

Bekanntmachung

des Inkrafttretens eines Beschlusses des Gemeinsamen Bundesausschusses zur Änderung der Arzneimittel-Richtlinie: Anlage IV (Therapiehinweise) – Respiratorisches-Synzytial- Virus-Antikörper

Vom 1. August 2024

Abschnitt II. des Beschlusses vom 2. November 2023 (BAnz AT 17.01.2024 B2) ist mit Erweiterung der Zulassung für das Arzneimittel Beyfortus® mit dem Wirkstoff Nirsevimab für das Anwendungsgebiet „*children up to 24 months of age who remain vulnerable to severe Respiratory-Synzytial-Virus (RSV) disease through their second RSV season*“ am 1. August 2024 in Kraft getreten.

Die aktualisierte Fassung des Therapiehinweises wird auf den Internetseiten des Gemeinsamen Bundesausschusses unter www.g-ba.de veröffentlicht

Berlin, den 1. August 2024

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken