

## Datensatzbeschreibung für die maschinenlesbare Tabelle zur Anlage Xlla

Stand: 26.03.2025

ID Spalten- name	Spaltenname	Format	Erläuterungen und ggf. Verweis auf Technische Anlage zur maschinenlesbaren Fassung
1	Hinweis_zum_Rechtsstatus	Text	Der Streichung von Benennungen von Kombinationspartnern aufgrund eines gerichtlichen Urteils, wird der Ausdruck "aufgehoben_Gerichtsurteil" zugewiesen. Die Benennung von Kombinationspartnern in der Anlage Xlla war somit zu keinem Zeitpunkt rechtsgültig. Deshalb ist in der Spalte „Benennung_Parag35a“ der Wert „nein“ ausgewiesen.
2	ID_BE	Zahl	A-1.2 ID_BE Identifikationsnummer-Beschluss  Dies ist eine vom G-BA vorgegebene, fortlaufende, Identifikationsnummer, die sich auf den Beschluss über die Nutzenbewertung bezieht. Jeder Patientengruppen-ID ist eindeutig eine ID_BE zugeordnet.
3	Aktenzeichen	Text	A-1.3 ID_BE_AKZ Identifikationsziffer-Beschluss  Dies ist eine vom G-BA vorgegebene Identifikationsziffer, die sich auf das zu dem Verfahren eingereichte Dossier für die Nutzenbewertung bezieht. Diese Identifikationsziffer enthält das Datum des Verfahrensbeginns.  Jeder ID_PAT_GR [siehe auch unter A-1.8.1] ist eindeutig eine ID_BE_AKZ zugeordnet. Dies ist eine vom G-BA vorgegebene Identifikationsziffer, die sich auf das zu dem Verfahren eingereichte Dossier für die Nutzenbewertung bezieht. Jede Patientengruppen-ID ist eindeutig einem Aktenzeichen zugeordnet.

ID Spaltenname	Spaltenname	Format	Erläuterungen und ggf. Verweis auf Technische Anlage zur maschinenlesbaren Fassung
4	Numerische_Sortierung_Patientengruppe	Zahl	Numerische Reihenfolge der Patientengruppen im veröffentlichten Nutzenbewertungsbeschluss des G-BA
5	Sortierung_Patientengruppe	Text	Reihenfolge der Patientengruppen im veröffentlichten Nutzenbewertungsbeschluss des G-BA in Ziffern, wie z.B. a, b, c, d1
6	ID_PAT_GR	Zahl	<p>A-1.8.1 ID_PAT_GR Container Identifikationsnummer Patientengruppe</p> <p>Das Element ID_PAT_GR enthält als Containerelement alle Informationen der maschinenlesbaren Fassung eines Beschlusses des G-BA für je eine Patientengruppe.</p> <p>Dem Element ID_PAT_GR wird eine vom G-BA vorgegebene, eindeutige, fortlaufende Identifikationsnummer, die sich auf genau eine Patientengruppe aus einem Beschluss über die Nutzenbewertung bezieht, als Wert zugewiesen.</p>
7	Name_Patientengruppe	Text	<p>A-1.8.1.11 NAME_PAT_GR Patientengruppenname</p> <p>Die Bezeichnung der Patientengruppe im Wortlaut aus dem Beschluss über die Nutzenbewertung; bezieht sich auf das Element A-1.8.1 ID_PAT_GR.</p>
8	Beschlussdatum	Datum: JJJ- MM-TT	<p>A-1.8.1.6 DATUM_BE_VOM Beschlussdatum</p> <p>Datum der Beschlussfassung über die Nutzenbewertung.</p>

ID Spalten- name	Spaltenname	Format	Erläuterungen und ggf. Verweis auf Technische Anlage zur maschinenlesbaren Fassung
9	Befristung des NB-Beschlusses	Datum: JJJJ- MM-TT	A-1.8.1.7 DATUM_BE_BIS  Mit diesem Element wird die zeitliche Begrenzung der Feststellungen zur Nutzenbewertung des bewerteten Arzneimittels ausgewiesen. Gründe für die zeitliche Begrenzung der Feststellungen zur Nutzenbewertungen des bewerteten Arzneimittels kann z.B. eine Befristung der Geltungsdauer des NB-Beschlusses sein.
10	ID_NAME_WS_BEW	Zahl	Dies ist eine vom G-BA vorgegebene, fortlaufende, Identifikationsnummer, die sich auf die Spalte "NAME_WS_BEW" bezieht.
11	NAME_WS_BEW	Text	A-1.8.1.1.1 NAME_WS_BEW Wirkstoffname der (des) bewerteten Wirkstoffe(s)  In diesem Element wird der Wirkstoffname des bewerten Wirkstoffs oder die Wirkstoffnamen der bewerteten fixen Wirkstoffkombination im Wortlaut des Beschlusses über die Nutzenbewertung abgebildet. Diese Spalte dient hier nur zur besseren (menschlichen) Lesbarkeit dieser Liste.
12	HN_WS_BEW	Text	Dieser standardisierte Handelsname entspricht der Bezeichnung des bewerteten Arzneimittels. In diesem Element sind somit keine Informationen über - Wirkstärke, - Darreichungsform, - Packungsgröße enthalten. Es wird ohne - zusätzliche Leerzeichen, - Bindestriche, - Sonderzeichen für Trademark™ oder für Registrierung®

