

Vertrag zur Besonderen Versorgung von Patienten mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen (CED) gemäß § 140a SGB V **Anlage 4**

Arzneimitteltherapie

1. Behandlungsgrundlagen

- (1) Jeder teilnehmende Arzt ist im Rahmen der Behandlung einer entzündlichen Darmerkrankung (K50.- K51.-, K52.3-) zur Einhaltung der jeweiligen Leitlinien der für diese Erkrankung verantwortlichen Fachgesellschaften verpflichtet.
- (2) Ein Überblick der gültigen Leitlinien findet sich auf der Internetseite der Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften e.V. (AWMF) sowie der Europäischen Leitlinien der European Crohn's & Colitis Organisation (ECCO). Sollten sich während der Vertragslaufzeit neuere wissenschaftliche Erkenntnisse ergeben, die allgemein anerkannt sind und die Allgemeingültigkeit erlangt haben, oder Leitlinien fortentwickelt werden, so sind diese zu berücksichtigen.
- (3) Die teilnehmenden Ärzte verpflichten sich zu einer qualitätsgesicherten, wirksamen, ausreichenden, zweckmäßigen und wirtschaftlichen Versorgung der Versicherten bei der Verordnung von Arzneimitteln.

2. Vertragspflichten der teilnehmenden Ärzte

Soweit medizinisch angemessen und vertretbar, berücksichtigen die Ärzte bei der Arzneimittelauswahl die Ampel gemäß Anlage 4 Anhang 1. Die Therapiefreiheit der Ärzte bleibt in vollem Umfang erhalten.

3. Vertragspflichten der BARMER

- (1) Die BARMER informiert die teilnehmenden Ärzte regelmäßig per elektronischer Post über die Anpassungen der Ampel. Anpassungen werden notwendig, wenn neue Wirkstoffe für die Behandlung der vertragsrelevanten Indikationen aufgenommen werden, sich Änderungen in der Rabattvertragssituation ergeben, die Preise am Markt angepasst werden oder neue therapeutischen Empfehlungen und Nutzenbewertungen die Anpassungen erfordern.
- (2) Die BARMER informiert die teilnehmenden Ärzte mehrmals unterjährig in geeigneter Weise über ihre individuelle Ordnungsweise anhand von Ampelquoten. Dazu wertet die BARMER die Daten der arztindividuell verordneten Arzneimittel aus und stellt diese in einer Übersicht dar, um den jeweiligen Arzt über die Wirtschaftlichkeit der Arzneimittelverordnungen zu informieren.
- (3) Die BARMER informiert die KVSH regelhaft über die arztindividuelle Erreichung der Zielquote und die damit verbundene Fälligkeit des Ampelbonus.

Vertrag zur Besonderen Versorgung von Patienten mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen (CED) gemäß § 140a SGB V **Anlage 4**

4. Ampelsystematik

- (1) Entsprechend ihrer Wirtschaftlichkeit und der therapeutischen Eingruppierung werden die verschiedenen von dieser Vereinbarung umfassten Arzneimittel unterschiedlichen Gruppen („Grün“, „Gelb“, „Rot“) zugeordnet. Für die Beurteilung der Wirtschaftlichkeit werden die aus den offiziellen Preislisten zu berechnenden Jahrestherapiekosten und abgeschlossene Rabattvereinbarungen nach § 130a Abs. 8 bzw. §130c SGB V zu Grunde gelegt. Die therapeutische Eingruppierung gemäß Leitlinien und Nutzenbewertungen nach § 35a SGB V wird in Absprache mit dem bng regelmäßig überprüft.
- (2) Eine Ampel gilt erstmalig zu Beginn des neuen Quartals und gilt solange fort, bis eine Änderung der Ampel erfolgt.
- (3) Zur Berechnung der Ampelquote je teilnehmenden Arzt werden für die in der Ampel genannten Arzneimittel in der jeweils zum Verordnungsdatum gültigen Fassung alle durch den teilnehmenden Arzt in dem jeweiligen Zeitraum verordneten Tagestherapiedosen (DDD) berücksichtigt.

5. Erfolgsmessung

- (1) Die individuelle Zielerreichung wird auf Basis der pro Quartal verordneten DDD ermittelt.
- (2) Die BARMER nutzt zur Durchführung der Erfolgsmessung die über das Teilnahmeverzeichnis Ärzte erhaltenen Daten wie Name, Vorname, LANR, BSNR sowie die Arzneimittelabrechnungsdaten.
- (3) Die Ampelquoten werden nur dem teilnehmenden Arzt in Form einer arztindividuellen Quote zur Verfügung gestellt. Ziel ist es, durch die regelmäßige Darstellung der Verordnungsweise in Form der Ampelquoten eine Transparenz über die eigene Verordnungsweise zu erhalten.
- (4) Die Entwicklung der Quoten über alle teilnehmenden Ärzte ist Bestandteil der fortlaufenden Erfolgsmessung.

Vertrag zur Besonderen Versorgung von Patienten mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen (CED) gemäß § 140a SGB V **Anhang 1 zur Anlage 4**

Berechnung und Einteilung

Die Wirkstoffe werden in unterschiedlichen Kategorien bewertet. Die maximal zu erreichende Punktzahl beträgt 10 Punkte.

- Kategorie „grün“: Wirkstoffe mit insgesamt fünf und mehr Punkten erhalten die Ampeleinteilung „grün“.
- Kategorie „gelb“: Wirkstoffe werden mit drei oder vier Punkten werden in „gelb“ eingeteilt.
- Kategorie „rot“: Wirkstoffe mit maximal zwei Punkten werden in „rot“ eingeteilt.

Für die Eingruppierung zählen folgende Kategorien:

- a. Einteilung gemäß therapeutischer Empfehlungen¹ (max. 4 Punkte)
 - Wirkstoffe erster Wahl: 2 Punkte
 - Wirkstoffe der zweiten Wahl: 1 Punkt
 - Wirkstoffe der ferneren Wahl, nicht mehr empfohlene Wirkstoffe: 0 Punkte
 - Biosimilars: plus 1 Punkt
 - Sonstige Alleinstellungsmerkmale (Bsp. besondere Empfehlung für einzelne Gruppen wie Schwangere): plus 1 Punkt
 - Anwendungseinschränkungen bspw. aufgrund von Nebenwirkungen, Rote Hand-Briefe etc.: minus 1 Punkt
- b. Einteilung gemäß Jahrestherapiekosten² (max. 3 Punkte)
 - Jahrestherapiekosten unter 10.000 €: 3 Punkte
 - Jahrestherapiekosten 10.000 – 15.000 €: 2 Punkt
 - Jahrestherapiekosten 15.000 – 20.000 €: 1 Punkt
 - Jahrestherapiekosten > 20.000 €: 0 Punkte
- c. Einteilung gemäß vorliegender Rabattverträge nach § 130a Abs. 8 oder § 130c SGB V der BARMER mit dem jeweiligen pharmazeutischen Unternehmer (max. 3 Punkte)
 - Für das Vorliegen eines Rabattvertrages werden 2 Punkte erteilt.
 - Bei besonders wirtschaftlichen Rabattkonditionen wird ein zusätzlicher Punkt vergeben.

¹Hinweise zu den herangezogenen Leitlinien und Empfehlungen:

- S3-Leitlinie „Colitis ulcerosa Living Guideline“, AWMF Registernummer 021 - 009LG, Stand 2021
- S3-Leitlinie „Diagnostik und Therapie des Morbus Crohn“, AWMF Registernummer 021 – 004, Stand 2021
- Arzneimittelrichtlinie § 40a (neu) – Austausch von biotechnologisch hergestellten biologischen Arzneimitteln
- Arzneimittelvereinbarungen gemäß § 84 SGB V

²Berechnung der Jahrestherapiekosten (Apothekenverkaufspreis abzüglich gesetzlicher Herstellerrabatte) in der Erhaltungstherapie nach empfohlener Dosierung ohne Berücksichtigung einer Eskalation, Auswahl einer wirtschaftlichen Packungsgröße und Dosierung

ATC-C. (Amtl. dt. Version)	ATC Name	Handelsname	Farbgebung ab 1.5.24	Zielquote	
L04AB04	Adalimumab	Humira	grün	mind. 82%	
L04AB04	Adalimumab biosimilar	Amgevita, Hukyndra, Hulio, Hyrimoz, Idacio, Imraldi, Yuflyma	grün		
L04AX01	Azathioprin	diverse / Generika	grün		
L04AB06	Golimumab	Simponi	grün		
L04AB02	Infliximab biosimilar	Flixabi, Inflectra, Remsima; rabattierte Importe von Zessly und Remicade	grün		
L04AB02	Infliximab biosimilar	Remsima s.c.	grün		
A07EC02	Mesalazin	diverse	grün		
L04AX03/M01CX01	Methotrexat s.c./i.v.	diverse / Generika	grün		
A07EC01	Sulfasalazin	diverse / Generika	grün		
L04AG05	Vedolizumab	Entyvio	grün		
A07EF01	Escherichia coli, Stamm Nissle 1917	Mutaflor	gelb		max. 18%
L04AF04	Filgotinib	Jyseleca	gelb		
L04AB02	Infliximab biosimilar	Zessly, Fa. Hexal (unrabattiert)	gelb		
L04AB02	Infliximab	Remicade, Fa. MSD (Original, unrabattiert)	gelb		
A07EC03	Olsalazin	Dipentum	gelb		
L04AC18	Risankizumab	Skyrizi	gelb		
L04AF01	Tofacitinib	Xeljanz	gelb		
L04AF03	Upadacitinib	Rinvoq	gelb		
L04AC05	Ustekinumab	Stelara	gelb		
L04AE05	Etrasimod	Velsipity	rot		
L04AC24	Mirikizumab	OmvoH	rot		
L04AE02	Ozanimod	Zeposia	rot		