

## ■ Bundesministerium für Gesundheit

[1379 A]

**Bekanntmachung  
eines Beschlusses  
des Gemeinsamen Bundesausschusses  
über eine Änderung  
der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):  
Anlage V – verordnungsfähige Medizinprodukte  
Vom 19. Januar 2012**

Der Gemeinsame Bundesausschuss hat in seiner Sitzung am 19. Januar 2012 beschlossen, die 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 15. Dezember 2011 (BAnz. 2012 S. 254), wie folgt zu ändern:

I.

In der Anlage V wird nach der Zeile zu der Produktbezeichnung „NaCl 0,9% Fresenius Kabi“ folgende Zeile „Nebusal<sup>TM</sup> 7%“ eingefügt:

Produktbezeichnung	Medizinisch notwendige Fälle	Befristung der Verordnungsfähigkeit
Nebusal <sup>TM</sup> 7%	Zur symptomatischen Inhalationsbehandlung der Mukoviszidose für Patienten ≤ 6 Jahre.	10. Februar 2015

II.

Die Änderung tritt mit Wirkung vom 19. Januar 2012 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 19. Januar 2012

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß §91 SGB V  
Der Vorsitzende  
H e s s