ID Spalten- name	Spaltenname	Format	Erläuterungen und ggf. Verweis auf Technische Anlage zur maschinenlesbaren Fassung
			ausgewiesen. Jedem Element HN_WS_BEW ist eindeutig ein Element ID_HN_WS_BEW zugeordnet. Dieser Handelsname bezieht sich inhaltlich auf die Spalten " ID_NAME_WS_BEW " und " NAME_WS_BEW ,,,
13	ID_HN_WS_BEW	Zahl	ID_HN Identifikationsnummer- Handelsname  In diesem Element wird die vom G-BA vergebene, stabile Identifikationsnummer, die sich auf den standardisierten Handelsnamen bezieht, ausgewiesen. Der standardisierte Handelsname bezieht sich inhaltlich auf die Spalten " ID_NAME_WS_BEW " und " NAME_WS_BEW ,,,
14	Sortierung_Wirkstoffrolle	Zahl	Bezeichnet die Wirkstoffrollen im jeweiligen Nutzenbewertungsbeschluss: benannte Kombinationspartner ='5'.
15	ID_Wirkstoffrolle	Zahl	Ist eine interne Kennziffer und bildet zusammen mit den Spalten - "Benennung_Parag35a" - "Benennung_Parag35a_von" - "Benennung_Parag35a_bis" den zusammengesetzten Primärschlüssel für diese Tabelle.
16	ID_Wirkstoffname	Zahl	Dies ist eine vom G-BA vorgegebene, fortlaufende, Identifikationsnummer, die sich auf die Spalte "Wirkstoffname" bezieht.
17	Wirkstoffname	Text	Wirkstoffname des bewerteten Wirkstoffs oder der benannten Kombinationspartner im Nutzenbewertungsbeschluss: bezieht sich inhaltlich auf die Spalte 'Sortierung Wirkstoffrolle'.

ID Spalten- name	Spaltenname	Format	Erläuterungen und ggf. Verweis auf Technische Anlage zur maschinenlesbaren Fassung
18	Name_ASK	Text	<p>Hier wird die Vorzugsbezeichnung des Arzneistoffkatalogs des BfArM (ASK-Name) ausgewiesen.</p> <p>Das Element NAME_ASK bezieht sich inhaltlich auf die ASK-Nummer der Arzneimittelzulassungsbehörden. Bei Fix-Kombinationen werden keine ASK_Namen ausgewiesen, da das BfArM keine eigenen ASK-Namen und ASK-Nummern für Fixkombinationen vergibt.</p>
19	Nummer_ASK	Zahl	<p>Dem Element ASK_NR wird die dem Wirkstoff von der Arzneimittelzulassungsbehörde zugewiesene ASK-Nr. als Identifikationsnummer zugewiesen. Dieses Feld ist bei Fix-Kombinationen leer, da das BfArM keine eigenen ASK-Nummern für Fixkombinationen ausweist.</p>
20	ATC_Code	Text	<p>ATC_CODE: Anatomisch-therapeutisch-chemischer Code.</p> <p>Hier wird der Anatomisch-therapeutisch-chemische Code in der vom BfArM bekannt gemachten, aktuellen amtlichen Fassung angegeben. Das Element ist bei den Einzelwirkstoffen der fixen Wirkstoffkombination nicht gefüllt und wird in der XML-Datei nicht ausgewiesen.</p>
21	ID_HN	Zahl	<p>ID_HN Identifikationsnummer-Handelsname</p> <p>In diesem Element wird die vom G-BA vergebene, stabile Identifikationsnummer, die sich auf den standardisierten Handelsnamen bezieht, ausgewiesen. Der standardisierte Handelsname bezieht sich inhaltlich auf die Spalten "ID_Wirkstoffname" und "Wirkstoffname".</p>

