



Bundesministerium
für Gesundheit

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

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