

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) – Anlage IV: Aufhebung von Therapiehinweisen

Vom 17. März 2016

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 17. März 2016 beschlossen:

- I. Die Anlage IV zur 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 17. März 2016 (BAnz AT 18.05.2016 B2), wie folgt zu ändern:

Die Therapiehinweise zu:

- „Becaplermin (z. B. Regranex®)“ in der Fassung des Beschlusses vom 10. April 2000 (BAnz. S. 14 469)
- „Inhalierbares, kurzwirksames Humaninsulin (Exubera®)“ in der Fassung des Beschlusses vom 17. Oktober 2006 (BAnz. Nr. 9 (S. 2007 439)
- „Sitagliptin (z. B. Januvia®)“ in der Fassung des Beschlusses vom 10. April 2008 (BAnz. S. 3 218)
- „Vildagliptin (z. B. Galvus®)“ in der Fassung des Beschlusses vom 18. Dezember 2008 (BAnz. Nr. 62 (S. 1 514)

werden aufgehoben.

- II. Die Änderungen der Richtlinie treten am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.
- III. Das mit Beschluss vom 07.12.2010 (BAnz. Nr. 19 (S. 474) vom 03.02.2011) eingeleitete Stellungnahmeverfahren zur Ergänzung eines Therapiehinweises in Anlage IV zur Arzneimittel-Richtlinie „Wirkstoffklasse: Gliptine bzw. DPP-4 Inhibitoren (z. B. Galvus®, Jalra®, Januvia®, Xelevia®, Onglyza®, Janumet®, Velmetia®, Eucreas®, Icandra®)“ wird eingestellt.

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf den Internetseiten des Gemeinsamen Bundesausschusses unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 17. März 2016

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken