Il Nomenclatore delle Protesi e degli Ausili, secondo i nuovi LEA

Estratto Gazzetta Ufficiale 18.3.2017 (Livelli essenziali di assistenza)

....

Art. 10 - Assistenza integrativa

1. Nell'ambito dell'assistenza integrativa il Servizio sanitario nazionale garantisce le prestazioni che comportano l'erogazione dei dispositivi medici monouso, dei presidi per diabetici e dei prodotti destinati a un'alimentazione particolare nei limiti e con le modalità di cui agli articoli 11, 12, 13 e 14.

Art. 11 - Erogazione di dispositivi medici monouso

- 1. Agli assistiti tracheostomizzati, ileostomizzati, colostomizzati e urostomizzati, agli assistiti che necessitano permanentemente di cateterismo, agli assistiti affetti da grave incontinenza urinaria o fecale cronica, e agli assistiti affetti da patologia cronica grave che obbliga all'allettamento, sono garantite le prestazioni che comportano l'erogazione dei dispositivi medici monouso di cui al nomenclatore allegato 2 al presente decreto. La condizione di avente diritto alle prestazioni è certificata dal medico specialista del Servizio sanitario nazionale, dipendente o convenzionato, competente per la specifica menomazione o disabilità.
- 2. Le prestazioni che comportano l'erogazione dei dispositivi medici monouso di cui al nomenclatore allegato 2 al presente decreto, sono erogate su prescrizione del medico specialista effettuata sul ricettario standardizzato del Servizio sanitario nazionale. E' fatta salva la possibilità per le regioni e per le province autonome di individuare le modalità con le quali la prescrizione è consentita ai medici di medicina generale, ai pediatri di libera scelta ed ai medici dei servizi territoriali. I prodotti per la prevenzione e il trattamento delle lesioni da decubito sono prescritti dal medico nell'ambito di un piano di trattamento di durata definita, eventualmente rinnovabile, predisposto dallo stesso medico; il medico prescrittore è responsabile della conduzione del piano.

Art. 12 - Modalità di erogazione dei dispositivi medici monouso

1. Le modalità di erogazione dei dispositivi medici monouso sono definite nell'allegato undici.

.....

Art. 17 - Assistenza protesica

- 1. Il Servizio sanitario nazionale garantisce alle persone di cui all'art. 18 le prestazioni sanitarie che comportano l'erogazione di protesi, ortesi ed ausili tecnologici nell'ambito di un piano riabilitativo-assistenziale volto alla prevenzione, alla correzione o alla compensazione di menomazioni o disabilità funzionali conseguenti a patologie o lesioni, al potenziamento delle abilità residue, nonché alla promozione dell'autonomia dell'assistito.
- 2. Il nomenclatore di cui all'allegato 5 contiene gli elenchi delle prestazioni e delle tipologie di dispositivi, inclusi i dispositivi provvisori, temporanei e di riserva di cui all'art. 18, commi 2 e 3, erogabili dal Servizio sanitario nazionale. Il nomenclatore riporta, per ciascuna prestazione o tipologia di dispositivo, il codice identificativo, la definizione, la descrizione delle caratteristiche principali, eventuali condizioni o limiti di erogabilità, eventuali indicazioni cliniche prioritarie volte a migliorare l'appropriatezza della prescrizione. Le prestazioni e i dispositivi sono erogabili nei limiti e secondo le indicazioni cliniche e d'uso riportate nel nomenclatore.

3. Il nomenclatore contiene:

- a. le protesi e le ortesi costruite o allestite su misura da un professionista abilitato all'esercizio della specifica professione sanitaria o arte sanitaria ausiliaria, gli aggiuntivi e le prestazioni di manutenzione, riparazione, adattamento o sostituzione di componenti di ciascuna protesi o ortesi. I dispositivi e le prestazioni di cui alla presente lettera sono indicati nell'elenco 1;
- gli ausili tecnologici di fabbricazione continua o di serie, indicati nell'elenco 2A, che, a garanzia della corretta utilizzazione da parte dell'assistito in condizioni di sicurezza, devono essere applicati dal professionista sanitario abilitato;

- c. gli ausili tecnologici di fabbricazione continua o di serie, pronti per l'uso, che non richiedono l'applicazione da parte del professionista sanitario abilitato, indicati nell'elenco 2B.
- 4. Nel caso in cui risulti necessario l'adattamento o la personalizzazione di un ausilio di serie, la prestazione e' prescritta dal medico specialista ed eseguita, a cura dei soggetti aggiudicatari delle procedure pubbliche di acquisto degli ausili, da professionisti abilitati all'esercizio della professione sanitaria o arte sanitaria ausiliaria, nel rispetto dei compiti individuati dai rispettivi profili professionali.
- 5. Qualora l'assistito, al fine di soddisfare specifiche, apprezzabili, necessità derivanti dallo stile di vita o dal contesto ambientale, relazionale o sociale richieda, in accordo con il medico, un dispositivo appartenente a una delle tipologie descritte negli elenchi allegati, con caratteristiche strutturali o funzionali o estetiche non indicate nella descrizione, il medico effettua la prescrizione riportando le motivazioni della richiesta, indicando il codice della tipologia cui il dispositivo appartiene e informando l'assistito sulle sue caratteristiche e funzionalità riabilitative-assistenziali. L'azienda sanitaria locale di competenza autorizza la fornitura. L'eventuale differenza tra la tariffa o il prezzo assunto a carico dall'azienda sanitaria locale per il corrispondente dispositivo incluso negli elenchi ed il prezzo del dispositivo fornito rimane a carico dell'assistito; parimenti, rimane a carico dell'assistito l'onere di tutte le prestazioni professionali correlate alle modifiche richieste o alle caratteristiche peculiari del dispositivo fornito.

Art. 18 - Destinatari delle prestazioni di assistenza protesica

- 1. Hanno diritto alle prestazioni di assistenza protesica che comportano l'erogazione dei dispositivi contenuti nell'allegato 5 al presente decreto gli assistiti di seguito indicati, in connessione alle menomazioni e disabilità specificate:
 - a) le persone con invalidità civile, di guerra e per servizio, le persone con cecita' totale o parziale o ipovedenti gravi ai sensi della legge 3 aprile 2001, n. 138 e le persone sorde di cui all'art. 1, comma 2, della legge 12 marzo 1999, n. 68, in relazione alle menomazioni accertate dalle competenti commissioni mediche;
 - b) i minori di anni 18 che necessitano di un intervento di prevenzione, cura e riabilitazione di un' invalidità grave e permanente;
 - c) le persone di cui alla lettera a) affette da gravissime patologie evolutive o degenerative che hanno determinato menomazioni permanenti insorte in epoca successiva al riconoscimento dell' invalidità, in relazione alle medesime menomazioni, accertate dal medico specialista;
 - d) le persone che hanno presentato istanza di riconoscimento dell' invalidità cui siano state accertate, dalle competenti commissioni mediche, menomazioni che, singolarmente, per concorso o coesistenza, comportano una riduzione della capacita' lavorativa superiore ad un terzo, in relazione alle suddette menomazioni risultanti dai verbali di cui all'art. 1, comma 7, della legge 15 ottobre 1990, n. 295;
 - e) le persone in attesa di accertamento dell'invalidità per i quali il medico specialista prescrittore attesti la necessità e urgenza di una protesi, di un'ortesi o di un ausilio per la tempestiva attivazione di un piano riabilitativo-assistenziale, in relazione alle menomazioni certificate ai fini del riconoscimento dell'invalidità;
 - f) le persone ricoverate in una struttura sanitaria accreditata, pubblica o privata, per le quali il medico responsabile dell'unità operativa certifichi la presenza di una menomazione grave e permanente e la necessità e l'urgenza dell'applicazione di una protesi, di un'ortesi o di un ausilio prima della dimissione, per l'attivazione tempestiva o la conduzione del piano riabilitativo-assistenziale. Contestualmente alla fornitura della protesi o dell'ortesi deve essere avviata la procedura per il riconoscimento dell'invalidità;
 - g) le persone amputate di arto, le donne con malformazione congenita che comporti l'assenza di una o di entrambe le mammelle o della sola ghiandola mammaria ovvero che abbiano subito un intervento di mastectomia e le persone che abbiano subito un intervento demolitore dell'occhio, in relazione alle suddette menomazioni;
 - h) le persone affette da una malattia rara di cui all'allegato 7 al presente decreto, in relazione alle menomazioni correlate alla malattia.
- 2. Hanno diritto ai dispositivi provvisori e temporanei le donne con malformazione congenita che comporti l'assenza di una o di entrambe le mammelle o della sola ghiandola mammaria ovvero che abbiano subito un intervento di mastectomia, le persone con enucleazione del bulbo oculare. Le persone con amputazione di arto hanno diritto al dispositivo provvisorio in alternativa al dispositivo temporaneo.

- 3. Le regioni e le province autonome o le aziende sanitarie locali possono fornire dispositivi di serie di cui all'elenco 2B dell'allegato 5 alle persone con grave disabilità transitoria, assistite in regime di ospedalizzazione domiciliare, di dimissione protetta o di assistenza domiciliare integrata, su prescrizione dello specialista, per un periodo massimo di 60 giorni, eventualmente prorogabile, nei casi in cui le medesime regioni o aziende sanitarie locali abbiano attivato servizi di riutilizzo dei suddetti dispositivi.
- 4. Qualora i dispositivi siano prescritti, per motivi di necessità e urgenza, nel corso di ricovero presso strutture sanitarie accreditate, pubbliche o private, ubicate fuori del territorio della azienda sanitaria locale di residenza dell'assistito, la prescrizione e' inoltrata dalla unità operativa di ricovero all'azienda sanitaria locale di residenza, che rilascia l'autorizzazione tempestivamente, anche per via telematica. Limitatamente ai dispositivi inclusi nell'elenco 1 dell'allegato 5, in caso di silenzio dell'azienda sanitaria locale, trascorsi cinque giorni dal ricevimento della prescrizione, l'autorizzazione si intende concessa. In caso di autorizzazione tacita il corrispettivo riconosciuto al fornitore e' pari alla tariffa o al prezzo fissati dalla regione di residenza dell'assistito.
- 5. L'azienda sanitaria locale puo' autorizzare la fornitura di una protesi di riserva per le persone con amputazione di arto. Nei confronti di altri soggetti per i quali la mancanza del dispositivo impedisce lo svolgimento delle attivita' essenziali della vita, l'azienda sanitaria locale e' tenuta a provvedere immediatamente alla sua eventuale riparazione o sostituzione.
- 6. Agli invalidi del lavoro, i dispositivi dovuti ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 30 giugno 1965, n. 1124, sono erogati dall'Istituto nazionale per l'assicurazione contro gli infortuni sul lavoro (Inail) con spesa a carico dell'Istituto, secondo le indicazioni e le modalità stabilite dall'Istituto stesso.
- 7. Sono fatti salvi i benefici gia' previsti dalle norme in vigore in favore degli invalidi di guerra e categorie assimiliate.
- 8. In casi eccezionali, per i soggetti affetti da gravissime disabilità, le aziende sanitarie locali possono garantire l'erogazione di protesi, ortesi o ausili non appartenenti ad una delle tipologie riportate nel nomenclatore allegato, nel rispetto delle procedure fissate dalla regione e sulla base di criteri e linee guida.
- 9. I dispositivi inclusi nell'allegato 5 sono ceduti in proprietà all'assistito, fatta salva la facoltà delle regioni e delle province autonome di disciplinare modalità di cessione in comodato dei dispositivi di serie di cui agli elenchi 2A e 2B dell'allegato 5 per i quali le regioni, le province autonome o le aziende abbiano attivato servizi di riutilizzo dei dispositivi stessi. L'assistito e' responsabile della custodia e della buona tenuta della protesi, dell'ortesi o dell'ausilio tecnologico.
- 10. L'azienda sanitaria locale autorizza la fornitura di nuovi dispositivi inclusi nell'elenco 1 dell'allegato 5, in favore dei propri assistiti di eta' superiore a 18 anni, quando siano trascorsi i tempi minimi di rinnovo riportati, per ciascuna classe, nel medesimo elenco e in ogni caso quando sussistono le condizioni di cui alle lettere a) e b) e con le procedure ivi indicate. Per i dispositivi per i quali non sono indicati tempi minimi di rinnovo si applicano le previsioni di cui alle lettere a) e b). Per i dispositivi forniti agli assistiti di eta' inferiore a 18 anni, non si applicano i tempi minimi di rinnovo e l'azienda sanitaria locale autorizza le sostituzioni o modificazioni dei dispositivi erogati in base ai controlli clinici prescritti e secondo il piano riabilitativo-assistenziale. La fornitura di nuovi dispositivi puo' essere autorizzata nei casi di:
 - a) particolari necessità terapeutiche o riabilitative o modifica dello stato psicofisico dell'assistito, sulla base di una dettagliata relazione del medico prescrittore allegata alla prescrizione che attesti, con adeguata motivazione, l'inadeguatezza dell'ausilio in uso e la necessità del rinnovo per il mantenimento delle autonomie della persona nel suo contesto di vita;
 - b) rottura accidentale o usura, non attribuibili all'uso improprio del dispositivo, a grave incuria o a dolo, cui consegue l'impossibilità tecnica o la non convenienza della riparazione ovvero la non perfetta funzionalità del dispositivo riparato, valutate dall'azienda sanitaria locale anche con l'ausilio di tecnici di fiducia

Art. 19 - Modalità di erogazione dell'assistenza protesica

1. Le modalità di erogazione dell'assistenza protesica e d'individuazione degli erogatori sono definiti dall'allegato 12.

Allegato 2

AUSILI MONOUSO
I dispositivi medici elencati devono essere conformi al d. Igs. 24 febbraio 1997, n. 46 in attuazione della direttiva 93/42/CEE
Classe 09 "Ausili per la cura e la protezione personale"

	ostituiti da un tubo ricurvo di forma angolata o a semicerchio, realizzato con materiali differenti [PVC, silicone, metallo] che viene inserito nello stoma tracheale per manteneme la pervietà; il tratto esterno (connettore) permette all'assistito il collegamento al circuito per i dispositivi di ventilazione e l'applicazione di accessori (tappi, umidificatori, ecc.). Il diametro interno (ID) deve essere indicato esplicitamente nella prescrizione dello specialista in relazione alle dimensioni dello stoma dell'utente (nell'adulto, generalmente compreso tra 9.4 e 13.8 mm) così come la lunghezza del dispositivo (in genere, compresa tra 65 e 81 mm). Devono essere acquistati completi della piastrina orientabile per il collo (offangia - saldata alla cannula o libera di scorrere), dei nastri di fissaggio per garantirne il corretto posizionamento e del tappo o otturatore, se richiesto.	guantità/anno
09.15.03.003 09.15.03.006 09.15.03.009 09.15.03.012 09.15.03.015	cannula tracheale in plastica morbida con mandrino, non fenestrata cannula tracheale in plastica morbida con mandrino, fenestrata cannula tracheale in plastica rigida con mandrino, fenestrata cannula tracheale in plastica rigida con mandrino, fenestrata cannula tracheale in metallo cromato o argentato in due o tre pezzi cannula tracheale in argento 900/1000 in tre pezzi	4 4 4 4 4 2 2
	09.18 ausili per stomia 09.18.04 sacche per stomia, a un pezzo, a fondo chiuso dispositivi dotati di filtro antiodore, barriera protettiva autoportante in idrocolloidi o anello protettivo (in gomma naturale Karaya o diverso materiale), supporto adesivo microporoso e ipoallergenico; sul lato-corpo, rivestimento antitraspirante (in TNT o analogo materiale) e sul lato esposto, rivestimento in materiale opaco o trasparente.	
09.18.04.003 09.18.04.006	sacca per colostomia a fondo chiuso sacca per stomi introflessi (stoma a filo, retratto, situato in una piega cutanea o in una cicatrice) sacca per colostomia a fondo chiuso per stomi introflessi (stoma a filo, retratto, situato in una piega cutanea o in una cicatrice) NOTA - Le quantità massime erogabili sono da intendersi per ogni stomia e sono incrementabili, a giudizio dello specialista prescrittore, fino al 50% nel periodo iniziale di assistenza ed addestramento all'uso di durata non superiore a 6 mesi. O9.18.05 sacche per stomia, a più pezzi, a fondo chiuso	quantità erogabile 60 60

esposto. Lo spessore della placca può essere uniforme per tutta la superficie o differenziato per una migliore adattabilità a stomi irregolari. La placca può essere pretagliata, ritagliabile o modellabile secondo le esigenze dell'assistito. Tali opzioni di scelta devono essere esplicitamente dispositivi costituiti da due pezzi: un supporto adesivo ipoallergenico a contatto con l'epidermide dell'assistito ed una sacca di raccolta. La sacca è dotata di filtro antiodore, rivestimento antitraspirante sul lato corpo (in TNT o analogo materiale) e rivestimento opaco o trasparente sul lato indicate nella prescrizione prima dell'acquisto. L'adattabilità placca-sacca deve consentire un facile e sicuro sgancio/aggancio e garantire la perfetta tenuta per tutta la durata dell'utilizzo

	quantità
	erogabile
sistema per colostomia (placca adesiva con flangia + sacche a fondo chiuso)	20 + 60
sistema per colostomia (placca adesiva con flangia a convessità integrale per stomi introflessi (stoma a filo, retratto o situato in una	a 20 + 60
piega cutanea e/o in una cicatrice + sacca a fondo chiuso)	

quantità massime erogabili sono da intendersi per ogni stomia e sono incrementabili, a giudizio dello specialista piega cutanea e/o in una cicatrice + sacca a fondo chiuso)

orescrittore, fino al 50% nel periodo iniziale di assistenza ed addestramento all'uso di durata non superiore a 6 mesi NOTA - Le

09.18.05.003 09.18.05.006

Karaya o diverso materiale), supporto adesivo microporoso e ipoallergenico, rivestimento antitraspirante (in TNT o analogo materiale) sul lato corpo e rivestimento opaco o trasparente sul lato esposto, valvola anti-reflusso. *La sacca per urostomia* deve essere dotata di un sistema di *La sacca per ileostomia* deve essere dotata di filtro antiodore, barriera autoportante in idrocolloidi o anello protettivo (in gomma naturale scarico (preferenzialmente con rubinetto a scomparsa) raccordabile al raccoglitore da gamba o da letto, con o senza cintura di fissaggio. **Per** e**ntrambe**, il sistema di svuotamento e di chiusura della sacca deve essere facile da usare, sicuro ed efficace nel prevenire eventuali fuoriuscite. 09.18.07 sacche per stomia, a un pezzo, a fondo aperto con valvola anti-reflusso

40

quantità	erogabile	06	30	06	30	specialista	
		sacca per ileostomia a fondo aperto	sacca per urostomia a fondo aperto	sacca per ileostomie introflesse (stoma a filo, retratto o situato in una piega cutanea e/o in una cicatrice) a fondo aperto	sacca per urostomie introflesse (stoma a filo, retratto o situato in una piega cutanea e/o in una cicatrice) a fondo aperto	NOTA - Le quantità massime erogabili sono da intendersi per ogni stomia e sono incrementabili, a giudizio dello specialista	prescrittore, fino al 50% nel periodo iniziale di assistenza ed addestramento all'uso di durata non superiore a 6 mesi.
		09.18.07.003	09.18.07.006	09.18.07.009	09.18.07.012		

ntità abile	20 + 90	20 + 30	20 + 90	20 + 30	
quantità erogabile	.,	.,			
	.03 sistema per ileostomia (placca adesiva con flangia + sacche a fondo aperto)	06 sistema per urostomia (placca adesiva con flangia + sacche a fondo aperto)	i09 sistema per ileostomia (placca adesiva con flangia a convessità integrale per ileostomie introflesse (stoma a filo, retratto o situato in		una prega cuanta ero in una cicambe) i sacche a formo apento) NOTA - Le quantità massime erogabili sono da intendersi per ogni stomia e sono incrementabili, a giudizio dello specialista prescrittore, fino al 50% nel periodo iniziale di assistenza ed addestramento all'uso non superiore a 6 mesi.
	09.18.08.003	09.18.08.006	09.18.08.009	09.18.08.012	



09.18.24 ausili per l'irrigazione dell'intestino

la frequenza della procedura di irrigazione sulla base del tipo di peristalsi e del volume del colon residuo. NOTA: l'irrigazione consente utenti cui è stato diagnosticato il c.d. "colon residuo" (regolarità e ritmicità spontanea delle evacuazioni; con patologia pregressa: malattia diverticolare, Morbo di Crohn; con colon irritabile); in presenza di emia peristomale, prolasso, stenosi, recidiva stomale; assistiti con inabilità fisica, psichica o chemio-terapica. E' consigliabile proporre l'inizio di tale pratica dopo un mese circa dall'intervento; la prescrizione indicherà 'irrigazione, restituendo un ritmo alla motilità intestinale dell'assistito, consente di ottenere un periodo di riposo intestinale. E' controindicata per all'assistito colostomizzato un periodo di 24 - 48 ore di relativa continenza.

NOTA - La quantità erogabile di tali ausili deve essere esplicitamente indicata nella prescrizione dello specialista prima di procedere all'acquisto.

09.18.24.003 sistema di irrigazione completo

composto da: borsa graduata per l'acqua, cono anatomico e cannula, sistema di regolazione del flusso con o senza visualizzazione del volume, cintura di fissaggio con o senza placca e sacche di scarico

09.18.24.006 irrigatore semplice

composto da: borsa graduata per l'acqua, cono anatomico e cannula, sistema di regolazione del flusso con o senza visualizzazione del volume

sacche di scarico trasparenti a fondo aperto per irrigazione, con barriera autoportante o adesivo o flangia 09.18.24.009

09.18.24.012 tappo ad espansione o post irrigazione non ad espansione, con filtro incorporato 09.18.24.015 mini sacca post-irrigazione con barriera autoportante, filtro incorporato e lato interno in TP

NOTA - La prescrizione del sistema di irrigazione completo è alternativa alla prescrizione combinata dell'irrigatore e delle sacche di scarico. La prescrizione del materiale per irrigazione e l'indicazione della relativa frequenza rimodulano il quantitativo massimo concedibile di ausili per stomia. Le quantità del tappo ad espansione sono correlate alle specifiche condizioni della persona riportate mini sacca post-irrigazione con barriera autoportante, filtro incorporato e lato interno in TNT assorbente

dalla prescrizione così come quelle delle mini sacche post irrigazione.

09.18.30 protettori dello stoma e cute peristomale

09.18.30.003 pasta o pomata protettiva, ad azione emolliente e/o eudermica

09.18.30.006 polvere protettiva per zone peristomali 09.18.30.009 salviettine per detersione

rilasciano una pellicola protettiva per le zone peristomali consentendone una adeguata detersione (la pellicola fo film] da applicare sulla pelle può anche essere rilasciata da un contenitore spray che la contiene)

09.18.30.012 pasta solidificata

può presentarsi in forme differenti, è ritagliabile per realizzare un'azione livellatrice e/o riempitiva sull'addome degli assistiti che presentano una superficie peristomale irregolare. NOTA: da prescriversi esclsivamente in questi casi.

04 prodotti per terapie personali

04.49 prodotti per il trattamento delle lesioni cutanee

NOTA 1 - I quantitativi erogabili sono determinati dalla frequenza del cambio della medicazione legata alla tipologia delle lesione, alla quantità di essudato, alla fase del processo di cicatrizzazione in essere ed alle condizioni cliniche valutabili dallo specialista e dal suo eam professionale e devono essere riportate dettagliatamente nella prescrizione.

economica, si suggerisce l'utilizzo di € / superficie per quelle in alginato, in idrocollidi, in idrofibra, in argento, in poliuretano e per le NOTA 2 - A causa della diffusa disomogenità delle misure delle medicazioni in commercio, come unità convenzionale di valutazione garze ad azione emolliente; € / volume o peso per le medicazioni in gel idrofilo e le confezioni di lubrificante per cateterismo; € / volume per le medicazioni cavitarie (cod. 04.49.21.633) e € / lunghezza per la rete tubolare elastica (cod. 04.49.27.003).

medicazioni in alginato (classe M040402 - Cnd):

bagnate; posseggono una alta capacità assorbente ed emostatica formando un gel all'interno della lesione che mantiene l'ambiente umido; sono medicazioni attive a base di sali di Ca e/o di Na e della miscela di acido D-mannuronico e acido L-glucuronico (in diverse strutture chimiche e concentrazioni) (ac. alginico (alga bruna)], presentano un ridotto rilascio e dispersione di fibre, sono caratterizzate da alta integrità quando sono ndicate per lesioni con alta essudazione siero-ematica o francamente emorragica e per lesioni cavitarie, contaminate o infette; sono **controindicate** per lesioni asciutte, deterse, in fase di granulazione o nel caso di lesioni con presenza di tessuto necrotico. Prescrivibili nei ormati, adesivi e non, di seguito elencati:

cm 15 x 15 (corrispondente ad una superificie attiva di 225 cm 2 +/- 10%) a nastro (espressa in superficie attiva) 04.49.03.106 04.49.03.103

cm 10 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 200 cm 2 +/- 10%) 04.49.03.109

medicazioni in idrocolloidi (classi M040403 - Cnd):

microgranulare e combinate con elastomeri e adesivi applicati su un supporto in forma di placca, film o pasta. Sono indicate per lesioni in fase medicazioni composte da miscele di polimeri naturali o sintetici, quali CMC, pectina, lecitina, ecc. (agenti gelificanti), sospese in forma di granulazione con essudato basso o medio, con assenza di segni clinici di infezione, letto della ferita deterso e, in genere, con cute perilesionale intatta, ulcere con tessuto necrotico da rimuovere (autolisi); sono altamente conformabili, poco assorbenti, traspiranti ed impermeabili verso contaminanti esterni, promuovono il debridement autolitico. Presentano il vantaggio di richiedere il cambio della medicazione sufficientemente distanziato (di solito, ogni 3 - 5 giorni) meno traumatico per gli assistiti; la scelta dello spessore della medicazione è direttamente proporzionale alla quantità di essudato della lesione e va riportata nella prescrizione prima di procedere all'acquisto. Prescrivibili nei ormati di seguito elencati:

cm 10 x 10 (corrispondente ad una superficie attiva di 100 cm 2 +/- 10%) 04.49.06.206 04.49.06.203

cm 15 x 15 (corrispondente ad una superficie attiva di 225 cm 2 +/- 10%) cm 20 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 400 cm 2 +/- 10% 04.49.06.209

medicazioni in idrofibra (classe M040404 - Cnd)



dispersione e propagazione laterale) applicate su un supporto di tessuto-non-tessuto (Tnt). Sono indicate per lesioni con essudazione da medicazioni composte da soffici fibre di CMC sodica che tendono a gelificare dopo l'assorbimento dell'essudato (che viene trattenuto senza media ad alta, lesioni contaminate o infette e cavitarie e sono controindicate per lesioni secche e necrotiche. Presentano una notevole capacità assorbente (fino a 20-25 volte il proprio peso originale), non aderiscono alla lesione con rimozione integra della medicazione e non hanno caratteristiche emostatiche; forniscono una efficace azione occlusiva della Iesione. Prescrivibili nei formati di seguito elencati:

63 cm 5 x 5 (corrispondente ad una superficie attiva di 25 cm ² +/- 10%)	06 cm 10 x 10 (corrispondente ad una superficie attiva di 100 cm ² +/- 10%)	09 cm 15 x 15 (corrispondente ad una superficie attiva di 225 cm² +/- 10%)	.03 medicazioni in gel idrofilo (classe M040405 - Cnd)
04.49.09.303	04.49.09.306	04.49.09.309	04.49.12.403

medicazioni in forma di gel (con o senza supporto) a base di polimeri idrofili (in genere, dell'amido) con un contenuto di acqua superiore al 70% (fino all' 85%), **sono indicate per lesioni superficiali e di media profondità, con presenza di tessuto di granulazione**; sono specifiche per Iesioni cutanee necrotiche e/o fibrinose che necessitano di idratazione e/o detersione e sbrigliamento, manifestano un blando effetto anestetico; sono controindicate nelle lesioni infette e con intensa essudazione.

— 44 -

medicazioni in argento (classe M04040801/02- Cnd):

nano-cristallino); sono indicate per la gestione di lesioni infette, ad evidente rischio di infezione e in quelle in cui l'eccessiva carica sostanze attive come schiume di poliuretano o alginati (in grado di cedere Ag), ma si ritiene prevalente l'attività battericida dell'Ag presente. In medicazioni in tessuto-non-tessuto (o altro supporto) con presenza di Aq in varie forme (argento metallico micronizzato, ione argento. batterica provoca un ritardo nella guarigione ("colonizzazione critica" o "pre-infezione"). Possono presentarsi in combinazione con altre genere, vanno usate inizialmente per un periodo non superiore a due settimane prima di una nuova valutazione delle condizioni della Iesione. Prescrivibili nei formati di seguito elencati:

cm 15 x 15 (corrispondente ad una superificie attiva di 225 cm 2 +/- 10%) 04.49.15.506 04.49.15.503

cm 10 x 10 (corrispondente ad una superificie attiva di 100 cm 2 +/- 10%) cm 10 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 200 cm 2 +/- 10%) 04.49.15.509

medicazioni in poliuretano (classe M040406 - Cnd):

idrocellulare, idropolimero) o a base di poliuretano in forma gelificata; sono indicate per il trattamento di lesioni a spessore parziale o totale letto della lesione e alle diverse sedi anatomiche del corpo; devono ritenere gli essudati assorbiti senza disperderli anche quando sottoposte a pressione; lo spessore della schiuma crea un effetto cuscinetto che riduce la pressione sulla lesione, contrasta eventuali forze di frizione e medicazioni primarie e secondarie a base di poliuretano in quantità prevalente, associato o meno ad altre sostanze, (preferenzialmente prive di a media secrezione; i liquidi assorbiti vengono uniformemente distribuiti all'interno del tampone di schiuma che si conforma perfettamente al garantisce le necessaria protezione. **Controindicate** per lesioni non essudanti con fondo secco ed in associazione con agenti ossidanti (ad bordi adesivi se destinate agli assistiti che presentano la cute perilesionale fragile); si presentano in forma di schiuma pluristratificata (semplice, esempio, acqua ossigenata). Prescrivibili nei formati di seguito elencati

cm 10 x 10 (corrispondente ad una superficie attiva di 100 cm 2 +/- 10% 04.49.18.606 04.49.18.603

cm 10 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 200 cm 2 +/- 10%) 04.49.18.609

cm 15 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 300 cm 2 +/- 10%)

medicazione cavitaria 04.49.21.633

costituita da differenti materiali ma deve essere concepita per essere introdotta integralmente nella lesione per le operazioni di riempimento o indicata per il trattamento delle lesioni profonde che riguardano i piani dal sottocutaneo al fasciale fino al muscolare ed al tendineo; può essere 'zaffatura" (unità di misura per il confronto e le valutazioni: volume in cm 3

medicazioni costituite da garze e sostanze ad azione emolliente (classi M02030201 e M02030299 - Cnd) 04.49.24.703

bianco, vaselina o paraffina. Le misure devono essere scelte in base alla superficie corporea esposta al trattamento e riportate in dettaglio nella medicazioni costituite da un supporto di garza di cotone a rete sottile (tessuto di acetato di cellulosa o altro materiale) impregnata con petrolato prescrizione prima di procedere all'acquisto. Prescrivibili esclusivamente ad assistiti in possesso della certificazione di patologia rara cod. RN0570 - epidermolisi bollosa ereditaria)

erogabile

quantità

erogabile

quantità

04.49.27.903 rete elastica tubolare

essere a contatto con la cute anche alla massima estensione; indicata per mantenere una medicazione in posizione senza l'utilizzo di collanti o costituita da gomma naturale (circa 25-30% del peso) ricoperta da piccole e sottili catene di poliammide (circa 65-70% del peso) in modo da non nastri e necessaria per gli assistiti soggetti a frequenti sostituzioni della stessa; le dimensioni e la lunghezza devono essere esplicitamente precisate nella prescrizione specialistica in relazione alle esigenze dell'assistito. **Prescrivibile esclusivamente agli assistiti in possesso della** certificazione di patologia rara (cod. RL0030 - pemfigo - RL0040 - pemfigoide bolloso - RN0570 - epidermolisi bollosa ereditaria)

09.21.18.003 Iubrificante per cateterismo

NOTA BENE: prescrivibile esclusivamente in abbinamento ai cateteri a punta Nelaton o Tieman (codici: 09.24.06.006 e .009)

09.24 convogliatori urinari

09.24.03 cateteri vescicali a permanenza (o autostatici)

anatomiche del collo della vescica; le misure (lunghezza e calibro) e il tipo di punta devono essere scelte in base alla conformazione e alle misure dell'assistito (in genere, è presente il codice a colori sulla valvola per l'individuazione immediata della misura limitando il rischio di errori) e dispositivi in confezione singola sterile, in silicone puro 100%, il palloncino a parete sottile (volume circa 10 ml) deve adattarsi alle differenze devono essere riportate nella prescrizione specialistica prima di procedere all'acquisto. ndicazioni. L'esigenza del posizionamento di un catetere a permanenza è indicato nelle seguenti condizioni; presenza di Iesioni anatomiche delle basse vie urinarie che rendono impossibile un cateterismo intermittente; insufficiente manualità dell'assistito tale da rendere molto complicata la auto-gestione del cateterismo intermittente; incontinenza urinaria grave in assistiti con ulcere da decubito; soggetti anziani non collaborativi; pazienti terminali

09.24.03.003 catetere a permanenza tipo Foley a due vie con scanalature

il dispositivo monouso è provvistò di scanalature longitudinali su tutta la superficie esterna per favorire il deflusso delle secrezioni uretrali;

ndicato per assistiti che necessitano di una superficie di contatto catetere/mucosa ridotta.

09.24.03.006 catetere a permanenza tipo Foley a due vie senza scanalature

NOTA - Per i bambini fino a 6 anni di età, la quantità massima è incrementabile in relazione a specifiche esigenze individuali segnalate dallo specialista prescrittore. Per la generalità dei casi, le quantità massime erogabili dei cateteri di drenaggio sono incrementabili, a giudizio dello specialista prescrittore, fino al 50% nel periodo iniziale di avvio al cateterismo di durata non superiore a 3 mesi. 09.24.06 cateteri vescicali a intermittenza

09.24.06.006	catetere in PVC in confezione singola sterile con punta Nelaton (dritta e di forma conica) la scelta delle misure (lunghezza e calibro), individuate in base alle caratteristiche dell'assistito sono riportate esplicitamente nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.	120
09.24.06.009	catetere in PVC in confezione singola sterile con punta Tieman (leggermente ricurva) Ia scelta delle misure (lunghezza e calibro), individuate in base alle caratteristiche dell'assistito sono riportate esplicitamente nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.	120
09.24.06.103	catetere autolubrificante a base di gel il gel di lubrificazione che favorisce l'introduzione e contenerne il traumatismo può presentarsi già adeso alla superficie del catetere o incorporato nella confezione in una apposita camera separata (al momento dell'uso, si rompe il diaframma e il gel lubrifica il catetere). Le misure (lunghezza e calibro) e il tipo di punta devono essere scelte in base alle caratteristiche dell'assistito e riportate esplicitamente nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.	120
09.24.06.203	catetere autolubrificante idrofilo in PVP o analogo materiale (NON PRONTO ALL'USO) in confezione singola sterile; la superficie idrofila va attivata prima dell'inserimento aggiungendo acqua o soluzione fisiologica (non inclusa nella confezione); le misure (lunghezza e calibro) e il tipo di punta devono essere scelte in base alle caratteristiche dell'assistito e riportate esplicitamente nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.	120
09.24.06.303	catetere autolubrificante idrofilo in PVP o analogo materiale (PRONTO ALL'USO) in confezione singola sterile; nella confezione è già contenuta la soluzione acquosa per l'attivazione della superficie; le misure (lunghezza e calibro) e il tipo di punta devono essere scelte sulla base delle caratteristiche dell'assistito e riportate esplicitamente nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.	120
09.24.06.403	catetere autolubrificante a base di gel CON SACCA GRADUATA DI RACCOLTA in confezione singola sterile; il gel di lubrificazione può presentarsi già adeso alla superficie del catetere o incorporato nella confezione; le misure (lunghezza e calibro) e il tipo di punta devono essere scelte in base alle caratteristiche dell'assistito e riportate esplicitamente nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.	120
09.24.06.503	catetere autolubrificante idrofilo CON SACCA GRADUATA DI RACCOLTA in confezione singola sterile; nella confezione è già contenuta la soluzione acquosa per l'attivazione della superficie; le misure (lunghezza e calibro) e il tipo di punta devono essere scelte in base alle caratteristiche dell'assistito e riportate esplicitamente nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.	120

	NOTA - Il piano riabilitativo assistenziale elaborato in équipe può prevedere la prescrizione combinata di cateteri di drenaggio e cateteri con sacche graduate di raccolta, fermo restando il quantitativo massimo erogabile di 120 pezzi fissato per ciascun assistito nella generalità dei casi.	
09.24.06.603	catetere/tutore per ureterocutaneostomia	2
	dispositivo in confezione singola sterile, trasparente, in poliuretano, silicone (o analoghi materiali che ne consentano l'uso per una lunga permanenza), con alette di bioccaggio e disco di fissaggio (per il posizionamento in situ), con foro centrale e fori di drenaggio posti lungo la superficie. La lunghezza (di solito, 25 cm) ed il diametro devono essere riportati in dettaglio nella prescrizione specialistica prima di procedere all'acquisto.	
	09.24.21 condom per urina	quantità eroqabile
09.24.21.003	guaina in materiale ipoallergenico dispositivo in materiale sintetico o in lattice, autocollante o con striscia adesiva o bi-adesiva; in genere, più sottile nella parte anteriore e con la punta ninforzata, l'attacco a raccordo deve adattarsi ad ogni tipo di sacca di raccolta dell'urina. La misura del diametro (18 - 40 mm, in genere) favorisce l'adesione e la funzione e deve essere riportata in dettaglio nella prescrizione specialistica prima di procedere all'acquisto.	09
	09.27 raccoglitori di urina	
	sacca di raccolta dell'urina, da letto: dispositivo di capacità variabile, tubo di raccordo e collegamento al catetere uretrale (o alla guaina estema) di diversa lunghezza (da riportare nella prescrizione), indicazione prestampata del volume raccolto, valvola antireflusso che evita la risalita delle urine, limitando i rischi di infezione retrograda	quantità erogabile
09.27.04.006 09.27.05.003	monouso a fondo chiuso riutilizzabile con rubinetto di scarico NOTA: in genere, la scelta del modello monouso è da riservarsi agli assistiti per i quali è prevista una cateterizzazione di breve durata.	30
	sacca di raccolta dell'urina, da gamba: dispositivo di capacità variabile, tubo di raccordo di misure varie (da indicare nella prescrizione), dotata di valvola antireflusso, con sistema antisciabordio, con o senza rivestimento in TNT sul lato gamba, con o senza sistema antitorsione, dotata di rubinetto di scarico	quantità erogabile
09.27.04.003 09.27.05.006	monouso riutilizzabile	30

	NOTA: la scelta del particolare sistema di fissaggio (laccetti di gomma o fascette di Iycra con bottoni di plastica, chiusura a velcro) deve essere riportata nella prescrizione prima di procedere all'acquisto del dispositivo.	
	09.30 ausili assorbenti l'urina (ed altre deiezioni)	quantità
		massima erogabile
09.30.04.060	pannolone rettangolare per adulti, senza sistema integrato di fissaggio, ad elevata flessibilità, con rivestimento estemo impermeabile, con rivestimento morbido ed ipoallergenico, con materiale assorbente costituito da polimeri o fibre superassorbenti; in genere, indicato per assistiti con moderate perdita di urina .	150
	09.30.12 ausili assorbenti per bambini	
	pannolone a mutandina per bambini con sistema integrato di fissaggio (ad adesivi riposizionabili, ad etichette meccaniche, a pannelli elastici); rivestimento esterno impermeabile almeno nella porzione sottostante il materassino assorbente in polimeri poliolefinici; morbido; atossico; rivestimento interno in TNT o film microforati laminati, resistente e ipoallergenico; presenza di barriere antifuoriuscita a varia conformazione;	
	corpo centrale assorbente (materassino o "pad") in cellulosa a fibra lunga e polimeri o fibre superassorbenti (super-absorbent polymers). NOTA BENE: prescrivibile esclusivamente ad assistiti di età maggiore di due anni affetti da gravi malformazioni uro-ano-rettali o affetti da patologie gravi che comportano l'assenza del controllo sfinterico.	
09.30.12.042	formato per assistiti di peso da 7 a 14 Kg circa	120
09.30.12.045	formato per assistiti di peso da 15 a 22 Kg circa	120
	09.30.18 ausili assorbenti per adulti	
	assorbente senza sistema integrato di fissaggio (sagomato, aderente e di facile vestibilità) con rivestimento estemo impermeabile almeno nella porzione sottostante il materassino (o "pad") in polimeri poliolefinici e materiale assorbente costituito da polimeri o fibre superassorbenti (superabsorbent polymers), è preferibile la presenza di barriere anti-fuoriuscita; in genere, indicato per assistiti deambulanti, con perdite giornaliere	quantità
	consistenti:	massima erogabile
09.30.18.048	misura grande	120
09.30.18.051	misura media	120
09.30.18.054 09.30.18.057	misura piccola pannolino per uomo a conformazione fisioanatomica con adesivo o altri sistemi di fissaggio	120
	09.30.21 ausili assorbenti da indossare	

	pannolone a mutandina con sistema integrato di fissaggio (ad adesivi riposizionabili, ad etichette meccaniche, a pannelli elastici o a cintura); rivestimento esterno impermeabile almeno nella porzione sottostante il materassino assorbente in polimeri poliolefinici, morbido, atossico; rivestimento interno in TNT o film microforati laminati, resistente e ipoallergenico; presenza di barriere antifuoriuscita a varia conformazione; corpo centrale assorbente (materassino) in cellulosa a fibra lunga e polimeri o fibre superassorbenti (super-absorbent polymers), la parte assorbente dell'ausilio può essere trattata o non trattata con sostanze ad azione deodorante:	
09.30.21.003	taglia grande (per assistiti con circonferenza di vita orientativamente superiore a 110 cm)	120
09.30.21.006 09.30.21.009	taglia media (per assistiti con circonferenza di vita orientativamente da 70 a 110 cm) taglia piccola (per assistiti con circonferenza di vita orientativamente da 50 a 80 cm)	120
	pannolone a mutandina con sistema integrato di fissaggio (ad adesivi riposizionabili, ad etichette meccaniche, a pannelli elastici o a cintura); rivestimento esterno impermeabile almeno nella porzione sottostante il materassino assorbente in polineri poliolefinici, morbido, atossico; rivestimento interno in TNT o film microforati laminati, resistente e ipoallergenico; presenza di barriere antifuoriuscita a varia conformazione; corpo centrale assorbente (materassino) in cellulosa a fibra lunga e polimeri o fibre superassorbenti (super-absorbent polymers), con corpo centrale assorbente (materassino) caratterizzato dalla presenza di una maggiore quantità di polimeri superassorbenti o da un diverso rapporto o disposizione degli stessi allo scopo di realizzare una più elevata capacità di assorbimento, la parte assorbente dell'ausilio può essere trattata o non trattata con sostanze ad azione deodorante. NOTA BENE: prescrivibili esclusivamente ad assistiti affetti da incontinenza urinaria e fecale di grado elevato ed in condizioni di ridotta autosufficienza.	
09.30.21.012	taglia grande (per assistiti con circonferenza di vita superiore a 110 cm)	120
09.30.21.015 09.30.21.018	taglia media (per assistiti con circonferenza di vita da 70 a 110 cm circa) taglia piccola (per assistiti con circonferenza di vita da 50 a 80 cm circa)	120
	09.30.24 biancheria monouso protettiva per adulti	

09.30.24.063	mutanda pannolone (tipo pull-on), completamente indossabile, avvolgente l'addome, rivestimento esterno impermeabile, rivestimento interno morbido e ipoallegenico, presenza di barriere antifuoriuscita a varia conformazione, il materiale assorbente è costituito da polimeri e fibre superassorbenti ad elevata capacità di tenuta ai liquidi, con saldature laterali facili da aprire al momento del cambio. NOTA: la scelta della misura (che può essere grande, media o piccola in base alle differenti catalogazioni dei modelli in commercio) deve essere effettuata in base alla taglia ed alle misure rilevate sulla persona e deve essere riportata nel piano riabilitativo assistenziale elaborato in équipe prima di procedere all'acquisto.	120
	09.30.39 sistema di fissaggio per pannolini ed assorbenti NOTA - Da prescriversi esclusivamente in abbinamento ai pannoloni sagomati (cod. 09.30.18.048051 - 054) e a quelli rettangolari (cod. 09.30.04.060)	Kilinantii
09.30.39.003 09.30.39.006 09.30.39.009 09.30.39.012	mutanda di fissaggio, elasticizzata, riutilizzabile, priva di lattice: extra-grande grande media piccola	erogabile
	09.30.42 ausili assorbenti monuso non indossabili assorbenti monuso non indossabili ausinossabili ausilio assorbente composto da un supporto di materiale impermeabile e da un tampone (o materassino) assorbente disposto nella parte centrale del supporto, con o senza polimeri superassorbenti, ricoperto da un telino ipoallergenico in Tnt (o diverso materiale) sul lato rivolto all'utilizzatore.	
09.30.42.003	traversa salvamaterasso rimboccabile, formato cm 80 x 180, con superficie del tampone assorbente non inferiore al 25% della superficie totale	quantità erogabile 120
09.30.42.006	traversa salvamaterasso non rimboccabile, formato cm 60 x 90, con superficie del tampone assorbente non inferiore al 75% della superficie totale	120
09.31.06.003	19.31.06 ausili per incontinenza fecale tampone anale ad espansione anale ad espansione ausilio in schiuma di poliuretano, porosa, che consente il deflusso dei gas ed il trattenimento delle feci, dotato di una fettuccia di garza per favorire l'estrazione	30/mese
09.31.06.006	irrigatore anale: set completo dispositivo per l'irrigazione del colon che consente la completa gestione delle funzioni intestinali in modo autonomo o assistito direttamente sul wc	2/anno
09.31.06.009	irrigatore anale: cateteri monouso	15/mese

ALLEGATO 5

Elenco 1

AUSILI SU MISURA

Si definiscono "su misura" i dispositivi fabbricati appositamente in base alla prescrizione redatta da un medico specialista. I dispositivi industrialmente prodotti con metodi di fabbricazione continua o in serie che devono essere successivamente adattati per soddisfare una specifica esigenza del singolo assistito mediante una personalizzazione, eventualmente richiesta dalla prescrizione o rilevata al momento dell'applicazione, non sono considerati "su misura"

Classe 04 "Ausili per terapie individuali"

04.06 ausili per la terapia circolatoria

Il tempo minimo di rinnovo (art. 18, comma 10) è fissato in 8 mesi

guaine costituite da tessuto elastico ottenuto dalla lavorazione a maglia piana di due tipi di filo, entrambi prodotti avvolgendo un filamento di poliammide o di cotone intorno ad un filamento centrale elastico (in lattice o in elastane (spandex/elastam); la trama (che deve essere piatta) determina la compressione del tessuto e la maglia di fondo determina lo spessore e la rigidità del tessuto lavorato. Il rivestimento esterno dei fili può essere regolato in modo da variare l'estensibilità e la forza del filo così ottenuto. Caratteristiche: nessuna interruzione della maglia e completa adattabilità alla forma dell'arto, uniformità e decrescenza della compressione dalla porzione distale a quella prossimale dell'arto, tallone lavorato a maglia, traspirabilità del tessuto, garanzia di durata dell'elastocompressione da sei e fino a otto mesi dal primo utilizzo. Prescrivibile esclusivamente ad assistiti affetti da linfedema primario cronico (codice pat. rara RGG020) ed assistiti affetti da linfedema secondario stabilizzato da esiti di chirurgia oncologica per i quali la terapia compressiva non può essere efficacemente praticata con gli analoghi ausili di serie (cod. 04.06.06): assistiti obesi, pediatrici, con dismetrie e/o deformità degli arti, con cicatrici ipertrofiche, con necessità di uno specifico gradiente pressorio in un particolare segmento dell'arto o con incongruenza tra la circonferenza della caviglia e del polpaccio.

04.06.06.003	guaina per arto superiore 2° classe di compressione (23 - 32 mmHg)
04.06.06.006	guaina per arto superiore 3° classe di compressione (34 - 46 mmHg)
04.06.06.009	guaina per arto superiore 4° classe di compressione (> 49 mmHg)
04.06.06.012	guaina per arto inferiore 2° classe di compressione (23 - 32 mmHg)
04.06.06.015	guaina per arto inferiore 3° classe di compressione (34 - 46 mmHg)
04.06.06.018	quaina per arto inferiore 4° classe di compressione (> 49 mmHg)

Classe 06 "Ortesi e protesi"

06.03 ortesi spinali

Il tempo minimo di rinnovo (art. 18, comma 10) è fissato in 36 mesi

06.03.09 ortesi toraco-lombo-sacrali (TLSO)

busto in stoffa armata su misura, con allacciatura centrale:

con due molle rigide posteriori ai lati della colonna vertebrale, con due molle laterali rigide con puntali in plastica e rinforzi esterni in pelle o in stoffa con due molle flessibili anteriori, con parte anteriore o laterale elastica e allacciatura centrale anteriore ed appositi cinturini e/o lacci di regolazione.

06.03.09.003	in stoffa doppia normale, per uomo
06.03.09.006	in stoffa doppia normale, per donna
06.03.09.009	in stoffa doppia, con panciera contentiva, per uomo
	in stoffa doppia, con panciera contentiva, per donna

busto in stoffa armata su misura, con due allacciature laterali: in stoffa doppia normale, per uomo in stoffa doppia normale, per donna

06.03.09.021 in stoffa doppia, con panciera contentiva, per uomo 06.03.09.024 in stoffa doppia, con panciera contentiva, per donna

06.03.09.015

06.03.09.018

06.03.91.103

aggiuntivi prescrivibili per busti in stoffa armata su misura

ascellari con appoggio metallico sulla cresta iliaca, registrabili 06.03.91.106 cuscinetto modellato di sostegno, renale 06.03.91.109 fascia epigastrica 06.03.91.112 fascia ai trocanteri 06.03.91.115 molla supplementare 06.03.91.118 pattina sotto pube 06.03.91.121 spallacci semplici 06.03.91.124 spallacci modellati 06.03.91.127 taglia oltre cm 110 di circonferenza 06.03.91.130 tessuto alto fino alle ascelle

06.03.91.133 trazione elastica di raccordo fra corsetto o busto e ginocchiera e protesi

06.03.91.136 imbottitura compensativa, per scoliosi

06.03.09.027 busto rigido a tre punti per iperestensione dorsolombare (con lavorazione su misura)

caratteristiche: telaio regolabile con struttura in titanio e alluminio - appoggi sternale, pelvico e lombare imbottiti con gommapiuma e ricoperti ii vinilpelle™ o materiale analogo - placca sternale con snodo regolabile - banda pelvica di scarico al bacino fissa - placca dorsale mobile cor possibilità di spostamento in direzione dorsolombare - fascia di chiusura regolabile in cotone. Eventuali aggiuntivi, ove necessari, sono di seguito descritti. Indicazioni - trattamento di fratture traumatiche o patologiche delle vertebre dorsali basse e lombari - trattamento di patologi infiammatorie vertebrali specifiche o aspecifiche - efficace nella stabilizzazione del rachide in presenza di sintomatologie traumatiche o patologiche conseguenti a osteoporosi, osteolisi e osteomalacia - crolli vertebrali. NOTA: indicato per gli assistiti le cui esigenze correttive non sono efficacemente risolvibili con la prescrizione e l'applicazione del dispositivo di serie (cod. 06.03.09.113 - elenco 2 A).

aggiuntivi prescrivibili per busto rigido a tre punti per iperestensione dorsolombare su misura

06.03.91.203 cuscinetto di compressione 06.03.91.206 fibbia attacco piastra di compressione o contenzione con relativo attacco 06.03.91.209 06.03.91.212 rivestimento morbido interno per presa di bacino in plastica



06.03.91.215 asta di trazione di collegamento alla mentoniera

06.03.91.218 collare

06.03.91.221 gorgiera con asta regolabile in altezza e circonferenza 06.03.91.224 cuscinetto di compensazione estetica per scoliosi

06.03.91.227 pelotta per la estensione della spinta dorso lombare 06.03.91.230 articolazioni registrabili a livello ascellare e trocanterico

corsetto rigido contenitivo-compensativo con armatura metallica o polimerica

ortesi realizzata in materiali diversi (acciaio al carbonio, lega leggera ad alta resistenza, anodizzata, con rivestimento in pelle o materiale sintetico, materiale termoplastico) che conferiscono la rigidità necessaria a compensare, correggere, contenere le insufficienze del rachide dorso-lombare o indicata per condizioni funzionali che suggeriscono il contemporaneo uso di tutori a cui l'ausilio può essere reso solidale.

con presa sulle creste iliache o di bacino senza ascellari (lombostato):

06.03.09.030 con struttura univalva in materiale termoplastico

06.03.09.033 con struttura bivalva in materiale termoplastico
06.03.09.036 con armatura metallica e corpetto in stoffa

06.03.09.039 con armatura metallica e corpetto in cuojo su calco di gesso

06.03.09.042 con presa di bacino e ascellari (crociera), con corpetto di stoffa o materiale elastico

di acciaio al carbonio o di lega leggera ad alta resistenza, anodizzata, con rivestimento in pelle o materiale sintetico con presa di bacino a molla o in polietilene, due aste paravertebrali più due pelotte di spinta acromiali di adatto materiale. Telaio costruito su grafico e misure del paziente rilevate mediante sistemi CAD/CAM o su calco di gesso negativo e positivo, con corpetto in stoffa alto fino alle ascelle.

con presa sulle creste iliache, presa di bacino e ascellari (M.Z.):

di acciaio al carbonio o di lega leggera ad alta resistenza, con presa di bacino o sulle creste iliache, in plastica, con rivestimento in pelle o materiale sintetico, con due aste paravertebrali più due laterali e due pelotte di spinta acromiali di adatto materiale. Telaio costruito su grafico e misure del paziente rilevate mediante sistemi CAD/CAM o su calco di gesso negativo e positivo.

06.03.09.047 06.03.09.050

con telaio metallico o struttura in materiale termplastico con corpetto di stoffa o materiale elastico, alto fino alle ascelle

corsetto rigido correttivo-compensativo con armatura metallica o polimerica

ortesi realizzata in materiali diversi atta a compensare, correggere e contenere le deformità e le insufficienze del rachide dorso-lombare o cervico-dorso-lombare indicata per condizioni funzionali che richiedono una ridistribuzione dei carichi sui corpi vertebrali. Tale corsetto può essere realizzato in resine polimeriche rigide/semirigide, univalva o plurivalva o strutture ibride metallo-tessili o altro, con nervature di rinforzo paravertebrali, laterali ed anteriori dimensionate alla indicazione funzionale prevista; può essere allacciato posteriormente, anteriormente, lateralmente o centralmente con ganci, velcri o altra chiusura. Il rivestimento dell'ortesi deve essere morbido per ridurre le abrasioni e, quando possibile, le valve devono presentare fori di ventilazione che alleggeriscano la struttura.

06.03.09.056 corsetto Agostini

presa di bacino in cuoio, foderata in pelle o analogo materiale, con rinforzi metallici e cerniera, costruito su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM. Due montanti laterali in acciaio regolabili in altezza, due ascellari e due emiarchi superiori di giunzione posteriore con gancio di chiusura. Pressori imbottiti fissati ai montanti laterali con cinghie. L'attacco anteriore del pressore è costituito da un archetto in acciaio con azione a balestra.

06.03.09.059 corsetto lionese classico

composto di due aste montanti, una anteriore e una posteriore con presa di bacino, ascellari, placche di compressione di materiale sintetico indeformabile ad alta rigidità: apribile anteriormente, posteriormente articolato con cerniere in acciaio inox. Costruito su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM; indicato per le scoliosi evolutive dell'adolescenza con valori angolari della curva tra i 27-40° cobb, controindicato per le curve alte.

06.03.09.062 corsetto lionese per dorso curvo

composto da due aste montanti laterali ad atteggiamento variabile. Presa di bacino, placche di compressione di materiale sintetico indeformabile ad alta rigidità. Placca sternale rinforzata con asta metallica. Apertura - chiusura laterale con cerniere e pomelli inox, costruito su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM; indicato per la riduzione delle cifosi evolutive di utenti con buono sviluppo della gabbia toracica e che non abbiano un apice superiore a T6-T7.

06.03.09.065 corsetto lionese a tre punti (o Michel)

composto di due aste montanti, una anteriore ed una posteriore registrabili in altezza, senza ascellari, con tre punti di appoggio: una spinta ileolombare (principale), una controspinta pelvica (eventualmente estesa fino al gran trocantere) ed un appoggio toracico. Costruito su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM in materiale plastico indeformabile ad alta rigidità; indicato per la riduzione delle scoliosi tipicamente lombari dell'adolescenza (con chiusura dell'angolo ileo-lombare e senza curve toraciche alte).

aggiuntivi prescrivibili per corsetto lionese

06.03.91.303 gorgiera con asta regolabile in altezza e circonferenza

corsetto bolognese univalva per scoliosi lombare

di materiale sintetico a bassa rigidità, senza ascellari, con allacciatura posteriore o anteriore e due cuscinetti di compressione comunque collocati Costruito su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM.

06.03.09.071 corsetto bolognese univalva dorsolombare per scoliosi a doppia curva

di materiale sintetico a bassa rigidità, senza ascellari, alto con appoggio laterale sottoascellare, con allacciatura posteriore, con almeno quattro cuscinetti di compressione compreso un eventuale appoggio trocanterico. Costruito su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM.

06.03.09.074 corsetto P.A.S.B. (progressive action short brace)

ortesi che lascia liberi i movimenti della colonna favorendo un'azione correttiva della rotazione delle vertebre e della deviazione laterale della curva e impedendo i movimenti che aggravano la flessione e la torsione del rachide; costruito su calco di gesso; indicato per utenti con curve scoliotiche a localizzazione lombare (in genere, di entità compresa tra 20 e 35° cobb).

– 190 -

06.03.09.077 corsetto Cheneau

06.03.09.068

costruito su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM, in materiale polietilene (in genere, circa 5 mm di spessore), univalva, da sotto i glutei alle spalle, ampie aperture nelle zone di espansione anteriore e posteriore, almeno due cuscinetti di compressione o modellato direttamente, indicato per il trattamento delle curve scoliotiche dell'adolescente in soggetti con apice inferiore a T7 e valore angolare inferiore a 30-35° cobb, scoliosi dorsolombare non superiore a livello D6-D7, scoliosi con curva dorsale tra i 20-35° cobb.

aggiuntivi prescrivibili per corsetto Cheneau

06.03.91.736 06.03.91.739

plesso sternale con cerniera

06.03.09.080

corsetto Sforzesco

costruito secondo il concetto SPoRT (Symmetric Patient-oriented Rigid Three-dimensional action), indicato nei casi in cui si vuole evitare l'applicazione del gesso di Risser mantenendo le proprietà correttive (rigidità del materiale e modalità costruttiva in un unico pezzo) con riduzione degli effetti sul piano sagittale di abbattimento/inversione della curva ipercifotica (> 45°).

06.03.09.083 06.03.09.086 corsetto univalva dorso-lombare con appoggio sternale

corsetto bivalva dorso-lombare con appoggio sternale

fodera interna in materiale ipoallergenico morbido

aggiuntivi prescrivibili per corsetto univalva/bivalva

06.03.91.403 06.03.91.406

placca di compressione con cerniere e dispositivo di registrazione progressiva

pelotta pneumatica posteriore

è costituito da: modulo prefabbricato o costruito su calco di gesso negativo e positivo in polipropilene foderato internamente in materiale ipoallergenico morbido; rinforzato anteriormente e posteriormente da barre termosaldate di irrigidimento. El realizzato mediante progetto, da eseguire su esame radiografico del paziente per la correzione della curva scoliotica e la derotazione dei corpi vertebrali: allacciatura posteriore indicato nei soggetti con scoliosi lombari primarie con apice non superiore a livello D10 (occasionalmente può trovare applicazione nelle deviazioni

06.03.09.089 06.03.09.092 ombare: modulo con pelotte lombare - transtrocanterica - antiderotante lombare

dorso/lombare: modulo con pelotte lombare - trocanterica - antiderotante lombare - toracica - anteriore toracica

06.03.09.095

dorso/lombare/cervicale: modulo con pelotte lombare - trocanterica - antiderotante lombare - toracica - anteriore toracica; sovrastruttura composta da anello cervicale con appoggio occipitale e ioideo ed aste tipo Milwakee

aggiuntivi prescrivibili per corsetto Boston

06.03.91.503

pelotta addominale

06.03.09.098

corsetto per dorso curvo con mollone o spinta sternale registrabile e progressiva (antigravitario):

con presa di bacino in materiale sintetico prolungata posteriormente, costruita su calco di gesso negativo e postivo o mediante sistemi CAD/CAM

06.03.09.107

corsetto Agostini antigravitario

presa di bacino in cuolo, foderata in pelle, con rinforzi metallici e cerniera, costruita su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistem CAD/CAM. Inserto anteriore in elastico a livello epigastrico ed ampio appoggio gluteo. Due montanti laterali in acciaio regolabili in altezza e con snodi alla base per regolarne la flessione. Ai montanti laterali sono fissati due emiarchi posteriori con escursione regolabile e con due pressori fissi Molla anteriore con spinta sternale registrabile e progressiva. Indicato per il trattamento correttivo delle ipercifosi e di altre deformità sagittali del

06.03.09.110

ortesi toracica correttiva per petto carenato con struttura metallica o polimerica

corpetto con valva o placca di spinta anteriore per petto carenato e valva o placca posteriore di controspinta; l'ortesi cerchia e contiene il solo tratto dorsale del rachide, può appoggiarsi sulle spalle o al punto vita; indifferentemente realizzato con armatura metallica e materiali tessili rinforzati o nateriali sintetici rigidi; dotata delle spinte prescritte utili per ottenere la risposta funzionale richiesta (petto carenato, dorso curvo, ecc.).

06.03.15 ortesi cervico-toraciche (CTO)

minerva:

ortesi a valva e/o a giorno, rigida, che cerchia e contiene il tratto cervicale del rachide poggiando sulle spalle e sullo sterno e, dall'altro lato, sulla nuca e sulla mandibola, dotato di una appendice di estensione anteriore, posteriore o su entrambi i lati. Costruita sulle misure rilevate direttamente sul paziente, in materiale plastico rigido o lega leggera ad alta resistenza con opportune imbottiture.

06.03.15.103 06.03.15.106

rigida registrabile

06.03.15.109

bivalva

06.03.18 ortesi cervico-toraco-lombo-sacrali (CTLSO)

con presa di bacino in materiale termoplastico costruito su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM, con presa in materiale sintetico e rivestimento interno, aste metalliche in acciaio inox o lega leggera ad alta resistenza, anodizzata, regolabili in altezza e rivestite di plastica o pelle o altri materiali, pelotte di compressione la cui collocazione e quantità sono indicate nella prescrizione specialistica; indicato per il trattamento . elle deformità vertebrali evolutive dell'infanzia e dell'adolescenza nei casi di curve scoliotiche cervico-dorsali

06.03.18.003 06.03.18.006 con presa di bacino in materiale termoplastico

con presa di bacino in cuoio con rinforzi metallici e cerniera, interamente foderato in pelle

aggiuntivi prescrivibili per corsetto Milwakee

06.03.91.603

anello ascellare con relativi attacchi

06.03.91.606 appoggio sottoascellare fissato anteriormente e posteriormente

06.03.91.612 forcella di spinta acromiale

06.03.18.033

corsetto statico equilibrato (per assistiti affetti da scoliosi neuropatica)

consente una riduzione della curva scoliotica in presenza di deviazioni della colonna vertebrale favorendo il migliore allineamento ed equilibrio possibile in soggetti affetti da scoliosi da patologie neuromuscolari (lesioni dei motoneuroni superiori, inferiori e da disautonomia); costituito da univalva in materiale sintetico (in genere, PET di 3 o 4 mm) con allacciatura anteriore, ampia apertura diaframmatica senza ascellari e addome contenuto da una pettorina elastica, il rivestimento interno si applica in presenza di persone con evidenti deformità e/o prominenze ossee e soggetti distonici

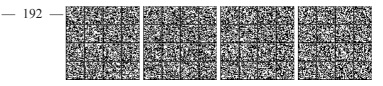
aggiuntivi prescrivibili per corsetto statico equilibrato







```
06.03.91.703
               mutandina di contenimento (per impedire lo scivolamento)
06.03.91.709
               rivestimento parziale antidecubito
06.03.91.715
               prolungamento presa di bacino: sacro-ischiatica
06.03.91.718
               prolungamento presa di bacino: ischio-femorale
06.03.91.721
               presa scapolo omerale: rigida corta
06.03.91.724
               presa scapolo omerale: rigida lunga
06.03.91.730
               sostegno occipitale registrabile
06.03.91.733
               pressore articolato sternale
                                                      riparazioni prescrivibili per busto in stoffa armata su misura
06.03.92.103
               abbassare parte anteriore
06.03.92.106
               abbassare totalmente stoffa
06.03.92.109
                allargare parte anteriore
06.03.92.112
               attacco allacciatura
06.03.92.115
               cuscinetto
06.03.92.118
               fascia epigastrica
06.03.92.121
               fasce ai trocanteri
06.03.92.124
                fettuccia a ganci
06.03.92.127
                fibbia con relativo attacco ed incontro
06.03.92.130
               laccio
06.03.92.133
               laterale in elastico
06.03.92.136
               molla
                parte anteriore in elastico
06.03.92.139
06.03.92.142
                pattina sotto pube
06.03.92.145
                rivestimento al cuscinetto
06.03.92.148
                sostituzione davantino
06.03.92.151
                spallacci semplici
                spallacci modellati
06.03.92.154
06.03.92.157
               telini centrali anteriori
06.03.92.160
               tessuto alto fino alle ascelle
06.03.92.163
               trazione elastica di raccordo fra corsetto o busto e ginocchiera e protesi
                           riparazioni prescrivibili per corsetto rigido correttivo/contentivo/compensativo con armatura metallica o polimerica
06.03.92.203
                allargare parte stoffa
06.03.92.206
               allargare presa di bacino
06.03.92.209
                allargare parte metallo e stoffa
06.03.92.212
               imbottitura con rivestimento di pelle di un ascellare
06.03.92.215
               imbottitura con rivestimento degli ascellari e del traverso scapolare
06.03.92.218
               orlatura parziale
06.03.92.221
                presa metallica sulle creste iliache
06.03.92.224
               rivestimento e imbottitura placca di pressione
               parte stoffa e pelle
06.03.92.227
06.03.92.230
               saldatura o chiodatura
06.03.92.233
               traverso scapolare
                                                               riparazioni prescrivibili per corsetto lionese
06.03.92.303
               smontaggio e rimontaggio
06.03.92.306
               nuovo adattamento antropometrico
06.03.92.309
                appoggio sottoascellare prolungato e pelotta
06.03.92.312
               asta anteriore
06.03.92.315
               asta posteriore
06.03.92.318
               cerniera per presa di bacino
06.03.92.321
               cerniera per supporto posteriore
06.03.92.324
               cuscinetto di appoggio sulle creste iliache
06.03.92.327
               cuscinetto per piastrina a trifoglio
06.03.92.330
               cuscinetto sotto ascellare
06.03.92.333
               pelotta anteriore
06.03.92.336
               pelotta dorsale
06.03.92.339
               pelotta lombare
06.03.92.342
               piastrina con inserti filettati per ancoraggio cintura pelvica
06.03.92.345
               piastrina con inserti filettati per supporto anteriore cintura pelvica
06.03.92.348
               piastrina di congiunzione
06.03.92.351
               piastrina forata per ancoraggio pelotta
06.03.92.354
                piastrina sgomata per supporto pelotta
06.03.92.357
               piastrina a trifoglio
06.03.92.360
                valva modellata
06.03.92.363
               placca sternale rinforzata (dorso curvo)
06.03.92.366
                placca dorsale
06.03.92.369
                asta montante laterale
                                                               riparazioni prescrivibili per corsetto Boston
06.03.92.403
                asta di rinforzo anteriore
06.03.92.406
                asta di rinforzo posteriore
                pelotta addominale
06.03.92.409
06.03.92.412
                adattamento presa di bacino
                                                   riparazioni prescrivibili per corsetto per dorso curvo (antigravitario)
06.03.92.503
                smontaggio e rimontaggio
```



cuscinetto di spinta sternale 06.03.92.506 06.03.92.509 forcella di spinta acromiale rivestimento cuscinetto 06.03.92.512 06.03.92.515 mollone e/o spinta sternale registrabile riparazioni prescrivibili per corsetto Milwakee 06.03.92.603 smontaggio e rimontaggio 06.03.92.606 nuovo adattamento antropometrico 06.03.92.609 appoggio ioideo 06.03.92.612 appoggio occipitale semplice (al paio) 06.03.92.615 asta anteriore 06.03.92.618 asta posteriore 06.03.92.621 collare completo 06.03.92.624 cuscinetto di compressione 06.03.92.627 guaina di rivestimento ad un'asta 06.03.92.630 elemento di compressione 06.03.92.633 presa di bacino su calco di gesso negativo e postivo 06.03.92.636 rivestimento morbido interno per presa di bacino di plastica 06.03.92.639 cinghia ed attacco con fibbia 06.03.92.642 attacco con fibbia 06.03.92.645 cinghia 06.03.92.648 presa di bacino prefabbricata in materiale sintetico 06.03.92.651 presa di bacino in cuoio foderato riparazioni prescrivibili per corsetto statico equilibrato 06.03.92.748 smontaggio e rimontaggio 06.03.92.751 cuscinetti di compressione 06.03.92.754 rivestimento parziale antidecubito 06.03.92.757 rivestimento totale interno 06.03.92.760 cerniere o gancio di chiusura 06.03.92.763 contentore addominale in tessuto elasticizzato 06.06 ortesi per arto superiore Il tempo minimo di rinnovo (art. 18, comma 10) è fissato in 36 mesi 06.06.12 ortesi per polso-mano (WHO) 06.06.12.003 ortesi funzionale per avambraccio costituita da una valva armata metallica (di acciaio inox plastificato e verniciato o di alluminio anodizzato) o di materiale plastico rivestita in pelle o di altro materiale morbido, in tessuto o in cuoio a contenzione dell'avambraccio, con allacciature. Costruita su misura da grafico e/o da calco di gesso o mediante sistemi CAD/CAM. 06.06.12.006 ortesi di posizione rigida per avambraccio-mano costituita da una valva di alluminio plastificato o verniciato oppure di materiale sintetico con palmare del medesimo materiale, con allacciature rivestimento in tessuto ipoallergenico, realizzata su misura da grafico e/o da calco di gesso o mediante sistemi CAD/CAM. 06.06.13 ortesi per polso-mano-dita (WHFO) 06.06.13.009 ortesi di posizione per avambraccio-mano-dita, rigida costituita da una doccia di alluminio plastificato o verniciato oppure di materiale sintetico con palmare del medesimo materiale, con allacciature rivestimento di materiale ipoallergenico, realizzata su misura da grafico e/o da calco di gesso o mediante sistemi CAD/CAM. 06.06.13.012 ortesi funzionale per avambraccio-mano-dita, dinamica ortesi in materiale plastico o di acciaio plastificato o verniciato o alluminio anodizzato con rivestimento in pelle o stoffa o in plastica con polso rigido, presa palmare o dorsale della mano con outrigger funzionale per le dita; con allacciature; costruita su misura da grafico e/o da calco di gesso o mediante sistemi CAD/CAM. ortesi tipo tenodesi: ortesi in materiale plastico, acciaio inox o plastificato o verniciato o alluminio anodizzato con rivestimento in pelle o in materiale tessile con presa della mano funzionale e sistema cinematico per la ricostruzione della funzione articolare lesa, con allacciature, costruita su misura da grafico e/o da calco di gesso o mediante sistemi CAD/CAM. 06.06.13.015 funzionale all'estensione del polso 06.06.13.018 funzionale per opposizione e presa 1° - 2° - 3° dito 06.06.15 ortesi per gomito (EO) ortesi per gomito e braccio: costituita da una doccia di alluminio plastificato o verniciato o di materiale sintetico, senza palmare e con allacciature, rivestimento in tessuto ipoallergenico, costruita su misura da grafico e/o da calco di gesso o mediante sistemi CAD/CAM. 06.06.15.003 rigida 06.06.15.009 articolata libera 06.06.15.012 articolata con trazione elastica tipo Quenquel dispositivo con un campo di escursione di 90°, da completa estensione (180°) a flessione di 90°; costruito in lega di alluminio ad alta resistenza, onte in filo d'acciaio cromato, larghezza dei cerchielli rivestiti regolabile, quattro chiusure a velcro ed elastici di trazione in gomma. Indicato per la rieducazione nella rigidità post-traumatica o post-chirurgica dell'articolazione del gomito. ortesi funzionale di braccio e avambraccio senza presa sulla spalla: di acciaio inox o acciaio plastificato o verniciato o alluminio anodizzato con rivestimento in pelle o valva di stoffa o di plastica o di cuoio di contenzione del braccio, con allacciature. Costruita su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM 06.06.15.015 rigida 06.06.15.018 articolata libera o a molla



06.06.30 ortesi per spalla-gomito-polso-mano (SEWHO)

ortesi di posizione toraco - antibrachiale unilaterale:

costituita da una valva di alluminio plastificato o verniciato o di materiale sintetico, una doccia di analogo materiale che comprende tutto il braccio, l'avambraccio e la mano, rivestimento in tessuto ipoallergenico, corpetto con allacciature, realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM

06.06.30.003 rigida

06.06.30.006 articolata al gomito

06.06.30.009 articolata alla spalla e al gomito

06.06.30.033 tutore per spalla

con molla extrarotante di acciaio inox o di lega leggera ad alta resistenza, anodizzata, oppure di plastica o di altri materiali, corpetto con allacciature molla extrarotatoria per abduzione e adduzione del braccio. Dispositivo di articolazione sul quale è imperniata la molla, posta al centro della parte posteriore dell'armatura, due docce di alluminio plastificato o verniciato o rivestito oppure di plastica, con allacciature. Dispositivo di articolazione libera al gomito con molle di acciaio o elastici di tensione in opposizione alla estensione dell'avambraccio, realizzato su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM

aggiuntivi prescrivibili per ortesi di posizione

06.06.91.103 palmare sfilabile 06.06.91.106

settore o tenditore per regolazione

06.06.91.109 bloccaggio per articolazione al polso e al gomito

06.06.91.112 molla per articolazione

06.06.91.115 articolazione per prono-supinazione dell'avambraccio

06.06.91.118 separadita al palmare

aggiuntivi prescrivibili per ortesi dinamiche e tutori

06.06.91.203 arresto graduabile al gomito o al polso

06.06.91.206 arresto a scatto al gomito con sbloccaggio automatico

06.06.91.209 articolazione di spalla con presa toracica

06.06.91.212 presa rigida della spalla

06.06.91.215 rivestimento mano e polso per tutore per spalla

06.06.91.218 rivestimento polso e gomito per tutore per spalla

06.06.91.221 rivestimento torace per tutore per spalla

riparazioni prescrivibili per ortesi di posizione

06.06.92.103 allacciatura elemento mobile o fisso (fibbia o cinghia)

06.06.92.106 articolazione per polso

06.06.92.109 articolazione per gomito

06.06.92.112 articolazione per spalla 06.06.92.115 molla per polso o gomito

06.06.92.118 rivestimento in tessuto anallergico, per mano

06.06.92.121 rivestimento in tessuto anallergico, per polso

06.06.92.124 rivestimento in tessuto anallergico, per gomito

06.06.92.127 rivestimento in tessuto anallergico, per toraco-antibrachiale

06.06.92.130 bloccaggio per articolazione al polso e/o gomito

riparazioni prescrivibili per ortesi funzionali e tutori

06.06.92.203 smontaggio e rimontaggio dell'articolazione del polso 06.06.92.206 smontaggio e rimontaggio dell'articolazione del gomito

06.06.92.209 smontaggio e rimontaggio dell'articolazione della spalla 06.06.92.212 allacciatura elemento mobile o fisso

06.06.92.215 arresto graduabile al gomito e al polso

06.06.92.218 arresto a scatto al gomito

06.06.92.221 arresto a scatto al gomito con sbloccaggio automatico 06.06.92.224

articolazione per polso 06.06.92.227 articolazione per gomito

06.06.92.230 articolazione per spalla

06.06.92.233 attacco con fibbia 06.06.92.236 cinghia

06.06.92.239

molla per polso o gomito

06.06.92.242 contentore completo di braccio e avambraccio su modello di gesso

06.06.92.245 molla extrarotatoria

06.12 ortesi per arto inferiore

Il tempo minimo di rinnovo (art. 18, comma 10) è fissato in 24 mesi ad eccezione delle ortesi per piede (cod. 06.12.03) per le quali è fissato in 18 mesi.

06.12.03 ortesi per piede (FO)

plantare su misura costruito su forma di serie, modellato con piani inclinati o scarico o sostegno:

consiste in un plantare modellato su forma di serie personalizzata, costruito interamente su misura previo rilievo del grafico e delle misure del piede compresi eventuali piani di correzione o scarico secondo la prescrizione. Indicato per tutte le patologie che comportano una grave deformità del piede. Può essere costruito con tutti i tipi di materiali. La forma personalizzata usata per la costruzione deve essere tenuta a disposizione del soggetto erogatore per 20 giorni come per i modelli di gesso.

06.12.03.024

dal n. 18 al n. 46

plantare modellato per lievitazione, con talloniera avvolgente:



consiste in un plantare modellato direttamente sul piede ottenuto mediante materiale sintetico che indurendosi riproduce perfettamente la conformazione del piede e degli eventuali elementi correttivi interposti e riprodotti. Indicato per tutte le patologie che comportano una grave deformità del piede per compensare i relativi squilibri biomeccanici.

06.12.03.030 dal n. 18 al n. 46

plantare modellato e scolpito su misura tramite lavorazione ad asporto:

consiste in un plantare ottenuto con rilevamento delle misure tramite il rotolamento di una dima direttamente sul piede del paziente seguendo punti di repere. Non è utilizzabile allo stato grezzo ed è costituito da cuoio e/o altre sostanze a densità graduabile. Indicato per normalizzare l'appoggio del piede con la massima superficie al suolo. Per plantari di misure superiori ai numeri massimi indicati è indispensabile costruire il plantare su modello di gesso non esistendo il prefabbricato.

06.12.03.036

dal n. 18 al n. 46

plantare modellato su calco di gesso o impronta dinamica o impronta su materiale espanso o realizzato con sistemi CAD-CAM, con o senza bordi laterali avvolgenti:

consiste in un plantare modellato su calco di gesso o materiale sintetico opportunamente stilizzato previo rilievo del grafico e delle misure del piede compresi eventuali piani di correzione, scarichi o sostegni secondo la prescrizione. Può essere costruito con cuoio rinforzato e/o sughero, materiali sintetici o metallici, fibra ad alta resistenza (carbonio, poliaramidiche).

06.12.03.042

di cuoio rinforzato, di materiale sintetico e/o metallico: dal n. 18 al n. 46

06.12.03.051 di fibra ad alta resistenza: dal n. 18 al n. 46

rialzo totale esterno su misura:

dispositivo che corregge l'accorciamento di un arto inferiore mediante una dismetria di scarico e/o attraverso una compensazione rispetto all'arto controlaterale. Costruito in cuoio, sughero, materiali sintetici (polietilene, poliuretano, ecc.), opportunamente adattato alla forma della calzatura o del tacco, rivestimento in pelle per accompagnamento estetico della calzatura; costruito con una suola di rivestimento in gomma antiscivolo.

06.12.03.075 scoperto, fino a cm. 4 compresi: dal n. 18 al n. 46 scoperto da cm. 4 a cm. 8 compresi: dal n. 18 al n. 46 scoperto oltre cm 8: dal n. 18 al n. 46 rivestito fino a cm 4 compresi: dal n. 18 al n. 46 rivestito fino a cm 4 compresi: dal n. 18 al n. 46 rivestito da cm 4 a cm 8 compresi: dal n. 18 al n. 46

06.12.03.090 rivestito oltre cm 8: dal n. 18 al n. 46

aggiuntivi prescrivibili per plantari e rialzi

06.12.91.103 sottopiede in tessuto sintetico morbido e igienizzabile da applicare al plantare in metallo sottopiede in elastomero soffice a cellula chiusa e igienizzabile da applicare al plantare in metallo sottopiede in elastomero soffice a cellula chiusa e igienizzabile da applicare al plantare in metallo compenso di riempimento per piede ipometrico o deforme in sughero o materiale sintetico rialzo calcaneare fino a cm 4

06.12.91.115 conca talloniera

06.12.06 ortesi per caviglia-piede (AFO)

06.12.06.003

06.12.91.221

ortesi di posizione gamba-piede rigida

indicata per il controllo statico e fuori carico, della posizione e dell'allineamento dei due segmenti. Può essere costruita con materie plastiche o alluminio rivestito o plastificato, completata dalle allacciature. Può essere a giorno o a valva o a schiniere - per sola gamba. Costruita su misure da grafico o da modello di gesso o mediante sistemi CAD/CAM.

ortesi dinamica gamba-piede:

indicata per il controllo della caduta in equino del piede o atteggiamenti in talo durante la deambulazione e per ottenere un allineamento corretto della articolazione tibio-tarsica. Estensione plantare con allineamento ai metatarsi o alla linea delle dita.

06.12.06.027
06.12.06.036
06.12.06.039
06.12.06.042
06.12.06.045
a valva alta, semispirale condiloidea
a valva bassa, a doppia spirale
a valva antiequino (Codivilla modificata)
a molla posteriore (Codivilla)
a molla, extra o intrarotatoria

06.12.06.048 con asta laterale articolata e limitatore eccentrico della flesso-estensione (tipo Perlstein)

06.12.09 ortesi per ginocchio (KO)

indicate nei casi in cui è necessario il controllo dell'articolazione del ginocchio attraverso la ridistribuzione dei carichi assiali e trasversali che favorisce la stabilità dell'arto: deviazione in varo o valgo, flessione, lesioni legamentose, gonartrosi, iperestensione, ecc. La tecnica di costruzione può essere a giorno (rigida con materiali metallici e/o compositi, elementi di contenzione in materiali vari con opportune allacciature) o a valva (rigida o elastica in materiali termoplastici e/o compositi o cuoio). Modellati su calco di gesso negativo/positivo o da grafico e misure direttamente rilevate sull'assistito

 06.12.09.003
 ortesi di posizione coscia - gamba a ginocchio esteso

 06.12.09.012
 ortesi di posizione coscia - gamba a ginocchio flesso

 06.12.09.015
 ortesi di allineamento coscia - gamba o tutore rigido con lavorazione a giorno

 06.12.09.018
 ortesi di allineamento coscia - gamba o tutore rigido con lavorazione a valva

 06.12.09.021
 ortesi di allineamento coscia - gamba o tutore rigido a doppia valva (schiniere)

ortesi coscia-gamba (esclusi caviglia e piede):

06.12.09.024 a giorno, rivestito plasticato, costruito da grafico o da modello di gesso
06.12.09.027 a valva o a doppia valva, in materiale composito o resina costruito su modello di g

a valva o a doppia valva, in materiale composito o resina costruito su modello di gesso aggiuntivi prescrivibili per ortesi di posizione

06.12.91.203 articolazione posteriore per doccia pelvipodalica
06.12.91.206 articolazione di adduzione-abduzione dell'avampiede
06.12.91.209 articolazione tibio-tarsica con molla di richiamo
06.12.91.215 articolazione per ginocchio libera bloccabile
06.12.91.218 settore o tenditore di regolazione

contentore imbottito per ginocchio



06.12.18.003

```
06.12.91.227
                rivestimento interno morbido ipoallergenico per doccia: per caviglia
                rivestimento interno morbido ipoallergenico per doccia: per ginocchio
06.12.91.230
06.12.91.233
                rivestimento interno morbido ipoallergenico per doccia: per pelvifemorale monolaterale
06.12.91.236
                rivestimento interno morbido ipoallergenico per doccia: per pelvifemorale bilaterale
06.12.91.239
                rivestimento interno morbido ipoallergenico per doccia: per pelvipodalica monolaterale
06.12.91.242
                rivestimento interno morbido ipoallergenico per doccia: per pelvipodalica bilaterale
                                                           06.12.12 ortesi per ginocchio-caviglia-piede (KAFO)
                dispositivo che consente il controllo statico della posizione e degli angoli articolari dei segmenti scheletrici indicati
06.12.12.003
                doccia rigida a ginocchio esteso e piede ad angolo retto
06.12.12.012
                doccia rigida a ginocchio flesso e piede atteggiato
06.12.12.021
                stecca per ginocchio valgo o varo
                ortesi di allineamento e carico coscia - gamba - piede (staffa di scarico o Thomas):
                 indicato per assistiti affetti dalla malattia di Legg-Calvè-Perthes, per fratture patologiche o traumatiche dell'acetabolo o del femore e per tutte quelle
                 condizioni che necessitano di scaricare l'arto inferiore consentendo la deambulazione e la mobilità dell'anca. Costituita da telaio in acciaio inox o
                 lega leggera ad alta resistenza meccanica, anello chiuso o apribile di resina o di acciaio con inserito l'appoggio ischiatico; registrabile in altezza e
                 con rivestimento anti-sdrucciolo nella parte inferiore di appoggio; cintura addominale.
06.12.12.033
                 con anello apribile e articolazione dell'anca
06.12.12.039
                 con anello apribile per arto abdotto, scarico a terra, perpendicolare, registrabile
06.12.12.042
                 tutore rigido con armatura esoscheletrica a giorno e sandalo allineato ai metatarsi
06.12.12.045
                 tutore rigido a valva e sandalo allineato ai metatarsi o alle dita
06.12.12.048
                tutore rigido a doppia valva e sandalo allineato ai metatarsi o alle dita
                                                                      aggiuntivi prescrivibili per staffe
06.12.91.303
                articolazione coxofemorale con cintura e bloccaggio
06.12.91.309
                trazione elastica al piede
06.12.91.312
                articolazione al ginocchio, bloccabile
                                                     06.12.15 ortesi per anca (incluse le ortesi per abduzione) (HO)
06.12.15.003
                ortesi di posizione per anca (bacino-coscia fino al ginocchio escluso); doccia rigida bilaterale
                ortesi di posizione per anca (bacino-coscia fino al ginocchio escluso): doccia rigida monolaterale
06.12.15.006
                 indicate per uso diurno e/o notturno fuori carico
06.12.15.009
                ortesi di allineamento e carico per anca (bacino-coscia fino al ginocchio escluso): tutore rigido a valva bilaterale
06.12.15.012
                ortesi di allineamento e carico per anca (bacino-coscia fino al ginocchio escluso): tutore rigido a valva monolaterale
                indicate per la statica eretta e il carico
                                                                      aggiuntivi prescrivibili per tutori
                NOTA BENE: le articolazioni di un tutore sono normalmente costituite da due cerniere, una mediale e una laterale. Con la nomenclatura
                 "articolazione", si intende una singola cerniera.
06.12.91.406
                articolazione malleolare, libera
06.12.91.409
                articolazione malleolare, a molla con spinta in talismo
06.12.91.412
                articolazione malleolare, con limitatore eccentrico della flesso-estensione
06.12.91.418
                inserti di carbonio alla T.T. su tutori in materiale plastico
06.12.91.424
                scarpetta di contenzione, senza rialzo
06.12.91.430
                asta allungabile
06.12.91.433
                contentore imbottito per ginocchio
06.12.91.436
                cuscinetto di contenzione
06.12.91.439
                estetizzazione per polpaccio e coscia
06.12.91.445
                rivestimento posteriore di gamba, ginocchio, coscia (solo per tutori a valva in plastica o materiali compositi)
06.12.91.451
                articolazione al ginocchio, libera
06.12.91.454
                articolazione al ginocchio, libera posteriorizzata
06.12.91.457
                articolazione al ginocchio, con arresto anteriore o posteriore a ponte
06.12.91.460
                articolazione al ginocchio, con arresto ad anello
06.12.91.463
                articolazione al ginocchio, con arresto ad anello e dispositivo comando sul cosciale
06.12.91.466
                articolazione al ginocchio, con flesso estensione regolabile ed arresto
06.12.91.472
                articolazione al ginocchio, tipo policentrico con flesso estensione regolabile
06.12.91.475
                articolazione al ginocchio, tipo a blocco/sblocco automatico cinematico
06.12.91.478
                dispositivo per correzione ginocchio in valgismo o varismo, indicato per persone suscettibili di intervento chirurgico
06.12.91.481
                articolazione coxo-femorale libera
06.12.91.484
                articolazione coxo-femorale con arresto
06.12.91.490
                articolazione coxo-femorale con arresto e articolazione supplementare per adduzione ed abduzione o pluri-assiale (abduzione,
                adduzione, intra ed extra-rotazione) (solo per tutori a valva)
06.12.91.493
                articolazione coxo femorale con flesso estensione regolabile e articolazione per adduzzione registrabile per tutore tipo Atlanta
                appoggio ischiatico con imbottitura e rivestimento
06.12.91.499
06.12.91.502
                rialzo applicabile al sandalo fino a cm 5 di altezza
06.12.91.505
                rialzo applicabile al sandalo oltre cm 5 di altezza
06.12.91.508
                cintura addominale per articolazione coxofemorale
                rivestimento delle due aste verticali con fodera in pelle
06.12.91.511
                armatura calcaneare
06.12.91.514
06.12.91.517
                rivestimento morbido sandalo
06.12.91.520
                prolunga per sblocco
06.12.91.523
                piede rigido
                                                       06.12.18 ortesi per anca-ginocchio-caviglia-piede (HKAFO)
```

ortesi di posizione bacino-coscia-gamba-piede (pelvipodalica): doccia rigida monolaterale

indicata per il controllo diurno e/o notturno fuori carico della posizione dei segmenti e delle articolazioni di un arto inferiore



ortesi di allineamento e carico bacino-coscia-gamba-piede (pelvipodalica):

06.12.18.006 tutore Reciprocating Gait Orthosis (bacino-coscia-gamba-piede)

è indicato per assistiti in età evolutiva in buone condizioni fisiche generali, che non soffrono di spasticità, limiti articolari o contratture, con un buon controllo del tronco e del baricentro; l'alternanza del passo è governata da un doppio tirante ancorato sul bilanciere delle articolazioni coxo-femorali con arresto. Il dispositivo è costituito da una presa di bacino rigida, tutori bilaterali KAFO a valva con sandalo rigido, 4 articolazioni al ginocchio con arresto, adeguati sistemi di ancoraggio.

