

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses zur Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage II – Lifestyle Arzneimittel Ergänzung und Aktualisierung

Vom 7. November 2017

Der Unterausschuss Arzneimittel des Gemeinsamen Bundesausschusses (G-BA) hat in seiner Sitzung am 7. November 2017 die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der Fassung vom T. Monat JJJJ (BANz AT TT.MM.JJJJ V), zuletzt geändert am T. Monat JJJJ (BANz AT TT.MM.JJJJ V), beschlossen:

I. Die Anlage II der Arzneimittel-Richtlinie wird wie folgt geändert:

1. Der Tabelle zu dem Abschnitt „Abmagerungsmittel (zentral wirkend)“ werden nach der Zeile zum Wirkstoff „A10 BX 07 Liraglutid“ folgende Zeilen angefügt:

Wirkstoff	Fertigarzneimittel, alle Wirkstärken
„Fucus vesiculosus	Fucus-Gastreu S R59 Gracia Redumax”
„Calotropis gigantea (madar)	Cefamadar”

2. Der Tabelle zu dem Abschnitt „Verbesserung des Haarwuchses“ werden nach der Zeile zum Wirkstoff „Thiamin; Calcium pantothenat; Hefe, medizinisch; L-Cystin; Keratin“ folgende Zeilen angefügt:

Wirkstoff	Fertigarzneimittel, alle Wirkstärken
„H 02 AB 01 Betamethasonacetat (gilt für das Anwendungsgebiet Alopecia areata)	Celestan alle generischen Betamethasonacetat Fertigarzneimittel“
„H 02 AB 08 Triamcinolon (Triamcinolonacetonid, Triamcinolonhexacetonid) (gilt für das Anwendungsgebiet Alopecia areata)	Volon Lederlon

	alle generischen Triamcinolon Fertigarzneimittel“
--	--

II. Die Änderungen der Richtlinie treten am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

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

Berlin, den 7. November 2017

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken