

Beschluss



**des Gemeinsamen Bundesausschusses über
einen Antrag auf Verordnungsfähigkeit der
zulassungsüberschreitenden Anwendung von
Arzneimitteln zulasten der gesetzlichen Kran-
kenkassen gemäß § 35c Abs. 2 SGB V i. V. m.
§§ 31 – 39 Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):
„International cooperative Phase III trial of the
HIT-HGG study group for the treatment of high
grade glioma, diffuse intrinsic pontine glioma,
and gliomatosis cerebri in children and
adolescents < 18 years”**

Vom 2. November 2017

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat im Wege der schriftlichen Abstimmung am 2. November 2017 beschlossen, dem Antrag vom 8. September 2017 (postalischer Eingang am 13. September 2017) auf Verordnungsfähigkeit der zulassungsüberschreitenden Anwendung von Arzneimitteln in einer klinischen Prüfung zulasten der gesetzlichen Krankenkassen nach § 35c Abs. 2 SGB V i. V. m. §§ 31 – 39 Arzneimittel-Richtlinie nicht zu widersprechen.

Antragsteller:

Georg-August-Universität Göttingen

Studienvorhaben:

“International cooperative Phase III trial of the HIT-HGG study group for the treatment of high grade glioma, diffuse intrinsic pontine glioma, and gliomatosis cerebri in children and adolescents < 18 years“ (Prüfplancode: HIT-HGG-2013, EudraCT-Nummer: 2013-004187-56)

Berlin, den 2. November 2017

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken