

**Scorecard für die Erhöhung der Gesamtwirtschaftlichkeitsmaßzahl
(= Ermittlung der GWMZ_{FL GL} erhöht) in den Antibiotika-Fachlosen ge-
mäß Abschnitt A.IV.3.2 und A.IV.3.3 der Bewerbungsbedingungen
AOK 33_GL_FL 1 bis 107**

**in dem Vergabeverfahren „AOK 33“ zum Abschluss von
wirkstoffbezogenen Vereinbarungen gem. § 130a Abs. 8 SGB V mit den AOKs
ab 1. Juni 2027**

Kriterium	Anforderung	Erfüllung des Kriteriums	Bonus auf die GWMZ gem. Abschnitt A.IV.3 der Bewerbungsbedingungen
Angebote Marktabdeckung	Es wird angebotsindividuell jede Gebiets-/Fachlos-Kombination in den Antibiotika-Fachlosen (gemäß Abschnitt A.I.6.4 der Bewerbungsbedingungen) bewertet. Die gewichtete Marktabdeckung der angebotsgegenständlichen PVGs wird dabei ins Verhältnis zur maximalen Marktabdeckung durch die Besetzung aller Preisvergleichsgruppen der jeweiligen Fachlos-/Gebietslos-Kombination gemäß Abschnitt IIa. der Anlage 1 zu den Bewerbungsbedingungen gesetzt. Der so ermittelte Prozentwert wird durch den Divisor 50 geteilt. Im Rahmen der Angebotsprüfung und -bewertung wird jeder Gebiets-/Fachlos-Kombination die jeweilige prozentuale Erhöhung der GWMZ zugeordnet und gesondert für sämtliche Angebote dokumentiert, basierend auf der unter Abschnitt A.IV.3.2 der Bewerbungsbedingungen dargestellten Berechnung.		0 - 2 %

Einhaltung von Grenzwerten/Schwellenwerten der Antibiotika im Produktionsabwasser des/der Wirkstoffhersteller(s)	Im Produktionsabwasser des/der Wirkstoffhersteller(s) werden die folgenden Grenzwerte (= maximale Wirkstoffkonzentrationen) eingehalten (siehe Ziff. 1 der Anlage 6): - Amoxicillin (EU-EWR und RM) = 0,25 µg/l Amoxicillin+ Clavulansäure (EU-EWR und RM) = 0,05 µg/l (bezogen auf die addierte Wirkstoffkonzentration von Amoxicillin und Clavulansäure im Produktionsabwasser, sofern Amoxicillin und Clavulansäure in der selben Produktionsstätte hergestellt werden. Kann keine Clavulansäure im Produktionsabwasser nachgewiesen werden, so gilt der Grenzwert für Amoxicillin in Höhe von 0,25 µg/l.) - Azithromycin (EU-EWR und RM) = 0,019 g/l - Cefaclor (EU-EWR und RM) = 0,5 µg/l - Cefpodoxim (EU-EWR und RM) = 0,25 µg/l - Cefuroxim (EU-EWR und RM) = 0,5 µg/l - Ciprofloxacin (EU-EWR und RM) = 0,06 µg/l - Clarithromycin (EU-EWR und RM) = 0,13 µg/l - Clindamycin (EU-EWR und RM) = 0,044 µg/l - Fosfomycin (EU-EWR und RM) = 2 µg/l - Levofloxacin (EU-EWR und RM) = 0,25 µg/l - Linezolid (EU-EWR und RM) = 3,5 µg/l	Die Anforderungen dieses Kriteriums werden erfüllt: ☐ ja (siehe Erklärung des Bieters gem. Anlage 6 zu den Bewerbungsbedingungen sowie Gestattungs- und Verpflichtungserklärung des/der Wirkstoffhersteller(s) gem. Anlage 7 zu den Bewerbungsbedingungen), und zwar bezüglich <u>des/der folgenden Fachlose(s)</u>: ☐ Amoxicillin EU-EWR ☐ Amoxicillin RM ☐ Amoxicillin+Clavulansäure EU-EWR ☐ Amoxicillin+Clavulansäure RM ☐ Azithromycin EU-EWR ☐ Azithromycin RM ☐ Cefaclor EU-EWR ☐ Cefaclor RM ☐ Cefpodoxim EU-EWR ☐ Cefpodoxim RM ☐ Cefuroxim EU-EWR ☐ Cefuroxim RM ☐ Ciprofloxacin EU-EWR ☐ Ciprofloxacin RM ☐ Clarithromycin EU-EWR ☐ Clarithromycin RM ☐ Clindamycin EU-EWR ☐ Clindamycin RW	40 % Für ☐ Amoxicillin EU-EWR ☐ Amoxicillin RM ☐ Amoxicillin+Clavulansäure EU-EWR ☐ Amoxicillin+Clavulansäure RM ☐ Azithromycin EU-EWR ☐ Azithromycin RM ☐ Cefaclor EU-EWR ☐ Cefaclor RM ☐ Cefpodoxim EU-EWR ☐ Cefpodoxim RM ☐ Cefuroxim EU-EWR ☐ Cefuroxim RM ☐ Ciprofloxacin EU-EWR ☐ Ciprofloxacin RM ☐ Clarithromycin EU-EWR ☐ Clarithromycin RM ☐ Clindamycin EU-EWR ☐ Clindamycin RW
---	--	---	--

	- Moxifloxacin (EU-EWR und RM) = 0,13 µg/l - Ofloxacin (EU-EWR und RM) = 0,5 µg/l - Vancomycin (EU-EWR und RM) = 8 µg/l - Sämtliche Wirkstoffhersteller sind unter Ziff. 5 der Anlage 6 benannt. Messungen werden nach Maßgabe von Ziff. 3 und 4 der Anlage 6 sowie Abschnitt A.IV.3.3 der Bewerbungsbedingungen ermöglicht und gewährleistet. Im Falle des Einsatzes von Verfahren zur Abfallbehandlung, Wasserbehandlung und Wasserreinigung, bei denen das Entstehen von Produktionsabwasser reduziert oder vermieden wird, hat der Bieter mit seinem Angebot zusätzliche Erklärungen und Dokumente vorgelegt, mit denen die Verfahren detailliert und nachvollziehbar beschrieben werden, einschließlich sämtlicher Prozesse und Schritte, durch die Umweltbelastungen vermieden werden. Vom Bieter ist/sind die Originale der unterzeichneten Gestattungs- und Verpflichtungserklärung(en) des / der Wirkstoffhersteller(s) gemäß Anlage 7 zu den Bewerbungsbedingungen nach Zuschlagserteilung unverzüglich den auf Aufforderung der AOKs vorzulegen.	☐ Fosfomycin EU-EWR ☐ Fosfomycin RM ☐ Levofloxacin EU-EWR ☐ Levofloxacin RM ☐ Linezolid EU-EWR ☐ Linezolid RM ☐ Moxifloxacin EU-EWR ☐ Moxifloxacin RM ☐ Ofloxacin EU-EWR ☐ Ofloxacin RM ☐ Vancomycin EU-EWR ☐ Vancomycin RM ☐ nein	☐ Fosfomycin EU-EWR ☐ Fosfomycin RM ☐ Levofloxacin EU-EWR ☐ Levofloxacin RM ☐ Linezolid EU-EWR ☐ Linezolid RM ☐ Moxifloxacin EU-EWR ☐ Moxifloxacin RM ☐ Ofloxacin EU-EWR ☐ Ofloxacin RM ☐ Vancomycin EU-EWR ☐ Vancomycin RM
Gesamt maximal: 42 %			