

Anlage 1

zur Arzneimittel-Vereinbarung vom 29. November 2023 der KV RLP mit den Verbänden der Krankenkassen für das Jahr 2024

Fachgruppenspezifische Zielquoten

Für die nachfolgenden Fach-/Prüfgruppen werden für das Jahr 2024 die folgenden Mindest- beziehungsweise Maximal-Zielquoten vereinbart (Ziffer I.) und unter Ziffer II. erläutert:

I. Fachgruppenspezifische Zielquoten

1. Allgemeinärzte und hausärztliche Internisten (VPG 212)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 7,0 %
2	Generika	min. 92,0 %
3	Transdermale Opioide (Anteil TTS)	max. 45,0 %
4	Orale Opioide (Tapentadol-haltige Arzneimittel)	max. 12,0 %
5	Antidiabetika exkl. Insuline (generikafähige Arzneimittel)	min. 61,0 %
6	Protonenpumpeninhibitoren und H2-Blocker (PPI + H2-Blocker)	max. 1.800 DDD
7	GABA-Analoga	max. 67,0 %
8	Kombinationspräparate mit Calciumantagonisten	max. 16,5 %
15	Niedermolekulare Heparine (Anteil Enoxaparin)	min. 73,0 %

Bei Erfüllung von **sieben** der vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

2. Anästhesisten/Schmerztherapeuten (VPG 011)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 13,0 %
2	Generika	min. 90,0 %
3	Transdermale Opioide (Anteil TTS)	max. 24,0 %
4	Orale Opioide (Tapentadol-haltige Arzneimittel)	max. 16,0 %
7	GABA-Analoga	max. 50,0 %

Bei Erfüllung von **vier** der vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

3. Augenärzte – Allgemein (VPG 040)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 5,0 %
2	Generika	min. 82,0 %
9	Prostaglandin-Analoga inkl. Kombinationen mit Timolol in der Glaukomtherapie	min. 75,0 %

Bei Erfüllung der **drei** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

4. Augenärzte – OP (VPG 041)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 5,0 %
2	Generika	min. 77,0 %
9	Prostaglandin-Analoga inkl. Kombinationen mit Timolol in der Glaukomtherapie	min. 75,0 %

Bei Erfüllung der **drei** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

5. Chirurgen/Orthopäden (VPG 070)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 5,0 %
2	Generika	min. 92,0 %
3	Transdermale Opiode (Anteil TTS)	max. 36,0 %
4	Orale Opiode (Tapentadol-haltige Arzneimittel)	max. 23,0 %
10	Bisphosphonate (inkl. Kombinationen) zur Behandlung der Osteoporose	min. 73,0 %
15	Niedermolekulare Heparine (Anteil Enoxaparin)	min. 75,0 %

Bei Erfüllung von **vier** der vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

6. Diabetologen (VPG 213)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 7,0 %
2	Generika	min. 78,0 %
3	Transdermale Opioide (Anteil TTS)	max. 45,0 %
4	Orale Opioide (Tapentadol-haltige Arzneimittel)	max. 12,0 %
5	Antidiabetika exkl. Insuline (generikafähige Arzneimittel)	min. 43,0 %
6	Protonenpumpeninhibitoren und H2-Blocker (PPI + H2-Blocker)	max. 1.500 DDD
7	GABA-Analoga	max. 67,0 %
8	Kombinationspräparate mit Calciumantagonisten	max. 16,5 %
15	Niedermolekulare Heparine (Anteil Enoxaparin)	min. 73,0 %

Bei Erfüllung von **sieben** der vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

7. Gynäkologen (VPG 100)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 7,5 %
2	Generika	min. 90,0 %
16	Pegfilgrastim-haltige Arzneimittel (Anteil Biosimilars)	min. 88,0 %
18	Bevacizumab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars)	min. 80,0 %
19	Trastuzumab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars)	min. 87,0 %

Bei Erfüllung von **vier** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

8. Hautärzte (VPG 160)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 5,0 %
2	Generika	min. 80,0 %
14	TNF-alpha-Blocker (Anteil preisgünstiger Arzneimittel)	min. 70,0 %

Bei Erfüllung der **drei** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

9. HNO-Ärzte (VPG 130)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 5,0 %
2	Generika	min. 85,0 %

Bei Erfüllung der **zwei** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

10. Internisten – fachärztlich ohne Schwerpunkt (VPG 194)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 6,5 %
2	Generika	min. 85,0 %
6	Protonenpumpeninhibitoren und H2-Blocker (PPI + H2-Blocker)	max. 1.200 DDD
8	Kombinationspräparate mit Calciumantagonisten	max. 16,5 %
14	TNF-alpha-Blocker (Anteil preisgünstiger Arzneimittel)	min. 75,0 %

Bei Erfüllung von **vier** der vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

11. Internisten – Gastroenterologie (VPG 192)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 4,5 %
2	Generika	min. 88,0 %
6	Protonenpumpeninhibitoren und H2-Blocker (PPI + H2-Blocker)	max. 1.100 DDD
11	Erythropoese-stimulierende Wirkstoffe (Anteil Biosimilars und Erypo®)	min. 88,0 %
14	TNF-alpha-Blocker (Anteil preisgünstiger Arzneimittel)	min. 70,0 %

Bei Erfüllung von **vier** der vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

12. Internisten – Hämatologie/Onkologie (VPG 193)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 4,0 %
2	Generika	min. 75,0 %
11	Erythropoese-stimulierende Wirkstoffe (Anteil Biosimilars und Erypo®)	min. 95,0 %
16	Pegfilgrastim-haltige Arzneimittel (Anteil Biosimilars)	min. 65,0 %
18	Bevacizumab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars)	min. 80,0 %
19	Trastuzumab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars)	min. 82,0 %
20	Rituximab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars)	min. 94,0 %

Bei Erfüllung von **fünf** der vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

13. Internisten – Kardiologie (VPG 205)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 8,0 %
2	Generika	min. 75,0 %
8	Kombinationspräparate mit Calciumantagonisten	max. 16,5 %
12	ACE Hemmer am RAS System (ohne Valsartan + Sacubitril)	min. 50,0 %

Bei Erfüllung der **vier** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

14. Internisten – Nephrologie (VPG 191)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 5,0 %
2	Generika	min. 82,0 %
6	Protonenpumpeninhibitoren und H2-Blocker (PPI + H2-Blocker)	max. 1.500 DDD
11	Erythropoese-stimulierende Wirkstoffe (Anteil Biosimilars und Erypo®)	min. 71,0 %
22	Eculizumab (Anteil Biosimilars)	min. 50,0 %

Bei Erfüllung von **vier** der vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

15. Internisten – Pneumologie (VPG 207)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 13,0 %
2	Generika	min. 75,0 %

Bei Erfüllung der **zwei** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

16. Internisten – Rheumatologie (VPG 208)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 5,0 %
2	Generika	min. 80,0 %
14	TNF-alpha-Blocker (Anteil preisgünstiger Arzneimittel)	min. 80,0 %
23	Tocilizumab (Anteil Biosimilars)	min. 60,0 %

Bei Erfüllung von **drei** der vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

17. Kinderärzte (VPG 230)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 5,0 %
2	Generika	min. 90,0 %
17	Somatropin-haltige Arzneimittel (Anteil Biosimilars)	min. 45,0 %
21	ADHS (Leitsubstanz Methylphenidat) gemäß Zulassung	min. 69,1 %

Bei Erfüllung der **vier** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

18. Neurologen/Psychiater (VPG 380)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 13,0 %
2	Generika	min. 89,0 %
13	MS-Therapie für die moderate Form LS: Dimethylfumarat, Diroximelfumarat, Glatirameracetat, Interferon beta 1b, Ofatumumab, Teriflunomid	min. 75,0 %

Bei Erfüllung der **drei** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

19. FÄ für Psychiatrie/Psychotherapie (VPG 381)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 13,0 %
2	Generika	min. 89,0 %
21	ADHS (Leitsubstanz Methylphenidat) gemäß Zulassung	min. 68,0 %

Bei Erfüllung der **drei** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

20. Urologen (VPG 560)

Nr.	Arzneistoffgruppe	Zielquote
1	Aut-idem	max. 7,5 %
2	Generika	min. 84,0 %

Bei Erfüllung der **zwei** vorgenannten Zielquoten erfolgt keine weitergehende Auffälligkeitsprüfung der verordneten Arzneimittel.

II. Erläuterungen zu den Zielquoten (Stand: November 2022)

1. Aut-idem (Maximal-Quote)

- Höchst-Anteil der getätigten Aut-idem-Kreuze an allen Fertigarzneimittel-Verordnungen
- Jedes Aut-idem-Kreuz zählt, auch wenn ein Austausch gar nicht möglich ist.

Um die Abgabe von Rabattpräparaten zu ermöglichen, verordnen Sie Generika/patentfreie Medikamente in der Regel ohne Kennzeichnung des Aut-idem-Feldes. Der Zielwert wird als Quote aus der Anzahl der Packungen ermittelt.

Hinweis: Wirkstoffverordnung

Reine Wirkstoff-Verordnungen sind meist in Ihrem PVS möglich. Hierbei müssen Wirkstärke und Packungsgröße – möglichst als N1 bis N3 – und – falls erforderlich – die Darreichungsform angegeben werden. Bei einer Wirkstoffverordnung wird das Aut-idem-Kreuz obsolet. Bei der Abgabe berücksichtigen die Apotheken automatisch die jeweiligen Rabattverträge.

2. Generika (Mindest-Quote)

- Mindest-Anteil der Fertigarzneimittel-Packungen des generikafähigen Markts am Fertigarzneimittel-Gesamtmarkt. Ausgewiesen werden die Anteile bezogen auf die Packungen.
- Der Fertigarzneimittel-Gesamtmarkt umfasst beispielsweise auch patentgeschützte Originale und/oder innovative Arzneimittel.

