



Bundesministerium  
für Gesundheit

<b>Gemeinsamer Bundesausschuss</b>				
Original: <i>Frau Dr. Bronner</i>				
Kopie: <i>Grewiek</i>				
Eingang: <b>17. Dez. 2008</b>				UP
GF	M-VL	QS-V	AM	REFERAT BEARBEITET VON
P/O	Recht	FB-Med.	Verw.	

Bundesministerium für Gesundheit, 53107 Bonn

Gemeinsamer Bundesausschuss  
Auf dem Seidenberg 3 a  
53721 Siegburg

HAUSANSCHRIFT  
POSTANSCHRIFT

213  
Walter Schmitz  
Rochusstraße 1, 53123 Bonn  
53107 Bonn

TEL +49 (0)228 99 441-3103  
FAX +49 (0)228 99 441-4924  
E-MAIL walter.schnitz@bmg.bund.de  
INTERNET www.bmg.bund.de

Vorab per Fax: 02241 - 938835

Bonn, 17. Dezember 2008  
AZ 213 - 44746 - 1

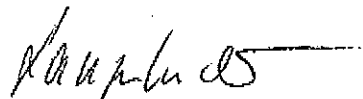
1. **Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses gem. § 91 SGB V vom 16.10.2008**  
hier: **Änderung der Arzneimittel-Richtlinie in Anlage 4:**  
**Therapiehinweis zu Natalizumab**
2. **Beschlüsse des Gemeinsamen Bundesausschusses gem. § 91 SGB V vom 20.11.2008**  
hier:
  1. **Änderung der Arzneimittel-Richtlinie in Anlage 5:**  
**Austauschbarkeit von Darreichungsformen (Streichung von Hinweisen)**
  2. **Änderung der Arzneimittel-Richtlinie in Anlage 9**  
**Ergänzung der Anlage 9 in Teil A unter III. Carboplatin-haltige Arzneimittel (nachträgliche Anerkennung des bestimmungsgemäßen Gebrauchs durch die Firma AWD.pharma GmbH & Co KG)**

Sehr geehrte Damen und Herren,

die von Ihnen gemäß § 94 SGB V vorgelegten Beschlüsse vom 16.10.2008 und 20.11.2008 zur Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (Therapiehinweis zu Natalizumab, Austauschbarkeit von Darreichungsformen und Off-label-use von Carboplatin), werden nicht beanstandet.

Mit freundlichen Grüßen

Im Auftrag

  
Dr. Langenbacher