



# Detailansicht des Regelungsvorhabens

## EU-HTA-Implementierung

**Stand vom 01.07.2024 11:17:46 bis 25.07.2024 14:20:46**

### Angegeben von:

Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V. (vfa) (R000762) am 27.06.2024

### Beschreibung:

Angesichts der Implementierung des EU-HTA auf europäischer und nationaler Ebene werden zentrale Anpassungen beim AMNOG gefordert und EU-Durchführungsverordnungen begleitet. Ziel ist es, dadurch vermehrte Bürokratie zu vermeiden und eine rasche Versorgung von Patientinnen und Patienten mit innovativen Arzneimitteln sicherzustellen.

### Betroffene Interessenbereiche (2)

---

Arzneimittel [alle RV hierzu]

Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]

### Betroffene Bundesgesetze (1)

---

SGB 5 [alle RV hierzu]

### Zu diesem RV abgegebene grundlegende Stellungnahmen/Gutachten (6)

---

1. [SG2406180181](#) (PDF - 3 Seiten)

#### Adressatenkreis:

Versendet am 01.03.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

2. [SG2406180182](#) (PDF - 2 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 22.03.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

3. [SG2406180185](#) (PDF - 27 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 01.03.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

4. [SG2406180186](#) (PDF - 10 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 02.04.2024 an:

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

5. [SG2406240031](#) (PDF - 20 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 19.04.2024 an:

**Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

6. [SG2406250129](#) (PDF - 2 Seiten)

**Adressatenkreis:**

Versendet am 25.06.2024 an:

**Bundesregierung**

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]