Die folgenden Zielquoten (Nrn. 3 bis 21) sind DDD-Quoten und geben den Anteil/Wert der entsprechenden Wirkstoffe an, die in der jeweiligen Indikationsgruppe **erreicht werden sollen**. Für die Berechnung der Quoten werden jeweils die durchschnittlichen, definierten (amtlichen) Tagesdosen herangezogen. Die DDD-Quoten gelten jeweils nur in der angegebenen Fachgruppe.

3. Transdermale Opiode (Anteil TTS) (Maximal-Quote)

- Höchst-Anteil der DDDs der transdermalen Darreichungsformen an der gesamten Gruppe der oralen und transdermalen Darreichungsformen

4. Orale Opiode (Tapentadol-haltige Präparate) (Maximal-Quote)

- Höchst-Anteil der DDDs Tapentadol-haltiger Präparate, an allen BtM-pflichtigen oralen Opioiden (keine Erfassung von Tilidin)

5. Antidiabetika (Mindest-Quote)

- Mindest-Anteil der DDDs der generikafähigen Antidiabetika exklusive Insuline an der Gesamtgruppe der Antidiabetika exklusive Insuline

6. Protonenpumpeninhibitoren und Histamin-H2-Rezeptorantagonisten (PPI + H2-Blocker) (Maximal-Quote)

- Höchst-Anteil der DDDs je 100 Fälle von Protonenpumpeninhibitoren und Histamin-H2-Rezeptorantagonisten

7. GABA-Analoga (Maximal-Quote)

- Höchst-Anteil der DDDs an Pregabalin an der gesamten Gruppe von Pregabalin und Gabapentin

8. Kombinationspräparate mit Calciumantagonisten (Maximal-Quote)

- Höchst-Anteil der DDDs an allen Kombinationen mit Calciumkanalblockern an der folgenden Gruppe: ACE-Hemmer-Kombinationen und Angiotensin-II-Rezeptorantagonisten-Kombinationen

9. Prostaglandin-Analoga inklusive Kombinationen mit Timolol in der Glaukomtherapie (Mindest-Quote)

- Mindest-Anteil der DDDs der generikafähigen Prostaglandin-Analoga inklusive Kombinationen mit Timolol an der gesamten Gruppe der Prostaglandin-Analoga inklusive Kombinationen mit Timolol

10. Bisphosphonate (inklusive Fixkombinationen) zur Behandlung der Osteoporose (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Alendronsäure, Risedronsäure (inklusive Kombinationen)

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen (inklusive Fixkombinationen) an der gesamten Gruppe der Bisphosphonate zur Behandlung der Osteoporose

11. Erythropoese-stimulierende Wirkstoffe (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: biosimilares Erythropoetin, Erypo®

- Mindest-Anteil der DDDs an der Gesamtgruppe der Erythropoese-stimulierenden Wirkstoffe

12. ACE-Hemmer am Renin-Angiotensin-System (Mindest-Quote)

- Mindest-Anteil der DDDs der ACE-Hemmer an der Gesamtgruppe der Wirkstoffe für das Renin-Angiotensin-System (ohne Valsartan + Sacubitril)

13. MS-Therapie für die moderate Form der MS (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Dimethylfumarat, Diroximelfumarat, Glatirameracetat, Interferon beta 1b, Ofatumumab, Teriflunomid

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen an den folgenden Wirkstoffen: Dimethylfumarat, Diroximelfumarat, Glatirameracetat, Interferon beta-1a, Interferon beta 1b, Ofatumumab, Ozanimod, Peginterferon beta-1a, Ponesimod, Teriflunomid

14. TNF-alpha-Blocker (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Biosimilars sowie Wirkstoffe Certolizumabpegol, Golimumab

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen an TNF-alpha-Inhibitoren

15. Niedermolekulare Heparine (Mindest-Quote)

Leitsubstanz: Enoxaparin

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanz an allen NMHs

16. Pegfilgrastim (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Biosimilars

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen an Pegfilgrastim-haltigen Arzneimitteln

17. Somatropin (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Biosimilars

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen an Somatropin-haltigen Arzneimitteln

18. Bevacizumab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars) (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Biosimilars

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen an Bevacizumab-haltigen Arzneimitteln und Rezepturen

19. Trastuzumab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars) (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Biosimilars

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen an Trastuzumab-haltigen Arzneimitteln und Rezepturen

20. Rituximab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars) (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Biosimilars

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen an Rituximab-haltigen Arzneimitteln und Rezepturen

21. ADHS-Therapie (Mindest-Quote)

Leitsubstanz: Methylphenidat

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanz an der gesamten Gruppe der ADHS-Arzneimittel gemäß Zulassung

22. Eculizumab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars) (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Biosimilars

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen an Eculizumab-haltigen Arzneimitteln und Rezepturen

23. Tocilizumab-haltige Arzneimittel und Rezepturen (Anteil Biosimilars) (Mindest-Quote)

Leitsubstanzen: Biosimilars

- Mindest-Anteil der DDDs der Leitsubstanzen an Tocilizumab-haltigen Arzneimitteln und Rezepturen