S 21 KR 402/14

Sozialgerichtsbarkeit Bundesrepublik Deutschland

Land Bundesrepublik Deutschland

Sozialgericht Bundessozialgericht Sachgebiet Krankenversicherung

Abteilung -

Kategorie Urteil Bemerkung -Rechtskraft -

Deskriptoren Krankenversicherung -

Arzneimittelvergütung -

Abrechnungsfähigkeit des Verwurfs von Arzneimittelzubereitungen – Hilfstaxe als vertragliche Vergütungsbestimmung – gerichtlich nur begrenzt überprüfbarer

Gestaltungsspielraum

Leitsätze Bei den Festlegungen zur

Abrechnungsfähigkeit des Verwurfs von Arzneimittelzubereitungen in der Hilfstaxe

handelt es sich um vertragliche

Vergütungsbestimmungen, die schon nach den allgemeinen Grundsätzen dem gerichtlich nur begrenzt überprüfbaren Gestaltungsspielraum der Vertragspartner

obliegen.

Normenkette SGB V § 129 Abs 1; SGB V § 129 Abs 2;

SGB V § 129 Abs 5; SGB V § 129 Abs 5c S 1; AMG § 78 |: 1976; AMPreisV § 5 Abs 5

1. Instanz

Aktenzeichen S 21 KR 402/14 Datum 09.07.2021

2. Instanz

Aktenzeichen -Datum -

3. Instanz

Datum 22.02.2023

Â

Die Revision wird zurĹ/4ckgewiesen.

Die Beklagte trÄxgt auch die Kosten des Revisionsverfahrens.

Gründe:

•

- Streitig sind Vergütungen für Verwürfe zytostatikahaltiger Arzneimittelzubereitungen.
- Die KlÄzgerin war bis Ende Juli 2021 herstellende Apothekerin und Mitglied im Bayerischen Apothekerverband eV. Sie stellte fýr verschiedene Versicherte der beklagten Krankenkasse im Mai 2012 aufgrund Äxrztlicher Verordnung Zytostatikazubereitungen fýr ambulante Chemotherapien her. Zur Herstellung dieser parenteralen Zubereitungen wird (Trocken)Fertigarzneimitteln in unterschiedlichen PackungsgrĶÄ∏en und WirkstĤrken nach Ĥrztlicher Dosierungsangabe des Wirkstoffs eine definierte Menge eines LA¶sungsmittels zum Erhalt einer StammlĶsung zugefļgt, welche wiederum mit einer LĶsung zu einer applikationsfertigen Infusion verdünnt und als Endprodukt verabreicht wird. Der Rest der StammlĶsung ist, wenn er nicht für eine andere Verordnung eingesetzt wird, der so genannte Verwurf. Die Beklagte vergütete der Klägerin die sich aus den Verordnungen für Mai 2012 ergebenden Beträge zunächst, lehnte die Vergütung nach Prüfung aber hinsichtlich der Mehrkosten für den Verwurf ab und verrechnete den deshalb geltend gemachten Erstattungsanspruch mit unstreitigen Forderungen der Kl\tilde{A}\tilde{\text{x}}gerin f\tilde{A}^1\tilde{4}r anderweitige Verordnungen (Retaxierung).
- Das SG hat die Beklagte unter Zulassung der Sprungrevision zur Zahlung von 828,50ŠEuro nebst Zinsen in Höhe von fünf Prozentpunkten über dem Basiszinssatz seit dem 10.9.2014 bezüglich der zuletzt noch streitigen Arzneimittelzubereitungen aufgrund von 13Å Verordnungen verurteilt. Die Klägerin habe Anspruch auf die noch ausstehende Vergütung, weil die Beklagte keinen zur Aufrechnung berechtigenden öffentlich-rechtlichen Erstattungsanspruch habe. Die Verwürfe seien nach dem Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen unvermeidbar und abrechnungsfähig gewesen. Bei diesem handele es sich um von den hierzu ermächtigten Vertragspartnern vereinbartes Preisrecht, mit dem Haltbarkeitszeiten von Wirkstoffen für eine Abrechnungsfähigkeit festgelegt seien (Urteil vom 9.7.2021).
- 4 Mit ihrer Revision rýgt die Beklagte die Vereinbarkeit der Verwurfsregelungen des Vertrags ýber die Preisbildung fýr Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen mit dem Wirtschaftlichkeitsgrundsatz (§Â 12 Abs 1 SGB V). Die Vertragspartner hÃxtten mit der Festlegung der AbrechnungsfÃxhigkeit ihre Kompetenzen ýberschritten, weil sie mit den getroffenen Regelungen erheblich unwirtschaftliches Abrechnen der Apotheken ermöglichten. Die KlÃxgerin habe

für die Verwürfe infolgedessen keinen Vergütungsanspruch erworben.

5 Die Beklagte beantragt,

das Urteil des Sozialgerichts $N\tilde{A}\frac{1}{4}$ rnberg vom 9. \hat{A} Juli 2021 zu Ziffern \hat{A} I und \hat{A} II aufzuheben und die Klage abzuweisen.

6
Die Klägerin verteidigt die angefochtene Entscheidung und beantragt,
die Revision zurückzuweisen.

Ш

Die zulĤssige Sprungrevision ist unbegründet (§Â 170 Abs 1 Satz 1 SGG). Zutreffend ist das SG davon ausgegangen, dass ungenutzte Teilmengen zytostatikahaltiger Arzneimittelzubereitungen nach der nicht zu beanstandenden Vertragslage als so genannter Verwurf gesondert zu vergüten sind, wenn diese nicht innerhalb von 24Â Stunden in weiteren Rezepturen verwendet werden konnten und wirkstoffbezogene Sonderregelungen nicht vorgehen.

8
1. Gegenstand des Revisionsverfahrens ist die Entscheidung der Vorinstanz, dass der von der Beklagten geltend gemachte Erstattungsanspruch wegen der zuletzt noch streitbefangenen Verwürfe aufgrund von 13 Verordnungen im Mai 2012 nicht besteht und die Klägerin deshalb die Zahlung des von der Beklagten im Wege der Retaxierung einbehaltenen Betrags für die Versorgung von Versicherten der Beklagten in Höhe von 828,50 Euro nebst Zinsen in Höhe von 5 Prozentpunkten über dem Basiszinssatz seit 10.9.2014 verlangen kann. Das hierauf gerichtete Zahlungsbegehren verfolgt die Klägerin im Gleichordnungsverhältnis zwischen Leistungserbringer und Krankenkasse gemäÃ∏ §Â 54 Abs 5 SGG zutreffend mit der echten Leistungsklage (stRspr; vgl zum Beteiligtenstreit im Gleichordnungsverhältnis etwa BSG vom 12.8.2021 B 3 KR 8/20 R BSGE 133, 17 = SozR 42500 §Â 33 Nr 56, RdNr 8).

2. Rechtsgrundlage des Anspruchs auf Vergütung ungenutzter Teilmengen bei der Zubereitung zytostatikahaltiger Arzneimittel durch Apotheken als so genannter Verwurf gegen eine Krankenkasse ist §Â 129 Abs 1 SGB V (hier in der Normfassung des GKV-Finanzierungsgesetzes vom 22.12.2010, BGBl I 2309) iVm den ergänzenden Vereinbarungen auf Bundes- und Landesebene (§Â 129 Abs 2, Abs 5 Satz 1 SGB V) sowie den nach §Â 129 Abs 5c Satz 1 SGB V getroffenen Vergütungsregelungen zwischen dem GKV-Spitzenverband und dem Deutschen Apothekerverband eV aufgrund der Ermächtigungen nach §Â 78 AMG, §Â 5 Abs 5 Arzneimittelpreisverordnung (hier in der Normfassung des Arzneimittelmarktneuordnungsgesetzes vom 22.12.2010, BGBl I 2262, im

Folgenden AMPreisV) im Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen (hier idF vom 1.10.2009 sowie der 2. Ergänzungsvereinbarung zum Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen vom 29.2.2012). Danach sind die einbezogenen Apotheken nach Ma̸gabe der Verträge nach <u>§Â 129 Abs 2</u> und 5 SGBÂ V öffentlich-rechtlich zur Abgabe vertragsärztlich verordneter Arzneimittel an die Versicherten als Sachleistung im Rahmen der Krankenbehandlung (<u>§Â 27 Abs 1</u> Satz 2 Nr 3, §Â§Â 31 und 34 SGB V) berechtigt und verpflichtet, wofür sie im Gegenzug einen in §Â 129 SGBÂ V vorausgesetzten unmittelbaren gesetzlichen Anspruch auf Vergütung gegen die Krankenkassen erwerben, der durch NormenvertrĤge nĤher ausgestaltet ist (stRspr; vgl nur BSG vom 17.12.2009 B 3 KR 13/08 R BSGE 105, 157 = SozR 42500 §Â 129 Nr 5, RdNr 16; BSG vom 28.9.2010 Â \underline{B} $\underline{1}$ \underline{K} R $\underline{3}$ /10Â \underline{R} \underline{B} SGE 106, 303 = SozR 42500 §Â 129 Nr 6, RdNr 13); als Mitglied des Bayerischen Apothekerverbands eV (§Â 2 Abs 2 AVBay) gilt das auch fýr die von der Klägerin im streitbefangenen Zeitraum geführte Apotheke.

10 3. Inhaber des in §Â 129 SGB V vorausgesetzten Anspruchs auf Vergütung der zu Lasten der Krankenkassen in Apotheken abgegebenen Arzneimittel ist der Apotheker, dem berufsrechtlich die Erlaubnis zum Betrieb der jeweiligen Apotheke erteilt worden ist (§Â 1 Abs 2, §Â 8 Satz 1 Apothekengesetz). Hiervon ist der Senat im Ergebnis bereits in der Vergangenheit ausgegangen (vgl BSG vom 17.12.2009 B 3 KR 13/08 R BSGE 105, 157 = SozR 42500 §Â 129 Nr 5, RdNr 12). Soweit hiernach der in <u>§Â 129 SGBÂ V</u> vorausgesetzte Vergýtungsanspruch seine Grundlage unmittelbar im öffentlichen Recht hat (ebenda RdNr 15), kann er nur denjenigen zustehen, die über die berufsrechtlich zum Führen einer Apotheke vorausgesetzte Erlaubnis verfügen. Denn auch wenn Apotheker Vollkaufleute nach <u>§Â 1 HGB</u> sind und ihre Firma nicht den Namen des Inhabers tragen muss und ebenfalls Gemeinschaften von Apothekern iS einer GbR und OHG rechtlich mA¶glich sind (vgl Begrenzung durch das Mehr- und Fremdbesitzverbot nach <u>§Â 2 Abs 5 ApoG</u>), darf eine Apotheke in Deutschland nur auf der Basis einer Erlaubnis für alle Gesellschafter nach dem ApoG ohne eigene Betreiberstellung der GbR oder der OHG betrieben werden. Das trĤgt dem Umstand Rechnung, dass die Leistungserbringer im Rahmen des Sicherstellungsauftrags der gesetzlichen Krankenversicherung die Anforderungen des einschlÄxgigen Berufsrechts wahren mÃ1/4ssen und eine Betriebserlaubnis als Apotheker nach den Vorschriften des ApoG (<u>§Â 1 Abs 2, 3 ApoG</u>) nur der approbierte Apotheker persönlich erhalten kann (§Â 2 Abs 1 Nr 3 ApoG). Die Anforderung an den Erlaubnisinhaber zur persĶnlichen Leitung der Apotheke in eigener Verantwortung wiederum findet ihre rechtliche Grundlage in <u>§Â 7 ApoG</u>. Im Gegenzug zu dieser Verpflichtung und Einbindung des Apothekers in den Ķffentlichrechtlichen Versorgungsauftrag nach <u>§Â 69 SGBÂ V</u> erfolgt die Abrechnung mit den Krankenkassen im Namen des Inhabers der Betriebserlaubnis.

11 4. Nach dem Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen der so genannten Hilfstaxe haben die Krankenkassen einen bei der Herstellung eines (ordnungsgemäÃ□ abgegebenen) parenteralen zytostatikahaltigen Arzneimittels angefallenen Anbruch als unvermeidbaren Verwurf zu vergþten, wenn er nicht innerhalb von 24 Stunden nach Anbruch in einer weiteren Rezeptur verwendet werden konnte und ausdrþckliche Sonderregelungen nicht getroffen sind.

- 12 a) Fýr Zubereitungen aus Fertigarzneimitteln haben Apotheker in dem aufgezeigten Rechtsrahmen einen Vergütungsanspruch gegen die Krankenkassen der versorgten Versicherten nach MaÃ \Box gabe der Preise, die zwischen der mit der Wahrnehmung der wirtschaftlichen Interessen gebildeten maÃ \Box geblichen Spitzenorganisation der Apotheker und dem GKV-Spitzenverband aufgrund von Vorschriften nach dem Arzneimittelgesetz vereinbart sind (§Â 129 Abs 5c Satz 1 SGB V). Nach den damit in Bezug genommenen Vorschriften gelten für die Preisberechnung von in Apotheken angefertigten Zubereitungen aus Stoffen anstelle der durch Rechtsverordnung nach §Â 78 AMG festgesetzten Vorgaben die Preisvereinbarungen, die von der für die Wahrnehmung der wirtschaftlichen Interessen gebildeten maÃ \Box geblichen Spitzenorganisation der Apotheker mit dem GKV-Spitzenverband getroffen worden sind (§Â 78 Abs 1 Satz 1 Nr 2 AMG iVm §Â 5 Abs 5 Satz 1 AMPreisV).
- 13 b) Gestützt hierauf haben der GKV-Spitzenverband und der Deutsche Apothekerverband eV in dem Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen â∏die Bildung der Preise nach §Â§Â 4 und 5 Arzneimittelpreisverordnung (AMPreisV) fýr Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen [geregelt], die in Apotheken angefertigt [â∏¦] werden und deren Abgabe nach <u>§Â 43 Abs. 1</u> Arzneimittelgesetz Apotheken vorbehalten istâ∏∏ (§Â 1 Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen). Danach werden ua für â∏bestimmte Rezepturen Fest- oder Rezepturzuschläge sowie Stoff- und GefäÃ∏preise nach <u>§Â 5 Abs. 5 AMPreisV</u> auf Vorschlag der technischen Kommission nach §Â 3 dieses Vertrages vereinbartâ∏, die als Anlagen Bestandteil des Vertrags und der Abrechnung zugrunde zu legen sind (§Â 2 Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen). Die technische Kommission besteht aus je bis zu fýnf Vertretern des Deutschen Apothekerverbands eV und des GKV-Spitzenverbands und beschlieÃ⊓t grundsÃxtzlich jÃxhrlich zu aktualisierende Preise, denen von jeder Seite mit der Wirkung widersprochen werden kann, dass für â∏den entsprechenden Arzneistoff in der jeweiligen Preisliste kein vereinbarter Preis ausgewiesen wirdâ∏∏ (§Â 3 Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen). Diese Bestimmungen gelten nach ausdrļcklicher Regelung als Bestandteil der ArzneilieferungsvertrĤge auf Landesebene bzw der VertrĤge mit den VerbĤnden der Ersatzkassen (§Â 4 Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen).
- 14 c) Nach der danach für die Preisbildung für parenterale Lösungen im streitbefangenen Zeitraum ma̸gebenden Anlage zum Vertrag über die

Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen für von der abrechnenden Apotheke selbst hergestellte Zubereitungen sind unvermeidbare Verwürfe â∏nur abrechnungsfähig: a für die im Anhang 1 zu Anlage 3 Teil 1 aufgeführten Stoffe gemäÃ∏ den dort getroffenen Regelungen [,] b) für die im Anhang 2 zu Anlage 3 Teil 1 aufgeführten Stoffe gemäÃ∏ den dort getroffenen Regelungen [sowie] c) für nicht im Anhang 1 oder 2 zu Anlage 3 Teil 1 aufgefýhrte Stoffe, falls nach Anbruch der entsprechenden Packung die Teilmenge nachweislich nicht innerhalb von 24Â Stunden in einer weiteren Rezeptur verwendet werden konnteâ∏∏ (Anlage 3 Teil 1 Ziffer 3.8 zum Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen). In diesem Sinne ist â□□[e]in unvermeidbarer Verwurf [â□¦] eine nicht mehr weiterverarbeitungsfähige Teilmenge. Nicht mehr weiterverarbeitungsfĤhig sind AnbrĽche, deren Haltbarkeit überschritten ist oder die aus rechtlichen Gründen nicht in einer anderen Rezeptur verarbeitet werden dürfen. Nicht angebrochene abgeteilte Packungseinheiten sind kein unvermeidbarer Verwurfâ □ (Ziffer 3.6 Anlage 3 Teil 1 zum Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen).

15 d) Soweit die Vertragspartner ausdrýckliche wirkstoffbezogene Sonderregelungen nicht getroffen haben, ist nach der vereinbarten Auffangregelung der bei der von den Abgabevoraussetzungen auch im Ã□brigen gedecktenÂ Abgabe einer parenteralen LA¶sung angefallene Verwurf des zur Herstellung der verordneten Zubereitung eingesetzten Fertigarzneimittels ohne weitere EinschrÄxnkungen abrechnungsfÄxhig, wenn die Teilmenge nach Anbruch der entsprechenden Packung â∏nachweislich nicht innerhalb von 24Â Stunden in einer weiteren Rezeptur verwendet werden konnteâ∏ (Anlage 3 Teil 1 Ziffer 3.8 lit c) zum Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen). Auf andere Kriterien als die UnmĶglichkeit der Verwendung binnen 24Â Stunden kommt es danach nicht an. Die von den Vertragspartnern in Ersetzung der ansonsten durch die AMPreisV vorgegebenen Preise fýr die Vergütung von Stoffen und Zubereitungen aus Stoffen im VerhÄxltnis zwischen Apothekern und Krankenkassen getroffenen Vereinbarungen sind wie andere NormenvertrĤge in der gesetzlichen Krankenversicherung wegen ihrer Funktion im GefA1/4ge der Ermittlung des Vergütungstatbestands innerhalb eines vorgegebenen Vergütungssystems eng am Wortlaut orientiert und unterstützt durch systematische ErwĤgungen auszulegen. Eine Vergütungsregelung, die für die routinemäÃ∏ige Abwicklung von zahlreichen Behandlungsfällen vorgesehen ist, kann ihren Zweck nur erfüllen, wenn sie allgemein streng nach ihrem Wortlaut sowie den dazu vereinbarten Anwendungsregeln gehandhabt wird und keinen Spielraum für weitere Bewertungen sowie Abwägungen belässt. DemgemäÃ∏ sind Vergütungsregelungen stets eng nach ihrem Wortlaut und allenfalls ergÃxnzend nach ihrem systematischen Zusammenhang auszulegen; Bewertungen und Bewertungsrelationen bleiben au̸er Betracht (stRspr; vgl fþr Krankenhausabrechnungen letztens nur BSG vom 20.1.2021 Â BÂ 1Â KR 31/20Â RÂ SozR 42500 §Â 109 Nr 84 RdNr 21; zu vertragsärztlichen Vergütungsbestimmungen BSG vom 26.1.2022 Â BÂ 6Â KA 8/21Â RÂ vorgesehen für SozR 45531 Nr 31148 Nr 1 RdNr 20; jeweils mwN; ebenso BSG vom

22.2.2023 Â <u>BÂ 3Â KR 13/21Â R</u>Â vorgesehen fÃ¹/₄r BSGEÂ und SozRÂ 4).

16 e) Raum für eine die Abrechnungsvoraussetzungen von Anlage 3 Teil 1 Ziffer 3.8 zum Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen über den Wortlaut hinaus einschränkende Auslegung besteht danach nicht. Dafür bietet schon der Vertragstext keinen Anhalt. Soweit die auf der Grundlage des Vertrags gebildete technische Kommission (§Â 3 Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen) keine vorgängigen wirkstoffbezogenen (Sonder)Regelungen getroffen hat, kommt es nach der dort statuierten Auffangregelung nur darauf an, ob die nicht genutzte Teilmenge â∏nachweislich nicht innerhalb von 24Â Stunden in einer weiteren Rezeptur verwendet werden konnteâ∏. Das lässt schon deshalb keine Auslegungsmå¶glichkeiten, weil die Ersetzungswirkung des Vertrags å¼ber die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen im Verhältnis zu den Vorgaben der AMPreisV (vgl <u>§Â 5 Abs 5 Satz 1 AMPreisV</u>) bezogen auf die Abrechnung von Verwürfen nach der Konzeption des Vertrags mit dem Regel-Ausnahme-VerhÃxItnis in Anlage 3 Teil 1 Ziffer 3.8 einerseits und der Widerspruchslå¶sung im Kommissionsverfahren nach å§å 3 andererseits nur eintritt, soweit deren Mitglieder sich einvernehmlich auf von der Auffangregelung abweichende Vorgaben verständigt haben. Das schlieÃ∏t es aus, die AbrechnungsfĤhigkeit eines hiervon erfassten Verwurfs von weiteren, dort nicht angeführten Voraussetzungen abhängig zu machen.