06.12.18.009 tutore Reciprocating Gait Orthosis Isocentric (bacino-coscia-gamba-piede)

è indicato per assistiti in età evolutiva in buone condizioni fisiche generali, che non soffrono di spasticità, limiti articolari o contratture, con un buon controllo del tronco e del baricentro; l'alternanza del passo è governata da un bilanciere unico posteriore fulcrato sulla staffa pelvica di raccordo delle due articolazioni coxo-femorali; il dispositivo è costituito da una presa di bacino rigida, tutori bilaterali AFO a valva con sandalo rigido, asta monolaterale in lega leggera con articolazione al ginocchio, cerniera laterale con arresto ad anello, adeguati sistemi di ancoraggio.

06.12.18.012 tutore pediatrico Advanced Reciprocating Gait Orthosis (bacino-anca-coscia-piede)

è indicato per assistiti in età evolutiva in buone condizioni fisiche generali, che non soffrono di spasticità, limiti articolari o contratture. Il dispositivo è costituito da un cinematismo, solidale ad una staffa pelvi-toracica, che governa l'alternanza del passo con un unico cavo rigido solidale alle articolazioni coxo-femorali con arresto, tutori bilaterali AFO a valva con sandalo rigido, asta monolaterale in lega leggera con articolazione al ginocchio, cerniera laterale con arresto ad anello, adeguati sistemi di ancoraggio.

06.12.18.015 tutore Advanced Reciprocating Gait Orthosis (bacino-anca-coscia-piede)

è indicato per assistiti in buone condizioni fisiche generali, che non soffrono di spasticità, limiti articolari o contratture e il cui peso sia contenuto entro il limite degli 80 Kg. Il dispositivo è costituito da un cinematismo, solidale ad una staffa pelvi-toracica, che governa l'alternanza del passo con un unico cavo rigido solidale alle articolazioni coxo-femorali con arresto, tutori bilaterali AFO a valva con sandalo rigido e rinforzo in carbonio dell'articolazione tibio-tarsica, asta monolaterale in lega leggera con articolazione a ginocchio, cerniera laterale con arresto e sistema pneumatico di estensione per la facilitazione dell'estensione del ginocchio, adeguati sistemi di ancoraggio.

	riparazioni prescrivibili per docce
06.12.92.203	allacciatura elemento mobile o fisso
06.12.92.212	rivestimento interno anallergico per doccia: per caviglia
06.12.92.215	rivestimento interno anallergico per doccia: per ginocchio
06.12.92.218	rivestimento interno anallergico per doccia: per pelvifemorale
06.12.92.221	rivestimento interno anallergico per doccia: per pelvipodalica unilaterale
	riparazioni prescrivibili per stecche
06.12.92.312	allacciatura elemento mobile o fisso
06.12.92.315	cerchiello
06.12.92.324	sandalo
	riparazioni prescrivibili per staffe
06.12.92.327	cintura addominale
06.12.92.330	rivestimento antisdrucciolo
06.12.92.333	trazione elastica del piede
06.12.92.336	allacciatura elemento mobile o fisso
06.12.92.339	allungamento/registrazione della staffa (solo per tutori Thomas)
	riparazioni prescrivibili per tutori
06.12.92.403	revisione (incluso smontaggio e rimontaggio) dell'articolazione tibio tarsica
06.12.92.406	revisione (incluso smontaggio e rimontaggio) dell'articolazione del ginocchio
06.12.92.409	revisione (incluso smontaggio e rimontaggio) dell'articolazione dell'anca, libera o bloccabile o dell'anca supplementare per abduzione e
	adduzione
06.12.92.412	allacciatura elemento mobile o fisso
06.12.92.415	sostituzione dell'asta malleolare rigida
06.12.92.418	contentore per ginocchio
06.12.92.421 06.12.92.424	cuscinetto di contenzione elemento di contenzione e rivestimento cosciale in stoffa
06.12.92.427	elemento di contenzione e rivestimento cosciale in storia
06.12.92.430	estetizzazione del polpaccio e del cosciale su modello di gesso
06.12.92.433	fissaggio cerchiello e rivestimento
06.12.92.436	nsaggie certiente d'instantiente produing prolunga per leva per arresto a ponte
06.12.92.439	sostituzione dell'arresto a ponte del ginocchio
06.12.92.442	rivestimento di contenzione al tronco
06.12.92.445	rialzo applicabile al sandalo fino a cm 5
06.12.92.448	rialzo applicabile al sandalo oltre cm 5
06.12.92.451	rivestimento di contenzione posteriore gamba, ginocchio, coscia
06.12.92.454	sandalo
06.12.92.457	appoggio ischiatico
06.12.92.460	sostituzione dell'articolazione al ginocchio libera
06.12.92.463	sostituzione dell'articolazione al ginocchio con asse retroposto
06.12.92.466	sostituzione dell'articolazione al ginocchio con arresto
06.12.92.469	sostituzione dell'articolazione al ginocchio tipo a blocco/sblocco automatico cinematico
06.12.92.472	sostituzione dell'articolazione al ginocchio con arresto tipo monolaterale
06.12.92.475	sostituzione dell'articolazione al ginocchio con asta
06.12.92.478	sostituzione dell'articolazione al ginocchio con asta per cosciale o gambale
06.12.92.481	cerchiello
06.12.92.484	rivestimento cerchiello
06.12.92.487	rivestimento scarpetta di contenzione
06.12.92.490	sostituzione della scarpetta di contenzione, su modello di gesso
06.12.92.493	suoletta metallica alla scarpetta
06.12.92.496	riparazione per rottura asta del cosciale
06.12.92.499	riparazione per rottura asta del gambale

— 197

```
06.12.92.502
               sostituzione dell'articolazione al malleolo
06.12.92.505
                articolazione al malleolo con spinta in talismo
06.12.92.508
               articolazione al malleolo con limitatore eccentrico della flesso-estensione
06.12.92.511
                sostituzione dell'articolazione coxo-femorale libera
06.12.92.514
                sostituzione dell'articolazione coxo-femorale con arresto
06.12.92.517
                sostituzione dell'articolazione coxo-femorale con arresto e articolazione supplementare per abduzione e adduzione o pluriassiale
                (abduzione, adduzione, intra ed extra-rotazione)
06.12.92.520
                imbottitura e rivestimento appoggio ischiatico
06.12.92.523
               cintura addominale per articolazione coxo-femorale
                                                             riparazioni prescrivibili per tutori reciprocanti
06.12.92.603
               cilindro pneumatico per ginocchio
06.12.92.606
                articolazione al ginocchio con doppio freno, completo di cilindro pneumatico
06.12.92.609
                articolazione coxo-femorale con meccanismo reciprocante a filo
06.12.92.612
                gruppo arresto in estensione (Reciprocating Gait Orthosis)
06.12.92.615
                filo dispositivo reciprocante (Reciprocating Gait Orthosis)
06.12.92.618
                asta superiore articolazione coxo
                gruppo trascinamento filo reciprocante (Reciprocating Gait Orthosis)
06.12.92.621
06.12.92.624
                cuscinetti a sfere articolazione coxo
06.12.92.627
                tubo collegamento (al bacino)
06.12.92.630
                cavo reciprocante (Advanced Reciprocating Gait Orthosis)
06.12.92.633
                cavetto ginocchio
                supporto lombare
06.12.92.636
                supporto addominale
06.12.92.639
06.12.92.642
               pelotta al ginocchio (singola)
```

06.18 protesi di arto superiore (ULPS)

Le protesi d'arto superiore (PAS) sono dispositivi sostitutivi dell'arto superiore per una amputazione a seguito di evento traumatico o necessaria a causa di una patologia congenita o acquisita. Costituite da una invasatura atta ad accogliere il moncone, integrata con componenti realizzate su misura e assemblate a componenti prodotti industrialmente allo scopo di ripristinare al meglio la simmetria con l'arto controlaterale. Sono classificate in base al livello dell'amputazione o di patologia equivalente, congenita o acquisita, partendo dall'estremità distale dell'arto. Vanno sempre corredate dal guanto di rivestimento. In base alla tecnica di costruzione sono classificate in: estetiche o da lavoro di tipo esoscheletrico, estetiche di tipo endoscheletrico (dette anche modulari), funzionali ad energia corporea (dette anche cinematiche), funzionali ad energia esterna (elettrica), funzionali ad energia mista, corporea ed esterna.

Le protesi funzionali hanno come scopo l'acquisizione dei fondamentali movimenti di presa e di atteggiamento paragonabili a quelli dell'arto sano. Possono essere dotate di mani reversibili oppure irreversibili (tali termini sono riferiti al movimento delle dita). La mano reversibile mantiene la presa su un oggetto tramite l'azione continua del comando volontario, oppure con l'azione costante di una molla. La mano irreversibile mantiene la presa su un oggetto anche quando è cessato il comando: per lasciare l'oggetto occorre una successiva azione volontaria. La presa può essere tridigitale o con movimento di tutte le dita (poliarticolata). Le protesi funzionali ad energia esterna sono dotate di cinematismi elettromotorizzati attivati tramite comando mioelettrico o altro attivatore.

PROTESI ESTETICA TIPO ESOSCHELETRICO è costituita da: mano estetica: con tutte le dita rigide o atteggiabili, con quattro dita rigide e police articolato a molla, con cinque dita articolate; polso: fisso, a rotazione passiva; gomito con articolazione libera, con articolazione a bloccaggio; spalla: con articolazione singola, con articolazione pluriassiale, con articolazione sferica; invasatura rivestita in materiale ipoallergenico costruita su modello di gesso negativo e positivo; coprimoncone idoneo al livello dell'amputazione, se esplicitamente prescritto; cuffia in silicone con aggancio rapido; quanto di rivestimento, bretellaggio; estetizzazione esterna rigida.

PROTESI ESTETICA TIPO ENDOSCHELETRICO (MODULARE) è costituita da mano estetica: con tutte le dita atteggiabili, con quattro dita rigide e pollice articolato a molla, con cinque dita articolate; polso: fisso, a rotazione passiva, con rotazione pluriassiale; gomito con articolazione e bloccaggio; spalla: con articolazione pluriassiale, con articolazione sferica; invasatura rivestita in materiale ipoallergenico costruita su modello di gesso negativo e positivo; cuffia in silicone con aggancio rapido; guanto di rivestimento; bretellaggio e allacciature; estetizzazione esterna in materiale morbido con calza di rivestimento.

PROTESI FUNZIONALE AD ENERGIA CORPOREA (CINEMATICA) è costituita da: mano: reversibile o irreversibile; polso: a rotazione passiva, a rotazione attiva, con articolazione sferica passiva con bloccaggio; invasatura ad aderenza totale con o senza presa oleocranica costruita su modello di gesso negativo e positivo o armatura metallica con bracciale d'ancoraggio, con o senza rivestimento interno al silicone; articolazione del gomito attiva con o senza extra-intra rotazione del braccio; guanto di rivestimento; cuscinetto salva indumenti; bretellaggio completo di fili di trazione e relativi attacchi per il comando dei movimenti.

PROTESI FUNZIONALE AD ENERGIA ESTERNA (ELETTRICA) O AD ENERGIA MISTA è costituita da: mano elettrica o manipolatore elettrico; polso: fisso, a rotazione passiva, a rotazione attiva, a rotazione elettrica, con rotazione sferica passiva con bloccaggio, polso con attacco mano polso intercambiabile (mano elettrica - manipolatore); gomito: con articolazione funzionale, con bloccaggio, con articolazione funzionale con bloccaggio ed intra-extra rotazione; spalla con articolazione a frizione; invasatura secondo il livello di amputazione o malformazione congenita, costruita su modello di gesso negativo e positivo, ad aderenza totale con presa oleocranica, con o senza rivestimento interno di silicone; componenti elettronici: comandi mioelettrici, batterie (accumulatori); carica batterie; guanto di rivestimento con o senza ancoraggio: bretellaggio con relativi attacchi, bretellaggio completo di fili di trazione e relativi attacchi per il comando dei movimenti. Il tempo minimo di rinnvo (art. 18, comma 10) è fissato in 48 mesi per le protesi endo- ed eso-scheletriche e in 36 mesi per le protesi cinematiche e mioelettriche.

06.18.03 protesi parziale di mano (PHP)

protesi esoscheletrica parziale di mano:

costituita da: dita rigide, atteggiabili, articolate; invasatura costruita su calco di gesso negativo e positivo o con sistemi CAD/CAM; ancoraggio al moncone; sono incluse le protesi in silicone

06.18.03.003 parziale di dito

06.18.03.033 parziale di mano e totale di un dito 06.18.03.036 parziale di mano e totale di due dita

06.18.03.039 parziale di mano e totale di tre dita

06.18.03.042 parziale di mano e totale di quattro dita

06.18.03.045 parziale di mano e totale di cinque dita

06.18.03.072 con elemento in opposizione alla parte residua, funzionale ad energia corporea

indicata per il ripristino di una funzionalità prensile utile; con dita rigide e/o articolate, estetizzazione rigida e cinematismi realizzati per garantire la unzionalità prensile.



06.18.06 protesi per disarticolazione del polso (WDP)

protesi esoscheletrica per disarticolazione di polso:

costituita da una invasatura costruita su calco di gesso negativo e positivo o con sistemi CAD/CAM, con ancoraggio al moncone, con polso fisso e mano protesica, estetizzazione esterna rigida.

06.18.06.003 06.18.06.009 con mano con tutte le dita atteggiabili

con mano con quattro dita rigide e pollice articolato a molla

con sistema cinematico comandato da bretellaggio e tiranteria

protesi per disarticolazione di polso, funzionale ad energia corporea:

06.18.06.039 06.18.06.042 con sola mano

protesi per disarticolazione di polso, funzionale ad energia esterna (elettrica):

con mano elettromeccanica alimentata a batteria annessa all'invasatura, articolazione del polso a rotazione passiva, comando mioelettrico o elettronico per l'apertura e chiusura della mano.

06.18.09 protesi transradiali (T b-e P)

protesi esoscheletrica transradiale:

costituita da una invasatura costruita da calco di gesso negativo e positivo o con sistemi CAD/CAM, geometria ad aderenza totale con o senza presa olecranica, mano rigida, estetizzazione rigida, copri-moncone (in cotone, lana, nylon o in tessile e silicone).

06.18.09.012 06.18.09.018 con mano con tutte le dita atteggiabili

con mano con quattro dita rigide e pollice articolato a molla

06.18.09.039

protesi transradiale, funzionale ad energia corporea, con polso a rotazione passiva e mano

protesi transradiale, funzionale ad energia esterna (elettrica) o energia mista corporea-esterna:

la mano elettromeccanica dispone dei meccanismi di apertura e chiusura a comando mioelettrico o elettronico, completa di batteria annessa all'invasatura, batteria di scorta e relativo caricabatteria esterno; indicata per assistiti cha hanno superato il test di verifica della intellegibilità del segnale mioelettrico o che hanno la capacità di comandare lo switch elettronico.

06.18.09.063

con mano elettromeccanica, articolazione del polso a rotazione passiva, comando mioelettrico o elettronico per l'apertura e chiusura della mano

06.18.09.066

con mano elettromeccanica, articolazione attiva di prono-supinazione del polso comandata dall'apice del moncone, comando mioelettrico per l'apertura e chiusura della mano con mano e articolazione del polso di tipo elettromeccanico, con comando mioelettrico od elettronico per l'apertura e chiusura della

06.18.09.069

con mano e articolazione del polso di tipo elettromeccanico, con comando mioelettrico od elettronico per l'apertura e chiusura dell mano e della prono-supinazione

06.18.12 protesi per disarticolazione del gomito (EDP)

protesi endoscheletrica per disarticolazione del gomito:

costituita da una invasatura con ancoraggio al moncone e relativo bretellaggio per il controllo della flessione del gomito; struttura tubolare in lega leggera con relativi raccordi di ancoraggio, polso fisso, articolazione libera al gomito, estetizzazione morbida con calza tubolare di rivestimento, copri moncone (in cotone, lana, nylon o in tessile e silicone).

06.18.12.003 06.18.12.009

con mano con tutte le dita atteggiabili

con mano con quattro dita rigide e pollice articolato a molla

protesi per disarticolazione del gomito, funzionale ad energia corporea:

costituita da una invasatura con ancoraggio al moncone, aste laterali articolate per la flesso-estensione del gomito libera e bloccaggio a trazione, senza intra-extra rotazione dell'avambraccio, polso a rotazione passiva, estetizzazione rigida; bretellaggio di sospensione con via di controllo della flesso-estensione del gomito.

06.18.12.039

con mano irreversibile

protesi per disarticolazione del gomito, funzionale ad energia esterna (elettrica):

costituita da una invasatura con ancoraggio al moncone, aste laterali articolate per la flesso-estensione del gomito libera, senza intra-extra rotazione dell'avambraccio, estetizzazione rigida, bretellaggio di sospensione con via di controllo della flesso-estensione del gomito e, dove previsto, dell'arresto; mano elettromeccanica con apertura e chiusura a comando mioelettrico o elettronico completa di batteria annessa all'invastura, batteria di scorta e relativo caricabatteria esterno; indicata per assistiti che hanno suerato il test di verifica della intellegibilità del segnale mioelettrico o che hanno la capacità di comandare lo switch elettronico

06.18.12.063 06.18.12.066 con articolazione del polso a rotazione passiva

con articolazione del polso di tipo elettromeccanico e bloccaggio del gomito a trazione

06.18.15 protesi transomerali (T a-e P)

protesi endoscheletrica transomerale:

costituita da invasatura ed eventuale bretellaggio di ancoraggio; struttura tubolare in lega leggera con relativi raccordi di ancoraggio, articolazione al gomito con bloccaggio e articolazione di intra-extra rotazione di avambraccio; polso fisso, estetizzazione morbida con calza tubolare di rivestimento, copri-moncone (in cotone, lana, nylon o in tessile e silicone).

06.18.15.003

con mano con tutte le dita atteggiabili

06.18.15.009 con mano con quattro dita rigide e pollice articolato a molla

protesi esoscheletrica transomerale:

costituita da invasatura tradizionale, aste laterali articolate per la flesso-estensione del gomito libere, senza intra-extra rotazione dell'avambraccio, polso a rotazione passiva, estetizzazione rigida; bretellaggio di sospensione con via di controllo della flesso-estensione del gomito, copri-moncone (in cotone, lana, nylon o in tessile e silicone).

_ 199 -

06.18.15.033

con mano con tutte le dita atteggiabili

06.18.15.039 con mano con quattro dita rigide e pollice articolato a molla

06.18.15.069

protesi endoscheletrica transomerale, funzionale ad energia corporea e mano

con articolazione funzionale per la flesso-estensione e bloccaggio del gomito a trazione, articolazione passiva per l'intra-extra rotazione del braccio, polso a rotazione passiva.

protesi endoscheletrica transomerale, funzionale ad energia esterna (elettrica) o energia mista, con mano elettrica:

con mano elettromeccanica con apertura e chiusura a comando mioelettrico o elettronico completa di batteria annessa all'invasatura, batteria di scorta e relativo caricabatteria esterno; indicata per assistiti che hanno superato il test di verifica della intellegibilità del segnale mioelettrico o che hanno la capacità di comandare lo switch elettronico o, in ogni caso, per assistiti con amputazione bilaterale

06.18.15.081 con articolazione del polso a rotazione passiva

06.18.15.084 con articolazione elettrica per la prono-supinazione del polso

06.18.15.087 con articolazione del polso a rotazione passiva e articolazione elettrica del gomito

06.18.15.090 con articolazione elettrica per la prono-supinazione del polso e articolazione elettrica del gomito

06.18.18 protesi per disarticolazione della spalla (SDP)

protesi endoscheletrica per disarticolazione di spalla:

costituita da una invasatura di accoglimento della spalla con relativo bretellagio di sospensione, moduli di collegamento in lega leggera con articolazione sferica alla spalla, articolazione libera al gomito con bloccaggio, articolazione di intra e extra rotazione passiva, polso fisso, estetizzazione morbida con calza di rivestimento.

06.18.18.003 06.18.18.009 con mano con tutte le dita atteggiabili

con mano con quattro dita rigide e pollice articolato a molla

06.18.21 protesi per amputazione interscapola toracica (FAP)

protesi endoscheletrica per amputazione di spalla:

costituita da una invasatura di accoglimento dell'emitorace e contestuale ricostruzione morfologica, con relativo bretellaggio di sospensione, modul di collegamento in lega leggera con articolazione sferica alla spalla, articolazione libera al gomito con bloccaggio, articolazione di di intra e extra rotazione passiva, polso fisso, estetizzazione morbida con calza di rivestimento.

06.18.21.003 06.18.21.009 con mano con tutte le dita atteggiabili

con mano con quattro dita rigide e pollice articolato a molla

protesi esoscheletrica per amputazione di spalla, funzionale ad energia esterna (elettrica) o energia mista, con mano elettromeccanica:

costituita da una invasatura di accoglimento dell'emitorace con relativo bretellaggio di sospensione, articolazione di spalla a frizione, segmenti protesici braccio/avambraccio con articolazione al gomito con flesso-estensione e bloccaggio, articolazione di intra e extra rotazione del braccio passiva, polso con prono-supinazione passiva, mano a ricostruzione cosmetica rigida; con mano elettromeccanica con apertura e chiusura a comando mioelettrico o elettronico completa di batteria annessa all'invasatura, batteria di riserva e caricabatteria esterno; **indicata per assistiti** che hanno superato il test di verifica della intellegibilità dei segnali mioelettrici o elettronici utili al comando della struttura.

06.18.21.063

con articolazione elettrica del gomito (comando mioelettrico per apertura e chiusura della mano - flesso-estensione e bloccaggio del

06.18.21.066 06.18.21.069

con articolazione elettrica per la prono-supinazione del polso e articolazione elettrica del gomito (comando mioelettrico per apertura e chiusura della mano - rotazione del polso - flesso-estensione e bloccaggio del gomito) con articolazione elettrica per la prono-supinazione del polso e articolazione elettrica del gomito, senza articolazione della spalla

06.18.21.072

(comando elettronico per apertura e chiusura della mano - rotazione del polso - flesso-estensione e bloccaggio del gomito) con articolazione elettrica per la prono-supinazione del polso e articolazione elettrica del gomito (comando elettronico per apertura chiusura della mano - rotazione del polso - flesso-estensione e bloccaggio del gomito)

aggiuntivi prescrivibili per protesi estetiche esoscheletriche (o tradizionali)

aggiuntivi prescrivibili per protesi estetiche endoscheletriche

06.18.91.109

polso a rotazione passiva

06.18.91.112 polso con articolazione sferica passiva 06.18.91.115 invasatura ad aderenza totale per amputazione transradiale con o senza presa olecranica

06.18.91.118 invasatura ad aderenza totale per amputazione transomerale con o senza presa di spalla

06.18.91.203

polso a rotazione passiva

polso pluriassiale 06.18.91.206

aggiuntivi prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea

06.18.91.312 moltiplicatore di ampiezza dell'articolazione del gomito 06.18.91.315 polso con articolazione attiva di prono-supinazione completo di calotta di presa del moncone

06.18.91.318 polso con articolazione sferica passiva con bloccaggio

aggiuntivi prescrivibili per protesi funzionali ad energia esterna (elettrica) o ad energia mista corporea-esterna

06.18.91.403 braccialino con aste di collegamento d'avambraccio con bretellaggio e filo di trazione per la flesso-estensione (in caso di limitazione

della flesso-estensione del gomito) 06.18.91.406 manipolatore elettrico (per lavoro, da utilizzare in aggiunta alla normale mano)

06.18.91.412 differenza per mano elettromeccanica, miniaturizzata (per bambini con misura della mano inferiore a mm. 190 di circonferenza a livello delle teste metacarpali)

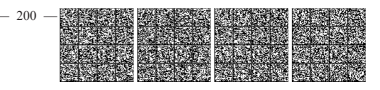
06.18.91.415 articolazione pluriassiale di tipo sferico

06.18.91.418 interruttore di commutazione

riparazioni prescrivibili per protesi estetiche esoscheletriche

Tutte le operazioni sottoelencate sono comprensive di smontaggio e rimontaggio

06.18.92.103 rifacimento del bretellaggio per protesi per amputazione transomerale



	sostituzione del gamite con blaccaggio, complete di avambraccio
06.18.92.106 06.18.92.109	sostituzione del gomito con bloccaggio, completo di avambraccio
06.18.92.112	revisione del gomito con bloccaggio, completo di avambraccio sostituzione del guanto di rivestimento
06.18.92.112	adattamento dell'invasatura per piccole variazioni morfologiche
00.10.32.113	rifacimento invasatura per protesi su modello di gesso negativo e positivo:
06.18.92.118	per amputazione transradiale
06.18.92.121	per amputazione transradiale, ad aderenza totale con presa olecranica
06.18.92.127	per amputazione transomerale, con anello di collegamento
06.18.92.130	per amputazione transomerale, ad aderenza totale
06.18.92.136	sostituzione della mano con dita atteggiabili
06.18.92.139	sostituzione della mano con quattro dita rigide e pollice articolato a molla
06.18.92.142	revisione del gomito con bloccaggio, completo di avambraccio
06.18.92.145	revisione della mano cinematica: sostituzione dell'involucro morbido
06.18.92.148	revisione della mano cinematica: sostituzione di indice, medio e pollice
06.18.92.151	revisione della mano chiennatica. Sostituzione di muice, medio e ponice sostituzione del polso fisso
06.18.92.151	sostituzione del polso a rotazione passiva
06.18.92.157	sostituzione del polso sferico passivo
06.18.92.160	cuscinetto salva manica
00.10.32.100	cuscinetto saiva manica
	riparazioni prescrivibili per protesi estetiche endoscheletriche
	Tutte le operazioni sottoelencate sono comprensive di smontaggio e rimontaggio
06.18.92.203	articolazione intra ed extra rotatoria del gomito
00.10.32.203	revisione articolazione per protesi per disarticolazione di spalla:
06.18.92.206	Serica
06.18.92.212	bluriassiale
00.10.32.212	bretellaggio con via di sollevamento avambraccio:
06.18.92.218	per protesi per amputazione di braccio
06.18.92.221	per protesi per disarticolazione di spalla
00.10.32.221	bretellaggio semplice:
06.18.92.224	per protesi per amputazione di braccio
06.18.92.227	per protesi per amputazione di spalla
	calza di rivestimento per protesi, sostituzione:
06.18.92.230	per amputazione di braccio
06.18.92.233	per disarticolazione di braccio
06.18.92.236	sostituzione gomito con bloccaggio
06.18.92.239	revisione gomito con bloccaggio
	rifacimento invasatura per protesi su modello di gesso negativo e positivo:
06.18.92.242	per amputazione di braccio con anello di collegamento
06.18.92.245	per amputazione di braccio con anello di collegamento, con invasatura ad aderenza totale
06.18.92.248	per disarticolazione di spalla con estetizzazione
06.18.92.254	per amputazione interscapolare con estetizzazione
06.18.92.260	mano: involucro morbido
06.18.92.263	mano: telaio mano, molla di ricambio
06.18.92.266	mano: attacco filettato
06.18.92.269	polso pluriassiale
06.18.92.269	polso pluriassiale rivestimento completo in materiale morbido per protesi:
06.18.92.269 06.18.92.272	<u> </u>
	rivestimento completo in materiale morbido per protesi:
06.18.92.272	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio
06.18.92.272 06.18.92.275	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281 06.18.92.284	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione:
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281 06.18.92.284	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione:
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.281 06.18.92.284 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.312	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione cavetto trazione revisione attacco per mano o attacco per gancio
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.315 06.18.92.321	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione cavetto trazione revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina:
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.281 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.321 06.18.92.324 06.18.92.324	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione cavetto trazione revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transradiale
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.281 06.18.92.281 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.321	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione cavetto trazione revisione cavetto trazione revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transradiale per protesi per amputazione transomerale
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.281 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.321 06.18.92.324 06.18.92.324	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transradiale per protesi per amputazione transomerale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo:
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.306 06.18.92.315 06.18.92.321 06.18.92.324 06.18.92.333 06.18.92.333	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione particolare meccanismo interno revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transradiale per protesi per amputazione transomerale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.315 06.18.92.321 06.18.92.324 06.18.92.333	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione particolare meccanismo interno revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transradiale per protesi per amputazione transradiale per protesi per amputazione transradiale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione revisione
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.324 06.18.92.324 06.18.92.333 06.18.92.333	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transradiale per protesi per amputazione transomerale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione revisione filo di trazione con relativi attacchi:
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.284 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.315 06.18.92.324 06.18.92.324 06.18.92.333 06.18.92.333 06.18.92.333 06.18.92.334 06.18.92.342	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione cavetto trazione revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transradiale per protesi per amputazione transradiale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione revisione filio di trazione con relativi attacchi: per protesi per amputazione di avambraccio
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.324 06.18.92.324 06.18.92.333 06.18.92.333	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione cavetto trazione revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di filii di trazione e guaina: per protesi per amputazione transardiale per protesi per amputazione transardiale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione revisione filio di trazione con relativi attacchi: per protesi per amputazione di avambraccio per protesi per amputazione di avambraccio per protesi per amputazione di avambraccio per protesi per amputazione di braccio
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.281 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.321 06.18.92.324 06.18.92.324 06.18.92.330 06.18.92.339 06.18.92.342	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione cavetto trazione revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transadiale per protesi per amputazione transomerale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione revisione fili di trazione con relativi attacchi: per protesi per amputazione di avambraccio per protesi per amputazione di avambraccio per protesi per amputazione di avambraccio per protesi per amputazione di braccio linvasatura e relativo prolungamento su modello di gesso negativo e positivo:
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.304 06.18.92.312 06.18.92.315 06.18.92.321 06.18.92.321 06.18.92.333 06.18.92.333 06.18.92.333 06.18.92.333 06.18.92.335 06.18.92.335 06.18.92.335	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transadiale per protesi per amputazione transomerale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione filio di trazione con relativi attacchi: per protesi per amputazione di avambraccio per protesi per amputazione di avambraccio invasatura e relativo prolungamento su modello di gesso negativo: per amputazione di avambraccio
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.324 06.18.92.324 06.18.92.333 06.18.92.333 06.18.92.335 06.18.92.335 06.18.92.335 06.18.92.335	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione particolare meccanismo interno revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transradiale per protesi per amputazione transomerale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione revisione filio di trazione con relativi attacchi: per protesi per amputazione di avambraccio per amputazione di avambraccio, con rivestimento totale in materiale ipoallergenico
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.275 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.315 06.18.92.324 06.18.92.324 06.18.92.333 06.18.92.333 06.18.92.333 06.18.92.335 06.18.92.335 06.18.92.335 06.18.92.338	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione cavetto trazione revisione attacco per mano a attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transardiale per protesi per amputazione transardiale per protesi per amputazione transomerale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione revisione filio di trazione con relativi attacchi: per protesi per amputazione di avambraccio per protesi per amputazione di braccio invasatura e relativo prolungamento su modello di gesso negativo e positivo: per amputazione di avambraccio, con rivestimento totale in materiale ipoallergenico per amputazione di braccio
06.18.92.272 06.18.92.275 06.18.92.278 06.18.92.284 06.18.92.303 06.18.92.306 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.312 06.18.92.324 06.18.92.324 06.18.92.333 06.18.92.333 06.18.92.335 06.18.92.335 06.18.92.335 06.18.92.335	rivestimento completo in materiale morbido per protesi: per amputazione di braccio per disarticolazione di spalla per amputazione interscapolare tubo distanziatore elemento di collegamento del tubo riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia corporea articolazione funzionale per la flesso-estensione con bloccaggio del gomito a trazione (incluso cavetto trazione): sostituzione revisione gomito, segmento articolato, laterali per la flesso-estensione con bloccaggio a trazione: sostituzione revisione particolare meccanismo interno revisione particolare meccanismo interno revisione attacco per mano o attacco per gancio bretellaggio completo di fili di trazione e guaina: per protesi per amputazione transradiale per protesi per amputazione transomerale calotta di presa del moncone, per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo: sostituzione revisione filio di trazione con relativi attacchi: per protesi per amputazione di avambraccio per amputazione di avambraccio, con rivestimento totale in materiale ipoallergenico

```
06.18.92.399
                revisione mano reversibile o irreversibile
                moltiplicatore di ampiezza per l'articolazione del gomito:
06.18.92.408
               sostituzione
06.18.92.411
                revisione
06.18.92.414
                sostituzione polso a rotazione passiva
06.18.92.417
                revisione polso a rotazione passiva
06.18.92.426
                sostituzione del polso con articolazione di prono-supinazione attiva
06.18.92.429
                revisione del polso con articolazione di prono-supinazione attiva
06.18.92.432
                sostituzione del polso con articolazione sferica passiva, con bloccaggio
06.18.92.435
                revisione del polso con articolazione sferico passiva, con bloccaggio
06.18.92.438
               elementi gomito con bloccaggio
                                 riparazioni prescrivibili per protesi funzionali ad energia esterna (elettrica) o mista corporea-esterna
                Tutte le operazioni sottoelencate sono comprensive di smontaggio e rimontaggio
06.18.92.503
                sostituzione della mano elettromeccanica completa
06.18.92.506
                sostituzione del solo telaio della mano elettromeccanica
06.18.92.509
                involucro morbido (armatura in plastica)
06.18.92.512
06.18.92.515
                sostituzione del meccanismo interno
06.18.92.518
                dita (indice-medio)
06.18.92.521
                revisione del meccanismo interno
06.18.92.524
06.18.92.527
                sostituzione del telaio completo
06.18.92.530
                revisione del telaio completo
06.18.92.533
                motore e primo riduttore
06.18.92.536
                coppia conica
06.18.92.539
               bloccaggio motore
06.18.92.542
               plantari, corona, molla
06.18.92.545
                motore elettrico
06.18.92.548
               riduttore motore
06.18.92.551
               polso meccanico: sostituzione polso a rotazione passiva
06.18.92.554
                polso meccanico: revisione polso a rotazione passiva
06.18.92.557
                frizione a spina coassiale del polso passivo
06.18.92.560
                polso meccanico: sostituzione polso a rotazione attiva
06.18.92.563
               polso meccanico: revisione polso a rotazione attiva
                polso elettromeccanico: sostituzione polso a rotazione elettrica
06.18.92.566
06.18.92.569
                polso elettromeccanico: revisione polso a rotazione elettrica
06.18.92.572
                polso elettromeccanico: riduzione e spina coassiale del polso elettrico
06.18.92.575
               polso elettromeccanico: invertitore del polso elettrico
06.18.92.578
                polso elettromeccanico: micro per polso elettrico
06.18.92.581
               polso elettrico: attacco parte mano
06.18.92.587
                polso elettrico: attacco parte avambraccio
06.18.92.590
                polso elettrico: motore
               invasatura completa per avambraccio su modello di gesso negativo e positivo:
06.18.92.593
               sostituzione
06.18.92.596
                adattamento
06.18.92.599
                calotta per la prono-supinazione attiva su modello di gesso negativo e positivo
               elementi di bloccaggio per gomito cinematico:
06.18.92.602
               gomito completo attivo (cinematico)
06.18.92.605
                asta parte superiore per gomito cinematco
06.18.92.608
                sostituzione del meccanismo di arresto
06.18.92.611
                revisione del meccanismo di arresto
06.18.92.614
                carter per gomito cinematico
06.18.92.617
                gomito: asta dentata e partcolari del bloccaggio
06.18.92.620
                sostituzione del gomito elettrico completo
06.18.92.623
                motore e primo riduttore per gomito elettrico
06.18.92.626
                intra ed extra rotazione con frizione per gomito elettrico
06.18.92.629
                gomito elettrico: meccanismo interno
06.18.92.632
                gomito elettrico: sostituzione dei due motori
06.18.92.635
                gomito elettrico: elementi di bloccaggio avambraccio per gomito elettrico
06.18.92.638
                involucro estetico
06.18.92.641
                talaio esterno
06.18.92.644
                revisione totale del gomito elettrico
06.18.92.647
               cavi motore e micro per gomito elettrico
06.18.92.650
                avambraccio completo per protesi di braccio
                invasatura transomerale completa per braccio su modello di gesso negativo e positivo:
06.18.92.653
                sostituzione
06.18.92.656
               adattamento
06.18.92.659
                bretellaggio semplice
06.18.92.662
               bretellaggio con trazione per la flesso-estensione del gomito
06.18.92.665
                bretellaggio completo
06.18.92.668
                spalla: articolazione a frizione
06.18.92.671
                spalla: revisione articolazione a frizione
06.18.92.674
                collegamento estetico gomito/spalla
06.18.92.677
                invastaura su modello di gesso per patologie a livello della spalla
                invastaura su modello di gesso per disarticolazione o amputazione interscapolare:
```



06.18.92.680	con articolazione passiva di spalla e spalline
06.18.92.683	con articolazione passiva dell'avambraccio
06.18.92.686	rivestimento interno totale in materiale ipoallergenico
06.18.92.689	batterie
06.18.92.695	carica batteria
	circuiti con due elettrodi comprensivi di amplificatore e pilotaggio:
06.18.92.701	revisione elettrodo per amplificatore e pilotaggio incorporato per comando mioelettrico
06.18.92.707	revisione della parte terminale del circuito elettronico
06.18.92.713	cavi di collegamento con connettori
06.18.92.716	gruppo di raccordo con interruttore e presa per ricarico batteria
	circuito comando elettronico:
06.18.92.719	cavi raccordo
06.18.92.722	interruttore a trazione
06.18.92.725	driver multicanale
06.18.92.728	riparazione parziale driver multicanale
06.18.92.731	porta spina coassiale
06.18.92.734	spina coassiale
06.18.92.737	macrointerruttore e microsensore per comando elettronico
	manipolatore elettrico:
06.18.92.740	completo
06.18.92.743	motoriduttore
06.18.92.746	motore
06.18.92.749	riduttore
06.18.92.752	revisione
06.18.92.755	bloccaggio con riduttore
06.18.92.758	attacco rapido (parte mano)
	manipolatore:
06.18.92.761	parte terminale per circuito elettrico
06.18.92.764	porta spina coassiale
06.18.92.767	elementi di presa con semicopertura in gomma
06.18.92.770	tutti i rivestimenti in plastica
06.18.92.773	telaio
06.18.92.776	mano: torretta
06.18.92.779	mano: copertura in plastica articolazione
06.18.92.782	mano elettromeccanica miniaturizzata per bambino (misura della mano inferiore a mm 170 di circonferenza a livello delle teste metacarpali)
06.18.92.785	mano elettrica per bambino: parte terminale del circuito elettrico
06.18.92.788	mano elettrica per bambino: riparazione parziale della parte terminale del circuito elettrico

06.24 protesi di arto inferiore (LLPS)

Le protesi di arto inferiore (PAI) sono dispositivi sostitutivi dell'arto inferiore per una amputazione a seguito di evento traumatico o necessaria a causa di una patologia congenita o acquisita. Sono assemblate a partire da specifici componenti di produzione industriale integrati con componenti realizzate su misura. Sono classificate in base al livello dell'amputazione o di patologia equivalente, congenita o acquisita, partendo dall'estremità distale dell'arto. In base alla tecnica di costruzione sono classificate in: ESOSCHELETRICHE (dette anche tradizionali), a loro volta distinte in provvisorie (transtibiali), definitive (piede, transtibiale, giroplastica, transfemorale) e da bagno (transtibiale, transfemorale). Sono caratterizzate da: un'invasatura, una struttura portante rigida, da eventuali elementi articolari, piede protesico; ENDOSCHELETRICHE (dette anche MODULARI), a loro volta distinte in temporanee (transtibiale, transfemorale) e definitive (transtibiale, giroplastica, di ginocchio, transfemorale, anca).

