

# Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einleitung  
eines Beratungsverfahrens:

Änderung der Richtlinie zu Anforderungen an die Qualität der  
Anwendung von Arzneimitteln für neuartige Therapien  
gemäß § 136a Absatz 5 SGB V (ATMP-QS-RL):  
Tabelecleucel

Vom 16. Juni 2022

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 16. Juni 2022 folgenden  
Beschluss gefasst:

- I. Es wird ein Beratungsverfahren zu einer Änderung der Richtlinie zu Anforderungen an  
die Qualität der Anwendung von Arzneimitteln für neuartige Therapien gemäß § 136a  
Absatz 5 SGB V eingeleitet für:

Tabelecleucel zur Behandlung von Epstein-Barr-Virus-positiven  
Posttransplantationslymphomen (EBV+ PTLD).

Berlin, den 16. Juni 2022

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken