

**Inhaltsverzeichnis**

	<b>Vorwort</b>	<b>5</b>
	<b>Abkürzungsverzeichnis</b>	<b>9</b>
<b>1</b>	<b>Einführung</b>	<b>11</b>
1.1	Pläne des Bundesgesundheitsministeriums zur Liste verordnungsfähiger Arzneimittel in der GKV	12
1.2	Arzneimittellisten in Europa	14
<b>2</b>	<b>Aufnahme von Arzneimitteln in eine Positivliste - Diskussionsstand in Eltville -</b>	<b>15</b>
<b>3</b>	<b>Gesetzliche Regelungen zum Arzneimittelmarkt</b>	<b>20</b>
3.1	Arzneimittelrichtlinien	20
3.1.1	Preisvergleichsliste	21
3.2	Negativliste	21
3.3	Schlußfolgerung zu gesetzlichen Regelungen über Arzneimittelverordnungen in der GKV	22
<b>4</b>	<b>Positivliste</b>	<b>24</b>
4.1	Ziele	24
4.2	Kann eine Positivliste zur Verbesserung der Versorgungsqualität beitragen?	24
4.3	Evidence Based Medicine	25
4.3.1	Einschätzung der Evidenz medizinischer Leistungen	26
4.3.2	Probleme durch Evidence Based Medicine	28
<b>5</b>	<b>Anforderungen an eine Positivliste</b>	<b>30</b>
5.1	Abstimmung von Leitlinien zur Arzneimitteltherapie mit der Positivliste	30
5.2	Evaluierte Praxisforschung und Qualitätsmanagement	30
5.3	Ärztliche Therapiefreiheit	31

<b>6</b>	<b>Perspektiven beteiligter Personen und Institutionen</b>	<b>32</b>
<b>7</b>	<b>Thesen zur Positivliste</b>	<b>35</b>
<b>8</b>	<b>Literaturverzeichnis</b>	<b>36</b>
	<b>    Programmatik</b>	<b>37</b>
	<b>    Teilnehmer</b>	<b>38</b>