

# Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung  
der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):  
Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen  
Wirkstoffen nach § 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch  
(SGB V)  
Talquetamab (Multiples Myelom, mindestens 3  
Vortherapien);  
Forderung einer anwendungsbegleitenden Datenerhebung  
und von Auswertungen

Vom 17. April 2025

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 17. April 2025 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 TT. Monat JJJJ (BAnz AT TT.MM.JJJJ BX) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

**I. Die Angaben zur Forderung einer anwendungsbegleitenden Datenerhebung und von Auswertungen nach § 35a Absatz 3b Satz 1 SGB V zu dem Wirkstoff Talquetamab in der Fassung des Beschlusses vom 18. Juli 2024 (BAnz AT 27.09.2024 B4) werden wie folgt geändert:**

1. Die Angaben unter Talquetamab zu Datum und Inkrafttreten des Beschlusses werden wie folgt gefasst:  
„Beschluss vom: 18. Juli 2024  
In Kraft getreten am: 18. Juli 2024  
BAnz AT 27.09.2024 B4  
Außer Kraft getreten am: 17. April 2025  
BAnz AT DD.MM.JJJJ BX“
2. Den Angaben unter II. werden folgende Angaben angefügt:  
„Der Beschluss tritt mit Wirkung vom 17. April 2025 außer Kraft.“

**II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten des G-BA am 17. April 2025 in Kraft.**

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

Berlin, den 17. April 2025

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken