



Bundesministerium für Gesundheit, 11055 Berlin

Gemeinsamer Bundesausschuss
Wegelystraße 8
10623 Berlin

REFERAT 213
BEARBEITET VON Adina Wiebe
HAUSANSCHRIFT Friedrichstraße 108, 10117 Berlin
POSTANSCHRIFT 11055 Berlin
TEL +49 (0)30 18 441-4242
FAX +49 (0)30 18 441-3788
E-MAIL 213@bmg.bund.de
INTERNET www.bundesgesundheitsministerium.de

vorab per Fax: 030/ 275838-105

Berlin, 26. Mai 2014

AZ 213 – 21432 - 01

Beschlüsse des Gemeinsamen Bundesausschusses gemäß § 91 SGB V vom 20. März 2014

hier: Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):

1. Anlage II – Lifestyle Arzneimittel
2. Anlage VI - Off-Label-Use
Liposomales Doxorubicin bei kutanen T-Zell-Lymphomen
3. Anlage VI - Off-Label-Use
Lamotrigin bei zentralem neuropathischen Schmerz nach Schlaganfall
(post-stroke pain)
4. Anlage VI - Off-Label-Use
Cisplatin in Kombination mit Gemcitabin bei fortgeschrittenen Karzinomen der
Gallenblase und -wege
5. Anlage VI - Off-Label-Use
Intravenöse Immunglobuline (IVIg) bei Myasthenia gravis
6. Anlage VI - Off-Label-Use
Teil A Ziffer XVI. Mycophenolat Mofetil bei Myasthenia gravis, Zustimmung eines
pharmazeutischen Unternehmers
7. Anlage VII - Hinweise zur Austauschbarkeit von Darreichungsformen (aut idem)
gemäß § 129 Abs. 1a SGB V:
Ergänzung neuer Gruppen austauschbarer Darreichungsformen und Aktualisierung
bestehender Gruppen

Sehr geehrte Damen und Herren,

die von Ihnen gemäß § 94 SGB V vorgelegten o.a. Beschlüsse vom 20. März 2014 über
Änderungen der Arzneimittel-Richtlinie werden nicht beanstandet.

Mit freundlichen Grüßen

Im Auftrag

Dr. Renate Lottis