



Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung
der Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen
Wirkstoffen nach § 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch
(SGB V)

Brolucizumab (Neovaskuläre altersabhängige
Makuladegeneration)
(Therapiekosten)

Vom 9. Juli 2024

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat gemäß dem 5. Kapitel § 20 Absatz 4 der
Verfahrensordnung durch den Unterausschuss Arzneimittel in dessen Sitzung am 9. Juli 2024
beschlossen, die Anlage XII der 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.JJJJ BX) geändert
worden ist, wie folgt zu ändern:

- Die Angaben zu der Nutzenbewertung des Wirkstoffs Brolucizumab in der Fassung
des Beschlusses vom 2. Mai 2024 (BAnz AT XXXXXX B4) unter dem Abschnitt „4.
Therapiekosten“ werden wie folgt geändert:**

In der Tabelle Jahrestherapiekosten wird bei der zweckmäßigen Vergleichstherapie für
Faricimab die Zeile:

”

Faricimab	1. Jahr: 5 788,62 € - 8 682,93 €
	Folgejahre: 3 183,74 € - 6 271,01 €

”

wie folgt ersetzt:

Faricimab	1. Jahr: 5 494,80 € - 8 242,20 €
	Folgejahre: 3 022,14 € - 5 952,70 €

”

In der Tabelle Jahrestherapiekosten wird bei der zweckmäßigen Vergleichstherapie für Faricimab die Zeile der Gesamtherapiekosten (inkl. intravitrealer Injektionen sowie postoperativer Behandlung):

”

Gesamt	1. Jahr: 6 465,30 € - 1 0721,52 €
	Folgejahre: 3 555,92 € - 7 743,32 €

”

wie folgt ersetzt:

”

Gesamt	1. Jahr: 6 171,48 € - 10 280,79 €
	Folgejahre: 3 394,32 € - 7 425,02 €

”

II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten des G-BA am 11. Juli 2024 in Kraft.

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

Berlin, den 9. Juli 2024

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken