

Beschluss

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

Anlage IX (Festbetragsgruppenbildung) – Selektive Serotonin-Noradrenalin-Wiederaufnahmehemmer, Gruppe 1, in Stufe 2

Vom 8. April 2026

Der Unterausschuss Arzneimittel des Gemeinsamen Bundesausschusses hat in seiner Sitzung am 8. April 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 JJJ (BAnz AT TT.MM.JJJ BX) geändert worden ist, beschlossen:

- I. In Anlage IX der AM-RL wird die Festbetragsgruppe „Selektive Serotonin-Noradrenalin-Wiederaufnahmehemmer, Gruppe 1“ in Stufe 2 wie folgt geändert:

| „Stufe: | 2 | | | | | | | | | |
|---|--|------------|------------------|--|----|---|------|---------------------------------------|-------|--|
| Wirkstoffgruppe: | Selektive Serotonin-Noradrenalin-Wiederaufnahmehemmer | | | | | | | | | |
| Festbetragsgruppe Nr.: | 1 | | | | | | | | | |
| Status: | verschreibungspflichtig | | | | | | | | | |
| Wirkstoffe und Vergleichsgrößen: | <table> <thead> <tr> <th>Wirkstoffe</th> <th>Vergleichsgrößen</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Desvenlafaxin Desvenlafaxin benzoat</td> <td>75</td> </tr> <tr> <td>Milnacipran Milnacipran hydrochlorid</td> <td>68,2</td> </tr> <tr> <td>Venlafaxin Venlafaxin hydrochlorid</td> <td>101,9</td> </tr> </tbody> </table> | Wirkstoffe | Vergleichsgrößen | Desvenlafaxin Desvenlafaxin benzoat | 75 | Milnacipran Milnacipran hydrochlorid | 68,2 | Venlafaxin Venlafaxin hydrochlorid | 101,9 | |
| Wirkstoffe | Vergleichsgrößen | | | | | | | | | |
| Desvenlafaxin Desvenlafaxin benzoat | 75 | | | | | | | | | |
| Milnacipran Milnacipran hydrochlorid | 68,2 | | | | | | | | | |
| Venlafaxin Venlafaxin hydrochlorid | 101,9 | | | | | | | | | |
| Gruppenbeschreibung: | orale Darreichungsformen | | | | | | | | | |
| Darreichungsformen: | Hartkapseln, retardierte Hartkapseln, Lösung zum Einnehmen, Retardkapseln, Retardtabletten, Tabletten“ | | | | | | | | | |

- 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 veröffentlicht.

Berlin, den 8. April 2026

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken