



# Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses  
über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:  
Anlage V (Medizinprodukte-Liste) – NaCl 0,9 % B. Braun; Aqua  
B. Braun; Ringer B. Braun; Dk-line®; Okta-line™; BSS® STERILE  
SPÜLLÖSUNG (Alcon Deutschland GmbH); BSS PLUS® (Alcon  
Deutschland GmbH); ProVisc®; VISCOAT®; DuoVisc®;  
VISMED®

Vom 28. Mai 2024

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß § 3 Absatz 1 Satz 2 der Geschäftsordnung in Verbindung mit dem 4. Kapitel § 41 Absatz 3 Satz 2 seiner Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 28. Mai 2024 beschlossen, die Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) in der Fassung vom 18. Dezember 2008/22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), die zuletzt durch die Bekanntmachung des Beschlusses vom T. Monat JJJJ (BAnz AT TT.MM.JJJ BX) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

- I. In der Anlage V wird die Tabelle wie folgt geändert:
  1. In den Zeilen „NaCl 0,9 % B. Braun“; „Aqua B. Braun“; „Ringer B. Braun“; „Dk-line®“; „Okta-line™“ werden jeweils in der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ die Angabe „26. Mai 2026“ ersetzt durch die Angabe „31. Dezember 2028“.
  2. Die Zeile „BSS® STERILE SPÜLLÖSUNG (Alcon Deutschland GmbH)“ wird wie folgt geändert:
    - a) In der Spalte „Produktbezeichnung“ wird die Angabe „BSS® STERILE SPÜLLÖSUNG (Alcon Deutschland GmbH)“ ersetzt durch das Wort „BSS™ STERILE SPÜLLÖSUNG (Alcon)“.
    - b) In der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ wird die Angabe „26. Mai 2024“ ersetzt durch die Angabe „31. Dezember 2028“
2. Die Zeile „BSS PLUS® (Alcon Deutschland GmbH)“ wird wie folgt geändert:
  - a) In der Spalte „Produktbezeichnung“ wird die Angabe „BSS PLUS® (Alcon Deutschland GmbH)“ ersetzt durch das Wort „BSS PLUS™ (Alcon)“.
  - b) In der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ wird die Angabe „26. Mai 2024“ ersetzt durch die Angabe „31. Dezember 2028“.

3. Die Zeile „ProVisc®“ wird wie folgt geändert:
- In der Spalte „Produktbezeichnung“ wird die Angabe „ProVisc®“ ersetzt durch das Wort „ProVisc™“.
  - In der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ wird die Angabe „26. Mai 2024“ ersetzt durch die Angabe „31. Dezember 2028“.
4. Die Zeile „VISCOAT®“ wird wie folgt geändert:
- In der Spalte „Produktbezeichnung“ wird die Angabe „VISCOAT®“ ersetzt durch das Wort „VISCOAT™“.
  - In der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ wird die Angabe „26. Mai 2024“ ersetzt durch die Angabe „31. Dezember 2027“.
5. Die Zeile „DuoVisc®“ wird wie folgt geändert:
- In der Spalte „Produktbezeichnung“ wird die Angabe „DuoVisc®“ ersetzt durch die Angabe „DuoVisc™“.
  - In der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ wird die Angabe „26. Mai 2024“ ersetzt durch die Angabe „31. Dezember 2027“.
6. Die Zeile „VISMED®“ wird wie folgt geändert:
- In der Spalte „Medizinisch notwendige Fälle“ wird das Wort „Lagophthalmus“ ersetzt durch das Wort „Lagophthalmus“.
  - In der Spalte „Befristung der Verordnungsfähigkeit“ wird die Angabe „26. Mai 2024“ ersetzt durch die Angabe „26. September 2024“.

II. Die Änderungen der Richtlinie treten mit Wirkung vom 27. Mai 2024 in Kraft.

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden mit Ausnahme der Bewertung der Antragsunterlagen auf den Internetseiten des G-BA unter [www.g-ba.de](http://www.g-ba.de) veröffentlicht.

Berlin, den 28. Mai 2024

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken