

## Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses

**über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:  
Anlage XII – Beschlüsse über die Nutzenbewertung  
von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach  
§ 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V)  
Idelalisib**

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 19. März 2015 beschlossen, die Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der am Beschlusstag geltenden Fassung in Anlage XII um den Wirkstoff Idelalisib zu ergänzen. Der Beschluss trat am 19. März 2015 in Kraft. Er ist auf der Website des G-BA abrufbar unter <https://www.g-ba.de/informationen/beschluesse/2210/>.

*Redaktionelle Anmerkung der Kassenärztlichen Bundesvereinigung (KBV): Weitere Informationen zu diesem Beschluss finden Sie auf den Internetseiten der KBV unter [www.arzneimittel-infoservice.de](http://www.arzneimittel-infoservice.de).* □

## Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses

**über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:  
Anlage XII – Beschlüsse über die Nutzenbewertung  
von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach  
§ 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V)  
Sucroferric Oxyhydroxid**

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 19. März 2015 beschlossen, die Richtlinie über die Verordnung

von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der am Beschlusstag geltenden Fassung in Anlage XII um den Wirkstoff Sucroferric Oxyhydroxid zu ergänzen. Der Beschluss trat am 19. März 2015 in Kraft. Er ist auf der Website des G-BA abrufbar unter <https://www.g-ba.de/informationen/beschluesse/2211/>.

*Redaktionelle Anmerkung der Kassenärztlichen Bundesvereinigung (KBV): Weitere Informationen zu diesem Beschluss finden Sie auf den Internetseiten der KBV unter [www.arzneimittel-infoservice.de](http://www.arzneimittel-infoservice.de).* □

## Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses

**über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:  
Anlage XII – Beschlüsse über die Nutzenbewertung  
von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach  
§ 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V)  
Albiglutid**

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 19. März 2015 beschlossen, die Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie) in der am Beschlusstag geltenden Fassung in Anlage XII um den Wirkstoff Albiglutid zu ergänzen. Der Beschluss trat am 19. März 2015 in Kraft. Er ist auf der Website des G-BA abrufbar unter <https://www.g-ba.de/informationen/beschluesse/2212/>.

*Redaktionelle Anmerkung der Kassenärztlichen Bundesvereinigung (KBV): Weitere Informationen zu diesem Beschluss finden Sie auf den Internetseiten der KBV unter [www.arzneimittel-infoservice.de](http://www.arzneimittel-infoservice.de).* □

BUNDESÄRZTEKAMMER

Bekanntmachungen

## Wissenschaftlicher Beirat Psychotherapie nach § 11 PsychThG

Gutachten zur wissenschaftlichen Anerkennung der EMDR-Methode (Eye-Movement-Desensitization and Reprocessing) zur Behandlung von Anpassungs- und Belastungsstörungen sowie zur Behandlung der Post-traumatischen Belastungsstörung (PTBS) bei Kindern und Jugendlichen

Der Wissenschaftliche Beirat Psychotherapie (WBP) hat in seiner Sitzung vom 01.12.2014 das Gutachten zur wissenschaftlichen Anerkennung der EMDR-Methode (Eye-Movement-Desensitization and Reprocessing) zur Behandlung von Anpassungs- und

Belastungsstörungen sowie zur Behandlung der PTBS bei Kindern und Jugendlichen verabschiedet.

Das Gutachten samt zugehöriger Übersicht der Studienbewertung und Rohliste zur systematischen Literaturrecherche ist auf der Homepage des WBP abrufbar unter

<http://www.wbpsychotherapie.de/EMDR.KiJu>,

das Gutachten ist zudem auf der Internetseite der Bundesärztekammer unter dem Link

[http://www.bundesaerztekammer.de/downloads/EMDR\\_Gutachten.KiJu\\_01122014.pdf](http://www.bundesaerztekammer.de/downloads/EMDR_Gutachten.KiJu_01122014.pdf)

hinterlegt. □