
des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie (AMR):
Anlage 12 – verordnungsfähige Medizinprodukte
Vom 22. Januar 2009

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 22. Januar 2009 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 18. Dezember 2008 (BAnz. 2009 S. 368), wie folgt zu ändern:

I.

In Anlage 12 wird

- in der Zeile zu der Produktbezeichnung MucoClear® 6 % das Datum der Befristung der Verordnungsfähigkeit geändert auf den 15. August 2012,
- in der Zeile zu der Produktbezeichnung PARI NaCl Inhalationslösung das Datum der Befristung der Verordnungsfähigkeit geändert auf den 12. November 2013,
- in der Zeile zu der Produktbezeichnung BSS® STERILE SPÜLLÖSUNG (Alcon Pharma GmbH) das Datum der Befristung der Verordnungsfähigkeit geändert auf den 21. April 2012.

II.

Die Änderungen treten mit Wirkung vom 22. Januar 2009 in Kraft. Die tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf der Homepage des Gemeinsamen Bundesausschusses unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 22. Januar 2009

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V

Der Vorsitzende
H e s s