



## Arzneimittelziele im Jahr 2023

Tabelle 1 – Ziele, die Gegenstand der Zielwertprüfung sind

PG	PG-Bezeichnung	Ziel-Nr.	Ziel	Beschreibung	Quote
040	Augenheilkunde	040/e	Antiglaukomatosa	Anteil Mono- und Kombinationspräparate mit generikafähigen Wirkstoffen mindestens	93,5%
		040/f	IVOM: VEGF-Hemmer	Anteil Rabattarzneimittel mindestens	90,0%
190	Innere Medizin - hausärztlich tätig	190/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen mindestens	89,0%
		190/n	NOAK	ausgesetzt 2023	
		190/aa	Gichtmittel	Anteil Allopurinol mindestens	84,9%
200	Innere Medizin - fachärztlich tätig, ohne Schwerpunkt	200/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen mindestens	89,0%
		200/n	NOAK	ausgesetzt 2023	
201	Innere Medizin - Angiologie	201/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen mindestens	89,0%
		201/n	NOAK	ausgesetzt 2023	
202	Innere Medizin - Endokrinologie und Diabetologie	202/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen mindestens	89,0%
204	Innere Medizin - Hämatologie und Onkologie	204/k	Rituximab	Anteil Biosimilars mindestens	89,0%
		204/l	Definierte generikafähige Onkologika <sup>1</sup>	Anteil Generika mindestens	80,0%
		204/o	Erythropoetine	Anteil Biosimilars mindestens	88,0%
		204/p	Kurzwirksame G-CSF-Analoga	Anteil Biosimilars mindestens	89,0%
		204/q	Langwirksame G-CSF-Analoga	Anteil Biosimilars mindestens	88,5%
		204/u	Trastuzumab	Anteil Biosimilars mindestens	89,0%
		204/v	Bevacizumab	Anteil Biosimilars mindestens	89,0%
		204/z	Generikafähige Tyrosinkinaseinhibitoren <sup>1</sup>	Anteil Generika mindestens	80,0%
		204/ab	Antiemetika <sup>1</sup>	Anteil Generika mindestens	81,2%
205	Innere Medizin - Kardiologie	205/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen mindestens	86,5%
		205/n	NOAK	ausgesetzt 2023	



206	Innere Medizin - Nephrologie	206/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen min- destens	86,5%
		206/o	Erythropoetine	Anteil Biosimilars mindes- tens	70,0%
207	Innere Medizin - Pneumologie	207/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen min- destens	89,0%
208	Innere Medizin - Rheumatologie	208/h	TNF $\alpha$ -Inhibitoren – Applikationsweg sub- kutan	Anteil Biosimilars mindes- tens	75,0%
		208/j	Nichtsteroidale An- tirheumatika (NSAR)	Anteil NSAR ohne Coxibe mindestens	42,8%
381	Neurologie/ Psychiatrie	381/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen min- destens	73,0%
		381/m	MS-Therapeutika moderate Form	Anteil Interferon-beta-1b, Glatirameracetat, Terif- lunomid und Dimethyl- fumarat mindestens	68,4%
387	Psychiatrie	387/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen min- destens	76,1%
440	Orthopädie	440/a	Medikationskatalog (nur Indikation Oste- oporose)	Anteil Standard- und Reservesubstanzen min- destens	89,0%
		440/j	Nichtsteroidale An- tirheumatika (NSAR)	Anteil NSAR ohne Coxibe mindestens	79,9%
560	Urologie	560/b	Alpha- Rezeptorblocker	Anteil Alfuzosin und Tamsulosin mindestens	85,6%
		560/c	Gn-Rh-Analoga	Anteil Leuprorelin min- destens	85,4%
		560/d	Urologika	Anteil generikafähiger Wirkstoffe mindestens	89,0%
800	Allgemeinmedizin/ Praktische Ärzte	800/a	Medikationskatalog	Anteil Standard- und Reservesubstanzen min- destens	89,0%
		800/n	NOAK	ausgesetzt 2023	
		800/aa	Gichtmittel	Anteil Allopurinol mindes- tens	86,8%

<sup>†</sup> Soweit ein Wirtschaftlichkeitsziel erstmalig vereinbart wird, bleibt es in dem ersten Jahr bei der Ermittlung des Zielerfüllungsgrades unberücksichtigt. Eine Verfehlung des Ziels löst eine Beratung durch die Prüfungsstelle aus. Diese gilt nicht als „Beratung vor Regress“.



Tabelle 2 – Ziele, die bei Einhaltung richtgrößenentlastend wirken

PG	PG-Bezeichnung	Ziel-Nr.	Ziel	Beschreibung	Quote
010	Anästhesiologie	010/s	Orale und transdermale Opiode der Stufe III nach WHO-Schema	Anteil orale Darreichungsformen (ohne Fentanyl, Oxycodon/Naloxon, Tapentadol) mindestens	65,6 %
		010/t	Orale Opiode der Stufe III nach WHO-Schema	Anteil Morphin, Hydro-morphon, Oxycodon, Oxycodon/Naloxon, Pethidin und Buprenorphin an oralen Darreichungsformen mindestens	71,6%
070	Chirurgie	070/j	Nichtsteroidale Antirheumatika (NSAR)	Anteil NSAR ohne Coxibe mindestens	80,5%
100	Gynäkologie und Geburtshilfe	100/d	Urologika	Anteil generikafähiger Wirkstoffe mindestens	87,0%
		100/i	Orale Kontrazeptiva	Anteil Norethisteron-, Norgestimat- und Levonorgestrelhaltiger Kombipräparate mindestens	55,0%
		100/l	Definierte generikafähige Onkologika	Anteil Generika mindestens	80,0%
		100/p	Kurzwirksame G-CSF-Analoga	Anteil Biosimilars mindestens	95,0%
		100/q	Langwirksame G-CSF-Analoga	Anteil Biosimilars mindestens	85,0%
		100/u	Trastuzumab	Anteil Biosimilars mindestens	81,0%
		100/v	Bevacizumab	Anteil Biosimilars mindestens	89,0%
		100/ab	Antiemetika	Anteil Generika mindestens	76,2%
160	Haut- und Geschlechtskrankheiten	160/h	TNF $\alpha$ -Inhibitoren – Applikationsweg subkutan	Anteil Biosimilars mindestens	75,0%
203	Innere Medizin - Gastroenterologie	203/g	TNF $\alpha$ -Inhibitoren – Applikationsweg intravenös	Anteil Biosimilars mindestens	87,0%
		203/h	TNF $\alpha$ -Inhibitoren – Applikationsweg subkutan	Anteil Biosimilars mindestens	75,0%
230	Kinderheilkunde	230/r	Somatropin/ Somatrogon	Anteil Biosimilars mindestens	45,0%
		230/ac	ADHS-Therapeutika	Anteil Methylphenidat mindestens	63,9%
386	Neurologie	386/m	MS-Therapeutika moderate Form	Anteil Interferon-beta-1b, Glatirameracetat, Teriflunomid und Dimethylfumarat mindestens	70,5%