Sono costituite da: un'invasatura, una struttura scheletrica portante, dispositivo o sistema di allineamento (per la regolazione della flesso-estensione e abduzione-adduzione) presente sempre al livello dell'invasatura ed, eventualmente, anche al livello delle altre articolazioni, elementi articolari, rivestimento cosmetico in espanso elastico, piede protesico. PROTESI PARZIALE DI PIEDE Può essere solo del tipo esoscheletrico definitivo ed è normalmente costituita da: un'invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM e da una struttura portante rigida.

PROTESI PER DISARTICOLAZIONE DI CAVIGLIA Può essere solo del tipo esoscheletrico definitivo ed è normalmente costituita da: invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo e struttura portante rigida. La caratteristica costruttiva non ne consente la riparazione nel caso di variazione della morfologia del moncone; in questa evenienza, è necessario il rinnovo della protesi. PROTESI TRANSTIBIALE è normalmente costituita da: invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo, invasatura di prova in materiale termoformabile, cuffia, eventuale cosciale articolato o cinturino soprarotuleo, o appoggio ischiatico, estetizzazione esterna laminata, estetizzazione anatomica, coprimoncone al livello dell'amputazione, parte malleolare, piede.

Una protesi transtibiale endoscheletrica (modulare) è normalmente costituita da: invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM, invastura di prova in materiale termoformabile, attacco di collegamento all'invasatura, cuffia, cosciale articolato o cinturino soprarotuleo o appoggio ischiatico, struttura tubolare, con moduli di collegamento (distale e prossimale), attacco di collegamento all'invasatura e attacco di collegamento al piede, dispositivo di allineamento (per la regolazione della flesso-estensione e ab. adduzione) presente a livello dell'invasatura e/o del piede artificiale, estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo, estetizzazione anatomica, calzamaglia di rivestimento, piede.

PROTESI PER DISARTICOLAZIONE DI GINOCCHIO è normalmente costituita da: invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo, invasatura di prova in materiale termoformabile, cuffia di protezione con appoggio terminale, struttura tubolare con alcuni moduli di articolazione e collegamento, ginocchio policentrico specifico per disarticolazione di ginocchio, dispositivo di allineamento inserito almeno al livello del piede e dell'invastura, estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo, estetizzazione anatomica, calza di rivestimento, piede. PROTESI TRANSFEMORALE ESOSCHELETRICA è normalmente costituita da: invasatura realizzata su misura del paziente o su calco di gesso negativo e positivo, invasatura di prova in materiale termoformabile, cuscino posteriore salva indumenti, gambale, articolazione di ginocchio, protezione anteriore del ginocchio in cuoio o altro materiale, estetizzazione esterna rigida, estetizzazione anatomica, piede.

Una protesi transfemorale endoscheletrica temporanea è normalmente costituita da: invasatura a cosciale adattabile, con o senza allacciature, applicata sulla stessa struttura tubolare usata nella definitiva, ginocchio, estetizzazione standard, calza di rivestimento, piede. Una protesi transfemorale endoscheletrica definitiva è normalmente costituita da: invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo, invasatura di prova in materiale termoformabile, cuscino posteriore salva indumenti, valvola, valvola di scorta, n. 2 calze per infilare la protesi, struttura tubolare con alcuni moduli di articolazione e collegamento, dispositivo di allineamento a livello almeno dell'invasatura e del ginocchio, estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo, estetizzazione anatomica, calza di rivestimento, piede.

PROTESI PER DISARTICOLAZIONE DELL' ANCA, EMIPELVECTOMIA E PER DEFORMITA' CONGENITA O ACQUISITA EQUIVALENTE ALL' AMPUTAZIONE MODULARE DEFINITIVA. Sono normalmente costituite da: invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo, invasatura di prova in materiale termoformabile, appoggio terminale in silicone, appoggio sulle creste iliaca e sacrale in materiale morbido, cuscino posteriore salva indumenti, articolazione dell'anca, struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento, dispositivo di allineamento al livello almeno dell'invasatura e del ginocchio, ginocchio, estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo, estetizzazione anatomica, calza di rivestimento, piede. INVASATURA per i diversi livelli di amputazione può essere realizzata con sistema a pareti rigide (a tutti i livelli) oppure flessibili (a tutti i livelli con esclusione di quelli del piede fino alla Syme). Un'invasatura flessibile è sempre costituita da un telaio rigido con struttura portante provvista di ampie finestrature necessarie per ripristinare o mantenere l'attività dei muscoli residui in essa alloggiati e contenuti.

Un'invasatura transfemorale può essere realizzata con l'ischio che poggia esternamente all'invasatura (forma quadrilatera in senso medio-laterale) o contenuto in essa (a contenimento dell' ischio a forma ovale in senso antero-posteriore). L'invasatura a contenimento dell' ischio, rispetto a quella quadrilatera, consente di ridurre il carico sull'ischio e di tenere il femore in una posizione più fisiologica con una particolare indicazione per i pazienti anziani.

I GINOCCHI PROTESICI, a seconda della tecnica di costruzione adottata per la protesi si distinguono in ginocchi esoscheletrici e endoscheletrici. Tutti i ginocchi protesici sono articolazioni meccaniche passive con eccezione di quelli endoscheletrici a controllo elettronico. I ginocchi esoscheletrici, tutti monofunzionali, si possono classificare in base al tipo di funzionalità: con bloccaggio manuale, con freno automatico o con frizione, policentrico. I ginocchi endoscheletrici meccanici, in base alla complessità dell'articolazione, si distinguono in monofunzionali o polifunzionali. I monofunzionali si possono classificare: a bloccaggio manuale, con freno automatico o con frizione, policentrico, idraulico o pneumatico. I polifunzionali si possono classificare: policentrico con controllo idraulico o pneumatico della flesso-estensione, monocentrico con controllo idraulico o pneumatico della flesso-estensione.

I PIEDI PROTESICI sono: a restituzione di energia e non a restituzione di energia. I primi sono caratterizzati da una struttura elastica sempre presente nell'avampiede ed per alcuni anche nel retropiede, che restituisce quantità più o meno rilevanti dell'energia accumulata. I piedi non a restituzione di energia sono: rigido (non articolato), costituito da: cuneo calcaneare elastico, anima interna di supporto (fino alla zona di flessione dell'avampiede), avampiede elastico, suola a rivestimento in materiale elastico, fino alla misura del piede; articolato con articolazione malleolare; monoasse, costituito da: snodo malleolare per il movimento di flessione plantare e dorsale, ammortizzatori elastici posteriore e/o anteriore per l'articolazione malleolare, avampiede elastico, suola a rivestimento in materiale elastico, fino alla misura del piede; articolato pluriassiale caratterizzato dal dispositivo malleolare per il movimento di flessione plantare-dorsale e di inversione-eversione, avampiede elastico, suola a rivestimento in materiale elastico fino alla misura del piede.

PROTESI PARTICOLARI Protesi esoscheletriche per igiene personale o da bagno. Sono realizzate con materiali resistenti all'acqua sia dolce che salata. Si differenziano dalle protesi definitive di analogo livello di amputazione in quanto, ove lo spazio lo consenta, il gambale prevede una camera di riempimento per l'acqua, con un foro superiore per l'entrata e uno inferiore per l'uscita, l'articolazione mobile a livello del piede è assente, il piede protesico ha una altezza del tacco di cm. 1 al massimo, il ginocchio protesico in resina è del tipo con sbloccaggio manuale. Possono essere realizzate per le amputazioni: di meso- (Lisfranc) e retro-piede (Chopart, Pirogoff, Syme), transtibiale (senza e con cosciale articolato, con appoggio ischiatico), transfemorale, disarticolazione di ginocchio. Sono da considerarsi un complemento della protesi definitiva e non sostitutiva di quella di riserva o di normale dotazione.

Nelle protesi dotate di ginocchio con bloccaggio manuale dovrebbe essere sempre previsto l'abbinamento ad un piede articolato. Nelle protesi endoscheletriche l'applicazione di moduli ed articolazioni realizzati con materiali (lega di titanio, lega leggera, fibre di carbonio, ecc.) aventi peso specifico inferiore a quello dell'acciaio ha lo scopo di ridurre il peso della protesi e l'affaticamento dovuto al suo utilizzo quotidiano. L'uso di tali materiali è consigliato in particolare nei livelli prossimali di amputazione (disarticolazione dell'anca, emipelvectomia) e per tutti coloro che possono disporre di risorse energetiche limitate (bambini, anziani, amputati bilaterali, soggetti sottoposti a cicli di chemioterapia, ecc.). L'impiego di tali materiali per la realizzazione di moduli e articolazioni delle protesi endoscheletriche è subordinato al rispetto dei limiti minimi di peso corporeo sotto indicati (salvo ulteriori aggiornamenti o modifiche):

lega leggera (per bambini fino a 12 anni): Kg 45 lega leggera (per protesi geriatriche): Kg 75 lega di titanio: Kg 110 fibra di carbonio: Kg 100

acciaio: Kg 110

NOTE - La fornitura delle protesi non è comprensiva delle calzature: normalmente sarà possibile l'uso di calzature di serie. La fornitura di calzature ortopediche su misura abbinata alla protesi di arto inferiore è possbile solo in presenza di patologia grave al piede dell'arto controlaterale che ne giustifichi la prescrizione o nel caso di protesi fino alla Syme a causa della voluminosità del moncone che si ottiene. Laddove possibile, le protesi definitive sono realizzate a partire da quelle in configurazione temporanea che restano in dotazione all'assistito come protesi di riserva. Il tempo minimo di rinnovo (art. 18, comma 10) è fissato in 36 mesi.

06.24.03 protesi parziale di piede (PFP)

dispositivo esoscheletrico definitivo normalmente costituito da: una invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM e da una struttura di integrazione morfologica portante realizzata con elastomeri rigidi. La variazione (morfologica e volumetrica) che subisce il moncone può richiedere il rinnovo della protesi certificata dallo specialista.

06.24.03.003 con piede rigido senza gambale 06.24.03.006 con piede rigido, con rialzo oltre

06.24.03.006 con piede rigido, con rialzo oltre cm. 2, senza gambale 06.24.03.009 per amputazioni Lisfranc e/o Chopart, con piede rigido

06.24.06 protesi per disarticolazione di caviglia (ADP)

dispositivo esoscheletrico definitivo normalmente costituito da: una invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM e da una struttura di integrazione morfologica portante realizzata con elastomeri rigidi o materiali analoghi. Non è possibile procedere al riadattamento della protesi in caso di variazione (morfologia e volumetrica) del moncone; è necessario prescrivere il rinnovo della protesi.

06.24.06.003 per amputazione Pirogoff e Syme, con piede rigido 06.24.06.006 per amputazione Pirogoff e Syme, con piede articolato

06.24.09 protesi transtibiale (T b-k P)

-204

dispositivo normalmente costituito da: una invasatura a pareti rigide realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM. eventuale invasatura di prova in materiale termoformabile, cuffia, eventuale cosciale articolato o cinturino soprarotuleo o appoggio ischiatico, estetizzazione esterna laminata, estetizzazione anatomica, parte malleolare, piede rigido. NOTA BENE: la cuffia (interfaccia con il moncone) deve essere scelta tra gli aggiuntivi previsti in relazione alle caratteristiche del singolo assistito.

06.24.09.003

protesi transtibiale esoscheletrica (o tradizionale) senza cosciale, con eventuale cinturino soprarotuleo di sospensione, piede rigido

06.24.09.006

protesi transtibiale esoscheletrica con cosciale articolato con allacciatura, rivestimento interno morbido in pelle, aste in acciaio eventuale trazione elastica, copri asta ed articolazione in pelle, piede rigido

06.24.09.009

protesi transtibiale esoscheletrica con cosciale alto fino alla radice della coscia, articolato con allacciatura, rivestimento interno morbido in pelle, aste in acciaio, con eventuale trazione elastica, copri asta ad articolazione in pelle, piede rigido

06.24.09.012

protesi transtibiale esoscheletrica con cosciale alto fino alla radice della coscia ed appoggio ischiatico <u>in</u> cuo<u>io</u>, rivestimento interno morbido, aste in acciaio, con eventuale trazione elastica, copri asta ed articolazione in pelle, cuscino posteriore salva indumenti, trazione elastica biforcata, piede rigido

06.24.09.015

protesi transtibiale esoscheletrica con cosciale alto fino alla radice della coscia ed appoggio ischiatico <u>in</u> <u>resina</u>, rivestimento interno morbido, aste in acciaio, con eventuale trazione elastica, copri asta ed articolazione in pelle, cuscino posteriore salva indumenti, trazione

06.24.09.018

elastica biforcata, piede rigido protesi transtibiale esoscheletrica per ginocchio flesso, con cosciale articolato fino alla radice della coscia con allacciatura, rivestimento

06.24.09.021

nterno morbido in pelle, aste in acciaio, calotta di appoggio e protezione del ginocchio, piede rigido protesi per malformazione congenita o acquisita con appoggio al piede, con eventuale cinturino soprarotuleo, estetizzazione esterna

06.24.09.024

. rigido

aminata, piede rigido protesi per malformazione congenita o acquisita con appoggio tibiale, con eventuale cinturino soprarotuleo, sportello di ingresso, piede

06.24.09.027

protesi per malformazione congenita o acquisita con appoggio tibiale e cosciale articolato con allacciature, con sportello di ingresso rivestimento interno morbido in pelle, copri asta ed articolazione in pelle, eventuale trazione elastica, piede rigido

06.24.09.030

protesi transtibiale esoscheletrica da bagno (anche in acqua marina), senza cosciale, piede rigido dotata di camera di affondamento ricavata nella cavità del gambale (in funzione del livello dell'amputazione) comprendente un foro superiore ed uno inferiore per consentire il flusso dell'acqua.

06.24.09.033

protesi endoscheletrica temporanea per amputazione transtibiale con piede rigido

dispositivo realizzato per il periodo di tempo immediatamente successivo all'amputazione dell'assistito in attesa della stabilizzazione clinica morfologica. Costituita da: una invasatura a gambale adattabile o a geometria variabile, con o senza allacciature applicata sulla stessa struttura tubolare usata nel tipo definitivo, cuffia (da scegliere tra gli aggiuntivi previsti in relazione alle caratteristiche del singolo assistito), estetizzazione standard, calza di rivestimento, piede. La protesi consente all'assistito di ridurre l'edema post-operatorio, conformare il moncone in funzione dell'invasatura definitiva, prevenire la ritrazione in flessione del moncone e recuperare in tempi brevi la deambulazione. NOTA BENE: successivamente alla fornitura della prima protesi definitiva, la protesi temporanea sarà trasformata in protesi di scorta con la sostituzione dell'invasatura, l'aggiunta della estetizzazione in espanso elastico su misura e della calza

06.24.09.036

protesi transtibiale endoscheletrica (o modulare) senza cosciale con moduli di acciaio

con eventuale cinturino soprarotuleo, struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento (distale e prossimale) in acciaio, attacco di collegamento all'invasatura con regolatore di intra-extra rotazione e attacco di collegamento al piede in acciaio, piede rigido

06.24.09.039

protesi transtibiale endoscheletrica senza cosciale con moduli di titanio

con eventuale cinturino soprarotuleo, struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento (distale e prossimale) in titanio o in fibra di carbonio, attacco di collegamento all'invasatura con regolatore di intra-extra rotazione e attacco di collegamento al piede in titanio, piede rigido

06.24.09.042

protesi transtibiale endoscheletrica, geriatrica o pediatrica, senza cosciale, con moduli in lega leggera

con eventuale cinturino soprarotuleo, struttura tubolare in lega leggera (titanio o fibra di carbonio), con moduli di collegamento (distale e prossimale) in lega leggera, attacco di collegamento all'invasatura con regolatore di intra-extra rotazione e attacco di collegamento al piede in lega leggera,

06.24.09.045

protesi transtibiale endoscheletrica (o modulare) da bagno (anche in acqua marina)

costituita da una struttura endosceletrica caratterizzata da componenti modificate per resistere alla corrosione dell'acqua e da un rivestimento estetico in materiale espanso a celle larghe che consente un efficace deflusso all'esterno. Indicata per superare i frequenti limiti di deambulazione difficoltosa e solo per brevi tratti delle protesi esoscheletriche da bagno e prescrivibile esclusivamente quando il moncone è stabilizzato (dopo la protesizzazione definitiva) ed in base alla relazione dello specialista che ne attesti i vantaggi per l'assistito ed una utilizzazione sufficientemente frequente

06.24.12 protesi per disarticolazione del ginocchio (KDP)

Componenti comuni a tutti i tipi di protesi sotto elencate sono: invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistem CAD/CAM, eventuale invasatura di prova in materiale termoformabile, cuffia di protezione con appoggio terminale, struttura tubolare con moduli di articolazione e collegamento, ginocchio policentrico per disarticolazione del ginocchio, dispositivo di allineamento inserito almeno a livello del piede e dell'invasatura, estetizzazione in espanso in un solo pezzo, estetizzazione anatomica e calzamaglia di rivestimento, piede.

06.24.12.003

protesi per disarticolazione di ginocchio, ginocchio articolato in acciaio, piede rigido

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in acciaio

ginocchio in acciaio monofunzionale policentirco specifico per disarticolazione di ginocchio piede rigido

06.24.12.006

protesi per disarticolazione di ginocchio, ginocchio articolato libero in lega leggera, moduli in titanio, piede rigido

— 205 -

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio

ginocchio in lega leggera monofunzionale policentrico specifico per disarticolazione di ginocchio piede rigido

06.24.12.009

protesi per disarticolazione di ginocchio, ginocchio articolato libero in titanio, moduli in titanio, piede rigido

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio

ginocchio in titanio monofunzionale policentrico specifico per disarticolazione di ginocchio

06.24.12.012

protesi per disarticolazione di ginocchio, ginocchio con bloccaggio manuale in acciaio, moduli in acciaio, articolazione del piede in

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in acciaio

ginocchio in acciaio monofunzionale policentrico con bloccaggio manuale specifico per disarticolazione di ginocchio

piede con articolazione monoasse in acciaio

06.24.12.015

protesi per disarticolazione di ginocchio, ginocchio con bloccaggio manuale in titanio, moduli in titanio, articolazione del piede in titanio

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio

ginocchio in titanio monofunzionale policentrico con bloccaggio manuale specifico per disarticolazione di ginocchio

piede con articolazione monoasse in titanio

06.24.12.018

protesi per disarticolazione di ginocchio, ginocchio polifunzionale, moduli in titanio, piede rigido

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio

ginocchio in lega leggera, titanio o fibra di carbonio policentrico a controllo pneumatico o idraulico, specifico per disarticolazione di ginocchio

piede rigido

06.24.15 protesi transfemorali (T a-k P)

Componenti comuni a tutti i tipi di protesi sotto elencate sono: invasatura realizzata in base alla rilevazione delle misure del singolo assistito o su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM, eventuale invasatura di prova in materiale termoformabile, valvola, valvola di scorta, cuscino posteriore salva indumenti, gambale di legno o in poliuretano, articolazione di ginocchio in legno o in poliuretano, protezione anteriore del ginocchio in cuoio o altro materiale, estetizzazione esterna anatomica dell'invaso e del gambale rigida, piede, 2 calze per infilare la protesi

06.24.15.009

protesi transfemorale esoscheletrica con invasatura a tenuta pneumatica, con o senza aderenza totale, ginocchio a freno automatico, piede rigido

gambale di legno o in poliuretano

ginocchio a freno automatico o a frizione in legno

protezione anteriore del ginocchio in cuoio

estetizzazione esterna rigida in resina dell'invasatura e del gambale

estetizzazione anatomica dell'invasatura e del gambale

piede rigido

06.24.15.012

protesi transfemorale esoscheletrica con invasatura a tenuta pneumatica, con o senza aderenza totale, ginocchio policentrico, piede rigido

gambale di legno o in poliuretano

ginocchio policentrico

protezione anteriore del ginocchio in cuoio

estetizzazione esterna rigida in resina dell'invasatura e del gambale

estetizzazione anatomica dell'invasatura e del gambale

piede rigido

06.24.15.015

protesi transfemorale esoscheletrica con invasatura a tenuta pneumatica, con o senza aderenza totale, ginocchio con bloccaggio manuale, piede articolato monoasse

gambale di legno o in poliuretano

ginocchio con bloccaggio manuale

protezione anteriore del ginocchio in cuoio

estetizzazione esterna rigida in resina dell'invasatura e del gambale

estetizzazione anatomica dell'invasatura e del gambale

piede articolato monoasse

06.24.15.018

protesi transfemorale esoscheletrica da bagno (anche in acqua marina), con invasatura a tenuta pneumatica, con o senza aderenza totale, ginocchio con bloccaggio manuale, piede rigido

sono realizzate con materiali (in genere, resine e silicone) resistenti all'acqua sia dolce che marina; la particolarità è nella parete della protesi che svolge funzione portante e dalla presenza di una camera di riempimento (ricavata tra il malleolo e il ginocchio per svuotamento del gambale) collegata all'esterno tramite due fori che permettono l'entrata e la fuoriuscita dell'acqua e le impediscono di galleggiare.

— 206 -

ginocchio con bloccaggio manuale

estetizzazione esterna rigida in resina dell'invasatura e del gambale

estetizzazione anatomica dell'invasatura e del gambale

piede rigido

06.24.15.021

protesi transfemorale esoscheletrica definitiva per patologie congenite o acquisite

invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo piede e struttura portante con estetizzazione esterna rigida ed eventuali elementi articolari

appoggio ischiatico in cuoio

rigida al ginocchio

piede articolato monoasse

protesi transfemorale endoscheletrica con invasatura temporanea:

dispositivo realizzato per il periodo di tempo immediatamente successivo all'amputazione dell'assistito in attesa della stabilizzazione clinica e morfologica. Costituita da: una invasatura a cosciale adattabile o a geometria variabile, con o senza allacciature applicata sulla stessa struttura tubolare usata nel tipo definitivo, ginocchio, estetizzazione standard, calza di rivestimento, piede. La protesi consente all'assistito di ridurre l'edema post-operatorio, conformare il moncone in funzione dell'invasatura definitiva, prevenira la ritrazione in flessione del moncone e recuperare in temp brevi la deambulazione. E' sempre prevista una estetizzazione standard e la calza di rivestimento. NOTA BENE: successivamente alla fornitura della prima protesi definitiva, la protesi temporanea sarà trasformata in protesi di scorta con la sostituzione dell'invasatura, l'aggiunta della estetizzazione in espanso elastico su misura e della calza

06.24.15.027

con ginocchio monoasse con bloccaggio manuale in lega leggera, piede con articolazione monoasse in lega leggera, piede articolato

06.24.15.030 06.24.15.033

con ginocchio monoasse con bloccaggio manuale in titanio, piede con articolazione monoasse in titanio, piede articolato con ginocchio pluriassale in titanio, piede rigido

protesi transfemorale endoscheletrica, con invasatura ad aderenza totale e tenuta pneumatica:

dispositivo normalmente costituito da: invasatura a geometria quadrilatera realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistem CAD/CAM o di altro tipo, invasatura di prova in materiale termoformabile, se richiesto, valvola, valvola di scorta, 2 calze per infilare la protesi struttura tubolare con moduli di articolazione e collegamento, dispositivo di allineamento a livello dell'invasatura o del ginocchio, estetizzazione anatomica in espanso elastico in un solo pezzo, calza di rivestimento, piede.

06.24.15.036

con ginocchio con freno automatico in titanio e moduli in titanio struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio a freno automatico in titanio

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede riaido

06.24.15.039

con ginocchio con freno automatico in acciaio e moduli in acciaio

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in acciaio

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio a freno automatico in acciaio

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede rigido

06.24.15.042

con ginocchio monocentrico con freno automatico con opzione bloccaggio manuale in titanio o lega leggera ad alta resistenza

struttura tubolare in lega leggera o fibre ad alta resistenza con moduli di collegamento in titanio o in lega leggera ad alta resistenza dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio monocentrico con freno automatico con opzione bloccaggio manuale in titanio o lega leggera ad alta resistenza

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede riaido 06.24.15.045

con ginocchio policentrico in acciaio e moduli in acciaio

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in acciaio

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio policentrico in acciaio

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede riaido

06.24.15.048 con ginocchio policentrico in titanio e moduli in titanio

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio policentrico in titanio

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica calza di rivestimento

piede rigido

06.24.15.051 con ginocchio policentrico in fibra di carbonio e moduli in titanio

> struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio policentrico in fibra di carbonio

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

06.24.15.054 con ginocchio monofunzionale idraulico o pneumatico in lega leggera e moduli in titanio

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio monoasse idraulico o pneumatico in lega leggera

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento piede rigido

06.24.15.057

con ginocchio polifunzionale monocentrico a frizione associato a dispositivo pneumatico o idraulico in titanio o lega leggera ad alta

resistenza

struttura tubolare in lega leggera o fibre ad alta resistenza con moduli di collegamento in titanio o in lega leggera ad alta resistenza

— 207 -

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio polifunzionale monocentrico a frizione associato a dispositivo pneumatico o idraulico in titanio o lega leggera ad alta resistenza

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede rigido

06.24.15.060 con ginocchio polifunzionale policentrico idraulico o pneumatico e moduli in titanio

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio polifunzionale policentrico con dispositivo idraulico o pneumatico in titanio o in fibre ad alta resistenza o in lega leggera ad alta resistenza (Ergal, Certal, ecc.)

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede rigido

06.24.15.063

con ginocchio polifunzionale monocentrico con freno automatico associato a dispositivo pneumatico o idraulico in titanio o lega leggera

struttura tubolare in lega leggera o fibre ad alta resistenza con moduli di collegamento in titanio o in lega leggera ad alta resistenza

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio polifunzionale monocentrico con freno automatico associato a dispositivo pneumatico o idraulico in titanio o lega leggera ad alta resistenza (Ergal, Certal, ecc.)

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede rigido

06.24.15.069

con ginocchio con bloccaggio manuale in acciaio, moduli e articolazione monoasse del piede in acciaio

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in acciaio

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio con bloccaggio manuale in acciaio

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede con articolazione monoasse in acciaio

06.24.15.072

con ginocchio con bloccaggio manuale in titanio, moduli e articolazione monoasse del piede in titanio

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio con bloccaggio manuale in titanio estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

niede con articolazione monoasse in titanio

06.24.15.075

con ginocchio con bloccaggio manuale in lega leggera, moduli e articolazione monoasse del piede in lega leggera struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in lega leggera

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio con bloccaggio manuale in lega leggera

estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede con articolazione monoasse in lega leggera

06.24.15.078

con ginocchio con bloccaggio manuale in fibra di carbonio o altre fibre poliaramidiche, moduli e articolazione monoasse del piede in

struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in lega leggera

dispositivo di allineamento inserito a livello dell'invasatura o del ginocchio

ginocchio con bloccaggio manuale in fibra di carbonio estetizzazione in espanso elastico in un solo pezzo

estetizzazione anatomica

calza di rivestimento

piede con articolazione monoasse in lega leggera

06.24.15.081

protesi transfemorale endoscheletrica da bagno (anche in acqua marina)

06.24.21 protesi per emipelvectomia (HDP or T-p AP)

protesi endoscheletrica per disarticolazione dell'anca ed emipelvectomia, con presa di bacino in resina, articolazione dell'anca regolabile in abduzione e flesso-estensione:

Componenti comuni a tutti i tipi di protesi sotto elencate sono: invasatura di presa di bacino in resina realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM, eventuale invasatura di prova in materiale termoformabile, appoggio terminale in silicone, appoggio sulle creste iliache e sacrali in materiale morbido, articolazione dell'anca in titanio o in leghe leggere ad alta resistenza regolabile in abduzione/adduzione flessione/estensione e intra/extra rotazione, struttura tubolare fino all'articolazione di ginocchio in leghe leggere ad alta resistenza o fibre ad alta resistenza con moduli di collegamento in titanio o in leghe leggere ad alta resistenza, dispositivo di allineamento a livello del ginocchio estetizzazione anatomica in espanso elastico in un solo pezzo, calza di rivestimento, piede rigido.

06.24.21.006

con ginocchio policentrico in titanio o in leghe leggere ad alta resistenza, struttura tubolare in lega leggera ad alta resistenza o fibre ad alta resistenza con moduli di collegamento in titanio o in lega leggera ad alta resistenza (Ergal, Certal, cc.)

06.24.21.012

con ginocchio polifunzionale policentrico associato a dispositivo pneumatico o idraulico in titanio o lega leggera ad alta resistenza struttura tubolare in lega leggere ad alta resistenza o fibre ad alta resistenza con moduli di collegamento in titanio o in lega leggera ad alta resistenza con dispositivo idraulico o pneumatico in lega di titanio, in fibra ad alta resistenza o in lega leggera ad alta resistenza (Ergal, Certal, ecc.)

06.24.21.024	variante pediatrica con ginocchio polifunzionale monocentrico a frizione associato a dispositivo idraulico in lega leggera, struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio o in lega leggera
06.24.21.027	variante pediatrica con ginocchio policentrico in lega leggera, struttura tubolare in lega leggera con moduli di collegamento in titanio o in lega leggera leggera con moduli di collegamento in titanio o in lega leggera
06.24.21.030	per disarticolazione dell'anca ed emipelvectomia, con ginocchio monocentrico con freno automatico con opzione bloccaggio manuale in itianio o lega leggera ad alta resistenza
06.24.21.033	per disarticolazione dell'anca ed emipelvectomia, con ginocchio polifunzionale monocentrico a frizione associato a dispositivo pneumatico o idraulico in titanio o lega leggera ad alta resistenza
	aggiuntivi prescrivibili
	legenda: T: aggiuntivo applicabile a protesi esoscheletriche (tradizionali); M: aggiuntivo applicabile solo a protesi endoscheletriche (modulari),
	nessuna indicazione: applicabile a tutte le tipologie sopra elencate.
06.24.91.103 06.24.91.106	piede articolato monoasse (T)
06.24.91.109	piede articolato pluriasse (T) rivestimento in pelle del piede (T)
06.24.91.112	piede articolato monoasse con articolazione in acciaio (M)
06.24.91.115	piede articolato monoasse con articolazione in titanio (M)
06.24.91.118	piede articolato monoasse con articolazione in lega leggera (M)
06.24.91.121	piede articolato pluriasse (M)
06.24.91.124	piede dinamico a restituzione d'energia per assistiti con livello di attività alto [K3 - K4] (M) prescrivibile ad assistiti che camminano con andatura media ed elevata sia in ambienti interni che esterni, senza alcun limite, affrontando la maggior parte degli ostacoli, variando la velocità e procedendo anche su terreni sconnessi [K3] e ad assistiti che camminano sia in interni che esterni senza alcuna forma di limitazione; praticano attività sportive ed altre attività ad elevato impatto muscolare e fisico [K4].
06.24.91.127	piede con altezza tacco registrabile dall'assistito (M)
06.24.91.203	anello completo con appoggio ischiatico, per protesi transtibiale, in resina portante su modello di gesso utilizzabile come aggiuntivo solo in protesi endoscheletrica o nel caso di sostituzione completa dell'anello e del cosciale in una protesi endo o esoscheletrica. Costituito da: cuscino posteriore salva indumenti, verniciatura interna dell'anello, cosciale con allacciature (stringa e occhielli) e con rivestimento interno in pelle morbida, aste in acciaio (mediale e laterale, parte superiore ed inferiore) articolate con cuscinetti a sfere, copri-asta ed articolazione in pelle, trazione elastica biforcata.
06.24.91.206	cosciale completo, per protesi transtibiale utilizzabile da aggiuntivo solo in una protesi endoscheletrica e nel caso di sostituzione completa del cosciale in una protesi endo ed esoscheletrica. Costituito da: allacciature (stringa ed occhielli), rivestimento interno in pelle morbida, aste in acciaio (mediale e laterale, parte superiore ed inferiore)
06.24.91.209	articolate con cuscinetti a sfere, copri asta ed articolazione in pelle. Ilimitatore di estensione o flessione dell'articolazione del ginocchio
06.24.91.212	bloccaggio dell'articolazione di entrambe le aste
06.24.91.215	cuffia per protesi transtibiale, anche di scorta, realizzata su calco di gesso negativo e positivo preesistente in materiale morbido
06.24.91.218	cuffia in gomma espansa
06.24.91.221	cuffia in elastomero
06.24.91.224	cuffia in stirene, uretano, gel di silicone, gel polimerico a base di olio minerale con tessuto di rivestimento esterno
06.24.91.227	cuffia in silicone trattato con ingredienti attivi per l'idratazione e l'elasticità della pelle
06.24.91.230 06.24.91.233	cuffia in elastomero specifica per dolori da arto fantasma per amputazione transfemorale e transtibiale appoggio terminale in silicone o altro materiale morbido per protesi transtibiale
00.24.31.233	costituito da un cuscinetto apicale annesso all'invasatura, prescrivibile solo per invasi ad aderenza totale e sistema di sospensione con anello, cosciale, presa sopracondiloidea o ginocchiera
06.24.91.236	invasatura flessibile per protesi transtibiale (solo parte flessibile, senza telaio di sostegno aperto) Il telaio di sostegno dell'invasatura è aperto sia nella parte posteriore che anteriore (cresta tibiale), testa del perone; è la parte dall'invasatura a pareti rigide prevista nella protesi base o nella sua sosituzione.
06.24.91.239	invasatura di prova per protesi transtibiale
06.24.91.242	ginocchiera in elastomero
06.24.91.245 06.24.91.248	perno distale completo di meccanismo di ancoraggio alla protesi (M) sistema ipobarico passivo
00.24.31.240	integrazione della cuffia in silicone, costituito da uno o più anelli di tenuta pneumatica tra cuffia e invaso che consente il perdurare di una pressione negativa che trattiene la protesi; per mezzo di una valvola è possibile l'inserimento e lo sfilamento facile della protesi
06.24.91.251	sistema ipobarico attivo (M) costituito da un meccanismo solidale alla struttura modulare della protesi; il ciclo pneumatico è attivato da un sistema meccanico/gravitario che durante la deambulazione genera e stabilizza una pressione negativa tra cuffia e invaso; completo di ginocchiera in elastomero
06.24.91.254	compensatore torsionale in elastomero (M)
06.24.91.257	compensatore torsionale meccanico con frizione registrabile (M)
06.24.91.260	dispositivo ad azione "shock absorber" (M)
06.24.91.303	appoggio ischiatico per disarticolazione di ginocchio (M)
06.24.91.306	cuffia per protesi per disarticolazione di ginocchio o transfemorale, anche di scorta, realizzata su calco di gesso negativo e positivo preesistente in gomma morbida (M)
06.24.91.309	come sopra, in silicone (M)
06.24.91.312 06.24.91.315	come sopra, in gel di silicone, in stirene, uretano, gel polimerico a base di olio minerale (M) con tessuto di rivestimento esterno invasatura flessibile per disarticolazione di ginocchio con telaio di sostegno aperto (M)
06.24.91.318	cuffia per protesi transfemorale, anche di scorta, in silicone con anello/i (valvola) ipobarica (M)
06.24.91.324	maggiorazione per perno distale completo di meccanismo di ancoraggio alla protesi (sostitutivo del sistema pneumatico classico, valvola e calze) (M)
06.24.91.327	invasatura di prova quadrilaterale
06.24.91.330	invasatura di prova a contenimento ischiatico (M)
06.24.91.336 06.24.91.339	invasatura per protesi transfemorale, linea di taglio posteriore abbassata e alloggiamento del bacino spostato in avanti (m.a.s.) invasatura flessibile per protesi transfemorale (M)



06.24.91.403

06.24.91.406

bretella doppia di sospensione (T)

la parte flessibile è realizzata con lastre trasparenti di (polietilene, polipropilene e derivati); deve costituire almeno l'80% della superficie con funzione di contenimento e protezione del moncone per adattarsi alle sue variazioni fisiologiche a seguito delle contrazioni muscolari all'interno di un telaio in fibre di carbonio, laminato, rigido che sostiene l'invasatura e funge da struttura portante. Indicata nel caso in cui insorgano allergie o dermatiti da contatto causate dalle resine normalmente utilizzate per la costruzione delle invasature a pareti rigide o nei casi in cui la riduzione del peso della componente (circa 12 - 15% del totale) è esplicitamente richiesta nella prescrizione (minore dispendio muscolare e maggiore speditezza della

```
bretella semplice di sospensione (T)
06.24.91.409
                cintura con attacchi (T)
06.24.91.412
                corsetto armato modellato (T)
06.24.91.415
                fascia addominale modellata (T)
06.24.91.418
                trazione elastica anteriore (T)
06.24.91.421
                sospensione diagonale tipo Silesian (T)
06.24.91.427
                maggiorazione per protesi con articolazione del ginocchio per deformità congenita o acquisita (T)
06.24.91.430
                artcolazione addizionale sbloccabile al cosciale/invasatura per protesi con moncone corto (M)
06.24.91.433
                mutandine per protesi per moncone corto (M)
06.24.91.503
                bloccaggio dell'articolazione dell'anca
06.24.91.509
                maggiorazione per protesi per disarticolazione d'anca per deformità congenita o acquisita (T)
                                                                    riparazioni prescrivibili per piede
                Tutte le operazioni sottoelencate sono comprensive di smontaggio e rimontaggio. T: applicabile a una protesi esoscheletrica (tradizionale); M:
                applicabile a una protesi endoscheletrica (modulare), nessuna indicazione: applicabile a tutte le tipologie sopra elencate.
06.24.92.103
                piede rigido per protesi endoscheletrica (comprensivo di perno filettato) (M)
06.24.92.106
                piede articolato (senza articolazione) (M)
06.24.92.109
                attacco di collegamento per piede rigido in acciaio (M)
06.24.92.112
                attacco di collegamento per piede rigido in titanio (M)
06.24.92.115
                attacco di collegamento per piede rigido in lega leggera (M)
06.24.92.118
                attacco di collegamento per piede articolato monoasse in acciaio (M)
06.24.92.121
                attacco di collegamento per piede articolato monoasse in titanio (M)
06.24.92.124
                attacco di collegamento per piede articolato monoasse in lega leggera (M)
06.24.92.127
                attacco di collegamento per piede articolato pluriasse in acciaio (M)
06.24.92.130
                attacco di collegamento per piede articolato pluriasse in titanio (M)
06.24.92.133
                attacco di collegamento per piede articolato pluriasse in lega leggera (M)
06.24.92.136
                perno filettato per piede rigido (M)
06.24.92.139
                ammortizzatore per piede di protesi endoscheletrica posteriore (M)
06.24.92.142
                ammortizzatore per piede di protesi endoscheletrica a culla per articolazione pluriassiale (M)
06.24.92.145
                ammortizzatore per piede di protesi esoscheletrica posteriore (T)
06.24.92.148
                ammortizzatore per piede di protesi esoscheletrica anteriore (T)
06.24.92.151
                ammortizzatore per piede di protesi esoscheletrica a culla per articolazione pluriassiale (T)
                piede rigido per protesi esoscheletrica senza perno filettato di fissaggio e senza parte malleolare (T)
06.24.92.154
06.24.92.157
                piede rigido per protesi esoscheletrica con perno filettato di fissaggio e con parte malleolare (T)
                piede articolato per protesi esoscheletrica monoasse senza snodo malleolare (T)
06.24.92.160
                piede articolato per protesi esoscheletrica monoasse con parte malleolare, snodo, ammortizzatore e guarnizioni (T)
06.24.92.163
06.24.92.166
                piede articolato per protesi esoscheletrica pluriassiale senza articolazione (T)
                piede articolato per protesi esoscheletrica pluriassiale con parte malleolare (T)
06.24.92.169
06.24.92.172
                quarnizione per articolazione malleolare (T)
06.24.92.175
                perno filettato per piede rigido (T)
06.24.92.178
                rivestimento dell'articolazione malleolare anteriore e posteriore (T)
06.24.92.181
                snodo malleolare (T)
06.24.92-184
                snodo malleolare pluriassiale (T)
06.24.92.187
                suoletta con avampiede
06.24.92.190
                cuneo calcaneare
                                                              riparazioni prescrivibili per protesi transtibiali
06.24.92.203
                appoggio ischiatico in resina portante su modello di gesso
06.24.92.206
                cosciale con allacciature (stringa e occhielli) senza aste, con rivestimento interno in pelle di altezza normale
06.24.92.209
                come sopra, fino alla radice della coscia
06.24.92.212
                come sopra, con appoggio ischiatico in cuoio
06.24.92.215
                coscialino per invasatura ad appoggio totale
06.24.92.218
                pomello per coscialino (T)
06.24.92.221
                asta in acciaio articolata con cuscinetto a sfere completa (comprensivo dell'adattamento)
06.24.92.224
                asta in acciaio articolata con cuscinetto a sfere parte inferiore (comprensivo dell'adattamento)
06.24.92.227
                asta in acciaio articolata con cuscinetto a sfere parte superiore (comprensivo dell'adattamento)
06.24.92.230
                asta in acciaio articolata con cuscinetto a sfere e vite (comprensivo dell'adattamento)
06.24.92.233
                revisione bloccaggio dell'articolazione di entrambe le aste
06.24.92.236
                copriarticolazione in pelle
06.24.92.239
                copriasta e articolazione in pelle
06.24.92.242
                riadattamento del cosciale e relative aste
06.24.92.245
                trazione elastica anteriore semplice
06.24.92.248
                trazione elastica anteriore biforcata
06.24.92.251
                allacciatura: elemento mobile o fisso
06.24.92.254
                allacciatura: bretella di sospensione (T)
06.24.92.257
                allacciatura: attacco con fibbia
06.24.92.260
                allacciatura: cinghia
06.24.92.263
                allacciatura: sospensione a cinghia (T)
06.24.92.266
                cuffia realizzata su calco di gesso negativo e positivo preesistente o non preesistente in materiale morbido o gomma espansa
```



```
06.24.92.269
               come sopra, in silicone
06.24.92.272
                sostituzione cuffia di sospensione in silicone predisposta per protesi transtibiali con modalità di sospensione a filo, a perno o cushion
                con rivestimento esterno
06.24.92.275
               sostituzione cuffia in stirene, uretano o in gel polimerico a base di olio minerale
               sostituzione cuffia con sistema ipobarico passivo
06.24.92.278
06.24.92.281
                sostituzione cuffia in silicone trattato con ingredienti attivi per l'idratazione e l'elasticità della pelle
06.24.92.284
                sostituzione ginocchiera semplice
06.24.92.287
                sostituzione ginocchiera in elastomero (M)
06.24.92.290
                sotituzione perno distale del sistema di sospensione (M)
06.24.92.293
                sostituzione compensatore torsionale in elastomero (M)
06.24.92.296
                sostituzione compensatore torsionale meccanico con frizione registrabile (M)
06.24.92.299
                sostituzione pompa "shock absorber" (M)
06.24.92.302
                adattamento invasatura
06.24.92.305
                attacco di collegamento all'invasatura in acciaio senza regolatore (M)
06.24.92.308
                attacco di collegamento all'invasatura in acciaio con regolatore (intra ed extra-rotazione) (M)
06.24.92.311
                attacco di collegamento all'invasatura in titanio senza regolatore (M)
06.24.92.314
                attacco di collegamento all'invasatura in titanio con regolatore (intra ed extra-rotazione) (M)
06.24.92.317
                attacco di collegamento all'invasatura in lega leggera senza regolatore (M)
06.24.92.320
                attacco di collegamento all'invasatura in lega leggera con regolatore (intra ed extra-rotazione) (M)
06.24.92.323
               invasatura transtibiale ad appoggio totale per protesi endoscheletrica (M)
                realizzata su calco di gesso negativo e postivo o mediante sistemi CAD/CAM e comprensiva di prolungamento, invasatura di prova, base di
                collegamento, il tutto trattato a laminazione completa, montaggio e smontaggio, senza cuffia
                invasatura transtibiale per protesi esoscheletrica (T):
                realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM e comprensiva di montaggio e smontaggio, invasatura di prova,
                laminazione dell'invasatura; senza cuffia, parte malleolare, stilizzazione del gambale e laminazione dello stesso
06.24.92.326
               normale (T)
06.24.92.329
                per deformità, con appoggio tibiale (T)
06.24.92.332
                verniciatura interna dell'invasatura (T)
                struttura tubolare in lega leggera e modulo di collegamento in acciaio (M)
06.24.92.335
                struttura tubolare in lega leggera (in titanio o in fibra di carbonio) e modulo di collegamento in titanio (M)
06.24.92.338
06.24.92.341
                struttura tubolare in lega leggera e modulo di collegamento in lega leggera (M)
06.24.92.344
               revisione compensatore torsionale (M)
06.24.92.347
                laminazione in resina del gambale (T)
06.24.92.350
               parte malleolare con ristilizzazione del gambale con laminazione ed estetizzazione anatomica (T)
06.24.92.353
                rivestimento in espanso elastico ad estetizzazione anatomica (M)
06.24.92.356
               calzamaglia di rivestimento
                invasatura flessibile per protesi transtibiale (M)
06.24.92.359
                                                  riparazioni prescrivibili per protesi per disarticolazione di ginocchio
06.24.92.403
                ginocchio policentrico monofunzionale con specifico adattatore per invasatura in titanio o leghe leggere ad alta resistenza
06.24.92.406
                ginocchio policentrico monofunzionale con opzione di bloccaggio manuale con specifico adattatore per invasatura in titanio o leghe
06.24.92.409
                ginocchio policentrico in acciaio monofunzionale con specifico adattatore per invasatura in acciaio o leghe leggere a bassa resistenza
06.24.92.412
                ginocchio policentrico monofunzionale con opzione di bloccaggio manuale con specifico adattatore per invasatura in acciaio o leghe
                leggere a bassa resistenza
06.24.92.415
                ginocchio policentrico polifunzionale a controllo pneumatico o idraulico con specifico adattatore per invasatura in titanio o leghe
                leggere ad alta resistenza
06.24.92.418
                revisione per ogni tipo di ginocchio in acciaio / leghe leggere a bassa resistenza
06.24.92.421
                revisione per ogni tipo di ginocchio in titanio / leghe leggere ad alta resistenza
06 24 92 424
                revisione per ogni tipo di ginocchio polifunzionale in titanio / leghe leggere ad alta resistenza
                                                            riparazioni prescrivibili per protesi transfemorali
06.24.92.503
                valvola con sede ad anello
06.24.92.506
               sola valvola
06.24.92.509
                valvola a vite con sede ad anello anche per invasatura flessibile (M)
                smontaggio e rimontaggio cosciale (T)
06.24.92.512
06.24.92.515
               adattamento invasatura (T)
06.24.92.518
                attacchi per bretella doppia (T)
06.24.92.521
               bottone con piastrina per sospensione laterale (T)
06.24.92.524
               bretella di sospensione semplice (T)
06.24.92.527
               bretella di sospensione doppia (T)
06.24.92.530
               carrucola con piastrina di trazione (T)
06.24.92.533
               cinghia per sospensione laterale (T)
06.24.92.536
               cintura bassa cm. 4 o più (T)
06.24.92.539
               cintura alta cm. 8 o più (T)
06.24.92.542
               corsetto armato modellato di sospensione (T)
06.24.92.545
               cuscinetto posteriore di protezione indumenti (T)
06.24.92.548
                estetizzazione in espanso elastico (T)
06.24.92.551
                estetizzazione anatomica (solo per donna) (T)
06.24.92.554
                fascia addominale modellata cm. 12 o più (T)
06.24.92.557
                fascia addominale modellata per protesi bilaterale (T)
06.24.92.560
06.24.92.563
                ginocchio completo di polpaccio con meccanismo di bloccaggio (T)
06.24.92.566
                ginocchio completo di polpaccio con meccanismo a freno automatico (T)
06.24.92.569
                ginocchio completo di polpaccio con meccanismo a frizione (T)
```



```
06.24.92.572
               ginocchio completo di polpaccio con meccanismo monoasse (T)
06.24.92.575
                ginocchio completo di polpaccio con meccanismo policentrico (T)
06.24.92.578
               revisione per ogni tipo di ginocchio (T)
06.24.92.581
                invasatura con ristilizzazione del cosciale senza laminazione su calco di gesso: tipo tradizionale (T)
06.24.92.584
                invasatura con ristilizzazione del cosciale senza laminazione su calco di gesso: tipo a tenuta pneumatica (T)
                invasatura con ristilizzazione del cosciale senza laminazione su calco di gesso: tipo ad aderenza totale (T)
06.24.92.587
06.24.92.590
               invasatura con ristilizzazione del cosciale senza laminazione su calco di gesso: per deformità con appoggio ischiatico (T)
06.24.92.593
                laminazione di resina cosciale (T)
06.24.92.596
               laminazione di resina gambale (T)
06.24.92.599
                mutandina per moncone corto (T)
06.24.92.602
               parte malleolare con ristilizzazione del gambale senza laminazione (T)
06.24.92.605
                piastrina con levetta per comando arresto (T)
06.24.92.608
                rinforzo al cosciale con ricopertura parziale di resina (T)
06.24.92.611
                rinforzo al gambale con ricopertura parziale di resina (T)
06.24.92.614
                stilizzazione cosciale (T)
06.24.92.617
                stilizzazione gambale (T)
06.24.92.620
                tirante per comando arresto (T)
06.24.92.623
                trazione per carrucola (T)
06.24.92.626
               trazione elastica anteriore (T)
06.24.92.632
                verniciatura interna del cosciale (T)
06.24.92.703
                attacco di collegamento all'invasatura in acciaio senza regolatore di intra extra rotazione (M)
06.24.92.706
                attacco di collegamento all'invasatura in acciaio con regolatore di intra extra rotazione (M)
06.24.92.709
                attacco di collegamento all'invasatura in titanio senza regolatore di intra extra rotazione (M)
06.24.92.712
               attacco di collegamento all'invasatura in titanio con regolatore di intra extra rotazione (M)
06.24.92.715
                calotta terminale per rivestimento in materiale morbido predisposto per piede rigido (M)
06.24.92.718
                calotta terminale per rivestimento in materiale morbido predisposto per piede articolato (M)
06.24.92.721
                calzamaglia di rivestimento (M)
06.24.92.724
                ginocchio monocentrico con bloccaggio manuale in acciaio o leghe leggere a bassa resistenza con connessione piramidale (M)
06.24.92.727
                ginocchio monocentrico con bloccaggio manuale in titanio o in lega leggera ad alta resistenza con connessione piramidale (M)
06.24.92.730
                ginocchio monocentrico con freno automatico in acciaio o leghe leggere a bassa resistenza con connessione piramidale (M)
06.24.92.733
                ginocchio monocentrico con freno automatico in titanio o in lega leggera ad alta resistenza con connessione piramidale (M)
06.24.92.736
                ginocchio monocentrico con freno automatico con opzione bloccaggio manuale in titanio o in lega leggera ad alta resistenza con
                connessione piramidale (M)
06.24.92.739
               ginocchio monocentrico polifunzionale con freno automatico associato a dispositivo pneumatico o idraulico in titanio o lega leggera ad
                alta resistenza con connessione piramidale (M)
06.24.92.742
               ginocchio policentrico in acciaio o leghe leggere a bassa resistenza con connessione piramidale (M)
06.24.92.745
                ginocchio policentrico in titanio o lega leggera ad alta resistenza con connessione piramidale (M)
06.24.92.748
               ginocchio policentrico con opzione bloccaggio manuale in titanio o lega leggera ad alta resistenza (M)
06.24.92.751
                ginocchio policentrico polifunzionale associato a dispositivo pneumatico o idraulico in titanio o lega leggera ad alta resistenza (M)
06.24.92.754
                ginocchio policentrico polifunzionale a frizione associato a disositivo pneumatico o idraulico in titanio o lega leggera ad alta resistenza
06.24.92.757
                revisione per ogni tipo di ginocchio in acciaio / leghe leggere a bassa resistenza
06.24.92.760
                revisione per ogni tipo di ginocchio in titanio / leghe leggere ad alta resistenza
06.24.92.763
                revisione per ogni tipo di ginocchio polifunzionale in titanio / leghe leggere ad alta resistenza
                rifacimento invasatura tranfemorale a forma quadrilaterale:
                invasatura realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM con eventuale invasatura di prova termoformata, cuscino
                posteriore salva indumenti, base di collegamento, valvola con sede ad anello, laminazione e smontaggio e rimontaggio
06.24.92.766
                 come sopra, a tenuta pneumatica (M)
06.24.92.769
                 come sopra, ad aderenza totale (M)
06.24.92.772
               rifacimento invasatura transfemorale con geometria ad ischio immerso a tenuta pneumatica e aderenza totale
06.24.92.775
                invasatura per deformità congenita o acquisita (M)
                invastaura realizzata su calco di gesso negativo e positivo o mediante sistemi CAD/CAM comprensiva: eventuale invastura di prova, cuscino
                posteriore salva indumenti, base di collegamento, valvola con sede ad anello, laminazione, smontaggio e rimontaggio
06.24.92.778
                rivestimento in espanso elastico ad estetizzazione anatomica (M)
06.24.92.781
                anello in tessuto per sospensione del rivestimento elastico (M)
                anello in silicone od altro materiale morbido con appoggio ischiatico per sola invasatura ad aderenza totale (M)
06.24.92.784
06.24.92.787
                rivestimento totale con appoggio terminale in silicone per sola invasatura ad aderenza totale (M)
06.24.92.790
               riduzione volumetrica dell'invasatura con laminazione interna (M)
06.24.92.811
                meccanismo di ancoraggio per gancio terminale cuffia (M)
06.24.92.814
                sostituzione cuffia di sospensione in silicone predisposta per protesi transfemorali/disarticolazione ginocchio con modalità di
                sospensione a filo e/o perno; con rivestimento esterno
06.24.92.817
                sostituzione cuffia con sistema ipobarico passivo con valvola
06.24.92.820
                sostituzione cuffia in stirene, uretano, gel polimerico a base di olio minerale
                sostituzione cuffia in silicone trattato con ingredienti attivi per l'idratazione e l'elasticità della pelle
06.24.92.823
06.24.92.826
                rifacimento invasatura flessibile per protesi transfemorale (M)
                                              riparazioni prescrivibili per protesi disarticolazione d'anca ed emipelvectomia
06.24.92.903
                smontaggio e rimontaggio della presa di bacino (T)
                articolazione all'anca libera (T)
06.24.92.906
06.24.92.909
                articolazione all'anca libera, con bloccaggio (T)
                appoggio terminale in materiale morbido (T)
06.24.92.912
06.24.92.915
                allacciatura per presa di bacino: elemento mobile o fisso (M)
06.24.92.918
               bloccaggio all'anca
```



06.24.92.921

sostituzione dell'articolazione dell'anca in titanio o in legne leggere ad alta resistenza regolabile in abduzione/adduzione. flessione/estensione e intra/extra/rotazione

06.24.92.942

revisione per tutti i tipi di articolazione (M)

06.30 protesi non di arto

06.30.21 protesi oculari su misura (EoP)

La protesi oculare su misura è il risultato di una lavorazione che richiede il rilevamento cavitario ed una serie di prove con modelli di adattamento progressivo fino ad ottenere la migliore somiglianza possibile con l'occhio superstite o con la protesi controlaterale

Indicazioni: le protesi provvisorie in resina sono a destinate a finalità conformative e/o per successivi interventi. Le protesi a guscio in vetro e/o in resina per il ricoprimento del bulbo sono indicate dove sia presente un bulbo oculare anche se subatrofico e nelle cavità anoftalmiche con prolassi palpebrali pronunciati; sono altresì indicate nei soggetti operati di eviscerazione plastica o per interventi speciali per endoprotesi. Le protesi peduncolate mobili in vetro o in resina sono indicate negli operati di eviscerazione plastica o in interventi similari con peduncolo. Le protesi in resina, sia a guscio che peduncolate, offrono una notevole resistenza alle rotture e sono particolarmente indicate per assistiti pediatrici ed adolescenti. II tempo minimo di rinnvo (art. 18, comma 10) è fissato in 36 mesi.

06.30.21.003

due protesi in vetro per tutte le cavità anoftalmiche

06.30.21.009

due protesi a guscio in vetro per ricoprimento di bulbi subatrofici o per cavità anoftalmiche insufficienti

06.30.21.015

in vetro mobile per interventi speciali, peduncolata o per endoprotesi

06.30.21.021

06.30.21.024

a guscio in resina da calco/rilievo oculare per odontocheratoprotesi

protesi in resina con un foro centrale per l'incasso del lenticolo (a volte, può essere necessario un aggancio tubolare posteriore per impedire al lenticolo di dislocarsi quando il bulbo è in movimento); la parte anteriore è rivestita con una membrana idrofila per inibire l'evaporazione rapida delle lacrime, di colliri visco-elastici o di lacrime artificiali per rendere più lucida la superficie.

06.30.21.027

in resina a guscio per ricoprimento di bulbo subatrofico e/o per cavità insufficienti in resina mobile per interventi speciali, peduncolata o per endoprotesi

06.30.21.030 06.30.21.036

una lente sclerale cosmetica da calco/rilievo oculare per cornee leucomatizzate per occhio deviato o strabico

06.30.21.039

una lente sclerale cosmetica da calco/rilievo oculare con potere diottrico incorporato

06.30.90.045

lavorazioni particolari

impostazione cavitaria per protesi oculare (in caso di prima fornitura o di modifica della precedente per la serie di protesi in vetro e pei protesi in resina)

06.30.90.048

impostazione sclerale o bulbare per protesi oculare (in caso di prima fornitura o di modifica della precedente per la serie di protesi sclerali in resina)

22.03.90.118 22.03.90.121 realizzazione di foro/i di ventilazione per la lente sclerale

operazione di canalizzazione per la lente sclerale

06.30.91.045

protesi oculare provvisoria non personalizzata, in vetro

06.30.91.048 22.03.06.138 protesi oculare provvisoria non personalizzata, in resina montatura per lenti infrangibili a protezione e difesa dell'occhio controlaterale superstite e/o con appoggio per ptosi

22.03.06.203

lente oftalmica prismatica per innalzamento o abbassamento dell'occhio con protesi per completare l'aspetto estetico della persona e fornire contestualmente la protezione a difesa dell'occhio controlaterale sano e integro

aggiuntivi prescrivibili

22.03.06.403

lente oftalmica positiva o negativa per ingrandire (o ridurre) la visione della protesi oculare inserita volta a migliorare la simmetria del volto

06.33 calzature ortopediche

costruite per uno specifico assistito con funzioni correttive, di sostegno, di contenimento o rivestimento, di compenso a gravi deformità, di accompagnamento. Sono costituite da: fondo (suola, soletta e tacco), tomaia, puntale e/o fusto, contrafforti prolungati, alti, bassi oppure forti rigidi o semirigidi, sottopiede, eventuali aggiuntivi e correzioni. Vengono costruite sulla base dei rilevamenti diretti delle dimensioni e delle misure del piede ed in base alla valutazione funzionale statica e dinamica dell'assistito: le tecniche possibili sono su forma (in legno o materiale sintetico) o su calco (in gesso rinforzato o materiale sintetico). L'acquisizione delle misure può anche avvenire con sistema computerizzato (sistema CAD) e la successiva realizzazione tramite strumenti ed apparecchi assistiti da specifici software di fabbricazione sistema CAM).

COSTRUZIONE SU FORMA Una forma in legno o in materiale sintetico viene opportunamente adattata e personalizzata; il plantare può essere modellato sulla forma oppure a parte; sulla forma, unita al plantare, si esegue il montaggio della tomaia alle altre parti della calzatura; dopo la prova di adattabilità al piede del paziente e le eventuali modifiche si procede con le operazioni di finitura. COSTRUZIONE SU CALCO Si rileva un negativo del piede per mezzo di bende gessate o mediante sistemi CAD/CAM; il calco positivo in gesso o materiale sintetico viene poi stilizzato e personalizzato; viene poi realizzato il modello di carta e le successive operazioni di costruzione come per la forma. La FORMA e il CALCO positivo utilizzati per la costruzione della calzatura devono essere conservati per otto mesi dalla data di autorizzazione. Il tempo minimo di rinnovo (art. 18, comma 10) è fissato in 18 mesi per gli assistiti deambulanti con diffcoltà della marcia che comportano l'usura della calzatura ed in 24 mesi per assistiti scarsamente deambulanti con gravi deformità ai piedi.

06.33.05 calzature per ridurre le deformità

06.33.05.003

calzatura per patologie complesse, costruita su misura

costruita su calco per sostenere un piede con patologie gravi (piede equino varo supinato addotto, piede pronato abdotto) o con deformità; è costituita dalla calzatura ortopedica indifferentemente alta o bassa e da forti rigidi o semirigidi bloccati e/o prolungati, incluso rialzi e correzioni; il plantare è compreso nella tariffa; dal n. 18 al n. 46 calzatura con avampiede, costruita su misura:

costruita su forma o calco con un riempimento di completamento del piede parzialmente amputato delle dita o malformato. E' costituita dalla

calzatura ortopedica comprensiva di plantare e dell'avampiede estetico modellato; dal n. 18 al n. 46. bassa

06.33.05.006 06.33.05.009

alta

06.33.07 calzature per limitare le deformità calzatura per plantare, costruita su misura:

biomeccaniche che richiedono l'applicazione di un plantare non compreso nella tariffa; dal n. 18 al n. 46

bassa

06.33.07.003 06.33.07.006 alta

06.33.15 calzature per correggere il movimento delle articolazioni di caviglia e piede

— 213 -

costruita su forma o su calco per correggere e compensare le patologie del piede, le conseguenti anomalie degli appoggi e le alterazioni

calzatura con forti rigidi o semirigidi, costruita su misura:

costruita su forma o su calco per correggere e contenere le patologie del piede e del ginocchio, mantenere un corretto atteggiamento dell'arto e, agendo a livello dell'articolazione tibio-tarsica, migliorare l'assetto e la deambulazione; il plantare non è compreso nella tariffa; dal n. 18 al n. 46.

06.33.15.003 al

06.33.18 calzature per incrementare la lunghezza della gamba e del piede

calzatura con rialzo, costruita su misura:

costruita su forma o su calco, previo rilievo del grafico e delle misure del piede, comprendente anche l'accorciamento dell'arto per compensarne la dismetria e che necessita di un rialzo inserito nella calzatura. E' costituita da: calzatura ortopedica comprensiva di plantare semplice a sostegno delle volte e del rialzo interno modellato. Un eventuale rialzo esterno non è contemplato nella tariffa; dal n. 18 al n. 46

06.33.18.003	con rialzo fino a cm 2: bassa
06.33.18.006	con rialzo fino a cm 2: alta
06.33.18.009	con rialzo da cm 2,1 a cm 4: bassa
06.33.18.012	con rialzo da cm 2,1 a cm 4: alta
06.33.18.015	con rialzo da cm 4,1 a cm 8: bassa
06.33.18.018	con rialzo da cm 4,1 a cm 8: alta
06.33.18.021	con rialzo oltre 8 cm alta

06.33.21 calzature per migliorare la forma di gamba e piede

calzatura di accompagnamento, costruita su misura:

costruita su forma ed indicata per accompagnare il modello di calzatura ortopedica costruita per l'arto deformato o patologico; non è idonea a contenere plantari e correzioni; le misure vanno dal n. 18 al n. 46

06.33.21.003 bassa

06.33.21.006 alta

calzatura di rivestimento ad un tutore o a una protesi, costruita su misura:

costruita su forma o calco, previo rilievo del grafico e delle misure della parte terminale modificate dall'uso di un ausilio (ortesi o protesi) per rivestirlo e contenerlo; le misure vanno dal n. 18 al n. 46

06.33.21.009 per tutore o protesi normoforme: bassa 06.33.21.012 per tutore o protesi normoforme: alta

06.33.21.015 per tutore o protesi per amputazione di piede o malformazione: bassa

06.33.21.018 per tutore o protesi per amputazione di piede o malformazione: alta

 06.33.21.021
 con rialzo al tutore fino a cm 2: bassa

 06.33.21.024
 con rialzo al tutore fino a cm 2: alta

 06.33.21.027
 con rialzo al tutore da cm 2,1 a cm 4: bassa

 06.33.21.030
 con rialzo al tutore da cm 2,1 a cm 4: alta

06.33.21.033 con rialzo al tutore o protesi da cm 4,1 a cm 8 alta

06.33.21.036 con rialzo al tutore o protesi oltre cm 8 alta

aggiuntivi prescrivibili

06.33.91.103 traforatura della tomaia

06.33.91.106 fodera in tessuto tecnologico morbido, depressibile e modellabile

06.33.91.109 tomaia in materiale sintetico lavabile o pellame resistente per calzatura da lavoro

06.33.91.112 puntale anti-infortunistica

06.33.91.115 stivale addizionale alla calzatura ortopedica

prescrivibile esclsivamente per assistiti affetti da patologie che comportano importanti differenze morfo-funzionali e dismetrie tra i due arti

06.33.91.118 tomaia più alta del normale, da cm 15 fino a cm 25

generalmente, la misura della tomaia parte dal calcagno fino al bordo della zona anteriore (punta o maschera) con l'esclusione dell'altezza dell'eventuale rialzo interno già previsto nella lavorazione della calzatura; può essere necessaria una superificie complessiva più estesa

06.33.91.121 forte con armatura metallica o in resina imbottitura di compenso per stivale suola e tacco antisdrucciolo suola e tacco "carro armato" 06.33.91.136 guardolo oltre 5 mm mezza suola antisdrucciolo do,33.91.139 doppia suola all'avampiede

06.33.91.142 modello e lavorazione da montagna in anfibio con doppio fondo

06.33.91.145 speronatura alla suola e prolungamento al tacco 06.33.91.148 zeppa alla suola e al tacco

06.33.91.151 suola e puntale anti-infortunistica

riparazioni prescrivibili

06.33.92.103 rimonta della tomaia

06.33.92.106 smontaggio e rimonatggio del tacco

06.33.92.109 applicazione del sopratacco

06.33.92.112 attacco molla esterna di Codivilla (escluso molla)

06.33.92.115 risuolatura parziale (sostituzione della mezza suola fino a livello dei metatarsi e del solo sopratacco)

06.33.92.118 risuolatura totale (sostituzione della suola fin sotto alla parte anteriore del tacco e del solo sopratacco)

Classe 12 "Ausili per la mobilità personale"

12.27.04 sedie da trasporto / basi di mobilità manovrate dall'accompagnatore

12.27.04.003 base di mobilità basculante per sistemi di postura modulare o per sedute o sistemi di seduta costruite su misura



ausilio di serie predisposto per il fissaggio di tutti i tipi di sistemi di postura modulare o moduli (capo, bacino, tronco, tronco-bacino, eventualmente arti) o per i sistemi di seduta su misura (bacino, tronco, arti superiori, arti inferiori) e di alcuni aggiuntivi che nell'insieme costituiscono il sistema di supporto posturale personalizzato dell'assistito, come indicato nella prescrizione specialistica. Caratteristiche tecniche di base: a) telaio basculante (in genere, tramite pistone a gas), b) due ruote fisse di diametro medio in posizione posteriore (oppure grandi, con o senza corrimani di spinta, estraibili o meno), c) due ruote piroettanti in posizione anteriore (in genere, da mm 175), d) coppia di braccioli regolabili in altezza e inclinazione, e) appoggiapiedi regolabili (altezza ed inclinazione), separato in due elementi a regolazione indipendente (dotati o meno di fermapiedi e/o fermatalloni), f) cinturini fermatalloni.

12.27.04.006

base di mobilità basculante per esterni (per assistiti in età evolutiva) per sistemi di postura modulare o per sedute o sistemi di seduta costruite su misura

ausilio di serie predisposto per il fissaggio di tutti i tipi di sistemi di postura modulare o moduli (capo, bacino, tronco, tronco-bacino, eventualmente arti) o per i sistemi di di seduta su misura (bacino, tronco, arti superiori, arti inferiori) e di alcuni aggiuntivi che nell'insieme costituiscono il sistema di supporto posturale personalizzato dell'assistito, come indicato nella prescrizione specialistica. Caratteristiche tecniche di base: a) telaio, basculante (in genere, tramite pistone a gas); b) quattro ruote diametro minimo da mm 175, di cui due piroettanti in posizione anteriore; c) coppia di braccioli regolabili in altezza e inclinazione (se è presente il tavolo, i braccioli hanno dimensioni ridotte), d) appoggiapiedi regolabili (altezza ed inclinazione), separato in due elementi a regolazione indipendente (dotati o meno di fermapiedi e/o fermatalloni), e) ruote di sicurezza anti-ribaltamento, f) cinturini fermatalloni

aggiuntivi prescrivibili

12.27.91.021

schienale regolabile in inclinazione, per base di mobilità

da utilizzare per completare la seduta, contestualmente al modulo posturale per bacino costruito con lavorazione su misura (cod. 18.09.21.012).

12.27.91.024

sedile rigido, per base di mobilità

da utilizzare per completare la seduta, contestualmente al modulo posturale per tronco costruito con lavorazione su misura (cod. 18.09.21.015).

sistema di fissaggio che impedisca lo scivolamento della persona:

la prescrizione specialistica deve riportare il dispositivo aggiuntivo selezionato tra quelli di seguito elencati per il completamento della configurazione definitiva in base alla rilevazione delle condizioni / esigenze e delle preferenze dell'assistito.

12.27.91.027 cinghia pettorale imbottita

12.27.91.030 cinghia a 45° sul bacino con fissaggio al telaio e sistema di tensionamento

12.27.91.033 cinghia a bretellaggio imbottita

12.27.91.036 appoggiatesta imbottito, regolabile in altezza, profondità ed angolazione

12.27.91.039 appoggiagambe a contenimento laterale regolabile

12.2.7.91.051 tavolino (anche di materiale trasparente) con incavo avvolgente e bordi, regolabile in altezza e inclinazione

Classe 18 "Ausili per adattamento della casa e altri ambienti"

18.09.21 sedute e sistemi di seduta speciali (costruite su misura)

ausili realizzati appositamente al fine di assicurare il mantenimento di una corretta, sicura e confortevole posizione seduta. Sono fabbricati direttamente sulle misure rilevate sulla persona al fine di compensare le deformità posturali imposte dalla patologia, prevenire l'affaticamento nella posizione seduta nonché la possibilità di insorgenza di ulcere da decubito e di consentire la massima efficienza nello svolgimento delle attività quotidiane. La configurazione della seduta va realizzata in modo personalizzato ed individuale per le esigenze dell'utente; il ricorso all'assemblaggio di uno o più moduli posturali da prescrivere in abbinamento alle basi di mobilità basculanti (cod. 12.27.04.003 - 006) o da applicare sulle carrozzine manuali o elettriche in sostituzione delle componenti standard di produzione industriale [seduta, schienale o altri appoggi (capo e arti)], è da riservarsi esclusivamente ai casi di insufficiente controllo e coordinazione dell'apparato muscolo-scheletrico di estrema qravità.

Costruite utilizzando appositi materiali sintetici con un rivestimento finale in tessuto igienizzabile, modellati su calco di gesso negativo e positivo o con sistemi CAD/CAM o per mezzo di schiumata istantanea (come PET lavorato in stampo a caldo) o con altra tecnica che consenta una perfetta ricostruzione delle forme anatomiche dell'assistito per il corretto sostegno e il confortevole alloggiamento. Classificate in rapporto alla regione corporea che sostengono (capo, bacino, tronco, tronco-bacino, arto inferiore o superiore). Devono essere dotate di dispositivi di facile aggancio per l'installazione stabile e sicura sulle basi e sui telai garantendo la compatibilità tecnica e la sicurezza d'uso. Indicazioni: assistiti con estese limitazioni motorie associate ad importanti problematiche posturali, a deformità o a forti dismetrie già presenti , utenti con quadri patologici molto compromessi per favorire la funzione respiratoria (ventilazione e pervietà polmonare), la deglutizione, la digestione e l'attività peristaltica, la circolazione e per prevenire lo sviluppo di ulteriori criticità posturali.

18.09.21.009 modulo posturale per capo

ausilio appositamente costruito mediante lavorazione su misura e con prove direttamente effettuate sull'assistito per la realizzazione di un corretto e confortevole posizionamento del capo, qualora necessario ed esplicitamente richiesto dalla prescrizione specialistica.

18.09.21.012 modulo posturale per bacino

ausilio appositamente costruito mediante lavorazione su misura e con prove direttamente effettuate sull'assistito per la realizzazione di una configurazione di seduta personale, come richiesto dalla prescrizione specialistica. In abbinamento con le basi di mobilità basculante (cod. 12.27.04.003 - 006). Montabile anche sulle carrozzine.

18.09.21.015 modulo posturale per tronco

ausilio appositamente costruito mediante lavorazione su misura e con prove direttamente effettuate sull'assistito per la realizzazione di una configurazione di seduta personale, come richiesto dalla prescrizione specialistica. In abbinamento con le basi di mobilità basculante (cod. 12.27.04.003 - 006). Montabile anche sulle carrozzine.

18.09.21.018 modulo posturale per tronco/bacino (in un unico blocco)

ausilio appositamente costruito mediante lavorazione su misura e con prove direttamente effettuate sull'assistito per la realizzazione di una configurazione di seduta personale, come richiesto dalla prescrizione specialistica. In abbinamento con le basi di mobilità basculante (cod. 12.27.04.003 - 006). Montabile anche sulle carrozzine.

18.09.21.021 modulo posturale per arto inferiore (singolo)

18.09.21.024 modulo posturale per arto superiore (singolo)

18.09.90 prestazioni professionali per i sistemi di postura modulari

18.09.90.948

assemblaggio dei sistemi di seduta costruite su misura o moduli posturali (codici 18.09.21.009 - 012 - 015 - 018 - 021) alla base di mobilità basculante, regolazione degli assetti e personalizzazione del sistema di seduta come da prescrizione specialistica

18.09.90.951

assemblaggio dei sistemi di seduta costruite su misura o moduli posturali (codici 18.09.21.009 - 012 - 015 - 018 - 021) alle carrozzina manuali, regolazione degli assetti e personalizzazione del sistema di seduta come da prescrizione specialistica



18.09.90.954

assemblaggio dei sistemi di seduta costruite su misura o moduli posturali (codici 18.09.21.009 - 012 - 015 - 018 - 021) alla carrozzina elettronica, regolazione degli assetti e personalizzazione del sistema di seduta come da prescrizione specialistica

Classe 22 "Ausili per comunicazione, informazione e segnalazione"

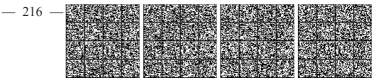
22.03 ausili ottici correttivi su misura

22.03.06 occhiali, lenti oftalmiche, lenti a contatto

dispositivi di correzione ottica non elettronici

indicazioni: assistiti con gravi limitazioni della funzione visiva o affetti da patologia rara certificata. In dettaglio, per soggetti classificati all' art. 2, art. 3 e art. 4 della legge 3 aprile 2001, n. 138; persone affette da nistagmo e i minori di anni 18 affetti da ambliopia. Le lenti a contatto sono erogabili esclusivamente quando la correzione non è ottenibile o migliorabile con la lente oftalmica e/o in presenza di anisometropia elevata. La realizzazione, l'applicazione, la prova, l'adattamento alle esigenze dell'assistito e la fornitura di questi visono realizzate dall'ottico abilitato terminata la fase medico-diagnostica della prescrizione. Sarà cura dello specialista in fase di collaudo verificare la corrispondenza degli ausili individuati.

	lente oftalmica per vicino e per lontano, in plastica termoindurente con indice > 1,6:
22.03.06.009	da -2 a -8 sferica diametro 65
22.03.06.012	da -8.25 a -10 sferica diametro 65
22.03.06.015	da -10.25 a -20 sferica diametro 60
22.03.06.018	da -20.25 a -23.00 sferica diametro 60
22.03.06.021	oltre le 23 diottrie, per ogni diottria
22.03.06.024	da +4 a +6 sferica diametro 60 oppure 65
22.03.06.027	da +6.25 a +8 sferica diametro 60 oppure 65
22.03.06.030	da +8.25 a +10 sferica diametro 60
	lente oftalmica per vicino e per lontano, in plastica termoindurente:
22.03.06.036	da 0 a +/-6 sferica diametro 60 oppure 65
22.03.06.039	da +/-6.25 a +/-8 sferica diametro 60 oppure 65
22.03.06.042	da +/-8.25 a +/-12 sferica diametro 60
22.03.06.045	sfera da 0 a +/-6 torica fino a 2 diametro 60 oppure 65
22.03.06.048	sfera da +/-6.25 a +/-8 cilindro fino a 2 torica diametro 60 oppure 65
22.03.06.051	sfera da +/-8.25 a +/-12 cilindro fino a 2 torica diametro 60
22.03.06.054	sfera da 0 a +/-6 cilindro fino a 4 torica diametro 60 oppure 65
22.03.06.057	sfera da +/-6.25 a +/-8 cilindro fino a 4 torica diametro 60
22.03.06.060	sfera da +/-8.25 a +/-12 cilindro fino a 4 torica diametro 60
22.03.06.063	sfera da 0 a +/-6 cilindro fino a 6 torica diametro 60 oppure 65
	lente per afachia o ingrandente in plastica per ipovedenti, asferica lenticolare:
22.03.06.066	sfera fino a +16
22.03.06.069	sfera fino a +20
22.03.06.072	sfera fino a +20 cilindro +2
22.03.06.075	sfera fino a +20 cilindro +4
22.03.06.078	oltre 20, per ogni diottria
	lente per afachia o ingrandente in plastica per ipovedenti, asferica campo totale:
22.03.06.081	sfera fino a +16
22.03.06.084	sfera fino a +16 cilindro a +2
22.03.06.087	sfera fino a +16 clindro a +4
22.03.06.090	oltre +16, per ogni diottria lente per afachia o ingrandente in plastica per ipovedenti, in plastica occlusoria:
22.03.06.093	asferica lenticolare o a campo totale per appaiamento peso
22.03.00.093	lente con superficie indurita in policarbonato o plastica > 1,55:
22.03.06.096	da 0 a +/-4.00 sferica diametro 65
22.03.06.099	da +/-4.25 a +/-8.00 sferica diametro 65
22.03.06.102	da 0 a +/-2.00 sferica cilindro fino a 2 diametro 65
22.03.06.105	da +/-2.25 a +/-4.00 sferica cilindro fino a 2 diametro 65
22.03.06.108	da +/-4.25 a +/-8.00 sferica cilindro fino a 2 diametro 65
	lente bifocale ingrandente per soggetti ambliopi e/o ipovedenti:
22.03.06.111	in vetro minerale da 1,5 a 4
22.03.06.114	in plastica da 1,5 a 6
22.03.06.117	per appaiamento peso in vetro minerale o plastica
	montature per occhiali:
22.03.06.120	montatura per lenti infrangibili a protezione e difesa dell'occhio controlaterale superstite e/o con appoggio per ptosi
22.03.06.123	montatura tipo per lenti oftalmiche
22.03.06.126	montatura tipo per prismatiche
22.03.06.129	montatura tipo per cannocchiali
22.03.06.132	montature tipo per filtri
22.03.06.135	montature tipo per sistemi aplanatici
	lenti a contatto:
22.03.06.303	rigida sferica: codice specifico ISO 8320 2.43
22.03.06.306	rigida sferica con flange toriche: codice specifico ISO 8320 2.54
22.03.06.309	rigida torica (interna o esterna): codice specifico ISO 8329 2.53
22.03.06.312	rigida bitorica: codice specifico ISO 8320 2.8
22.03.06.315	gas permeabile sferica: codice specifico ISO 8320 8320 2.44
22.03.06.318	gas permeabile sferica a flange toriche: codice specifico ISO 8320 2.44 e ISO 8320 2.54
22.03.06.321	gas permeabile torica (interna o esterna): codice specifico ISO 8320 8320 2.44 e ISO 8320 2.53
22.03.06.321 22.03.06.324	gas permeabile torica (interna o esterna): codice specifico ISO 8320 8320 2.44 e ISO 8320 2.53 gas permeabile (rossa) - (per stimolazione maculare e retinopatia a forte assorbenza delle radiazioni blu e UV nocive): codice specifico EN ISO 8321-1:1996



22.03.06.327 gas permeabile per afachia - (a forte assorbenza di radiazioni blu e UV nocive); codice specifico EN ISO 8321-2:1996 22.03.06.330 idrofila sferica: codice specifico ISO 8320 2.27 22.03.06.333 idrofila torica: codice specifico ISO 8320 2.27 e ISO 8320 2.53 22.03.06.336 idrofila cosmetica (solo per assistiti con leucomi corneali, deturpazioni corneali, iridectomie, aniridie anche con occhio controlaterale sano): codice specifico ISO 8320 4.32 22.03.06.339 idrofila cosmetica (con potere diottrico incorporato per assistiti con iridectomie totali o parziali, aniridia, albinismo, deturpazioni corneali anche con occhio controlaterale sano): codice specifico ISO 8320 4.3 22.03.06.342 idrofila anti UV 22.03.06.345 al silicone (solo per assistiti con afachia da cataratta congenita o traumatica) mono o bilaterale 22.03.06.348 terapeutica neutra: codice specifico ISO 8320 2.51 22.03.06.351 protettiva: codice specifico ISO 8320 2.5 22.03.06.354 composita o "ibrida": codice specifico ISO 8320 2.12 lente a contatto formata da due o tre materiali uniti tra loro, ad es. gas permeabile al centro e idrofila in periferia, in appoggio sulla sclera: indicata esclusivamente per assistiti affetti da cheratocono in possesso della certificazione di patologia rara (cod. RF0280) con documentata intolleranza all'uso delle lenti a contatto rigide gas permeabili 22.03.06.357 sclero-corneale da calco/rilievo oculare (RGP): codice specifico ISO 8320 7.3 indicata esclsivamente per assistiti affetti da cheratocono, cheratoglobo (in possesso della certificazione di patologia rara cod. RF0280), degenerazione marginale pellucida (PMD), astgmatismo oltre le 8.00 diottrie corneali, nistagmo, pupilla decentrata, non reagente alla luce, miopie elevate oltre le 25.00 D, cicatrici corneali, cheratiti bollose ed erpetiche, ecc. 22.03.06.360 lente a contatto morbida spessorata in silicone hydrogel (a maggiore permeabilità e trasmissibilità) indicata per assistiti affetti da cheratocono, degenerazione marginale pellucida (PMD), irrregolarità corneali residue da trapianto e/o chirurgia corneale (cheratoplastica). Prescrivibile esclusivamente ad assistiti con evidenze di intolleranza alle lac RGP (prima scelta), assistiti affetti da cheratocono monolaterale o bilaterale non severo (<4º Amsler), assistiti affetti da cheratocono ad ectasia centrata e rotonda in possesso della certificazione di patologia rara (cod. RF0280). 22.03.06.363 sclero-corneale preformata gas permeabile (lente sclerale non da calco/rilievo oculare la cui parte posteriore è di forma perdeterminata): codice specifico ISO 8320 7.6 22.03.06.369 sclero-corneale cosmetica (da calco/rilievo oculare con potere diottrico incorporato): codice specifico ISO 8320 4.33 aggiuntivi / lavorazioni per lenti prescrivibili lente per occhiali; eventuale correzione cilindrica: 22.03.90.003 tra 0.25 e 2 22.03.90.006 tra 2.25 e 4 22.03.90.009 tra 4.25 e 6 22.03.90.012 tra 6.25 e 8 lente per occhiali; eventuale correzione prismatica: 22.03.90.015 fino a 5.50 diottrie prismatiche in plastica 22.03.90.018 fino a 10.50 diottrie prismatiche in plastica 22.03.90 prestazioni professionali per l'applicazione degli ausili ottici 22.03.90.027 individuazione e applicazione delle lenti e dei filtri UV bloccanti (e addestramento all'uso) 22.03.90.030 individuazione e applicazione delle LAC, prismatiche e dei cannocchiali (e addestramento all'uso) 22.03.90.033 filtro prismatico press-on da 0.5 - 1 - 1.5 - 2 - 3 - 4 - 5 - 6 - 7 - 8 - 10 - 12 - 15 - 20 - 25 - 30 da applicare a lente per occhiali 22.03.90.036 trattamento termoindurente della lente per occhiali in materiale plastico (organico) 22.03.90.039 colorazione o smerigliatura della lente per occhiali 22.03.90.042 trattamento antiriflesso multistrato della lente per occhiali 22.03.90.103 foro o fori di ventilazione (codice specifico ISO 8320 2.2.1) per lente a contatto 22.03.90.106 prisma di bilanciamento (codice specifico ISO 8320 2.3.7) per lente a contatto canalizzazione (codice specifico ISO 8320 2.1.2) per lente a contatto sclerale 22.03.90.109 22.03.90.112 sterilizzazione e rigenerazione (codice specifico ISO 8320) per lente a contatto idrofila 22.03.90.115 formazione di nuova curva di transizione (codice specifico ISO 8320 2.1.0) per lente a contatto 22.03.09 lenti e sistemi di lenti per forte ingrandimento (ausili ipercorrettivi) 22.03.09.003 lenti a doppietto acromatico ingrandenti 22.03.09.006 sistema ingrandente aplanatico monoculare costituito da un doppietto di lenti positive piano convesse con le superfici piane rivolte verso l'esterno; le due lenti sono montate in un anello di

costituito da un doppietto di ienti positive pianto convesse con le supernici piane rivolte verso i esterno, le que ienti sono montate in un anelio ai supporto, inserito in una lente neutra posta nella montatura del paziente. Realizza ingrandimenti medio elevati in assenza di aberrazioni; può essere realizzato con fattori di ingrandimento da 2x a 20x (di norma, non si supera il 12x), correzione diottrica e colorazione a nm controllati. L'ausilio riduce la distanza di lettura da 35/40 cm a 10 cm circa. sono escluse la compensazione dell'ametropia e la montatura.

22.03.09.009 sistema ingrandente microscopico binoculare (o ipercorrettivo prismatico binoculare)

costituito, di norma, da un mezzo occhiale su cui vengono montate due lenti positive di potere e prisma per consentire una visione binoculare anche a distanze ravvicinate; è indicato per ingrandimenti compresi tra 4 e 16 diottrie sferiche positive; include le lenti, la montatura e l'astuccio; non include la correzione dell'eventuale ametropia.

22.03.12 cannocchiali da occhiali per visione lontana e vicina

i sistemi telescopici sono costituiti di base da due singole lenti: obiettivo [lente positiva, convergente, posizionata anteriormente e rivolta all'oggetto] e oculare [lente convergente divergente (negativa) o (positiva), posizionata posteriormente e rivolta all'occhio dell'osservatore]. I sistemi galileiani sono costituiti da una lente positiva ed una negativa e si prescrivono, di norma, per il loro ampio angolo di campo e per la versatilità (ausilio per distanza, per visione intermedia e da vicino). I sistemi kepleriani sono costituiti da due lenti positive e sono indicati quando è necessario raggiungere ingrandimenti elevati pur in presenza di un campo molto piccolo; sono indicati per la visione da lontano. Entrambi i sistemi si intendono forniti completi di supporto telescopico, eventuale correzione ottica, se interna, occlusoria e astuccio e i due tipi di ausilio sono alternativi tra loro. NOTA - Prescrivibili in alternativa ai sistemi televisivi per l'ingrandimento di immagini codici 22.03.18.003 - .006 - .015

22.03.12.103	monoculare lontano galileiano
22.03.12.106	binoculare lontano galileiano
22.03.12.109	monoculare lontano kepleriano
22.03.12.112	binoculare lontano kepleriano
22.03.12.115	monoculare autoilluminante galileiano



22.03.12.118 monoculare vicino galileiano
22.03.12.121 binoculare vicino galileiano
22.03.12.124 monoculare vicino kepleriano
22.03.12.127 binoculare vicino kepleriano

Flenco 2a

AUSILI DI SERIE

che richiedono la messa in opera da parte del tecnico abilitato

I dispositivi medici elencati devono essere conformi al d. Igs. 24 febbraio 1997, n. 46 in attuazione della direttiva 93/42/CEE

Classe 06 "Ortesi e protesi"

06.03 ortesi spinali 06.03.09 ortesi toraco-lombo-sacrali (TLSO)

06.03.09.113 busto rigido a tre punti per iperestensione dorsolombare (dispositivo di serie)

06.06 ortesi per arto superiore 06.06.06 ortesi per mano (HO)

doccia rigida per mano:

costituita da una valva di alluminio plastificato o verniciato oppure di materiale sintetico, rivestimento in tessuto ipoallergenico.

06.06.06.003 con dita estese 06.06.06.006 con dita in flessione

> 06.12 ortesi per arto inferiore 06.12.06 ortesi per caviglia - piede (AFO)

ortesi dinamica gamba-piede con o senza apertura al tallone, in materiale sintetico:

06.12.06.024 bass

06.12.06.030 alta (tipo molla di Codivilla modificata con allineamento digitale)

ortesi indicata per gli assistiti con atteggiamenti del piede in equino (cadute flaccide, equinismi spastici) a causa di paralisi centrali e periferiche; in genere, è costituita da una struttura in polipropilene a bordi smussati o arrotondati, supporto plantare con sostegno completo; morbida imbottitura per polpaccio con cinturino a chiusura tipo velcro alla presa di polpaccio; modificabile a caldo.

06.12.06.033 con valve laterali e mediali (tipo Peromed)

ortesi peroneale per assistiti con paresi parziale o totale dei muscoli peronei; stabilizza il piede con atteggiamento ciondolante

06.12.06.021 a molla interna con rivestimento in cuoio

06.12.06.018 ortesi dinamica a 1/2 spirale in carbonio per articolazione tibio-tarsica

ortesi di posizione per piede torto:

06.12.06.051 tipo Bebax

indicato per il trattamento delle malformazioni congenite del piede nella prima infanzia (metatarso varo, piede varo o valgo, piede talo e talo valgo, ecc.); la parte anteriore è separata dalla posteriore grazie a un doppio snodo sferico registrabile in prono-supinazione e abdu-adduzione; di facile applicabilità è una possibile alternativa all'uso di prodotti termoplastici e/o a gessi.

06.12.09 ortesi per ginocchio (KO)

06.12.09.036 ortesi dinamica di ginocchio per controllo delle patologie da genus recurvatum

conformata anatomicamente, provvista di sistema d'ammortizzamento progressivo per attenuare l'impatto tra le superfici articolari del ginocchio durante la deambulazione in corrispondenza dell'ultima fase dell'estensione.

06.12.15 ortesi per anca (incluse le ortesi per abduzione) (HO)

06.12.15.027 ortesi bacino-coscia, bilaterale per la contenzione degli arti fino al ginocchio escluso, con divaricatore predisposto, fissa a telaio

06.12.15.030 ortesi bacino-coscia, con divaricatore fisso a cuscino o mutandina

06.12.15.015 ortesi bacino-coscia, con telaio di plastica e metallo (tipo Milgram o Ferrara)

indicato per la stabilizzazione delle anche nei bambini a seguito di lussazione, sublussazione o di quadri displasici in genere; devono essere possibili regolazioni che consentono l'adeguamento del divaricatore al bambino nel periodo di uso previsto e le cosce non devono bloccarsi in modo rigido, ma compiere piccoli movimenti entro una zona di sicurezza; le caratteristiche elastiche dell'ortesi permettono di mantenere le teste femorali centrate nella sede naturale in modo energico, ma non acquessivo.

06.12.15.018 ortesi bacino-coscia, con telaio articolato all'anca (tipo Milgram ad ampiezza registrabile)

06.12.15.021 ortesi bacino-coscia, con barra intra-extra rotazione e divaricazione regolabili

la ortesizzazione di tipo FAB (Foot Abduction Brace) consiste in una coppia di scarpe o sandaletti in pellame morbido aperti sul davanti, fissabili al piede con cinghie regolabili e asportabili unite da una barretta rigida mediante una clip inserita nel tacco in modo da facilitare la calzata del sistema; può definirsi anche tutore Dennis Brown; si utilizza in caso di applicazione del metodo Ponseti per il trattamento del piede torto. Le caratteristiche dell'ortesi sono indicate nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.

ortesi bacino-coscia monolaterale (esclusa la gamba e il piede) a valva:

06.12.15.039 articolata all'anca con arresto

06.12.15.042 articolata all'anca con arresto e articolazione supplementare per adduzione, registrabile

06.12.18 ortesi per anca-ginocchio-caviglia-piede (HKAFO)

06.12.18.018 ortesi statico dinamica per arti inferiori (HGO -Hip Guidance Orthosis- o Parawalker)

dispositivo indicato nei casi in cui il soggetto non deambulante ha un soddisfacente controllo della parte superiore del corpo; il movimento di inclinazione e rotazione della testa e degli arti superiori imprime alla pedana di cui l'ausilio è dotato un movimento alternato nella direzione desiderata. E' costruito con componenti predisposti che devono essere preventivamente individuati in base alle misure rilevate direttamente sull'assistito per poterii successivamente applicare con efficacia e prima di procedere all'acquisto. Caratteristiche: struttura in lega leggera con sostegno del tronco e delle ginocchia e con fissaggio ai piedi, appoggio al terreno tramite due pedane mobili fulcrate su cuscinetti.

06.33 calzature ortopediche

— 218 -

06.33.07.009

scarpa tipo Ipos

con correzione fissa in abduzione (circa 6° o più) per minori con piede torto di tipo metatarso varo; dotata di una suola in gomma antiscivolo.

Classe 12 "Ausili per la mobilità personale"

12.22 carrozzine

ausili per la mobilità autonoma o assistita da un accompagnatore che consentono all'utente di spostarsi in posizione seduta. Componenti sempre presenti in ogni carrozzina di tipo superleggera sono: a) il sistema di seduta con sedile e schienale (entrambi in materiale lavabile), spondine, appoggiagambe e appoggiapiedi (normalmente ribaltabili e sempre regolabili in altezza); b) il sistema di mobilità comprendente i dispositivi per la spinta manuale; c) le ruote grandi se il diametro > 500 mm, piccole se il diametro < 200 mm, posteriori fisse ed estraibili [asse di rotazione vincolato al telaio anche se regolabile in varie posizioni]; anteriori piroettanti; ruote di transito per passaggi stretti; ruotine anti-ribaltamento. Particolarmente importante è la precisione nella regolazione della larghezza del sedile che dovrà poter offrire varie possibilità di scelta negli abituali range in uso. La carrozzina deve essere compatibile con l'ambiente in cui deve essere utilizzata (rispetto a porte, spazi di passaggio e di rotazione, arredamento, pendenze, ecc.) e il fornitore dovrà assicurare il perfetto assemblaggio della carrozzina, regolarne l'assetto in modo accurato secondo le indicazioni della prescrizione e garantire ogni istruzione tale da assicurare che l'assistito sia in grado di curarne l'ordinaria manutenzione.

12.22.03 carrozzine ad autospinta con due mani sulle ruote posteriori

12.22.03.009

carrozzina ad autospinta sulle ruote posteriori a telaio rigido, superleggera

indicata per persone non deambulanti, persone per le quali la deambulazione, specie all'esterno dell'abitazione, sia clinicamente sconsigliata, ma che svolgono una intensa attività esterna ed un intenso uso quotidiano, quando sia necessaria la massima leggerezza e una facile manovrabilità. Caratteristiche tecniche di base: a) telaio rigido, b) struttura in materiali compositi o alluminio o leghe superleggere, c) due ruote fisse grandi ad estrazione rapida in posizione posteriore provviste di anello corrimani di spinta, d) due ruote piccole piroettanti in posizione anteriore, e) appoggiagambe con appoggiapiedi unico o separato, f) spondine proteggiabiti, g) peso massimo in configurazione standard Kg 13 (nelle misure per adulti), h) ruotina anti-ribaltamento, i) ruotine per passaggi stretti, l) assetto personalizzabile tramite semplice regolazione del sistema di seduta (variazione di posizione e di inclinazione rispetto al telaio) oppure delle ruote (spostamento del perno delle ruote posteriori, spostamento delle forcelle).

12.22.03.012

carrozzina ad autospinta sulle ruote posteriori a telaio pieghevole, superleggera

le componenti e la struttura di questo tipo di carrozzina sono le stesse descritte al codice precedente ad eccezione della presenza del telaio pieghevole; indicata quando è necessario disporre del minimo ingombro ad ausilio chiuso (o per frequenti necessità di trasporto del dispositivo in spazi limitati ad es, in auto).

12.22.18 carrozzine manovrabili solo dall'accompagnatore

12.22.18.012

carrozzina a spinta con telaio basculante e sistema di supporto posturale a configurazione regolabile

indicata per complesse problematiche posturali e/o in caso di instabilità del tronco che impongono una configurazione personalizzata del sistema di supporto posturale. Consente di assumere varie posizioni (seduta, distesa o altre posizioni funzionali fino al limite della statica eretta). Caratteristiche tecniche di base: a) schienale regolabile in altezza e inclinazione, appoggiatesta (o appoggia-nuca) regolabile in altezza, profondità e inclinazione, c) profondità e larghezza della seduta regolabile, d) fiancate o spondine, in genere, imbottite sul lato interno (comunque di materiale morbido) e braccioli regolabili in altezza e inclinazione, e) due ruote fisse medie (oppure grandi), con freni azionabili dall'accompagnatore, f) due ruote piroettanti, g) appoggiagambe regolabile in inclinazione con appoggiapolipacci regolabili in altezza e appoggiapiedi separati e ribaltabili.

NOTA BENE: per assistiti con problematiche posturali particolarmente critiche, andrà valutata l'alternativa di ricorrere ad un sistema di postura modulare composto di sedute e sistemi di seduta costruite su misura (cod. 18.09.21), montati su una base di mobilità basculante (cod. 12.27.04.003 - 006).

aggiuntivi prescrivibili per carrozzina a spinta con telaio basculante

12.22.91.315

divaricatore imbottito, regolabile ed estraibile

12.22.91.318 regolazione motorizzata dell'inclinazione dello schienale

12.22.91.321 appoggiatesta (o appoggia-nuca) con movimento di traslazione laterale

12.22.18.015 carrozzina bariatrica

ausilio di mobilità studiato per assistiti di peso e dimensioni particolarmente accentuate, costruito solitamente in acciaio e con specifici accorgimenti di rinforzo della struttura (doppia crociera o altro), ruote posteriori grandi da 600 mm e forcella anteriore rinforzata per ruote anteriori piroettanti piccole (comunque robuste), braccioli imbottiti ribaltabili ed estraibili, appoggiapiedi in genere separati regolabili anche lateralmente per consentire un appoggio corretto anche per assistiti che siedono a gambe fortemente divaricate, le maniglie di spinta posteriori sono studiate per limitare gli sforzi dell'accompagnatore. La prescrizione dovrà indicare con precisione ed accuratezza le dimensioni della seduta necessarie per l'assistito (larghezza e lunghezza), la portata massima della carrozzina in relazione al peso della persona e gli eventuali aggiuntivi (ad es. appoggiatesta) in relazione alle esigenze dell'utente per consentire la selezione dei modelli in commercio prima di procedere all'acquisto.

NOTA BENE: l'indicazione alla prescrizione della carrozzina bariatrica è riservata agli assistiti con obesità di classe 2 e 3 [IMC (BMI) da 35 a 40 e > 40] o con valori superiori a 102 cm di circonferenza addominale (Waist Girth) nell'uomo e 90 cm nella donna. carrozzina dinamica per assistiti affetti da distonie (a carattere estensorio e torsionale)

12.22.18.018

ausilio appositamente realizzato per gli assistiti affetti da disordini del movimento in ipertono estensorio, con sistemi di reazione dinamica (schienale, seduta, appoggiagambe) per assorbire con una risposta fluida i movimenti violenti, incontrollati e improvvisi; riduce l'intensità della spasticità e le pressioni da contatto dell'utente, garantisce la stabilità posturale, il miglioramento degli aspetti funzionali e la capacità fonatoria e/o respiratoria. Telaio in lega leggera ad altissima resistenza, schienale abbattibile e ammortizzante mediante molle a gas, basculamento in continuo mediante molle a gas di intensità programmabile, appoggiagambe ammortizzante in estensione dall'angolo del ginocchio, regolazione in altezza della pedana con protezione dei polpacci, ruotine di stabilità anti-ribaltamento, dotato di idoneo sistema di bretellaggio della persona (da selezionare in base alle esigenze e alle preferenze dell'assistito), manici di spinta regolabili in altezza e inclinazione, dotata di freni.

NOTA BENE: le misure variabili da selezionare in relazione alle esigenze del singolo utente devono essere dettagliatamente indicate nella prescrizione per consentire la selezione dei modelli in commercio prima di procedere all'acquisto.

aggiuntivi prescrivibili per carrozzina dinamica

— 219 -

12.22.91.609 pedane separate con meccanismo di flesso estensione ammortizzante

12.22.91.612 sostegno e posizionamento del piede (cavigliera)

12.22.91.615 appoggiatesta modificato per le esigenze dell'assistito

12.22.91.618 appoggiatesta polifunzionale (solo per carrozzina bariatrica)

Classe 18 "Mobilia e adattamenti per la casa"

18.09 ausili per la posizione seduta

18.09.39 sistemi di postura modulari

ausili di fabbricazione continua o di serie, personalizzabili in base alla morfologia dell'assistito mediante prove direttamente effettuate sulla persona per la realizzazione di una configurazione di seduta personale, come richiesto dalla prescrizione specialistica. Adattati al fine di assicurare il mantenimento di una corretta, sicura e confortevole posizione seduta, realizzando gli obiettivi di compensare le eventuali deformità posturali imposte dalla patologia dell'assistito, prevenire l'affaticamento e la possibilità di insorgenza di ulcere da decubito e infine consentire la massima efficienza nello svolgimento delle attività quotidiane. In abbinamento con la basi di mobilità basculanti (cod. 12.27.04.003 - 006) come alternativa di serie ai sistemi di seduta speciali costruiti su misura o moduli posturali (cod. 18.09.21 da 009 a 024); possono essere applicati anche alle normali carrozzine manuali o elettroniche in sostituzione delle relative componenti standard.

L'architettura dell'ausilio risultante dall'assemblaggio dei suoi componenti deve adattarsi con precisione alle dimensioni corporee dell'assistito, sosteneme agevolmente il peso in tutte le condizioni d'uso previste, assicurarne adeguato comfort nel mantenimento della postura e nello svolgimento delle attività quotidiane, garantire all'assistente un'efficiente manovrabilità sia per quanto attiene le regolazioni che i trasferimenti. Se il sistema di postura è prescritto per l'installazione su una carrozzina o altra base di mobilità prevista, occorrerà assicurare la perfetta compatibilità tra i due ausili nonché l'efficiente manovrabilità della carrozzina così adattata specialmente nel caso di spinta e guida autonoma dell'assistito. Il fornitore dovrà garantire ogni istruzione necessaria perché l'assistito sia capace di curare l'ordinaria manutenzione e di effettuare le regolazioni fondamentali.

indicazioni: assistiti con estese limitazioni motorie associate a importanti problematiche posturali, in relazione a deformità già presenti o all'esigenza di prevenire lo sviluppo di deformità. NOTA BENE: prescrivibile esclusivamente quando le esigenze posturali degli assistiti non sono risolvibili con i cuscini antidecubito (cod. 04.33.03).

 18.09.39.003
 modulo posturale per capo

 18.09.39.006
 modulo posturale per bacino

 18.09.39.009
 modulo posturale per tronco

 18.09.39.012
 modulo posturale per tronco/bacino

aggiuntivi prescrivibili

18.09.91.003 divaricatore imbottito, regolabile e estraibile

18.09.91.006 regolazione laterale del divaricatore

18.09.91.012 cinghia pettorale imbottita

18.09.91.015 cinghia a 45° sul bacino con fissaggio alla carrozzina e sistema di tensionamento

18.09.91.018 cinghia a bretellaggio imbottita

18.09.91.033 appoggiatesta imbottito, regolabile in altezza e profondità e angolazione

18.09.91.039 appoggiatesta imbottito, regolabile in altezza, profondità, angolazione, in senso trasversale, con fasce di contenimento dinamico del capo anti-flessione

18.09.91.042 cinturini fermapiede (coppia)

18.09.91.045 fermatallone (coppia)

18.09.91.051 tavolino trasparente con incavo avvolgente, regolabile in altezza e inclinazione

Classe 22 "Ausili per comunicazione e informazione"

22.03 ausili per la vista

22.03.03 filtri ottici assorbenti

indicazioni: soggetti classificati agli art. 3 e 4 della legge 3 aprile 2001, n. 138; le persone affette da nistagmo, i minori di anni 18 affetti da ambliopia, le persone affette da patologia rara certificata.

22.03.03.006

filtro in plastica bloccante la luce blu ed altre radiazioni (a ridurre le cause di abbagliamento)

indicato per assistiti affetti da: cataratta, degnerazione maculare, afachia, retinopatia diabetica, glaucoma, albinismo, distrofia corneale, retinite pigmentosa, ecc. che necessitano di foto protezione. Possono essere prescritti in abbinamento a sistemi ipercorrettivi di lettura (cod. 22.03.09.006 e .009) per incrementare il contrasto e migliorare la percezione dei dettagli. Si dividono in base al taglio della luce misurato in nanometri controllati. La individuazione del filtro idoneo risulta soggettiva e per questo motivo deve essere indicata nella prescrizione specialistica. I filtri sono disponibili anche in versione polarizzata per interno (65%, esclusi i 550 e 585 nm) e per esterno (85%).

22.03.03.009

filtro di Bangerter per occlusione parziale o totale: (da 0.1 - 0.2 - 0.4 - 0.6 - 0.8)

indicato per il trattamento di assistiti affetti da ambliopie, diplopie temporanee e strabismi, costituito da un foglio di PVC trasparente ed autoadesivo da ritagliare adattandolo alla forma della lente dell'occhio fissante (di circa 1 mm in meno della misura della lente); la graduazione necessaria (tra quelle indicate) deve essere esplicitamente indicata nella prescrizione.

22.03.03.012 Clip-on

da utilizzarsi per montare filtri in plastica da sovrapporre alle lenti degli occhiali se richiesto nella prescrizione specialistica

22.06 ausili per l'udito

dispositivo medico esterno, indossabile, avente la funzione di amplificare e/o di compensare qualitativamente e quantitativamente il deficit uditivo conseguente ad estit di patologie congenite o acquisite. Possono essere di tipo analogico o a tecnologia digitale, possono avere configurazione retroauricolare o ad occhiale e devono disporre di almeno due controlli tra i seguenti: controllo su toni gravi; controlli sui toni acuti; controllo del peak-clipping; controllo automatico di guadagno in ingresso; controllo automatico di guadagno in uscita; pre-regolazione del guadagno; pre-regolazione dell'uscita massima. Tutti i dispositivi devono disporre del controllo di volume e dell'ingresso audio e/o della bobina telefonica. Tutti gli ausili elencati, se per via aerea, vanno applicati con auricolare su misura previa rilevazione dell'impronta del C.U.E oppure con auricolare standard nei sistemi open. Tutti i dispositivi classificati possono o meno incorporare mascheratori per acufeni.

Indicazioni: i livelli di perdita uditiva che danno diritto alla protesizzazione sono: per gli assistiti maggiori di anni 18, ipoacusia bilaterale, rilevata senza protesi, da 55 dB HL nell'orecchio migliore, sulla media delle frequenze 500, 1.000, 2.000, 4.000 Hz; viceversa, per i minori di anni 18, il diritto alla protesizzazione non prevede limiti di riferimento. In entrambi i casi sono escluse le cofosi. NOTA: terminata la fase medico-diagnostica della prescrizione, il tecnico audioprotesista applica e adatta gli ausili alle esigenze soggettive dell'assistito. Sarà cura dello specialista la verifica della corrispondenza alla prescrizione degli ausili forniti.

22.06.09 apparecchi acustici ad occhiale

-220

22.06.09.003

apparecchio acustico ad occhiale per via aerea gruppo 1



potenza massima di picco, pari o inferiore a 131 dB SPL. Guadagno di picco al massimo volume, pari o inferiore a 65 dB, secondo norme C.E.N. IEC 60118-0

22.06.09.006 apparecchio acustico ad occhiale per via ossea gruppo 1

potenza massima pari o inferiore a 100 dBF. Guadagno di picco pari o inferiore a 27 dBF, secondo norme C.E.N. IEC 60118-9

22.06.09.009 apparecchio acustico ad occhiale per via aerea gruppo 2

potenza massima di picco superiore a 131 dB SPL. Guadagno di picco al massimo volume superiore a 65 dB, secondo norme C.E.N. IEC 60118-0

22.06.09.012 apparecchio acustico ad occhiale per via ossea gruppo 2

potenza massima superiore a 100 dBF. Guadagno di picco superiore a 27 dBF, secondo norme C.E.N. IEC 60118-9

22.06.15 apparecchi acustici retroauricolari

22.06.15.003 apparecchio acustico retroauricolare per via aerea gruppo 1

potenza massima di picco pari o inferiore a 131 dB SPL. Guadagno di picco al massimo volume, pari o inferiore a 65 dB, secondo norme C.E.N. IFC 60118-0

22.06.15.006 apparecchio acustico retroauricolare per via ossea gruppo 1

potenza massima di picco pari o inferiore a 100 dBF. Guadagno di picco al massimo volume, pari o inferiore a 27 dBF, secondo norme C.E.N. IEC 60118-9

22.06.15.009 apparecchio acustico retroauricolare per via aerea gruppo 2

potenza massima di picco superiore a 131 dB SPL. Guadagno di picco al massimo volume, superiore a 65 dB, secondo norme C.E.N. IEC 60118-0

22.06.15.012 apparecchio acustico retroauricolare per via ossea gruppo 2

potenza massima di picco, superiore a 100 dBF. Guadagno di picco al massimo volume, superiore a 27 dBF, secondo norme C.E.N. IEC 60118-9

22.06.15.018 apparecchio retroauricolare digitale (per assistiti affetti da sordità pre- e peri-verbali)

caratteristiche - programmi di amplificazione: almeno 4 di cui uno telefonico; canali di adattamento: da 6 a 10; ampiezza minima di banda: 125 - 5.000 Hz; gestione del rumore: da 6 dB; direzionalità: sistema microfonico direzionale e/o omnidirezionale; gestione del feedback; sincronizzazione binaurale; abilitazione accessori wireless. In fase di adattamento, tutte le misure elettroacustiche si intendono rilevate in fase applicativa in base alla norma C.E.N. IEC 60118-0 (simulatore d'orecchio 711) o C.E.N. IEC 60118-7 (cavità standard da 2 C³). L'involucro di tali dispositivi deve essere di robustezza testata in modo da resistere a cadute da 2 metri su superficie rigida senza conseguenze. Indicazioni: assistiti minori di anni 18 per i quali l'erogazione comporta il pieno superamento del deficit sensoriale nell'ambito del percorso riabilitativo (sono criteri preferenziali di selezione: scolarizzazione, compliance, presenza del sostegno della famiglia, partecipazione alla vita attiva).

22.06.15.021 apparecchio retroauricolare digitale

caratteristiche - programmi di amplificazione: da 2 a 4 di cui uno telefonico; canali di adattamento: da 2 a 4; ampiezza minima di banda: 125 - 5.000 Hz; gestione del rumore: minimo 2 dB; gestione del feedback. In fase di adattamento, tutte le misure elettroacustiche, si intendono rilevate in fase applicativa in base alla norma C.E.N. IEC 60118-0 (simulatore d'orecchio 711) o C.E.N. IEC 60118-7 (cavità standard da 2 C³). L'involucro di tali dispositivi deve essere di robustezza testata in modo da resistere a cadute da 2 metri su superficie rigida senza conseguenze. Indicazioni: assistiti adulti ed anziani che raggiungono il livello di perdita uditiva prevista .

PRESTAZIONI: L'audioprotesista applica i dispositivi aggiudicati in base al consueto protocollo professionale strutturato in cinque fasi: prove preliminari atte a individuare il campo dinamico residuo per la scelta del modello più adatto; rilevamento impronta del c.u.e. che comprende: osservazione otoscopica preliminare al rilevamento dell'impronta; posizionamento di un sistema di protezione del timpano, introduzione del materiale adatto ed estrazione del calco ottenuto; nuova osservazione otoscopica del condotto per la verifica della pervietà - adattamento che comprende: verifica mediante prove tonali e vocali in campo libero della scelta; regolazione del dispositivo per raggiungere il massimo risultato di intellegibilità e comfort possibile; controllo dell'auricolare ed eventuali modifiche per ottimizzare l'adattamento; controllo finale del risultato mediante prove "in vivo"-addestramento ed assistenza iniziale (o dopo una sostituzione) che comprende: istruzione all'uso dell'apparecchio mediante esercizi che la persona deve svolgere; comunicazione delle modalità da seguire per una efficace e corretta abitudine all'uso (da esigere dal fornitore anche nel caso di sostituzione delle componenti esterne degli impianti cocleari e la verifica della relativa funzionalità) - follow-up che comprende: verifica della taratura iniziale del dispositivo dopo le prime esperienze d'uso a 2 e 4 settimane dalla protesizzazione; verifica dell'adattamento e delle tarature successive a 6 e 12 mesi di tempo.

accessori per applicazione via aerea prescrivibi	li
--	----

22.06.91.103 auricolare in materiale rigido

22.06.91.106 auricolare in materiale morbido

accessori per applicazione via ossea prescrivibili

22.06.91.109 archetto monoaurale o binaurale
22.06.91.115 vibratore bipolare o tripolare

22.06.91.121 cavetto bipolare o tripolare

22.06.21 apparecchi acustici connessi a dispositivi impiantati
22.06.21.003 esoprotesi cocleare completa (ex cod. 21.45.18.003 del DPCM 5 marzo 2007 art. 6. comma 1)

In base alla certificazione dello specialista, se la sostituzione di un singolo componente sia insufficiente ad assicurare la perfetta funzionalità della componente esterna dell'impianto cocleare, è garantita l'integrale sostituzione della componente stessa da parte della struttura sanitaria che ha eseguito l'impianto ovvero delle strutture a tal fine individuate dalle singole Regioni.

22.06.21.103 magnete (ex cod. 21.45.92.106 del DPCM 5 marzo 2007 art. 6, comma 1)

22.06.21.106 antenna semplice (ex cod. 21.45.92.103 del DPCM 5 marzo 2007 art. 6, comma 1)

22.06.21.109 microfono (ex cod. 21.45.92.109 del DPCM 5 marzo 2007 art. 6, comma 1)
22.06.21.112 processore vocale (speech processor) (ex cod. 21.45.92.112 del DPCM 5 marzo 2007 art. 6, comma 1)

22.06.21.115 cavetto (ex cod. 21.45.92.115 del DPCM 5 marzo 2007 art. 6, comma 1)

22.06.21.118 dispositivo di controllo (controller)

Elenco 2b

AUSILI DI SERIE pronti per l'uso

I dispositivi medici elencati devono essere conformi al d. Igs. 24 febbraio 1997, n. 46 in attuazione della direttiva 93/42/CEE

Classe 04 "Ausili per terapie personali"

04.03 ausili per terapia respiratoria



dispositivi di differente concezione che intervengono sulle disfunzioni respiratorie delle vie aeree, della gabbia toracica e dei muscoli ventilatori. Sono apparecchiature che realizzano funzioni diverse: nebulizzatori per fluidificare le secrezioni e dilatare le vie bronchiali, pep-mask ed aspiratori per consentire la disostruzione bronchiale, apparecchi incentivanti per il ricondizionamento dei muscoli respiratori, ventilatori meccanici per supplire al deficit di forza dei muscoli respiratori. La prescrizione degli apparecchi per la ventilazione meccanica domiciliare long-term (VMDLT) deve comportare il miglioramento della qualità di vita degli assistiti, la diminuzione della morbilità (riacutizzazioni, episodi di scompenso, riduzione delle ospedalizzazioni, ecc), il miglioramento funzionale cardio-respiratorio e neuropsichico e la riduzione dell'handicap respiratorio.

indicazioni di carattere generale: disfunzioni dell'apparato respiratorio riferibili a patologie respiratorie primarie o conseguenti a patologie non respiratorie.

04.03.06 apparecchiature per inalazione

indicazioni per la prescrizione: assistiti con patologie respiratorie (clinicamente accertate) caratterizzate da iperproduzione e ristagno di secrezioni bronchiali con conseguente difficoltà alla espettorazione ed insufficienza del riflesso della tosse: ad esempio, fibrosi cistica, bronchiectasie.

04.03.06.012 nebulizzatore ad ultrasuoni

dotato di allarme e filtro antibatterico, munito di regolatore della temperatura del nebulizzato e potenza adeguata. NOTA: la prescrizione dovrà accertare la compatibilità del farmaco da aerosolizzare con il dispositivo segnalandolo con chiarezza.

04.03.06.018 nebulizzatore di tipo pneumatico

dotato di meccanismo a compressione di potenza compresa, in genere, nell'intervallo tra 1 e 2 atmosfere; capace di aerosolizzare soluzioni e sospensioni (di solito, 3 ml in circa 10 min) con ampolla di tipo monouso o multiuso, preferibilmente di plastica o di altro materiale sintetico.

04.03.12 ventilatori / respiratori

Indicazioni per la prescrizione: assistiti in insufficienza respiratoria cronica con patologie a carattere restrittivo (ad es. fibrosi polmonari interstiziali, fibrotorace post-infettivo, resezioni chirurgiche, gravi alterazioni della gabbia toracica), assistiti con disturbi respiratori del sonno, sindrome obesità-ipoventilazione, malattie neuromuscolari con ipoventilazione notturna, pazienti con BPCO selezionati, con frequenti episodi di ospedalizzazzione per insufficienza respiratoria acuta ipercapnia e/o ipoventilazione notturna, pazienti con autonomia ventilatoria compromessa (ventilatore-dipendenti). Il trattamento ventilatorio deve avere una durata di almeno 8 ore/die. Gli assistiti devono presentare stabilità clinica, certificazione di uno stato di ipoventilazione diurna (emogasanalisi arteriosa) e/o notturna (saturimetria, capnometria, polisonnografia) e documentazione che il trattamento ventilatorio corregga il quadro clinico, accertamento del training del care-giver all'uso corretto e sicuro del dispositivo, motivazione dell'assistito. La prescrizione deve essere redatta esclusivamente da un Centro specialistico individuato dalle Regioni. Il trattamento può applicarsi in modalità invasiva (cannula tracheostomica) o non invasiva (tramite maschera).

Controindicazioni all'uso in modalità non invasiva sono: pazienti ventilatori-dipendenti (durata del flusso > 16 ore/die), tosse inefficace e conseguente eccesso di secrezioni, alterazione della coscienza, intolleranza dell'assistito; in presenza di assistiti con pneumotorace o pneumomediastino o che presentano instabilità emodinamica, la prescrizione dei ventilatori deve essere rimandata alla risoluzione di tali condizioni. I Centri specialistici individuati dalle Regioni devono essere in grado di eseguire gli esami strumentali necessari alla indicazione della ventilazione meccanica domiciliare long-term (VMDLT), di definire la scelta del ventilatore più opportuno ottimizzandone l'impiego, garantendone il follow-up e istruendo i care-givers. NOTA BENE: la prescrizione del ventilatori deve essere integrata con la indicazione delle interfacce idonee (maschera nasale, oro-nasale, facciale, altro) e dei materiali di consumo (filtri, tubi di connessione, ecc.) nei quantitativi necessari al trattamento, nelle tipologie riportate nel piano riabilitativo assistenziale e che il fornitore dovrà consegnare contestualmente al dispositivo.

04.03.12.003 pressione positiva continua (CPAP)

eroga una pressione costante nelle vie aeree sia in inspirazione che in espirazione durante la respirazione spontanea dell'assistito con lo scopo di trattare esclusivamente eventi ostruttivi delle vie aeree superiori durante il sonno, dotato di memoria per la valutazione della aderenza alla terapia dell'assistito in trattamento. La prescrizione include la scelta di una interfaccia non invasiva (maschera idonea e tecnicamente compatibile con l'apparecchio), il circuito mono-tubo e, se esplicitamente prescritto, un sistema di umidificazione integrato. Indicazioni: assistiti con documentazione degli eventi ostruttivi nel sonno con relativo monitoraggio della funzione respiratoria durante il sonno e della titolazione ed efficacia della pressione scelta per la correzione della condizione.

04.03.12.006 Auto-CPAP

impiega livelli di pressione variabile sia in inspirazione che in espirazione per trattare disturbi respiratori complessi del sonno, dotato di memoria per la valutazione della aderenza alla terapia dell'assistito in trattamento di particolare complessità (ad es., apnee centrali). che devono essere certificati da specifici studi della funzione respiratoria durante il sonno effettuati da Centri specialistici pneumologici specificamente individuati ed accreditati dalle Regioni. La prescrizione deve comprendere la documentazione dell'efficacia del trattamento per la specifica condizione clinica certificata. La prescrizione include la scelta di una interfaccia non invasiva (maschera idonea), il circuito mono-tubo e, se esplicitamente prescritto, un sistema di umidificazione integrato.

04.03.12.009 ventilatore Bi-LEVEL

dotato di un circuito mono-tubo e valvola respiratoria che eroga due livelli di assistenza respiratoria (inspirazione ed espirazione) per il trattamento di insufficienze respiratorie croniche con autonomia residua (> 8 ore/die). Caratteristiche tecniche: impostazione del livello di pressione inspiratoria (IPAP) e del livello di fine espirazione (EPAP o PEEP), impostazione della durata del tempo inspiratorio; opera in modalità pressometrica e può erogare tre modalità di ventilazione: controllata, assistita/controllata e assistita; nelle prime due deve essere possibile impostare anche una frequenza respiratoria minima. Nei dispositivi dotati di ventilazione c.d. "librida" (pressometrica con volume garantito), deve essere possibile impostare un volume garantito. Dotato di un sistema di monitoraggio e di allarme e di dispositivi di sicurezza in casi di disconnessione del paziente dal ventilatore. Deve, inoltre, essere disponibile un raccordo per la somministrazione di ossigeno durante il trattamento. Indicazioni: assititi in ventilazione non invasiva, non ventilatori dipendenti (< 16 ore/die). La prescrizione include la scelta di una interfaccia non invasiva (maschera nasale o facciale).

04.03.12.012 ventilatore servo adattativo [Adaptative Servo Ventilator (ASV)]

dispositivo che fornisce due livelli di pressione: una pressione positiva espiratoria delle vie aeree (EPAP) e il supporto di pressione inspiratoria (IPAP) erogati in base al rilevamento automatico della apnea centrale del sonno (CSA). Con la respirazione normale, il dispositivo agisce come CPAP fissa fornendo un supporto di pressione minima; quando rileva CSA, il dispositivo aumenta la pressione di supporto supporto supporto ella pressione espiratoria fino ad una pressione massima che può essere preventivamente impostata. Indicazioni: assistiti affetti da apnee centrali del sonno (CSA), apnee del sonno miste, periodismo respiratorio di Cheyne-Stokes (CSR-CSA), associate ad insufficienza cardiaca congestizia (CSA-CHF). Caratteristiche tecniche: dotato di un sistema di programmazione interna in grado di autoregolare il flusso (ventilazione/minuto e frequenza respiratoria) in risposta agli eventi rilevati per la stabilizzazione del pattern respiratorio; deve essere dotato di scheda di memoria che registra fino a 6 mesi di terapia; deve essere possibile scaricare le statistiche, la compliance e i dati del flusso erogato; deve essere silenzioso e di facile ed intuitivo funzionamento (in genere, unico tasto per on/offiset).

-222

04.03.12.015 ventilatore presso volumetrico

dotato di circuito a doppio tubo che eroga due livelli di assistenza respiratoria (inspirazione ed espirazione) per il trattamento di forme avanzate e complesse di insufficienza respiratoria cronica con limitata autonomia respiratoria residua. Caratteristiche tecniche: opera in ventilazione sia pressometrica che volumetrica di tipo controllato, assistito/controllato e assistita; in modalità pressometrica deve essere possibile impostare il livello di pressione inspiratoria (IPAP), il livello di fine espirazione (EPAP o PEEP), la durata del tempo inspiratorio; in modalità controllata ed assistita/controllata deve essere possibile impostare la frequenza respiratoria minima; deve essere possibile impostare un volume garantito nel dispositivo dotato di ventilazione "ibrida". In modalità volumetrica deve essere possibile impostare il volume corrente, la frequenza respiratoria, il tempo e il flusso inspiratorio e la pressione positiva di fine espirazione. Il dispositivo deve essere dotato di batteria interna (durata minima, almeno 4 ore e fino a 12 ore), di un sistema di monitoraggio e di allarme e di dispositivi di sicurezza in casi di disconnessione del paziente dal ventilatore. Deve essere dotato di raccordo per l'ossigenoterapia.

Indicazioni: assistiti che possono essere in ventilazione non invasiva che invasiva inclusi i pazienti ventilatori dipendenti (> 16 ore/die); nella prescrizione deve essere indicata la scelta di un interfaccia non invasiva (maschera nasale o facciale) o invasiva (cannula tracheostomica), il circuito a doppio tubo e, se esplicitamente prescritto, un sistema di umidificazione integrato con il dispositivo. Per i pazienti tracheo-ventilati, la prescrizione deve includere l'aspiratore in abbinamento. Per i pazienti ventilatori dipendenti, la prescrizione deve prevedere l'erogazione di un ventilatore di riserva e di un pallone ambu (per l'uso del quale l'assistente deve essere stato addestrato) e di un secondo aspiratore.

04.03.18 apparecchi per l'erogazione di ossigeno

apparecchi in grado di arricchire la concentrazione di O₂ (non medicale) nell'aria respirata dagli assistiti portandola a percentuali prossime al 100% garantendo, nel contempo, una corretta regolazione del flusso di ossigeno inspirato. Erogano flussi di ossigeno in modalità continua e pulsata.

Indicazioni: soggetti con affezioni respiratorie croniche che necessitano della correzione di un basso livello di PaO₂ nel sangue (in genere, valori inferiori a 55 - 60 mmHg, misurati in condizioni di stabilità clinica).

04.03.18.003 concentratore di ossigeno ad uso domiciliare

dotato di sistema di filtraggio e di dispositivi di allarme e sicurezza visivi ed acustici per anomalie e malfunzionamenti; completo di raccordi, adattatori per alimentazione in corrente continua ed alternata, batteria interna ricaricabile.

04.03.18.006 concentratore di ossigeno portatile

dotato di sistema di filtraggio e di dispositivi di allarme e sicurezza visivi ed acustici per anomalie e malfunzionamenti; completo di raccordi, adattatori per alimentazione in corrente continua ed alternata, batteria interna ricaricabile, borsa accessori, borsa spallabile o carrello trolley per il trasporto.

04.03.21 aspiratori

04.03.21.003

aspiratore per disostruzione

dispositivo erogabile agli assistiti che in conseguenza di gravi patologie e/o a seguito di traumi manifestano il ristagno delle secrezioni e soffrono di difficoltà nella espettorazione per via di un ridotto controllo muscolare volontario; dotato di pressione negativa variabile > 70 cmH₂0 (caratteristiche minime: vuoto 650 mmHg, portata 17 l/min. circa), recipiente drenante, completo di sondini di aspirazione nelle quantità indicate dalla prescrizione medica.

04.03.21.006 sonda per aspirazione

dispositivo sterile per l'aspirazione di materiale liquido o semisolido dalle prime vie respiratorie (faringe, laringe e bronchi); costituito da un tubo in polimeri plastici (in genere, PVC), morbido, presenta una estremità distale smussata (minore traumaticità) con foro per concentrare l'azione di aspirazione; in genere, di lunghezza contenuta (per il migliore controllo manuale dell'operatore e l'efficacia dell'aspirazione), attacco universale per l'apparecchio aspiratore; disponibile in varie dimensioni (lunghezze e sezioni) a seconda dell'esigenza clinica specifica che deve essere stabilita nella prescrizione specialistica insieme con le quantità necessarie al singolo assistito da fornire contestualmente all'aspiratore.

04.03.27 apparecchi per l'esercitazione dei muscoli respiratori

prescrivibili esclusivamente nell'ambito di un progetto riabilitativo rivolto al recupero della forza e della resistenza dei muscoli respiratori in affezioni ir cui sia esplicitamente documentata la specifica debolezza degli stessi (ad es. malattie neuromuscolari, alcune patologie respiratorie croniche, ecc.) e il vantaggio derivante dall'uso domiciliare dell'ausilio. Lo specialista dovrà garantire un'adeguata formazione e, contestualmente alla prescrizione, dovrà attestare la capacità dell'utente e degli eventuali assistenti di metterlo in funzione, utilizzarlo con perizia e sicurezza e curarne la manutenzione

04.03.27.003 incentivatore del flusso inspiratorio ed espiratorio

dotato di dispositivo volumetrico con regolatore di resistenza respiratoria al flusso variabile, boccaglio e stringinaso

04.03.27.006 allenatore threshold dei muscoli respiratori

dotato di dispositivo pressometrico con regolatore di resistenza respiratoria al flusso variabile, boccaglio e stringinaso; registrabile secondo i progressi individuali degli assistiti.

04.03.27.009 maschera per pressione espiratoria positiva (Pep-Mask)

dotata di maschera facciale, valvola unidirezionale con resistena applicata all'uscita respiratoria, raccordo per manometro

04.03.27.012 dispositivo Pep a vibrazioni

dotato di meccanismo a valvola che oppone una resistenza oscillatoria e genera una pressione positiva espiratoria variabile [in genere, con flusso > 15 L/min (adulti) o < 15 L/min (bambini)] e boccaglio. Indicazioni: assistiti affetti da bronchite cronica, bronchiectasie, enfisema, gravi manifestazioni asmatiche, fibrosi cistica. Controindicazioni: assistiti affetti da grave tubercolosi, che presentano emottisi, in pneumotorace, persone affette da scompenso cardiaco laterale destro.

04.03.27.015 dispositivo di assistenza alla tosse intratoracico

con generazione di pressione positiva in fase inspiratoria e negativa in fase espiratoria, con flusso e pressione regolabile, utilizzabile sia in modalità non invasiva (maschera) sia invasiva (assistito tracheostomizzato). Indicazioni: assistiti con malattie neuro-muscolari, bronchiectasie, fibrosi cistica e per la correzione di tutti gli stati ipersecretivi già trattati con procedure fisioterapiche manuali e strumentali che non si sono rivelate vantaggiose per l'assistito e sufficienti a controllare gli episodi di riacutizzazione infettiva. Controlondicazioni: assistiti affetti da enfisema bolloso, patologie associate alla predisposizione al barotrauma, assistiti emodinamicamente instabili non sottoposti a monitoraggio, assistiti con recente episodio di edema polmonare cardiogenico o comunque con funzione ventricolare sinistra depressa.

04.03.27.018 dispositivo di assistenza alla tosse extratoracico

caratterizzato da sistema di oscillazione toracica ad alta frequenza. Indicazioni: assistiti con malattie neuro-muscolari, bronchiectasie, fibrosi cistica e per la correzione di tutti gli stati ipersecretivi già trattati con procedure fisioterapiche manuali e strumentali che non si sono rivelate vantaggiore per l'assistito e sufficienti a controllare frequenti episodi di riacutizzazione infettiva.

04.03.30 strumenti di misura (della respirazione)

04.03.30.003 pulsossimetro per valutazione della saturazione emoglobinica e della frequenza cardiaca (saturimetro)



dispositivo da dito funzionante a batteria, con o senza allarmi, display di facile leggibilità a luminosità regolabile, visualizzazione del battito, completo di custodia, per misurazioni spot

04.06 ausili per terapia circolatoria

04.06.06 calze e guaine terapeutiche anti-edema (terapia compressiva)

dispositivi costituiti da filati naturali o sintetici [cotone misto a fibre sintetiche (Nylon, Spandex o Lycra)] lavorati a maglia circolare o rettilinea per esercitare un gradiente di compressione sullo specifico segmento con indicazioni d'uso in relazione al tipo di edema, della morfologia del segmento da trattare e delle caratteristiche dell'assistito (ad es., allergie/intolleranze, età, stadio clinico, compliance, uso abituale al minimo di 6 ore/die, ecc.).

Prescrivibile esclusivamente agli assistiti in possesso della certificazione di patologia rara (cod. RGG020 - linifedema primario cronico - RCG040 - omocistinuria - R10080 - linfangectasia intestinale primitiva - RN0960 - sindrome di Maffucci - RN1510 sindrome di Klippel-Trenaunay - RDG020 - limitatamente ai difetti ereditari trombofilici) e agli assistiti affetti da linfedema secondario stabilizzato da esiti di chirurgia oncologica. NOTA BENE Sono escluse dalla prescrizione le calze cosiddette da riposo che assicurano una compressione alla caviglia inferiore a 20 mmHg.

04.06.06.021 calotta piede

04.06.06.024 gambaletto [corto (< 38 cm) o normale (> 38 cm)]

04.06.06.027 calza alla coscia

04.06.06.030 monocollant con mutanda [corto (< 71 cm) normale (> 71 cm) lungo (> 83 cm)]

04.06.06.033 collant [corto (< 71 cm) normale (> 71 cm) lungo (> 83 cm)]

La scelta delle taglie e delle misure di ciascun codice, la scelta del tipo "a punta aperta" o "punta chiusa" e l'individuazione della classe di compressione deve essere esplicitamente indicata nella prescrizione per garantire la piena adattabilità del dispositivo e l'efficacia del trattamento e per consentire l'acquisto dei modelli adeguati alle esigenze della persona.

04.06.06.036 manica dall'ascella al polso

04.06.06.039 manica con spallina

04.06.06.042 bracciale (con guanto unito o separato)

04.06.06.045 guanto completo al polso

04.06.06.048 guanto a dita libere

NOTA - La scelta delle specifiche misure di ciascun codice e l'individuazione della classe di compressione deve essere esplicitamente indicata nella prescrizione per garantire la piena adattabilità del dispositivo e l'efficacia del trattamento e per consentire l'acquisto dei modelli adeguati alle esigenze degli assistiti. E' prevista la prescrizione combinata delle maniche e dei guanti qualora lo specialista intenda sottoporre l'intero arto alla terapia compressiva.

04.08 indumenti a compressione per controllo e concettualizzazione del corpo

ortesi elastiche dinamiche funzionali:

04.08.03.003 kit per anca e tronco

04.08.03.006 kit per tronco e arto superiore

04.08.03.009 kit per anca e arto inferiore

indicazioni: per ottenere correzioni dinamiche dello schema motorio (del controllo posturale, della locomozione, della manipolazione) di assistiti con esiti di paralisi cerebrale infantile e sindromi atassiche congenite o acquisite. NOTA BENE: prescrivibile esclusivamente nel quadro di progetti riabilitativi individuali elaborati da Centri specificamente individuati dalle Regioni.

04.19 ausili per somministrazione di medicinali

04.19.04 ausili per dispensare e per dosare

ausili di collegamento tra le apparecchiature respiratorie e gli assistiti in ossigenoterapia domiciliare e tra le pompe per infusione e gli accessi (venoso e centrale) delle persone sottoposte a terapie domiciliari. **NOTA BENE**: la quantità da fornire all'assistito dipende dalla frequenza e dalla durata dei cicli di ventilazione, come risultano dal programma terapeutico che accompagna la prescrizione combinata dell'apparecchiatura o dai protocolli di terapia/infusione indicati nella prescrizione delle pompe.

04.19.04.003 mascherina facciale con elastico, con o senza clip stringinaso, completa di tubo di raccordo adattabile all'ausilio prescritto

NOTA BENE: da prescriversi preferenzialmente per la somministrazione di ossigeno ad alti flussi

04.19.04.006 occhiale per somministrazione di ossigeno, completo di tubo di raccordo adattabile all'ausilio prescritto

NOTA BENE: da prescriversi preferenzialmente per la somministrazione di ossigeno a bassi flussi o nel caso l'assistito non sopporti l'uso della maschera

l'uso della maschera

04.19.04.009 deflussore per pompa infusionale

dispositivo sterile utilizzato per la somministrazione controllata di liquidi, miscele nutrizionali e farmaci mediante pompa; costituito da un tubo (costruito da diversi materiali plastici polimerici) collegabile alla pompa e all'estremità distale un sistema ad attacco universale per aghi, cannule o cateteri centrali; si forniscono in abbinamento con le pompe nelle quantità indicate nella prescrizione specialistica quando non sussistono condizioni di compatibilità tecnica con un tipo di raccordo specifico e dedicato.

04.19.04.012 contagocce sonoro

prescivibile a soggetti non vedenti e ciechi parziali (Legge 3 aprile 2001, n. 138, art. 2 e art. 3)

04.19.24 pompe per infusione

dispositivi utilizzati per erogare medicinali (con l'esclusione dell'insulina) caratterizzati da un sistema di controllo della velocità di somministrazione di tipo "a circuito aperto" per cui la velocità di infusione è selezionabile a priori. Per garantire la sicurezza dell'assistito, tali dispositivi devono disporre di un insieme di sensori che rilevano situazioni di funzionamento anomale quali un'eventuale presenza di bolle d'aria nella linea, una eventuale occlusione, il raggiungimento del volume da infondere, l'esaurimento del liquido nel contenitore, un'errata velocità d'infusione, un insufficiente livello di carica della batteria o l'interruzione della rete di alimentazione. La fornitura dovrà includere il materiale consumabile necessario (set di raccordo) in base alla frequenza / durata della terapia riportata nella prescrizione specialistica.

04.19.24.003 pompa volumetrica

dispositivo per somministrare con regolarità e precisione tutti i tipi di liquidi infusionali a medie ed alte velocità, anche in quantità elevate; deve essere collegabile (in entrata e in uscita) ad aghi, cannule o ad altri dispositivi per iniezione di dimensioni differenti mediante raccordi di tipo universale. La prescrizione deve indicare il medicinale da somministrare per individuare eventuali incompatibilità con il materiale di fabbricazione dei tubi di raccordo da impiegare. L'acquisto deve includere i deflussori (in entrata) e i tubi di raccordo (in uscita) qualora il fornitore ne dichiari, sotto la propria responsabilità, la compatibilità esclusiva con il dispositivo: le quantità di tale materiale di consumo sono indicate nella prescrizione e saranno fornite a copertura dell'intero ciclo di trattamento.

-224

04.19.24.006 pompa peristaltica

dispositivo nel quale il movimento del fluido è determinato per compressione di un tubo o di un sacchetto flessibile e che presenta la caratteristica che il fluido non viene mai a contatto con la pompa. Controindicata per la somministrazione endovena e prescrivibile esclusivamente per assistiti sottoposti a protocolli di trattamento di nutrizione artificiale in assistenza o in ospedalizzazione domiciliare. L'acquisto deve includere i tubi di raccordo (in uscita) qualora il fornitore ne dichiari, sotto la propria responsabilità, la compatibilità esclusiva con il dispositivo e con l'accesso centrale della persona in trattamento; le quantità sono stabilite nella prescrizione e saranno fornite a copertura dell'intero ciclo di trattamento.

04.19.24.009 pompa siringa

dispositivo che utilizza la sezione nota del pistone di una siringa (di comune commercio, in genere, da 60 cc) per correlare il suo spostamento lineare controllato alla velocità di infusione; limitato dalla quantità massima di fluido da infondere non particolarmente elevata (corrispondente alla capacità della siringa), ma particolarmente adatta per somministrare piccole quantità di liquidi in modo estremamente preciso. L'acquisto deve includere i tubi di raccordo (in uscita) qualora il fornitore ne dichiari, sotto la propria responsabilità, la compatibilità esclusiva con il dispositivo e con l'accesso venoso della persona in trattamento; le quantità sono stabilite nella prescrizione e saranno fornite a copertura dell'intero ciclo di trattamento.

NOTA BENE: sono escluse dalla fornitura le situazioni in cui la auto-somministrazione è sconsigliata per motivi di sicurezza (elevata tossicità del medicinale, concreto rischio di reazioni avverse, ecc.) e quando il trattamento terapeutico prescritto deve effettuarsi sotto stretto controllo medico.

	04.24 ausili per test fisici e biochimici
	04.24.09 misuratori di pressione
3	misuratore di pressione parlante
	04.24.12 ausili per analisi del sangue
ł	misuratore della glicemia parlante

04.24.12.003

04.24.09.003

24.003 termometro sonoro

04.33 ausili per la gestione dell'integrità tessutale (ausili antidecubito)

04.24.24 termometri

ausili che distribuiscono in modo ottimale le pressioni di appoggio dei segmenti corporei, al fine di limitare le forze di compressione (con conseguente occlusione capillare prolungata), lo stiramento e l'attrito sulla pelle che espongono le persone con mobilità ridotta all'aumento del rischio di lesioni da decubito. Comprendono cuscini antidecubito (da posizionarsi sul sedile di una carrozzina), materassi antidecubito (da posizionarsi sul letto o sul normale materasso), traverse antidecubito (da posizionarsi su una base di livellamento). Esprimono livelli diversi di prevenzione direttamente relazionabili alla condizione clinica dell'assistito e al suo grado di mobilità residua.

Indicazioni: assistiti con gravi limitazioni motorie che impongono situazioni di prolungata immobilità in cui è forte e concreto il rischio di insorgenza di una ulcerazione cutanea. A fronte di un rischio medio-basso potranno essere sufficienti ausili a media prevenzione; quando il rischio è elevato o molto elevato - o nel caso in cui una lesione sia già in atto - saranno necessari ausili ad alta prevenzione. Per un adeguato programma di prevenzione delle lesioni in persone ad elevato rischio può essere necessaria la fornitura combinata di un materasso e di un cuscino antidecubito.

04.33.03 cuscini antidecubito

04.33.03.003

cuscino in fibra cava siliconata

costituito da una sacca in tessuto traspirante, asportabile, in genere, trapuntato che contiene la fibra cava all'interno di uno o più canali per garantire la necessaria resilienza e in filo continuo siliconato per evitare l'ammassamento e mantenere costanti le caratteristiche di elasticità; la fibra deve presentare valori di denaraggio alti e costanti (> 12 den circa) per consentire l'appoggio delle parti con prominenze ossee evitando il fenomeno del bottom out (toccare il fondo) e lo spessore della parte interna dovrà essere compreso tra 6 e 9 cm ed oltre. Il cuscino dovrà essere di dimensioni adeguate alle misure dell'assistito e alla seduta della carrozzina sulla quale sarà utilizzato; la prescrizione indicherà le misure prima di procedere all'acquisto.

04.33.03.012 cuscino composito con fluidi automodellanti (alta prevenzione)

costituito da una fodera traspirante e/o impermeabile, asportabile, flessibile, contenente materiale espanso o altri materiali polimerici, preformato in modo da seguire l'anatomia della zona ischio-trocanterica (per impedire lo scivolamento in avanti della persona), può essere conformata una conca di appoggio per le cosce; si compone di inserti di fluidi automodellanti in quantità e densità da consentire la deformazione necessaria per determinare l'appoggio delle parti con prominenze ossee evitando il fenomeno del bottom out e contenendo i rischi di decubito. Il cuscino dovrà essere di dimensioni adeguate alle misure dell'assistito ed alla seduta della carrozzina sulla quale sarà utilizzato, la prescrizione indicherà le misure prima di procedera all'acquisto.

04.33.03.015 cuscino a bolle d'aria (o celle) con struttura a micro-interscambio (completo di pompa di gonfiaggio) (alta prevenzione)

costituito da una fodera traspirante, realizzata in tessuto bielastico e ignifugo, asportabile (generalmente, con cerniera); è realizzato in neoprene o altro materiale non permeabile all'aria per assicurare il mantenimento di una pressione costante all'interno; composto da celle di forma e disposizione apposita per favorire un buon passaggio dell'aria sulla superficie a contatto del corpo ed in grado di conteneme una quantità variabile entro ciascuna cella senza determinare forti distorsioni della superficie; è composto da canali di collegamento tra le celle che facilitano il micro-interscambio controllato che realizza la distribuzione uniforme della pressione per soggetti di qualsiasi peso, in qualsiasi posizione e dopo qualsiasi movimento; lo spessore deve essere compreso tra 5 e 8 cm ed oltre. Il cuscino dovrà essere di dimensioni adeguate alle misure dell'assistito ed alla seduta della carrozzina sulla quale sarà utilizzato; la prescrizione indicherà le misure prima di procedere all'acquisto

04.33.03.018 cuscino a bolle d'aria a settori differenziati (completo di pompa di gonfiaggio) (alta prevenzione)

costituito da due o più settori indipendenti a pressione differenziata, differenziabile e a conformazione variabile; è realizzato in neoprene e composto da celle pneumatiche telescopiche (6 cm circa di altezza); dispone di valvole di gonfiaggio per settori differenziati; completo di fodera rimovibile antiscivolo e di pompa di gonfiaggio; indicato anche nei casi in cui occorre compensare asimmetrie e obliquità per la diversa regolazione della pressione dei due distinti settori. La prescrizione ne indicherà le misure prima di procedere all'acquisto.

04.33.06 materassi e traverse antidecubito

04.33.06.006

materasso ventilato in espanso composito

costituito da una fodera traspirante, asportabile, lavabile a caldo, bielastica (per evitare l'effetto amaca) contenente materiali di diversa densità per garantire lo scarico differenziato delle pressioni delle specifiche zone corporee; il materasso è costituito da almeno 2 strati sovrapposti di materiale espanso a cellule aperte, di spessore adeguato (almeno 14 cm) e densità idonea a sorreggere il peso dell'assistito conformandosi ad esso e consentendo l'alloggiamento delle parti con prominenze ossee evitando il fenomeno del bottom out (toccare il fondo); la lunghezza non deve essere inferiore a 190 cm.

04.33.06.009 materasso in fibra cava siliconata



costituito da una sacca in cotone trapuntata per evitare eventuali spostamenti della persona e realizzata in tessuto traspirante contenente fibra cava a uno o più canali per garantire la necessaria resilienza e con filo continuo siliconato per evitare l'ammassamento e mantenere costanti le caratteristiche di elasticità; la fibra deve presentare valori di denaraggio alti e costanti (> 14 den circa) per consentire l'appoggio delle parti con prominenze ossee evitando il fenomeno del bottom out (toccare il fondo); lo spessore deve essere compreso tra 10 e 14 cm e la quantità di fibra deve pesare almeno 4,5 Kg; la lunghezza non deve essere inferiore a 190 cm.

04.33.06.012 materasso in fibra cava siliconata ad inserti asportabili

costituito da un rivestimento esterno in cotone (in genere) che contiene diversi segmenti (almeno 13), rivestiti di cotone traspirante, che si presentano come cilindri trasversali contenenti la fibra cava siliconata in quantità di almeno 5,5 Kg e di valori di denaraggio almeno di 16 den, deve essere lavabile in lavatrice fino a 70°.

04.33.06.015 materasso a bolle d'aria con struttura a micro-interscambio (con compressore)

costituito da bolle d'aria (o celle) che permettono di mantenere una pressione costante all'interno e mantenere le celle morbide in tutte le condizioni ambientali; l'indipendenza delle celle favorisce un maggior flusso d'aria fra le stesse mediante canali di ventilazione; di solito, si deve potere lavare in autoclave e deve essere completo di pompa per il gonfiaggio e della fodera il cui materiale va scelto prima dell'acquisto in relazione alle indicazioni della prescrizione. Lo spessore del materasso deve essere almeno 12 cm.

04.33.06.018 materasso ad aria a bassa pressione di contatto, a pressione alternata a due o più vie (con pompa di gonfiaggio)

ausilio costituito da tubolari trasversali al piano di appoggio che mantiene una bassa pressione di contatto su tutto il corpo dell'assistito, anche nella fase di massimo gonfiaggio dei tubolari; gli elementi sono collegati ad un compressore per il gonfiaggio di alcuni segmenti e il contestuale sgonfiaggio degli altri in modo regolabile e programmabile [cosiddetto ciclo alternato (di solito, occorre assicurare che il tempo di gonfiaggio / sgonfiaggio coincidano) della durata di circa 5 - 10 min.] in relazione al peso e alle dimensioni dell'assistito; il compressore deve garantire più regolazioni di gonfiaggio; l'ausilio è generalmente dotato di due flaps (a testa e a piedi) che vanno rimboccati sotto il normale materasso per renderlo più stabile; lo spessore deve essere almenodi 12 cm.

04.33.06.021 materasso a bassa pressione di contatto, a cessione d'aria (alta prevenzione)

ausilio atto a garantire una bassa pressione di contatto continua su tutto il corpo dell'assistito in appoggio, creando in maniera attiva un microcircolo d'aria diretto verso il corpo dell'assistito. NOTA BENE: prescrivibile a persone ad altissimo rischio o con lesioni già certificate insieme con fenomeni di macerazione della cute.

04.33.06.033 traversa a celle, a bolle d'aria con struttura a micro-interscambio

è realizzata in neoprene ignifugo con gli stessi criteri del corrispondente cuscino, di peso generalmente contenuto a 3,5 Kg circa, deve essere facilmente lavabile (con acqua e sapone); è in grado di creare delle contropressioni regolabili con una minima deformazione per quanto potrebbero essere necessarie delle unità di livellamento per riportare la superficie di appoggio alla stessa altezza: in casi del genere, si può prendere in considerazione la prescrizione del materasso.

04.33.06.036 protezione in fibra cava siliconata per tallone (talloniera)

04.33.06.039 protezione in fibra cava siliconata per gomito (gomitiera)

NOTA: entrambi gli ausili di protezione sono realizzati in fibra cava siliconata (circa 14 den), rivestiti da una fodera in cotone traspirante trapuntata per evitare gli spostamenti della fibra: in genere, presentano la chiusura a velcro e sono lavabili fino a 40°

04.48.21 tavolo inclinabile per statica

ausilio che, a seconda delle necessità individuate nel progetto riabilitativo individuale o nel piano riabilitativo assistenziale elaborato in équipé, consente il raggiungimento della postura eretta gradualmente (statica prona, statica supina) oppure direttamente dalla postura seduta (statica eretta). Le statiche prone e supine sono costituite da un telaio con base a terra che sorregge un piano o un sistema di sostegni ad inclinazione variabile su cui l'assistito viene posizionato. Le statiche erette sono costituite da un telaio su cui l'assistito può posizionarsi per passare direttamente dalla postura seduta alla postura eretta. Tutti gli ausili elencati dovranno essere dotati di sistemi che consentono un adeguato, corretto e sicuro posizionamento di tutti i segmenti corporei (braccia, tronco, bacino, gambe e piedi). Dotati di tavolo da lavoro e per appoggio degli arti superiori, eventualmente ad altezza e inclinazione regolabile. Dotati di fermatalloni e apposito cinturino ferma piedi. Nel caso di regolazione servoassistita della verticalizzazione, dovranno essere dotati di dispositivo di sicurezza manuale per il ritorno in posizione di partenza.

Indicazioni: soggetti con gravi disabilità motorie in cui è prescritta la necessità di raggiungere e/o di mantenere per un certo lasso di tempo durante la giornata la postura eretta, prona e supina. Controindicazioni: assistiti con complicazioni ortopediche (fratture in via di guarigione, osteoporosi avanzate) o contratture importanti di anca o di ginocchio. Durante l'utilizzo è consigliato monitorare le persone con problemi respiratori e circolatori per prevenire malori. NOTA BENE: nel caso di utilizzo di assistiti in età evolutiva, la prescrizione dovrà indicarne con precisione e accurato livello di dettaglio la configurazione e il dimensionamento prima di procedere all'acquisto.

04.48.21.003 stabilizzatore per statica prona/eretta

dotato di elementi di sostegno regolabili per tronco, bacino, arti inferiori e piedi.

04.48.21.006 stabilizzatore per statica prona/eretta per assistiti in età evolutiva

04.48.21.009 stabilizzatore per statica eretta a posizionamento assistito

struttura con elementi avvolgenti regolabili in altezza, profondità e larghezza. Dotato di pedana, di sostegno pettorale e di supporti per le ginocchia imbottiti e regolabili.

04.48.21.012 stabilizzatore per statica eretta a posizionamento autonomo

struttura con elementi avvolgenti regolabili in altezza, profondità e larghezza. Dotato di pedana antiribaltamento, appoggiamani e sostegno mobile ai glutei che consente l'accesso dell'assistito e il posizionamento autonomo è governato da un motore elettrico a bassa tensione.

04.48.21.015 stabilizzatore mobile per statica eretta

struttura con elementi avvolgenti regolabili in altezza, profondità e larghezza, che consente il mantenimento della postura eretta ed, al contempo, permette una mobilità autonoma per mezzo di due ruote grandi per autospinta dotate di freni oppure dotato di quattro o più ruote piroettanti di cui almeno due dotate di freno che permettono una deambulazione sorretta ed assistita.

04.48.21.018 stabilizzatore mobile per statica supina, con inclinazione regolabile a frizione

telaio in acciaio con regolazione graduale dalla posizione orizzontale a quella verticale. Dotato di piano di appoggio, imbottito e rivestito di materiale lavabile e preferibilmente ignifugo e di cinghie per il fissaggio del tronco, del bacino e delle ginocchia; dotato di appoggiatesta; tavolo con incavo avvolgente regolabile per l'appoggio degli arti superiori; appoggiapiedi regolabile in altezza; la base di appoggio a terra ha quattro ruote piroettanti, in genere, tutte dotate di freno.

aggiuntivi prescrivibili

04.48.91.009	regolazione della prono-supinazione del piede (coppia)
04.48.91.012	regolazione intra ed extra rotazione del piede (coppia)
04.48.91.015	regolazione della flesso-estensione del piede (coppia)
04.48.91.018	regolazione indipendente della divaricazione di ciascun supporto per l'arto inferiore
04.48.91.030	quattro ruote piroettanti con diametro minimo 80 mm, di cui due almeno con freno (non per 04.48.21.015 e 018)
04 48 94 033	regulazione manuale della verticalizzazione mediante vite conza fine a manevella e a volantino

 $04.48.91.036 \qquad \text{regolazione servo assistita della verticalizzazione mediante pistone oleo dinamico o a gas}$

04.48.91.039 regolazione motorizzata della verticalizzazione mediante motore elettrico a bassa tensione

04.48.91.042 sistema di movimentazione per gli spostamenti autonomi in posizione eretta madiante motore elettrico a bassa tensione

04.48.91.045 sostegni per arto superiore (coppia)

04.48.91.048 divaricatore di tipo stretto o largo (in relazione alle esigenze dell'assistito)

NOTA BENE: Alcuni tra gli elementi aggiuntivi sopra descritti sono già presenti nella configurazione "base" degli stabilizzatori. La prescrizione deve indicarli con precisione per consentirne la selezione e l'acquisto nella configurazione definitiva prescelta per l'uso.

Classe 06 "Ortesi e protesi"

06.06 ortesi per arto superiore 06.06.03 ortesi per dita (FO) 06.06.03.003 ortesi per la distensione delle tre articolazioni digitali 06.06.03.006 ortesi per la flessione dell'articolazione digitale media 06.06.03.009 ortesi per l'estensione dell'articolazione intermedia di un dito 06.06.03.012 ortesi per la distensione di un dito 06.06.06 ortesi per mano (HO) 06.06.06.003 ortesi rigida per mano 06.06.06.006 ortesi dinamica per la distensione delle dita lunghe e del pollice 06.06.06.009 ortesi dinamica per la flessione dell'articolazione metacarpo-falangea 06.06.06.012 come sopra, per impedimenti alla distensione e contrazione delle dita lunghe 06.06.06.015 ortesi dinamica per l'estensione dell'articolazione radio-carpica e delle cinque dita (paresi del radiale) 06.06.19 ortesi per gomito-polso-mano (EWHO) 06.06.19.003 ortesi rigida per gomito e polso 06.06.19.006 ortesi articolata con flesso estensione regolabile per gomito e polso rigido 06.06.19.009 ortesi articolata con flesso estensione regolabile per gomito e polso regolabile

06.30 protesi non di arto

06.30.18 protesi mammarie

06.30.18.003

protesi mammaria esterna provvisoria

atta a ripristinare una visione anatomo-estetica del corpo dopo un intervento radicale di mastectomia, da utilizzare nel periodo intercorrente tra l'operazione e la cicatrizzazione, in schiuma di gomma rivestita di tessuto anallergico; nella misura dalla 1 alla 8, ambidestre.

06.30.18.006

protesi mammaria esterna definitiva

atta a ripristinare una visione anatomo-estetica del corpo per assistite con malformazione congenita che comporti l'assenza di una o di entrambe le mammelle o della sola ghiandola mammaria o dopo un intervento radicale di mastectomia, a profilo e volume/peso fisioanatomico (0,96) in tutto silicone a composizione medicale, a riempimento differenziato, anallergica, esteticamente naturale, con assorbimento del calore del corpo; nella misura dalla 1 alla 13 (da 55 a 115).

06.30.18.009

protesi mammaria esterna parziale

dispositivo a conformazione variabile in relazione alla forma della lesione chirurgica (anche definiti "segmenti compensativi"), per assistite che hanno subito interventi di quadrantectomia (la scelta della forma e delle dimensioni deve essere esplicitamente indicata nella prescrizione prima di procedere all'acquisto).

Classe 09 "Ausili per la cura e la protezione personale"

09.06 ausili da indossare per la protezione del corpo

09.06.03 ausili per la protezione della testa

09.06.03.003

caschetto di protezione

realizzato in tessuto lavabile (o in microfibra) e imbottito (in genere, di schiuma di silicone, espanso a cellula chiusa o altri materiali morbidi), completo di soggolo di fissaggio; indicato per proteggere il capo da urti accidentali in assistiti neuropatici privi o a ridotto controllo muscolare autonomo e per utenti a rischio di atteggiamenti autolesionistici.

09.06.24 ausili per la protezione del tronco o dell'intero corpo

tessuto filato in fibroina di seta

la scelta della taglia (0/3 - 3/6 mesi) deve essere indicata nella prescrizione in relazione alle misure e alle dimensioni dell'assistito. *Prescrivibile* esclusivamente agli assistiti in possesso della certificazione di patologia rara (RN0570 - epidermolisi bollosa - RNG070 - ittiosi congenite (escluso forme non gravi di ittiosi volgare) (solo nel primo mese di vita)

09.06.24.003 tutina con manopole

provvista di "manopole antigraffio" rovesciabili quando il bambino è assistito; le cuciture sono poste all'esterno per evitare le frizioni e facile da indossare grazie al collo a spalla incrociata; apertura/chiusura con bottoni a pressione privi di nickel.

09.06.24.006 pantalone con gl

a vita alta con elastico privo di lattice, con i piedi protetti e le cuciture all'esterno per evitare le frizioni con l'epidermide.

09.12 ausili per evacuazione

ausili che facilitano l'espletamento delle funzioni fisiologiche in modo autonomo o assistito; comprendono sedili copriwater preformati (che sostituiscono il normale sedile wc al fine di garantire un posizionamento stabile e sicuro della persona), sgabelli wc (con sostegno autonomo ad altezza regolabile, dotati di braccioli e posizionabili sopra la tazza wc), rialzi e sedie a comoda. I rialzi wc possono essere di varie misure, in relazione alle dimensioni corporee e alle modalità di trasferimento dell'assistito e devono essere chiaramente indicate nella prescrizione; vanno fissati alla tazza wc con apposite staffe di bloccaggio o semplicemente appoggiati se costituiti da materiale anti-scivolo. Le sedie a comoda possono essere dotate di ruote o meno, a seconda delle esigenze indicate nella prescrizione: queste sono definite grandi se con diametro > 500 mm, piccole se con diametro < 200 mm (in ogni caso > 100 mm), piroettanti se l'asse è libero di ruotare sul piano orizzontale.

La prescrizione di ciascun ausilio dovrà essere condizionata ad una preventiva analisi che dovrà prendere in considerazione l'ambiente d'uso, l'adattabilità delle dimensioni dell'ausilio con il locale dove sarà collocato, la compatibilità durante l'uso con altri ausili in dotazione all'assistito. I componenti degli ausili destinati ad un contatto continuativo con acqua e detergenti dovranno essere costituiti da materiali idrorepellenti idrorepellenti eloramento. NOTA BENE: Le sedie a comoda dovranno essere fornite ed utilizzate per l'espletamento delle funzioni fisiologiche e NON come ausilio per la mobilità (carrozzine cod. 12.22).

indicazioni: assistiti con gravi limitazioni motorie.

09.12.03 sedie a comoda (con o senza rotelle)

09.12.03.003 sedia a comoda senza ruote

telaio in alluminio verniciato o in acciaio plastificato, schienale e sedile di norma rigidi e/o imbottiti idrorepellenti, dispositivo wc, braccioli imbottiti estraibili o ribaltabili. posizionabile sul wc.

09.12.03.006 sedia a comoda con ruote per doccia/water manovrabile dall'accompagnatore

telaio in alluminio verniciato o in acciaio plastificato, schienale e sedile di norma rigidi e/o imbottiti idrorepellenti (se richiesto, regolazione dell'inclinazione per lo schienale e l'appoggiagambe), quattro ruote piccole piroettanti di cui almeno due con freni, dispositivo wc, appoggiapiedi regolabile in altezza ed estraibile, braccioli imbottiti estraibili o ribaltabili, posizionabile sul wc.

09.12.03.012 sedia a comoda con ruote per doccia/water ad autospinta

schienale e sedile di norma rigidi e/o imbottiti, due ruote grandi munite di freni e di anello corrimano, due ruote piccole piroettanti, dispositivo wc, appoggiapiedi regolabili in altezza ed estraibili, braccioli imbottiti estraibili o ribaltabili.

09.12.03.015 barella per doccia

aggiuntivi prescrivibili per le sedie a comoda

09.12.91.003 regolazione dell'inclinazione dello schienale
09.12.91.006 regolazione dell'inclinazione degli appoggiagambe (coppia)
09.12.91.009 possibilità di piegare il telaio

prolunga dello schienate 09.12.91.012 prolunga dello schienate 09.12.91.015 cinghia a bretellaggio 09.12.91.018 pelotte toracali (coppia)

09.12.09 sedili copriwater

09.12.09.003 sedile copriwater imbottito preformato

09.12.12 sgabelli
09.12.15 rialzi rimovibili per wc

09.12.12.003 sgabello wc

09.12.15.003

rialzo rimovibile morbido per wc ad altezza fissa

dispositivo realizzato in materiale morbido, applicabile alla maggior parte dei wc; può essere dotato di fissaggi laterali (staffe di plastica regolabili in larghezza) o autobloccante per effetto dell'attrito esercitato sul bordo del wc dalla parte inferiore sagomata; lavabile e disinfettabile.

09.12.15.006 rialzo rimovibile morbido per wc ad altezza regolabile

dispositivo regolabile in altezza (fissabile, in genere, in tre posizioni); in alcuni modelli è prevista la possibilità di una leggera inclinazione in avanti per facilitare la seduta e l'alzata; è fortemente suggerita la prescrizione combinata dei braccioli di sostegno (fissi, abbassabili o estraibili) per la sicurezza ed un maggior comfort della persona.

NOTA BENE: la prescrizione degli ausili sopra elencati (codici 09.12.09.003 - 09.12.12.003 - 09.12.15.003 e .006) è alternativo alla prescrizione delle sedie a comoda.

09.33 ausili per lavarsi, per fare il bagno e la doccia

ausili che facilitano l'espletamento delle attività di igiene personale dell'assistito in modo autonomo o assistito. Le spese di installazione sono a carico dell'assistito.

indicazioni: assistiti con gravi limitazioni motorie

09.33.03 sedie (con o senza ruote), sgabelli, schienali e sedili

09.33.03.003 sedile da doccia fisso a parete

09.33.03.006 sedile da doccia fisso a parete ribaltabile

09.33.03.009 sedile da doccia fisso a parete ribaltabile con braccioli

09.33.03.012 sedia basculante per doccia con ruote

09.33.03.015 sedile girevole per vasca da bagno

Classe 12 "Ausili per la mobilità personale"

12.03 ausili per la deambulazione utilizzati con un braccio

12.03.06 stampelle canadesi

12.03.06.003 antibrachiale, con puntale di appoggio regolabile inferiormente

in alluminio, appoggio antibrachiale monoblocco in materiale plastico (infrangibile), puntali ad alto attrito in gomma; alcuni modelli dispongono di un disco catarifrangente posto anteriormente all'impugnatura.

12.03.06.006 antibrachiale, con puntale di appoggio regolabile con ammortizzatore

12.03.12 stampelle con appoggio ascellare

12.03.12.009 sottoascellare, con puntale di appoggio e regolazione dell'altezza

impugnatura imbottita in gomma naturale morbida con doppia regolazione in altezza e puntale antiscivolo in gomma ad alto attrito.

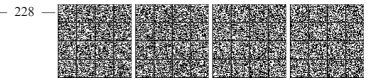
12.03.16 bastoni con tre o più gambe di appoggio a terra

12.03.16.003 tripod

impugnatura anatomica e in materiale antiscivolo, preferenzialmente morbido, puntali di appoggio al terreno ad alto attrito, portata non inferiore a 100 Kg; la prescrizione dovrà indicare la ampiezza della base di appoggio (larga o stretta) in relazione alle esigenze dell'assistito.

12.03.16.006 quadripode

impugnatura anatomica e in materiale antiscivolo, preferenzialmente morbido, puntali di appoggio al terreno ad alto attrito, portata non inferiore a 100 Kg; la prescrizione dovrà indicare la ampiezza della base di appoggio (larga o stretta) in relazione alle esigenze dell'assistito.



12.06 ausili per la deambulazione utilizzati con entrambe le braccia

ausili per sostenere e facilitare la deambulazione autonoma; il sostegno a terra è assicurato dall'uso di entrambe le braccia e da eventuali altri sistemi quali sedili o selle (deambulatori a sedile) o sostegni integrali (girelli deambulatori). Sono normalmente composti da un telaio in acciaio (cromato o verniciato) od in lega leggera, ad altezza regolabile in relazione alle dimensioni dell'assistito, da una base di appoggio costituita da puntal o da ruote ad asse fisso o piroettanti a rotazione frizionata, provviste di freni di stazionamento, da una impugnatura o da una coppia di impugnature per l'appoggio o la spinta, regolabili in altezza, da eventuali aggiuntivi atti a sostenere l'utente, da un'eventuale coppia di freni azionabili durante la deambulazione

indicazioni: assistiti con difficoltà di cammino autonomo derivanti da riduzioni funzionali nel sostentamento in posizione eretta.

12.06.03 deambulatori senza ruote

12.06.03.003 12.06.03.006

deambulatore con quattro puntali rigido

deambulatore con quattro puntali articolato, pieghevole, regolabile in altezza

ciascun lato del telaio si muove in maniera alternata, in genere, grazie all'azione di un giunto centrale per facilitare la deambulazione, puntali in gomma anti-scivolo, regolazione dell'altezza con scatti a distanze fisse, portata massima almeno Kg 100; indicato quando l'utente ha un buon controllo degli arti superiori ed è frequente l'uso in ambienti angusti.

12.06.06 deambulatori con ruote a spinta manuale

12.06.06.003 12.06.06.006

deambulatore con due ruote (diametro minimo mm 60) e due puntali

deambulatore con quattro ruote (diametro minimo mm 80) da interni

telaio pieghevole, regolabile in altezza per adattarsi alla statura della persona, quattro ruote di cui due fisse e direzionali e due fisse o piroettanti che possono essere collocate indifferentemente in posizione anteriore o posteriore, impugnature in materiale morbido posizionate sul telaio (senza leve o manopole di guida), dotato di freno unidirezionale e progressivo.

12.06.09 deambulatori a sedile

12.06.09.003

deambulatore a sedile con quattro ruote piroettanti

telaio pieghevole con quattro ruote frizionate di diametro 200 mm o superiore, coppia di freni a cavo azionabili durante la deambulazione con leve (in genere, chiuse) ad impugnatura anatomica (comunque, morbida), freno di stazionamento per la sosta e prima della seduta, dotato di piano morbido d'appoggio con funzione di sedile per riposo (preferenzialmente dotato di sostegno dorsale), cestino o borsa porta-oggetti amovibile, gancio porta-borse ed eventualmente porta-bastone.

12.06.12 girello deambulatore

12.06.12.003

girello per deambulazione eretta con appoggi antibrachiali e quattro ruote piroettanti

indicato per sostenere persone con ridotte capacità di movimento e deambulazione; telaio in acciaio (o analogo materiale per consistenza e rigidità), 4 ruote piroettanti (in genere, da 6 a 10 cm) di cui due con freni, ampio piano imbottito con supporto regolabile in altezza e con incavo per appoggio antibrachiale, due maniglie regolabili in inclinazione e larghezza.

12.06.12.006

girello per deambulazione con appoggi sotto-ascellari

telaio pieghevole in acciaio (o analogo materiale per conistenza e rigidità), con quattro ruote piroettanti (in genere, da 6 a 10 cm), le posteriori dotate di freno di stazionamento (in genere, a pedale), ascellari di appoggio girevoli e regolabili in altezza; nelle persone anziane, l'uso prolungato delle ascelle come punto di leva potrebbe favorire compressioni nervose o vascolari alla radice del braccio.

12.18 cicl

consentono la mobilità autonoma su tre ruote; il corpo è sostenuto da una sella e gli arti inferiori agiscono su una coppia di pedali che trasmette il moto alla coppia di ruote posteriori posizionate all'estremità di un asse di supporto che assicura stabilità senza la necessità che la persona mantenga l'equilibrio. Costituiti da un telaio in acciaio (cromato o verniciato) od in lega, adatto alle misure dell'assistito, a struttura fissa o modulare per eventuali personalizzazioni, la ruota anteriore con funzione direttrice azionata dal manubrio, da una pedaliera che agisce tramite meccanismo di trasmissione sulla coppia di ruote posteriori, da adeguati freni azionabili dall'utente durante il moto, da una sella che sostiene l'utente, da eventuali ulteriori aggiuntivi per il contenimento del corpo, da fanaleria e catarifrangenti qualora fosse utilizzato su strada. NOTA BENE: le configurazioni base di alcuni modelli in commercio includono già alcuni tra gli aggiuntivi sotto elencati; una adeguata indagine di mercato ne verificherà l'architettura standard richiesta dalla prescrizione specialistica.

indicazioni: assistiti con difficoltà di cammino autonomo derivanti da riduzioni funzionali nel sostentamento in posizione eretta.

12.18.06 triciclo a pedale

12.18.06.003 12.18.06.006 triciclo a pedale con telaio fisso con differenziale

triciclo a pedale con telaio modulare con differenziale

12.18.09 tricicli a propulsione con le mani

12.18.09.003

triciclo a propulsione manuale

aggiuntivi prescrivibili

12.18.91.003

3 divaricatore imbottito fra sella e manubrio

12.18.91.006 spalliera concava avvolgente a cinghia 12.18.91.009 staffa con impronta piede e allacciatura

12.18.91.009 staffa con impronta piede e allacciatura 12.18.91.012 sostegno per caviglia regolabile

12.18.91.015 sostegno per avambraccio

12.18.91.018 cambio a più velocità

12.18.91.021 regolazione della lunghezza della pedivella (coppia)

12.18.91.024 trasmissione a scatto fisso
12.18.91.030 ammortizzatori agli stabilizzatori

12.18.91.033 cinturini fermapolso

12.22 carrozzine

ausili per la mobilità autonoma o assistita da un accompagnatore che consentono all'utente di spostarsi in posizione seduta. Componenti sempre presenti in ogni carrozzina sono: a) il sistema di seduta composto dal sedile e dallo schienale (entrambi in materiale lavabile e, in genere, ignifugo), fiancate con braccioli o spondine, appoggiagambe e appoggiapiedi (normalmente ribaltabili e sempre regolabili in altezza); b) il sistema di mobilità comprendente i dispositivi per la spinta, se manuale, o per la propulsione e la guida, se a motore, nonché i freni; c) le ruote definite grandi se il diametro > 500 mm, piccole se il diametro < 200 mm, medie se di diametro intermedio; fisse se l'asse di rotazione è vincolato al telaio (anche se questo è regolabile in varie posizioni e la ruota posteriore è estraibile); piroettanti se l'asse è libero di ruotare sul piano orizzontale; d) il telaio che unisce e sostiene la varie parti è definito **rigido** se, a parte l'estrazione di fiancate e appoggiagambe, non consente la riduzione dell'ingombro quando la carrozzina è riposta o trasportata;

- 229

rigido riducibile se la riduzione è ottenuta tramite l'abbattimento rapido dello schienale e l'estrazione rapida delle ruote fisse; pieghevole se consente la riduzione dell'ingombro in larghezza; basculante se consente la variazione dell'angolo di inclinazione del sistema sedile/schienale sul piano sagittale. Le configurazioni di base delle carrozzine di seguito descritte possono richiedere la prescrizione di ulteriori componenti aggiuntivi (quando non compresi nelle caratteristiche di base) al fine di realizzare un assemblaggio personalizzato alle specifiche esigenze di postura, mobilità e autonomia degli assistiti e la prescrizione deve indicarli esplicitamente per consentirne la selezione nella configurazione pronta all'uso prima di procedere all'acquisto.

