

## **Bundesministerium für Gesundheit**

### **Bekanntmachung [1265 A] des Gemeinsamen Bundesausschusses gemäß § 91 des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V) an die Hersteller von Arzneimitteln**

**Vom 15. Oktober 2009**

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 15. Oktober 2009 beschlossen, das Stellungnahmeverfahren zur Aktualisierung folgender Arzneimittel-Festbetragsgruppen nach § 35 SGB V einzuleiten:

Änderung der Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie:

#### **Festbetragsgruppenbildung in Stufe 2:**

1. ACE-Hemmer, Gruppe 1
2. Alpha-Rezeptorenblocker, Gruppe 1
3. Alpha-Rezeptorenblocker, Gruppe 2
4. Angiotensin-II-Antagonisten, Gruppe 1
5. Antidiabetika vom Sulfonylharnstofftyp, Gruppe 1
6. Beta-Rezeptorenblocker, Gruppe 1
7. Beta-Rezeptorenblocker, Gruppe 3
8. Cefalosporine, Gruppe 2
9. Cefalosporine, Gruppe 3
10. Fluorchinolone, Gruppe 2
11. HMG-CoA-Reduktasehemmer, Gruppe 1
12. Makrolide, neuere, Gruppe 1
13. Protonenpumpenhemmer, Gruppe 1
14. Selektive Serotonin-5HT1-Agonisten, Gruppe 1
15. Serotonin-5HT3-Antagonisten, Gruppe 1
16. Triazole, Gruppe 1

#### **Festbetragsgruppenbildung in Stufe 3:**

17. Bisphosphonate und Kombinationen von Bisphosphonaten mit Additiva, Gruppe 1
18. Kombinationen von ACE-Hemmern mit Hydrochlorothiazid, Gruppe 1
19. Kombinationen von ACE-Hemmern mit weiteren Diuretika, Gruppe 1
20. Kombinationen von ACE-Hemmern mit Calciumkanalblockern, Gruppe 1
21. Kombinationen von Angiotensin-II-Antagonisten mit Hydrochlorothiazid, Gruppe 1

Zur Umsetzung der gesetzlichen Regelungen liegen Entwürfe vor, für die das gesetzlich vorgeschriebene Stellungnahmeverfahren nach § 35 Absatz 2 SGB V eingeleitet wird. Nach § 35 Absatz 2 SGB V ist u. a. Sachverständigen der Arzneimittelhersteller vor der Entscheidung des Gemeinsamen Bundesausschusses Gelegenheit zur Stellungnahme zu geben. Die entsprechenden Entwürfe werden zu diesem Zweck dem Bundesverband der Arzneimittelhersteller e.V. (BAH), dem Bundesverband der Arzneimittel-Importeure e.V. (BAI), dem Deutschen Generika Verband e.V., dem Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e.V. (BPI), dem Pro Generika e.V. und dem Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V. (VFA) mit der Bitte um Abgabe sachverständiger Stellungnahmen der Arzneimittelhersteller mit Schreiben vom 29. Oktober 2009 zugeleitet.

Stellungnahmen zu diesen Entwürfen einschließlich Literatur – wenn möglich in elektronischer Form (per CD-ROM oder per E-Mail) – sind bis zum

1. Dezember 2009

zu richten an:

Gemeinsamer Bundesausschuss  
Geschäftsführung  
Auf dem Seidenberg 3a  
53721 Siegburg

E-Mail: [Festbetragsgruppen@g-ba.de](mailto:Festbetragsgruppen@g-ba.de)

Pharmazeutische Unternehmen, die nicht Mitglieder der oben genannten Verbände sind, erhalten die Entwürfe sowie weitere Erläuterungen bei der Geschäftsstelle des Gemeinsamen Bundesausschusses.

Berlin, den 15. Oktober 2009

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V

Der Vorsitzende  
H e s s