



Bundesministerium
für Gesundheit

Bundesministerium für Gesundheit, 11055 Berlin

Gemeinsamer Bundesausschuss				
Original: <i>B-30/5107</i>				
Kopie:				
Eingang: 30. Aug. 2007				
Vors.	GF	M-VL	QS-V	AM
	P/Ö	Recht	FB-Med.	Verw.

Gemeinsamer Bundesausschuss
Auf dem Seidenberg 3 a
53721 Siegburg

vorab per Fax: 02241/ 93 88-35

HAUSANSCHRIFT
POSTANSCHRIFT

213
Adina Wiebe

Friedrichstraße 108, 10117 Berlin
11055 Berlin

TEL +49 (0)30 18 441-4242
FAX +49 (0)30 18 441-3788
E-MAIL adina.wiebe@bmg.bund.de
INTERNET www.bmg.bund.de

Bonn, 29. August 2007

AZ 213 - 44746 - 1

**Beschlüsse des Gemeinsamen Bundesausschusses gem. § 91 Abs. 5 SGB V
vom 19. Juli 2007 (Eingang BMG: 02. August 2007)
hier: Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:**

in Anlage 2:

1. Festbetragsgruppen der Stufe 3 "Kombination von Angiotensin-II-Antagonisten mit Hydrochlorothiazid", Gruppe 1
2. Festbetragsgruppen der Stufe 3 "Kombination von Beta-Rezeptorenblockern, nicht selektiv, mit weiteren Diuretika", Gruppe 1
3. Festbetragsgruppen der Stufe 1 "Methylphenidat", Gruppe 1

in Abschnitt F Nr. 16.4.36 (OTC-Übersicht): Synthetische Tränenflüssigkeit

Sehr geehrte Damen und Herren,

die von Ihnen gemäß § 94 SGB V vorgelegten Beschlüsse vom 19. Juli 2007 nach § 91 Abs. 5 SGB V zur Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:

in Anlage 2:

- Festbetragsgruppen der Stufe 3 "Kombination von Angiotensin-II-Antagonisten mit Hydrochlorothiazid", Gruppe 1
- Festbetragsgruppen der Stufe 3 "Kombination von Beta-Rezeptorenblockern, nicht selektiv, mit weiteren Diuretika", Gruppe 1
- Festbetragsgruppen der Stufe 1 "Methylphenidat", Gruppe 1

in Abschnitt F Nr. 16.4.36 (OTC-Übersicht): Synthetische Tränenflüssigkeit

werden nicht beanstandet.

Mit freundlichen Grüßen

Im Auftrag

Dr. Langenbucher