## Bundesministerium für Gesundheit

Bekanntmachung [1379 A]
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 $^{\rm TM}$  7 %" eingefügt:

Produkt- bezeichnung	Medizinisch notwendige Fälle	Befristung der Verordnungs- fähigkeit
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 veröffentlicht.

Berlin, den 19. Januar 2012

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß §91 SGB V Der Vorsitzende Hess