Bundesministerium für Gesundheit

Bekanntmachung eines Beschlusses [1025 A]

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie: Festbetragsgruppenbildung Mesalazin, Gruppe 1, in Stufe 1

Vom 19. Februar 2009

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 19. Februar 2009 beschlossen, die Anlage 2 der Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der Fassung vom 31. August 1993 (BAnz. S. 11155), zuletzt geändert am 20. November 2008 (BAnz. 2009 S. 1185), wie folgt zu ändern:

I

Die Festbetragsgruppe "Mesalazin, Gruppe 1" der Stufe 1, wird wie folgt um die Darreichungsform "magensaftresistente Retardtabletten" ergänzt:

"Stufe:

Wirkstoff: Mesalazin

Festbetragsgruppe: 1

Status: verschreibungspflichtig Gruppenbeschreibung: feste orale Darreichungsformen

Darreichungsformen: magensaftresistente Tabletten, Retard-

tabletten, Retardgranulat Beutel, magensaftresistente Retardtabletten"

П

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

Gemäß Beschluss vom 18. Dezember 2008 zur Neufassung der Arzneimittel-Richtlinie (Nummer IV) ist diese Änderung Bestandteil der neu gefassten Arzneimittel-Richtlinie.

Die tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf der Homepage des Gemeinsamen Bundesausschusses unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 19. Februar 2009

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß §91 SGB V

 $\begin{array}{c} \text{Der Vorsitzende} \\ \text{Hess} \end{array}$