ID Spalten- name	Spaltenname	Format	Erläuterungen und ggf. Verweis auf Technische Anlage zur maschinenlesbaren Fassung
22	Handelsname	Text	<p>Der standardisierte Handelsname entspricht der Bezeichnung des Arzneimittels. In diesem Element sind somit keine Informationen über</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wirkstärke,</li> <li>- Darreichungsform,</li> <li>- Packungsgröße</li> </ul> <p>enthalten.</p> <p>Es wird ohne</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- zusätzliche Leerzeichen,</li> <li>- Bindestriche,</li> <li>- Sonderzeichen für Trademark™ oder für Registrierung®</li> </ul> <p>ausgewiesen.</p> <p>Jedem Element NAME_HN ist eindeutig ein Element ID_HN zugeordnet. Der standardisierte Handelsname bezieht sich auf die Arzneimittel mit dem vom G-BA bewerteten Wirkstoff im Beschluss über die Nutzenbewertung und auf die Arzneimittel der Anlage XIIa.</p>
23	Benennung_Parag35a	Text	<p>Benennung der Arzneimittel mit neuen Wirkstoffen gem. § 35a Absatz 3 Satz 4 SGB V: Es können folgende Einträge vorkommen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- "Ja"</li> <li>- "Ja, mit Einschränkungen"</li> <li>- "nein"</li> </ul>
24	Benennung_Parag35a_von	Datum: "JJJ- MM-TT"	Geltungsdauer der Benennung von
25	Benennung_Parag35a_bis	Datum: "JJJ- MM-TT"	Geltungsdauer der Benennung bis
26	Ausnahme_Benennung_Parag35a	Text	<p>Folgende Arzneimittel mit neuen Wirkstoffen, die aufgrund der arzneimittelrechtlichen Zulassung in einer Kombinationstherapie mit dem bewerteten Arzneimittel im Anwendungsgebiet des vorliegenden Beschlusses eingesetzt werden können, werden von der Benennung ausgenommen, da im vorliegenden Beschluss ein</p>

ID Spalten- name	Spaltenname	Format	Erläuterungen und ggf. Verweis auf Technische Anlage zur maschinenlesbaren Fassung
			mindestens beträchtlicher Zusatznutzen für die Kombination mit dem bewerteten Arzneimittel vom G-BA festgestellt wird.
27	Hinweis_zu_Zulassung	Text	Hinweise des G-BA zur Benennung der Arzneimittel mit neuen Wirkstoffen gem. § 35a Absatz 3 Satz 4 SGB V: bezieht sich auf die Wirkstoffrolle 'benannte Kombinationspartner' in der Spalte 'Sortierung Wirkstoffrolle' mit dem zugewiesenen Wert='5'
28	Nutzenkategorie_Ausmass	Text	A-1.8.1.14.3 ZN_A Ausmaß des Zusatznutzens  Für die vom G-BA im Beschluss über die Nutzenbewertung bewerteten Wirkstoffe oder die bewerteten fixen Wirkstoffkombination wird das im Beschluss über die Nutzenbewertung festgestellte Ausmaß des Zusatznutzens abgebildet. Die Kategorien „nicht quantifizierbar, weil die wissenschaftliche Datengrundlage dies nicht zulässt“ und „nicht quantifizierbar, weil die erforderlichen Nachweise nicht vollständig sind“ werden nur bei Orphan Drugs angewendet. Die Kategorie „gilt als belegt“ wird nur bei Reserveantibiotika angewendet.

ID Spalten- name	Spaltenname	Format	Erläuterungen und ggf. Verweis auf Technische Anlage zur maschinenlesbaren Fassung
29	Nutzenkategorie_Wahrscheinlichkeit	Text	<p>A-1.8.1.14.4 ZN_W Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens</p> <p>Für die vom G-BA im Beschluss über die Nutzenbewertung bewerteten Wirkstoffe oder die bewerteten fixen Wirkstoffkombination wird die Wahrscheinlichkeit (Aussagesicherheit) des im Beschluss über die Nutzenbewertung festgestellten Zusatznutzen abgebildet. Das Element ZN_W fehlt, wenn es sich um eine Nutzenbewertung nach § 35a Abs. 1 Satz 11 SGB V (A-1.7 REG_NB = „Beschluss_orph“) bei Beschlüssen bis zum 17.10.2019 handelt, oder wenn es sich um eine Nutzenbewertung nach § 35a Abs. 1c SGB V (A-1.7 REG_NB = „Beschluss_antib“) handelt.</p>