

## Arzneimittelvereinbarung 2018

Ärztinnen und Ärzte, die einer weiterhin der Richtgrößenprüfung unterliegenden Prüfgruppe angehören, finden die für sie gültigen Ziele in der folgenden Tabelle:

Prüfgruppe	Ziel	Beschreibung	Quote
Anästhesisten	Orale und transdermale Opiode der Stufe III nach WHO-Schema	Anteil orale Darreichungsformen (ohne Fentanyl, Oxycodon und Naloxon, Tapentadol) mindestens	58,7 %
	Orale Opiode der Stufe III nach WHO-Schema	Anteil Morphin, Hydromorphon, Oxycodon, Pethidin und Buprenorphin an oralen Darreichungsformen mindestens	64,9 %
Chirurgen	Nichtsteroidale Antirheumatika (NSAR)	Anteil NSAR ohne Coxibe mindestens	80,9 %
	Enoxaparin	Anteil Biosimilars mindestens	12,5 %
Gynäkologen	Urologika	Anteil generikafähiger Wirkstoffe mindestens	38,4 %
	Orale Kontrazeptiva	Anteil Norethisteron- und Levonorgestrel-haltiger Kombipräparate mindestens	39,1 %
	Kurzwirksame G-CSF-Analoga	Anteil Biosimilars mindestens	90,9 %
	Langwirksame G-CSF-Analoga	Anteil Biosimilars und Lipefilgrastim mindestens	54,2 %
Hautärzte	Biosimilare TNF $\alpha$ -Inhibitoren – Applikationsweg subkutan	Anteil Biosimilars mindestens	8,0 %
Internisten – fachärztlich*: Gastroenterologen	Biosimilare TNF $\alpha$ -Inhibitoren – Applikationsweg intravenös	Anteil Biosimilars mindestens	22,5%
Internisten – fachärztlich*: Hämatologen und Onkologen	Erythropoetine	Anteil Biosimilars mindestens	68,2%
	Kurzwirksame G-CSF-Analoga	Anteil Biosimilars mindestens	87,8%
	Langwirksame G-CSF-Analoga	Anteil Biosimilars und Lipefilgrastim mindestens	49,5%
Kinderärzte	Somatropin	Anteil Biosimilars mindestens	25,3%
Neurologen	MS-Therapeutika moderate Form	Anteil Interferon-beta-1b, Glatirameracetat, Teriflunomid und Dimethylfumarat mindestens	59,0%

\* Fachärztliche Internisten mit einem Schwerpunkt ehrenhalber werden ab dem 1. Januar 2018 in die dem Schwerpunkt zugehörige Prüfgruppe eingeordnet.