17 5. Dass dieses Ergebnis wegen Ã\(\)berschreitung des Gestaltungsspielraums der Vertragspartner oder Verletzung des Wirtschaftlichkeitsgebots durch den Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen unbeachtlich wäre, zeigt weder das Revisionsvorbringen durchgreifend auf noch ist das fþr den Senat sonst ersichtlich. Bei den Festlegungen zur AbrechnungsfĤhigkeit des Verwurfs von Arzneimittelzubereitungen in der so genannten Hilfstaxe handelt es sich um vertragliche Vergütungsbestimmungen, die schon nach den allgemeinen GrundsÃxtzen dem gerichtlich nur begrenzt überprüfbaren Gestaltungsspielraum der Vertragspartner obliegen (vgl zu den Å allerdings auf anderen Grundlagen konstituierten ARechtsetzungsbefugnissen der Partner der gemeinsamen Selbstverwaltung im Vertragsarztrecht nur BSG vom 16.5.2001 Š<u>B 6 KA 20/00 R</u> <u>BSGE 88, 126</u> = <u>SozR 32500 §Â 87 Nr 29</u>, juris RdNr 32 mwN; zum GBA etwa BSG vom 8.8.2019 Â <u>BÂ 3Â KR 16/18Â R</u>Â <u>BSGEÂ 129, 30</u> = SozR 42500 §Â 130b Nr 4, RdNr 43). Für die Regelungsmaterie hier kommt hinzu, dass den Vertragspartnern des Vertrags über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen nach der ErmÄxchtigung durch die AMPreisV (vgl <u>§Â 5 Abs 5 Satz 1 AMPreisV</u>) Rechtsetzungsmacht nur eingeräumt ist, soweit sie sich auf einvernehmliche Regelungen zur Preisbildung verstĤndigen kĶnnen. Soweit der darauf gerichtete Regelungsauftrag des §Â 129 Abs 5c Satz 1 SGBÂ V (erst) nach dem hier streitbefangenen Zeitraum um eine Schiedsstellenregelung ergänzt worden ist (vgl <u>§Â 129 Abs 5c Satz 3 SGBÂ V</u> idF des GKV-ArzneimittelversorgungsstÄxrkungsgesetzes vom 4.5.2017, BGBIÂ I 1050), kann von äuÃ∏ersten Grenzen abgesehen nach der Rechtsprechung des

Senats zu Vergütungsregelungen für nichtärztliche Leistungserbringer im Bereich der gesetzlichen Krankenversicherung keine Seite eine gerichtliche Entscheidung über die angemessene Vergütung beanspruchen (vgl letztens nur BSG vom 17.2.2022 B 3 KR 13/20 R SozR 42500 §Â 133 Nr 7). Dass solche Grenzen hier verkannt wären, ist nicht zu erkennen; allein die Möglichkeit einer anderen Ausgestaltung des streitbefangenen Regelwerks ihre Praktikabilität nach den Bedingungen von Massenverfahren vorausgesetzt berührt derartige Grenzen nicht.

18
6. Zu Recht beansprucht die Klägerin danach als Anspruchsinhaberin auch nach Aufgabe ihrer Tätigkeit die Auszahlung der einbehaltenen Vergýtung für die nicht im Streit stehende Versorgung weiterer Versicherter der Beklagten (vgl zur Aufrechnung einer Krankenkasse mit anderweitigen Vergütungsansprüchen nur BSG vom 22.6.2022 B 1 KR 31/21 R vorgesehen für BSGE und SozR 45560 §Â 19 Nr 1, RdNr 8), da sie nach den Feststellungen des SG einen Vergütungsanspruch in Höhe von 828,50 Euro für die noch streitbefangenen 13 Verordnungen erworben hat, wobei in 12 Fällen deren Wirkstoffe weder in Anhang 1 noch in Anhang 2 zu Anlage 3 Teil 1 aufgeführt sind und deren Verwurf deshalb nach der 24stündigen Auffangregelung von Ziffer 3.8 lit c) Anlage 3 Teil 1 zum Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen zu vergüten ist. Dass diese Restmengen in dem Zeitraum von 24 bzw in einem Fall binnen 48 Stunden in weiteren Rezepturen hätten verwendet werden können, hat das SG nicht festgestellt.

Die Kostenentscheidung beruht auf <u>§Â 197a Abs 1 Satz 1 SGG</u> iVm <u>§Â 154</u> Abs 2 VwGO.

Â

Erstellt am: 09.05.2023

Zuletzt verändert am: 21.12.2024