

## ■ Bundesministerium für Gesundheit

**Bekanntmachung** [1275 A]  
**eines Beschlusses**

**des Gemeinsamen Bundesausschusses  
über eine Änderung  
der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):  
Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung  
Antianämika, andere, Gruppe 1, in Stufe 2**

**Vom 17. September 2009**

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 17. September 2009 beschlossen, die Anlage IX der Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der Fassung vom 18. Dezember 2008/22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), zuletzt geändert am 20. August 2009 (BAnz. S. 3579), wie folgt zu ändern:

I.

Die Festbetragsgruppe „Antianämika, andere, Gruppe 1“ in Stufe 2 wird wie folgt geändert:

„Stufe:	2	
Wirkstoffgruppe:	Antianämika, andere	
Festbetragsgruppe Nr.:	1	
Status:	verschreibungspflichtig	
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	<b>Wirkstoff</b>	<b>Vergleichsgröße</b>
	Darbepoetin	208
	Darbepoetin alfa	
	Erythropoetin	61685
	Epoetin alfa	
	Epoetin beta	
	Epoetin delta	
	Epoetin zeta	
	<b>PEG-Erythropoetin</b>	<b>110</b>
	PEG-Epoetin beta	
	Methoxy-Polyethylen-glycol-Epoetin beta	
Gruppenbeschreibung:	parenterale Darreichungsformen	
Darreichungsformen:	Injektionslösung, Trockensubstanz (z. B.: Durchstechflasche, Fertigspritze, Injektionsflasche, Injektor, Patrone)“	

II.

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

Die tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf der Homepage des Gemeinsamen Bundesausschusses unter [www.g-ba.de](http://www.g-ba.de) veröffentlicht.

Berlin, den 17. September 2009

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß §91 SGB V

Der Vorsitzende  
H e s s