

# Tagesordnung



Gemeinsamer  
Bundesausschuss

## 26. Öffentliche Sitzung des Gemeinsamen Bundesausschusses

am 18. Juli 2019

von 11:00 Uhr bis 12:30 in Berlin

Stand 28. Juni 2019

<b>TOP 1</b>	<b>Begrüßung und Feststellung der Beschlussfähigkeit</b>
<b>TOP 2</b>	<b>Feststellung der Ordnungsmäßigkeit der Einladung und der Beratungsunterlagen und ggf. Beschlussfassung über die Beratung verspätet eingereichter Sitzungsunterlagen</b>
<b>TOP 3</b>	<b>Genehmigung der Tagesordnung</b>
<b>TOP 4</b>	<b>Feststellung der Gewährleistung der Öffentlichkeit der Sitzung</b>
<b>TOP 5</b>	<b>Offenlegungserklärungen der Sitzungsteilnehmer</b>
<b>TOP 6</b>	<b>Genehmigung der Niederschrift</b>
<b>TOP 7</b>	<b>Aktuelle Informationen zu gesundheitspolitischen Themen</b>
<b>TOP 8</b>	<b>Öffentliche Beratung und ggf. Beschlussfassung zu Beratungsgegenständen gemäß § 9 Abs. 1 Geschäftsordnung</b>
<b>8.1</b>	<b>AG GO-VerfO</b>
8.1.1	Neufassung des 3. Kapitels VerfO – Verfahren für Richtlinienbeschlüsse nach § 116b Absatz 4 und 5 SGB V
8.1.2	Änderung des 4. Kapitels VerfO – Bewertung von Arzneimitteln und Medizinprodukten
8.1.3	Änderung des 2. Kapitels VerfO Einvernehmen mit dem Bewertungsausschuss zur Einordnung als Methode nach § 87 Absatz 3e SGB V
8.1.4	Änderung von GO und VerfO – Erweiterung der Beteiligungsrechte der Länder
<b>8.2</b>	<b>Unterausschuss Arzneimittel</b>
8.2.1	Änderung der Arzneimittel-Richtlinie in Anlage VI Teil A (Off-Label-Use): Ziffer XXVI- Rituximab beim Mantelzell-Lymphom, Aktualisierung
8.2.2	Änderung der Arzneimittel-Richtlinie in Anlage VI Teil A (Off-Label-Use): Ziffern VI, XVI, XXVII – Aktualisierung der Zustimmung eines pharmazeutischen Unternehmers
8.2.3	Änderung der Arzneimittel-Richtlinie Anlage XII (Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V): Palbociclib (Änderungsbeschluss Anpassung Therapiekosten)

<b>8.3</b>	<b>Unterausschuss Qualitätssicherung</b>
8.3.1	Beauftragung des IQTIG: Erstellung der Spezifikationen zur Überführung der Leistungsbereiche aus der QSKH-RL in die DeQS-RL
8.3.2	Qualitätssicherungs-Richtlinie Früh- und Reifgeborene (QFR-RL): Änderung der Richtlinie: Einleitung des Stellungnahmeverfahrens
8.3.3	Qualitätssicherungs-Richtlinie Früh- und Reifgeborene (QFR-RL): Änderung der Anlagen 1, 4 und 6
8.3.4	Qualitätssicherungs-Richtlinie Früh- und Reifgeborene (QFR-RL): Spezifikation der Daten nach Anlage 6 (Strukturabfrage)
8.3.5	Richtlinie zur datengestützten einrichtungsübergreifenden Qualitätssicherung (DeQS-RL): Veröffentlichung Datenflussmodell
8.3.6	Beauftragung des IQTIG vom 17. Januar 2019: Verschiebung der Berichtsabgabe zur Erstellung einer Konzeptstudie für ein QS-Verfahren Diagnostik, Therapie und Nachsorge der Sepsis
8.3.7	Evaluation der Qualitätssicherungsrichtlinie Dialyse (QSD-RL): Entscheidung über das weitere Vorgehen
<b>8.4</b>	<b>Unterausschuss Methodenbewertung</b>
8.4.1	Bewertung des Lungenkrebsscreenings mittels Niedrigdosis-Computertomographie (LDCT): IQWiG-Beauftragung