L'architettura della carrozzina prodotta industrialmente dall'assemblaggio delle sue componenti deve adattarsi con precisione alle dimensioni corporee dell'assistito, sostenerne agevolmente il peso in tutte le condizioni d'uso previste, assicurare adeguato comfort nel mantenimento della posizione seduta e nello svolgimento delle attività quotidiane, compensare le eventuali problematiche posturali (se necessario, in abbinamento con unità posturali personalizzate - cod. 18.09.21), garantire all'utente (in caso di mobilità autonoma) e all'assistente (nel caso di mobilità assistita) una efficiente manovrabilità. L'eventuale dotazione di aggiuntivi deve rispondere a criteri di congruenza clinica e di compatibilità tecnica. La carrozzina deve essere compatibile con l'ambiente in cui deve essere utilizzata (rispetto a porte, spazi di passaggio e di rotazione, arredamento, pendenze, ecc.). Il fornitore dovrà assicurare il perfetto assemblaggio della carrozzina, regolarne l'assetto in modo accurato secondo le indicazioni della prescrizione e garantire ogni istruzione tale da assicurare che l'utente sia in grado di curarne l'ordinaria manutenzione.

indicazioni: persone non deambulanti e persone con gravi problemi di mobilità per le quali la deambulazione sia clinicamente sconsigliata per determinate attività (es. spostamenti all'esterno). Sono possibili prescrizioni combinate di più tipologie di carrozzine in favore dello stesso assistito laddove i dispositivi siano chiaramente destinati ad assolvere attività diverse specificate nel progetto riabilitativo individuale. La dotazione di eventuali aggiuntivi deve rispondere a criteri di congruenza clinica e di compatibilità tecnica. Particolare importanza è la precisione nella regolazione della larghezza del sedile che dovrà poter offrire varie possibilità di scelta nei range abituali in uso, in genere, 20-36 cm (modelli per minori e adulti di piccola taglia) e 38-45 cm (modelli per adulti). Larghezze superiori da associare a utenti di peso e dimensioni particolarmente elevati possono richiedere la prescrizione della carrozzina bariatrica (cod. 12.22.18.015) le cui caratteristiche vanno precisate con puntualità nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.

12.22.03 carrozzine ad autospinta con due mani sulle ruote posteriori

12.22.03.003

carrozzina ad autospinta sulle ruote posteriori, pieghevole

indicata per un uso quotidiano che può essere limitato ad alcune ore nel corso della giornata. Caratteristiche tecniche di base: a) telaio pieghevole, b) due ruote fisse grandi con gommatura pneumatica o piena in posizione posteriore provviste di anello corrimani di spinta, c) due ruote piccole piroettanti in posizione anteriore, d) fiancate con braccioli ribaltabili o estraibili, e) appoggiagambe ribaltabile e estraibile con appoggiapiedi separati, f) dotate di freni di stazionamento.

12.22.03.006

carrozzina ad autospinta sulle ruote posteriori, leggera

indicata per un uso quotidiano continuo o prolungato per molte ore nel corso della giornata ed in condizioni, cliniche o ambientali, che richiedono facile manovrabilità. Caratteristiche tecniche di base: a) telaio pieghevole, b) struttura in lega leggera ad alta resistenza, c) due ruote fisse grandi ad estrazione rapida in posizione posteriore con perno spostabile in più posizioni rispetto al telaio, provviste di anello corrimani di spinta, d) due ruote piccole piroettanti in posizione anteriore con forcella spostabile in più posizioni rispetto al telaio e regolabile in inclinazione, e) appoggiagambe ribaltabili ed estraibili, f) appoggiapiedi separati, g) fiancate proteggiabiti con braccioli ribaltabili o estraibili, h) ruotine di transito (o per ascensore o passaggi stretti - consentono il movimento con le ruote grandi estratte); l) dotate di freni di stazionamento; m) peso massimo in configurazione standard Kg 16 (nelle misure per adulti).

12.22.03.015

carrozzina ad autospinta sulle ruote posteriori a verticalizzazione manuale

caratteristiche tecniche di base: a) telaio pieghevole o fisso riducibile, b) due ruote grandi in posizione posteriore ad estrazione rapida provviste di anello corrimani di spinta, c) due ruote piccole pircettanti in posizione anteriore, d) appoggiagambe ribaltabile o estraibile, e) appoggiapiedi unico o separato, f) sistema meccanico di verticalizzazione autonoma da parte dell'assistito, g) sostegno per il tronco, h) sistema di bloccaggio delle ginocchia, i) braccioli regolabili in altezza. Indicata per pazienti con buona autonomia nella gestione della vita quotidiana. NOTA BENE: La prescrizione è alternativa agli stabilizzatori per il recupero della posizione eretta (cod. 04.48.21).

12.22.03.018

carrozzina ad autospinta sulle ruote posteriori a verticalizzazione elettrica

caratteristiche tecniche di base: a) telaio pieghevole o fisso riducibile, b) due ruote grandi in posizione posteriore ad estrazione rapida provviste di anello corrimani di spinta, c) due ruote piccole piroettanti in posizione anteriore, d) appoggiagambe ribaltabile ed estraibile, e) appoggiapiedi unico o separato, f) sistema elettrico di verticalizzazione autonoma per mezzo di un pistone elettrico con comando a pulsanti, g) sostegno per il tronco, h) sistema di bloccaggio delle ginocchia, i) braccioli regolabili in altezza. NOTA BENE: La prescrizione è alternativa agli stabilizzatori per il recupero della posizione eretta (cod. 04.48.21).

aggiuntivi prescrivibili

12.22.91.709

prolunga dello schienale o schienale regolabile (solo per codice 12.22.03.003 e 12.22.03.006)

12.22.91.712

cuscinetto per lordosi per carrozzina (solo se esplicitamente indicato nella prescrizione)

12.22.91.715 12.22.91.718

tavolo con incavo avvolgente (solo se esplicitamente indicato nella prescrizione) pedana elevabile a richiesta (destra, sinistra o entrambe)

12.22.18 carrozzine manovrabili dall'accompagnatore

12.22.18.003

carrozzina a spinta con telaio pieghevole

indicata qualora l'assistito necessiti di un ausilio per la mobilità esterna assistita da un accompagnatore, facilmente pieghevole e riducibile per agevolarne il trasporto in auto, di dimensioni il più possibile contenute per consentime il passaggio attraverso aperture anguste come quelle di alcuni ascensori, uffici, bagni, ecc.. Caratteristiche tecniche di base: a) due ruote fisse medie in posizione posteriore, b) due ruote piroettanti, piccole o medie, in posizione anteriore, c) fiancate con braccioli, ribaltabili o estraibili, d) appoggiagambe ribaltabile ed estraibile con appoggiapiedi, e) ruotine di transito (o per ascensore o passaggi stretti - consentono il movimento con le ruote grandi estratte); f) freni di stazionamento.

12.22.18.006 carrozzina a spinta con telaio rigido

indicata qualora l'assistito necessiti di un ausilio per la mobilità assistita da un accompagnatore, abbia scarsa mobilità residua del tronco e degli arti superiori e non vi siano esigenze che richiedano un telaio pieghevole (ad es. trasporto in auto e regolari spostamenti tra ambienti esterni diversi). Caratteristiche tecniche di base: a) schienale imbottito, b) sedile rigido e imbottito, c) due ruote fisse medie (oppure grandi con corrimani di spinta per limitati spostamenti autonomi) in posizione posteriore, d) due ruote piroettanti in posizione anteriore, e) appoggiagambe ribaltabile ed estraibile con appoggiapiedi, f) fiancate con braccioli imbottiti, ribaltabili o estraibili, g) ruotine di transito (o per ascensore o passaggi stretti - consentono il movimento con le ruote grandi estratte); h) freni di stazionamento.

12.22.18.009

carrozzina a spinta con telaio basculante

indicata qualora l'assistito abbia una scarsissima mobilità residua del tronco e degli arti superiori e necessiti di continua diversificazione della posizione per compensare difficoltà respiratorie, post-chirurgiche, circolatorie, articolari o anche solo migliorare le condizioni di resistenza fisica. Caratteristiche tecniche di base: a) schienale imbottito regolabile in inclinazione, con appoggiatesta regolabile in altezza, b) sedile rigido e imbottito, c) due ruote fisse medie (oppure grandi con corrimani di spinta per limitati spostamenti autonomi) in posizione posteriore, d) due ruote piroettanti in posizione anteriore, e) appoggiagambe regolabile in inclinazione con appoggia polpacci regolabili in altezza e profondità e appoggiapiedi separati regolabili in altezza, f) fiancate o spondine con lato interno imbottito, g) braccioli imbottiti estraibili o ribaltabili, regolabili in altezza, h) freni di stazionamento.

aggiuntivi prescrivibili

12.22.91.321

divaricatore imbottito, regolabile ed estraibile (solo per 12.22.18.009)

12.23.03 carrozzine elettroniche con sterzo manuale

caratteristiche tecniche di base comuni a tutti i modelli di scooter: a) sistema di seduta girevole o con meccanismi che agevolano il trasferimento e l'inserimento della persona, b) guida autonoma da parte dell'assistito tramite manubrio, c) quattro ruote medie a gommatura pneumatica o piene di cui due motrici fisse in posizione posteriore e due direzionali controllate dal manubrio, d) riduzione degli ingombri attraverso almeno lo smontaggio del sedile e l'abbattimento del manubrio di guida, e) batterie con caricabatteria.

12.23.03.006 scooter elettronico a quattro ruote

veicolo a motore elettrico caratterizzato da alta portabilità, semplicità di utilizzo e maggiore accettabilità psicologica rispetto alla carrozzina. Per il suo utilizzo è indispensabile che il soggetto sia dotato di stabilità, equilibrio, tonicità (senza necessità di appoggi) e controllo degli arti superiori e della capacità di rimanere in posizione a tronco eretto per un certo tempo senza risentime sul piano fisico unita ad una manualità tale da utilizzare i comandi senza difficoltà alcuna. Non indicato per gli assistiti che hanno bisogno di appoggio stabile alla schiena, al collo o alla testa o per coloro che hanno turbe dell'equilibrio e limitati controlli muscolari

NOTA BENE: la prescrizione dello scooter a quattro ruote è alternativa alla prescrizione della carrozzina elettrica per uso esterno (cod. 12.23.06.012).

12.23.06 carrozzine elettroniche con sterzo a controllo elettronico

Caratteristiche tecniche di base delle carrozzine elettroniche: a) telaio rigido o carrozzeria portante, b) sistema frenante automatico con il motore ed elettromagnetico di stazionamento, c) motori elettrici di potenza adeguata a superare pendenze almeno del 20%, in genere, con amperaggi di 40 A, d) alimentazione a 24 V con due accumulatori a secco di capacità adeguata ad assicurare un'autonomia minima almeno di 5 ore o 30 Km nelle più gravose condizioni di uso, e) carica batteria con dispositivo elettronico del controllo di carica fino all'interruzione automatica, f) segnalatore acustico, chiave di sicurezza, indicatore della velocità selezionata, indicatori di carica batteria, fanaleria anteriore e posteriore, indicatori di direzione intermittenti (per carrozzine a prevalente uso esterno).

12.23.06.009 carrozzina elettrica a prevalente uso interno

indicata per assistiti che trascorrono gran parte della giornata in ambienti prevalentemente interni. Caratteristiche tecniche di base: a) telaio in acciaio (o altri materiali) che può essere rigido o pieghevole (se è necessaria una riduzione dell'ingombro quando l'ausilio è smontato), b) quattro ruote pneumatiche di sezione maggiorata di cui due piroettanti in posizione anteriore, c) fiancata con braccioli imbottiti e estraibili o ribaltabili con sistema di bloccaggio, d) appoggiagambe ribaltabile e estraibile, e) sistema frenante di tipo automatico con il motore e elettromagnetico di stazionamento, f) motori elettrici di potenza adeguata a superare pendenze di almeno il 6% per lunghi tratti e almeno il 15% per brevi tratti (ad esempio, raccordi di marciapiedi esterni o piccoli dislivelli), g) alimentazione a 24 V con due accumulatori a secco di capacità adeguata ad assicurare un'autonomia minima di 5 ore o 18 km circa, h) carica batteria con dispositivo elettronico del controllo di carica fino all'interruzione automatica, i) di norma, comando di guida a joystick

carrozzina elettrica con sistema di seduta verticalizzabile per uso interno/esterno 12.23.06.012

carrozzina elettrica cui è associata l'opzione della verticalizzazione della seduta mediante l'azione di un motore elettrico comandato da pulsanti posti sul modulo joystick di guida dell'ausilio; nella configurazione base devono essere previsti ed inclusi la cinghia pettorale di contenimento e il sistema di fissaggio degli arti inferiori per consentire la postura eretta dell'assistito in sicurezza; i braccioli possono essere estraibili o ribaltabili, in ogni caso, regolabili in altezza ed, in genere, registrabili in larghezza per variare le dimensioni della seduta

12.36.06.015 carrozzina elettrica a prevalente uso esterno

indicata per assistiti che possono trascorrere buona parte della giornata in ambienti prevalentemente esterni o che necessitano di spostamenti all'esterno (lavoro, studio, tempo libero, ecc.). Caratteristiche tecniche di base: a) telaio rigido riducibile o pieghevole in acciaio cromato o verniciato o in lega leggera ad alta resistenza, b) sedile, schienale, braccioli imbottiti, c) ruote a sezione maggiorata di diametro non inferiore a 26 cm per le fisse e 22,5 cm per le piroettanti, d) sistema frenante automatico con il motore e elettromagnetico di stazionamento, e) fiancate con braccioli regolabili in altezza, estraibili o ribaltabili, f) motori elettrici di potenza adeguata a superare pendenze di almeno il 20%, g) alimentazione a 24 V con due accumulatori a secco di capacità adequata ad assicurare un'autonomia minima di 5 ore o 30 Km nelle più gravose condizioni d'uso. h) carica batteria con dispositivo elettronico del controllo di carica fino all'interruzione automatica, i) segnalatore acustico, chiave di sicurezza, indicatore della velocità selezionata, fanaleria anteriore e posteriore, indicatori di direzione intermittenti, indicatori carica batteria, j) di norma, comando di guida a joystick

12.36.06.018 carrozzina elettrica a sei ruote

carrozzina elettrica rigida ad alte prestazioni (pendenze superabili oltre 20%) per uso esterno caratterizzata dalla trazione a carico della coppia centrale di ruote (di tipo pneumatico) e il cui appoggio al terreno è assicurato da sei ruote per determinare la massima stabilità su qualsiasi tipo di terreno; le due coppie di ruote di orientamento e stabilità (in gomma piena o nylon e di piccolo diametro) minimizzano l'attrito nonostante il peso complessivo del mezzo e consentono una estesa ed agevole manovrabilità (fino alla completa rotazione sul posto); i braccioli sono regolabili in altezza e in inclinazione; le pedane sono regolabili in inclinazione; le sospensioni sono, in genere, attive. NOTA BENE: la prescrizione è indicata nei casi in cui l'utente ha abituale e costante necessità di spostamenti su percorsi sconnessi e/o sterrati (nel caso di residenza in abitazioni rurali), con fondi stradali frequentemente innevati (città o borghi di montagna con erte e dislivelli da superare) oppure nel caso di città di mare con tratti a fondo sabbioso e, in ogni caso, svolge intensa ed abituale attività esterna.

NOTA BENE: Nell'ambito del progetto riabilitativo individuale, è possibile prescrivere un solo tipo di carrozzina elettronica per assistito. In base alle condizioni cliniche e funzionali dell'assistito, la prescrizione delle carrozzine elettroniche dovrà indicare il tipo di comando necessario (o preferenziale) per la movimentazione scegliendo tra le seguenti possibilità:

- 231

12.24.03.803 comando elettronico a soffio 12.24.03.806 comando elettronico a capo o nuca 12.24.03.809 comando elettronico a mento 12.24.03.812 comando elettronico a piede 12.24.03.815 comando elettronico a tavolo

12.24.03.818 comando elettronico per accompagnatore

12.24.03.821 Joystick proporzionale compatto dispositivo di comando alternativo al iovstick di dotazione standard, di dimensioni ridotte perché privo di pulsantiera, utilizzabile da diversi distretti corporei: mano, mento, piede, ecc.; indicato con chiarezza nella prescrizione per consentire la selezione prima di procedere all'acquisto e con la fornitura contestuale del braccio/sistema di supporto.

2.24.03.824 Joystick proporzionale a elevata sensibilità

dispositivo di comando e guida della carrozzina, di dimensioni molto contenute, indicato per utenti con ampiezza e forza di movimento ridotti, ma con buona precisione del gesto; indicato con chiarezza nella prescrizione per consentire la selezione prima di procedere all'acquisto e con la fornitura contestuale della tavoletta/base di supporto.

NOTA: la prescrizione di ciascuna carrozzina a motore è alternativa alla prescrizione dello scooter a quattro ruote (cod. 12.23.03.006).

anniuntivi	prescrivibili
ayyıuıllıvı	prescrivibili

12.23.91.003 basculamento laterale motorizzato del sistema di seduta

12.23.91.006 basculamento manuale del sistema di seduta

12.23.91.009 basculamento motorizzato del sistema di seduta 12.23.91.012 elevazione motorizzata del sistema di seduta

regolazione manuale dell'inclinazione dello schienale 12.23.91.015

12 23 91 018 regolazione servoassistita dell'inclinazione dello schienale tramite molla a gas o dispositivo equivalente

regolazione motorizzata dell'inclinazione dello schienale 12 23 91 021

12.23.91.024 pelotte toracali imbottite, regolabili in altezza ed in senso trasversale (coppia)

12.23.91.027 pelotte frontali imbottite, ribaltabili, regolabili in altezza, profondità ed in senso trasversale (coppia) 12.23.91.030 pelotte clavicolari imbottite, ribaltabili, regolabili in altezza, profondità e angolazione (coppia)

12.23.91.033 appoggiatesta imbottito, regolabile in altezza, profondità e angolazione

12.23.91.036 protezioni laterali parietali (coppia)

12.23.91.039 pedana elevabile a richiesta (a destra, sinistra o entrambe)

> NOTA BENE: gli aggiuntivi contrassegnati dai codici 12.23.91.006 fino a 12.23.91.021 devono essere esplicitamente indicati nella prescrizione per consentire la selezione dei modelli che li prevedono, il confronto valutativo e il successivo acquisto dell'ausilio nella definitiva configurazione d'uso .

12.24.09 unità di propulsione

12.24.09.003

dispositivo rimuovibile dotato di sistema rapido di attacco e sgancio attivato direttamente dall'assistito, atto a trasformare una tradizionale carrozzina manuale in una carrozzina in grado di percorrere lunghe distanze a maggiore velocità. Indicato per i soggetti con accentuata vigoria agli arti superiori che hanno necessità di una vita di relazione all'aperto e che estendono con regolarità il "range of motion" senza doversi affaticare eccessivamente. Tipiche caratteristiche tecniche di base: a) forcella in acciaio (in genere, verniciato) con una ruota pneumatica di adeguato diametro recante il sistema di attacco e stacco rapido a qualsiasi tipo di carrozzina; b) dispositivo di propulsione costituito da un piantone con un pignone azionato da due manovelle contrapposte, catena di trasmissione alla ruota e idoneo cambio di rapporti (hand-byke); c) freno, fanale regolamentare e segnalatore acustico (per la percorrenza su strada).

12.24.09.006 sistema ausiliario di propulsione per carrozzine manuali (con sostituzione delle ruote)

dispositivo costituito da una coppia di ruote, batterie, carica-batteria, sistema di montaggio (a cura del fornitore e incluso nel costo di acquisto), utilizzato per implementare la spinta (che viene "registrata" dal dispositivo) esercitata dall'assistito sul corrimano della carrozzina in dotazione: il sistema di controllo provvede ad erogare potenza ai motori in modo da assecondare la spinta al livello desiderato dall'utente, riducendone lo sforzo muscolare. La regolazione della velocità e della direzione di marcia resta dell'utente che agisce sul corrimano di spinta come per la normale carrozzina manuale. L'uso è indicato esclusivamente a persone che sono state istruite, che sono in grado di coordinare entrambe le braccia e le mani senza mostrare significativi impedimenti, che sono mentalmente e fisicamente in grado di usare il dispositivo in tutte le condizioni d'utilizzo. L'istruzione all'uso è parte integrante della dotazione ed è effettuata, senza costi aggiuntivi, dal fornitore. E' obbligatorio l'acquisto del sistema antiribaltamento e la fornitura del manuale d'uso in lingua italiana.

12.24.09.009

moltiplicatore di spinta elettrico per carrozzine manuali (con sostituzione delle ruote)

dispositivo che converte la quasi totalità delle carrozzine manuali in commercio in una versione motorizzata, estendendo il range of motion degli assistiti: la tecnologia può essere costituita da una coppia di ruote a cremagliera, da un corpo propulsivo separato e dalla batteria o da una coppia di ruote con i motori integrati nei mozzi e dalla battera; entrambe le soluzioni dispongono del blocco per i comandi (utilizzabile, a richiesta, anche dall'accompagnatore). La fornitura comprende il carica-batterie, le ruotine anti-ribaltamento, il manuale d'uso in lingua italiana, l'istruzione all'uso a domicilio (senza costi aggiuntivi e con rilascio del relativo certificato). La prescrizione deve indicare, se necessari, la modifica ai comandi di guida per l'esigenze degli assistiti prima di procedere all'acquisto

12.24.09.015 kit di motorizzazione universale per carrozzine

fanaleria

composto da un telaio in acciaio inox rinforzato, da una ruota motrice con cerchi di alluminio rinforzato, fissata ad una forcella, collegata e manovrata da un manubrio, alimentata da una batteria, servita da un freno a disco e collegabile alla quasi totalità dei modelli di carrozzine ad autospinta in commercio (sia a telaio fisso che pieghevole) con un meccanismo di innesto rapido, facile ed intuitivo.

12.24.12 dispositivi di segnalazione e di sicurezza

12.24.12.003

corredo di luci collegabile alla batteria della carrozzina elettronica comprendente almeno due sorgenti luminose (anteriore e posteriore) e adequati indicatori di direzione intermittenti unitamente con i comandi di accensione e spegnimento.

12.27 veicoli e mezzi di trasporto

ausili che facilitano la mobilità e il trasporto della persona (in genere, in età evolutiva) in situazioni o ambienti non idonei all'uso di carrozzine, cicli o altri ausili per la deambulazione. Il passeggino è destinato al trasporto di minori da parte di un accompagnatore in condizioni di adeguato comfort e di sicurezza e progettato in modo da facilitare il caricamento in auto o su mezzi pubblici. E' normalmente composto da un telaio riducibile con manovra rapida e intuitiva, da ruote adatte per percorsi esterni e provviste di freno di stazionamento, da un sistema di seduta (sedile/schienale/cinghie di sicurezza) in materiale lavabile adeguato alle specifiche necessità posturali dell'assistito, da una coppia di appoggiagambe con appoggiapiedi (questi ultimi sempre regolabili in altezza) e dalle maniglie di spinta. Il passeggino è inadatto a sostenere una permanenza prolungata dell'assistito, funzione alla quale sono deputati altri ausili (carrozzine, sistemi di postura).

Indicazioni: soggetti, in genere, in età evolutiva con gravi disabilità motorie e importanti problematiche posturali che abbiano frequente necessità di essere trasportati su percorsi e ambienti ove i care-givers non potrebbero operare adeguatamente con una carrozzina. NOTA BENE: In ogni caso, qualora sussistano esigenze posturali prioritarie e particolarmente critiche, la prescrizione dovrà indirizzarsi verso i sistemi di postura modulare montati su base mobile (cod. 18.09.21).

12.27.07 passeggino

12.27.07.006

passeggino riducibile



pieghevole con una unica manovra, semplice ed intuitiva, in modo da ottenere il minimo ingombro per il trasporto; sedile e schienale imbottiti, morbidi ed, in genere, di materiale ignifugo, regolazione del sedile in larghezza e profondità, regolazione dello schienale in inclinazione, appoggiapiedi regolabili in altezza, cinture di sicurezza a bretellaggio. Adeguato ad ogni tipo di percorso per assistiti che necessitano di particolari supporti per il contenimento e la postura.

aggiuntivi prescrivibili

12.27.91.003 basculamento del sistema di seduta

12.27.91.006 regolazione manuale dell'inclinazione degli appoggiagambe (coppia)

12.27.91.009 regolazione dell'inclinazione degli appoggiapiedi (coppia)

12.27.91.012 imbragatura pelvica, imbottita

12.27.91.015 divaricatore imbottito regolabile ed estraibile

12.27.91.018 pelotte toracali regolabili in altezza ed in senso trasversale (coppia)

12.27.91.021 cinturini fermapiedi (coppia) 12.27.91.024 appoggiatesta imbottito 12.27.91.027 appoggio anteriore per le mani

12.31 ausili per il trasferimento

12.31.03 assi e stuoie per trasferimento e lenzuola per ruotare

dispositivi e sistemi di diversa concezione per movimentare un assistito tra due superfici orizzontali consentendo o facilitando la sua traslazione

12.31.03.003 asse per il trasferimento

in genere, costruito in materiale plastico, leggero, facile da pulire, portata superiore a 120 Kg

12.31.03.006 disco girevole

appoggiato al pavimento, permette di posizionare la persona con un unico movimento di rotazione evitando torsioni di ginocchia e tronco e movimenti innaturali del bacino

12.31.03.009

telo ad alto scorrimento (misura piccola)

12.31.03.012 telo ad alto scorrimento (misura grande)

posizionati parzialmente o completamente sotto la persona per facilitare il trasferimento mediante un movimento di slittamento, limitano l'attrito tra le superfici impegnate, evitano la "frizione" tra il materasso e la persona e contengono lo sforzo fisico dell'operatore; in genere, utilizzano tessuti lavabili a 90° e con poca manutenzione.

12.36 ausili per il sollevamento

dispositivi concepiti per facilitare il compito dell'assistente nelle operazioni che comportano il sollevamento della persona disabile o il suo trasferimento tra due posizioni e collocazioni diverse. Comprendono sollevatori (apparati meccanici a funzionamento manuale, elettrico o idraulico che effettuano la manovra di sollevamento o trasferimento) e sostegni (sistemi di contenimento atti a sostenere adeguatamente l'assistito durante la manovra). I sollevatori possono essere mobili - montati su una base con ruote piroettanti e posizionabili all'occorrenza nel luogo desiderato - oppure fissi - permanentemente solidali ad una struttura muraria (soffitto, parete, pavimento, ecc) ad un'altra struttura (es. vasca) o ad una intelaiatura autonoma. I sostegni possono essere ad imbracatura (costituiti da un telo fissato ad un telaio che contiene il corpo dell'assistito) o a barella, predisposti per l'aggancio ad un sollevatore oppure per il trasporto da parte di accompagnatori. Tutti i tipi di sollevatore dovranno essere dotati di un sistema che, in caso di emergenza, garantisca il ritorno dell'utente in posizione di sicurezza.

Indicazioni: impossibilità da parte dell'assistito di compiere in modo autonomo operazioni della vita quotidiana (alzarsi dal letto, lavarsi, vestirsi, posizionarsi in carrozzina o sul wc), che comportano sollevamenti e trasferimenti e contemporanea esposizione da parte dell'assistente a sforzi superiori a quelli che è capace di sopportare mentre effettua le necessarie manovre di sollevamento e di trasferimento dell'assistito.

Caratteristiche: sia il sollevatore che il sostegno devono essere adatti ai carichi da sostenere. Nel caso il sostegno non faccia parte integrante del sollevatore, come normalimente avviene nei sostegni ad imbracatura, la prescrizione dovrà indicare sia il tipo di sollevatore sia il tipo di sollevatore sia il tipo di sollevatore sia il tipo di mbracatura adeguati alla specifica situazione dell'assistito e la verifica di funzionamento dovrà dimostrare che i modelli scelti siano tecnicamente e funzionalmente compatibili. La prescrizione dovrà inoltre tenere conto dell'ambiente nel quale l'ausilio sarà utilizzato. I sollevatori fissi dovranno essere corredati di tutto l'occorrente per un sicuro fissaggio e di istruzioni scritte in lingua italiana in cui siano specificate le condizioni osservate durante l'installazione per garantire la tenuta dei carichi da sostenere e agli sforzi nell'uso. La prescrizione dovrà indicare l'esatta collocazione del dispositivo nell'abituale domicilio della persona.

NOTA BENE Sono a carico dell'assistito le opere murarie e impiantistiche (es. impianto elettrico) preliminari all'installazione dell'ausilio mentre la verifica sotto la propria responsabilità della resistenza dei soffitti e dei pavimenti ai quali esso andrà fissato e l'installazione sono a carico del fornitore e le corrispondenti spese sono incluse nel costo di acquisto del dispositivo.

12.36.03 ausili per sollevamento ad imbracatura

12.36.03.006

sollevatore mobile ad imbracatura, elettrico, con imbracatura standard

caratteristiche: base regolabile in larghezza tramite leva manuale, sollevamento realizzato mediante sistema motorizzato a bassa tensione alimentato da batteria ricaricabile, aggancio per l'imbracatura inclusa nella fornitura, dotato di batteria e di caricabatteria.

12.36.12 ausili per sollevamento fissati ai muri, al pavimento, al soffitto

12.36.12.003

sollevatore fisso a soffitto a spostamento manuale e sollevamento elettrico

composto da un binario fissato al soffitto sul quale scorre un carrello sollevatore provvisto di aggancio per l'imbracatura. Il binario si sviluppa lungo un percorso minimo necessario per consentire il posizionamento dell'utente nei punti utili all'espletamento di determinate operazioni quotidiane richieste nel progetto riabilitativo individuale (trasferimenti letto/carrozzina posta al fianco, trasferimento letto/wc, ecc.). Lo spostamento lungo il binario è effettuato tramite spinta manuale da parte dell'assistente, il sollevamento è realizzato dal carrello sollevatore mediante sistema a bassa tensione alimentato da batteria ricaricabile; di norma, il caricamento della batteria avviene automaticamente quando il carrello sollevatore è posto in posizione di riposo.

12.36.12.006

6 sollevatore fisso a bandiera a sollevamento elettrico

composto da una struttura telescopica da fissarsi tra il pavimento e il soffitto dotata di braccio mobile che sostiene l'apparecchio di sollevamento. Quest'ultimo funziona a mezzo di sistema a bassa tensione alimentato da batteria ricaricabile.

12.36.15 ausili per sollevamento fissati o montati su o in altri arredi

12.36.15.003

sollevatore per vasca da bagno

composto da una base appoggiata all'interno della vasca da bagno e fissata a quest'ultima tramite ventose o altro sistema di fissaggio, sostegno tramite sistema sedile/schienale in grado di consentire il sollevamento dell'utente dal fondo della vasca al suo bordo esterno, sollevamento realizzato a mezzo di sistema idraulico che sfrutta la pressione dell'acqua presente nell'impianto idraulico della vasca stessa oppure a mezzo di motore elettrico a bassa tensione alimentato da batteria ricaricabile.

12.36.21 sostegni del corpo per sollevamento

— 233 -

NOTA: da acquistare contestualmente e fornire in abbinamento ai sollevatori fissi (cod. 12.36.12.003 e 006) in base alle indicazioni della prescrizione specialistica

imbracatura standard ad anelli (a capo libero) 12.36.21.003

12.36.21.006 imbracatura ad anelli per l'intero corpo con supporto per il capo (e divisione delle gambe)

imbracatura a presa sottoascellare e fascia di sostegno per le gambe 12.36.21.009

consente all'utente il controllo della parte superiore (in genere, per l'uso della toilette e per la vestizione)

12.36.21.015

NOTA: da acquistare contestualmente e fornire in abbinamento al sollevatore mobile (cod. 12.36.03.006) in alternativa all'imbracatura standard in dotazione se esplicitamente richiesto dalla prescrizione specialistica.

aggiuntivi prescrivibili (solo per 12.36.12.003)

movimentazione elettrica orizzontale per sollevatori fissi a soffitto 12.36.91.003

> 12.39 ausili per l'orientamento 12.39.03 bastone tattile (bianco)

12.39.03.003 bastone tattile (bianco), rigido

12.39.03.006 bastone tattile (bianco), pieghevole in metallo o telescopico

canna leggera in alluminio con manico di plastica, coperto di nastro (o sostanza) riflettente per visibilità notturna, puntale di plastica, corredato di

Classe 15 "Ausili per la cura della casa"

15.09 ausili per mangiare e bere

utensili di uso domestico che, grazie a particolari accorgimenti o ad apposite forme ergonomiche, sono utilizzabili da parte di assistiti con significative difficoltà motorie agli arti superiori e severe limitazioni funzionali all'uso delle mani. La facilitazione all'uso, in particolare nelle posate e nei bicchieri, è data da appesantimento o da alleggerimento, ingrossamento o variazione della sagomatura oppure mediante cinturini di presa o impugnature in materiale antiscivolo. Tali modificazioni sono specificamente riportate nel progetto riabilitativo individuale o nel piano riabilitativo assistenziale elaborato in èquipè al fine di individuare la serie adatta alle condizioni dell'assistito. Di norma, la fornitura è da prevedersi non per un singolo ausilio. ma per un insieme di ausili per i quali l'addestramento all'uso ha comportato il conseguimento dell'autonomia nel mangiare e nel bere da parte della persona.

indicazioni: assistiti con grave compromissione motoria degli arti superiori

	15.09.13 posateria
15.09.13.003	coltello adattato
15.09.13.006	forchetta adattata
15.09.13.009	cucchiaio adattato
	15.09.16 bicchieri e tazze
15.09.16.003	bicchiere adattato
15.09.16.006	tazza adattata
	15.09.18 piatti e ciotole
15.09.18.003	piatto con bordo
15.09.18.006	piatto con bordo con base antiscivolo o a ventosa

15.09.18.009

piatto con base antiscivolo o a ventosa

15.09.21 bordi e sistemi di fissaggio

15.09.21.003 tagliere con morsetto e fermacibo

15.09.21.006 bordo per piatto

Classe 18 "Mobilia e adattamenti per la casa"

18.09 ausili per la posizione seduta 18.09.21 sedute e sistemi di seduta speciali

seggiolone a configurazione fissa 18.09.21.003

ausilio indicato per consentire o facilitare lo svolgimento di determinate attività basilari proprie dell'infanzia (giocare, mangiare autonomamente o imboccati, ecc.) senza che l'assistito debba essere sostenuto da assistenti, in situazioni che non richiedono un complesso supporto posturale, ma nelle quali è comunque necessario un adeguato contenimento. Caratteristiche: a) schienale e sedile morbidi ed imbottiti e rivestiti in materiale lavabile che offrono il sostegno adeguato al corpo in appoggio; b) appoggiagambe con appoggiapiedi; c) braccioli regolabili in altezza; d) base di sostegno per interni con ruote piroettanti adatte di diametro massimo 300 mm (per le ruote fisse) provviste di sistema frenante (in genere, su due di

18.09.21.006 seggiolone a configurazione regolabile

ausilio indicato per assistiti con discrete necessità posturali che consente di assumere più posizioni funzionali per le specifiche necessità esplicitamente riportate nel progetto riabilitativo individuale. Caratteristiche: a) telaio di base munito di ruote anteriori piroettanti e di ruote posteriori diametro massimo 600 mm con freno di stazionamento, b) regolazione dell'altezza per consentire l'accostamento a piani di appoggio e di lavoro, con dispositivo che ne consente la variazione con l'assistito seduto, c) basculamento della seduta, d) sistema di seduta con sedile regolabile in profondità e larghezza e schienale regolabile in altezza ed inclinazione, e) fianchi e braccioli regolabili, morbidi, imbottiti e rivestiti di materiale lavabile ed ignifugo, f) appoggiagambe regolabili in inclinazione, g) appoggiapiedi regolabili in altezza ed in inclinazione, h) appoggiatesta regolabile in altezza.

18.12 letti

letti - ed accessori correlati - con caratteristiche tali da facilitare sia l'autonomia dell'assistito che l'impegno dell'assistente nella cura e nei cambiamenti di posizione quando la persona debba rimanere per lunghi periodi in posizione distesa. Costituiti da una struttura di supporto adeguata al carico da sostenere munita di due testiere e predisposta per l'applicazione di sponde di contenimento; la rete è collegata ad un telaio articolato che permette la movimentazione (manuale o motorizzata) del tronco e delle gambe; la base di supporto su cui è installato l'eventuale dispositivo oleodinamico od elettrico per la movimentazione del telaio può essere dotata o meno di ruote

indicazioni: assistiti con limitazioni motorie che obbligano a lunghe, costanti e irreversibili permanenze in posizione distesa.



NOTA BENE: Nel caso di assistiti fortemente esposti al rischio di insorgenza di ulcere da decubito, è opportuno che la prescrizione preveda la contestuale associazione con un adeguato materasso antidecubito, previa verifica della compatibilità con la superficie e le dimensioni del letto stesso, al fine di predisporre l'eventuale fornitura contestuale. Nel caso la prescrizione segnali la necessità di acquistare le sponde di contenimento per prevenire rischi di scivolamenti e di cadute accidentali della persona, la fornitura del letto deve includere tale accessorio (compatibilità tecnica tra il letto e l'aggiuntivo e pre-accertamento delle responsabilità legali nel caso di eventuali malfunzionamenti al fine di sottoscrivere una adeguata liberatoria al momento della consegna).

18.12.07 letti e reti smontabili a regolazione manuale

18.12.07.003 18.12.07.006 letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, senza ruote letto articolato a due snodi (tre sezioni) e due manovelle, pieghevoli e rientranti, a regolazione manuale, dotato di ruote diametro minimo 100 mm, piroettanti e dotate sia di freno di stazionamento che di blocco direzionale.

18.12.10 letti e reti smontabili a regolazione motorizzata

18.12.10.003

letto articolato a tre snodi a regolazione elettrica, ad altezza fissa, dotato di ruote comandabile tramite pulsantiera utilizzabile dall'assistito stesso o dall'assistente

18.12.10.006

letto articolato a tre snodi a regolazione elettrica, con regolazione meccanica dell'altezza, dotato di ruote

comandabile tramite pompa oleodinamica a pedale da parte dell'assistente

18.12.10.009

letto articolato a tre snodi a regolazione elettrica , con regolazione elettrica dell'altezza, dotato di ruote comandabile tramite pulsantiera utilizzabile dall'assistito stesso o dall'assistente

18.12.27 sponda per letto

18.12.27.003

sponda universale per letto, abbassabile, ribaltabile o asportabile

aggiuntivi prescrivibili

18.12.91.003

asta solleva-persona con base a terra

base costruita in tubo di acciaio verniciato, completa di piedini in plastica o gomma, asta in acciaio completa di triangolo e cinghia in nylon od altro materiale, regolabile, smontabile.

18.12.91.006

sponde per letto (di diversi materiali) del tipo abbassabile, pieghevole o asportabile, con sistema di ancoraggio indicate nei casi in cui è necessario prevenire il rischio di cadute accidentali; devono essere prescritte e fornite insieme con il letto.

18.18 sistemi di sostegno

consistono in punti di appoggio a cui l'assistito può aggrapparsi o sostenersi, da fissare a strutture murarie dell'abitazione; consentono o facilitano i trasferimenti limitando i pericoli di cadute accidentali e di ulteriori danni fisici. I dispositivi elencati in questa sotto-classe sono prescrivibili esclusivamente per risolvere problemi di trasferimenti e spostamenti nell'ambiente bagno a seguito di verifica delle condizioni di accessibilità e fruibilità dello stesso e di ergonomia degli arredi di cui è già dotato. La prescrizione dovrà indicare l'esatta collocazione e le dimensioni di ogni dispositivo. I dispositivi forniti dovranno essere corredati da istruzioni scritte in cui siano specificate le condizioni da osservare durante l'installazione per un corretto e sicuro fissaggio e per garantire la tenuta ai carichi e agli sforzi nell'uso. Le spese di installazione sono a carico dell'utente.

indicazioni: assistiti con limitazioni motorie che incidono sulla sicurezza della deambulazione o sulla capacità di effettuare trasferimenti senza particolari rischi di incorrere in infortuni.

18.18.03.003

3 maniglione

18.18.03.006 18.18.03.009 bracciolo di supporto fisso bracciolo di supporto ribaltabile

18.18.09.009

bracciolo di supporto ribaltabile e regolabile in altezza

18.30 ausili per il superamento di barriere verticali

dispositivi atti a facilitare l'accompagnatore nel trasporto della persona in carrozzina o a rendere autonoma la persona nel superamento di rampe di scale. Il superamento del dislivello con impianti fissi a corsa obliqua parallela al percorso delle scale (montascale fissi, detti anche servoscale), con ausili mobili atti a facilitare l'accompagnatore nel trasporto dell'utente (montascale mobili) oppure con rampe portatili per piccoli dislivelli limitati ad alcuni gradini

indicazioni: assistiti non deambulanti o persone con gravi problemi di mobilità, conseguenti a patologie invalidanti, tali da rendere impossibile la salita o la discesa di scalinate interne all'abitazione dell'assistito anche con l'aiuto del*care-giver*.

NOTA BENE: i carrelli servoscala a piattaforma sono prescrivibili esclusivamente per il superamento di scale interne al domicilio abituale dell'utente a condizione che non siano superabili mediante l'installazione di una rampa o altre agevolazioni predisposte nel rispetto delle vigenti normative in tema di accessibilità. Una visita domiciliare dovrà, in via preventiva, verificare la sussistenza di queste condizioni e la compatibilità dell'ausilio che si intende prescrivere con gli spazi disponibili e, nel caso di ausili manovrati da assistenti, che questi ultimi siano in grado di utilizzarli con perizia e sicurezza. La fornitura dell'ausilio dovrà comprendere l'assemblaggio dei componenti, il collaudo tecnico a domicilio, il rilascio del manuale d'uso in lingua italiana e un'adegulata istruzione tale da assicurare che l'utente e gli eventuali suoi assistenti siano in grado di metterlo in funzione, utilizzarlo con perizia e sicurezza e curarne la manutenzione ordinaria.

18.30.10 montascale fissi con sedile

18.30.10.009

carrello servoscala a sedile

trasporta la persona in posizione seduta su un sedile solidale al carrello che scorre su apposite guide. A seconda del luogo interno all'abitazione dell'assistito dove va installato, può essere predisposto per scala rettilinea o non, per pendenza costante o variabile. Sono a carico dell'utente le opere murarie e impiantistiche (es. impianto elettrico) preliminarmente necessarie all'installazione dell'ausilio. Il fornitore è tenuto alla verifica sotto la propria responsabilità della resistenza dei muri, solette o ringhiere ai quali l'ausilio andrà fissato, dei binari di scorrimento del carrello servoscala e dell'installazione di queste componenti nella posizione individuata.

18.30.11 montascale fissi con piattaforma

18.30.11.003

carrello servoscala a piattaforma per corsa rettilinea

trasporta la persona seduta sulla propria carrozzina su una piattaforma solidale al carrello, predisposto per corsa rettilinea, che scorre su apposite guide. Sono a carico dell'utente le opere murarie e impiantistiche (es. impianto elettrico) preliminarmente necessarie all'installazione dell'ausilio. Il fornitore è tenuto alla verifica sotto propria responsabilità della resistenza dei muri, solette o ringhiere ai quali l'ausilio andrà fissato, dei binari di scorrimento del carrello servoscala e dell'installazione di queste componenti nella posizione individuata.

18.30.11.006

carrello servoscala a piattaforma per corsa non rettilinea

trasporta la persona seduta sulla propria carrozzina su una piattaforma solidale al carrello, predisposto per corsa non rettilinea (con curve o con pendenze variabili) che scorre su apposite guide. Sono a carico dell'utente le opere murarie e impiantistiche (es. impianto elettrico) preliminarmente necessarie all'installazione dell'ausilio. Il fornitore è tenuto alla verifica sotto propria responsabilità della resistenza dei muri, solette o ringhiere ai quali l'ausilio andrà fissato, dei binari di scorrimento del carrello servoscala e dell'installazione di queste componenti nella posizione individuata.

-235 -

18.30.08 dispositivi elevatori portatili

Indicazioni: assistiti non deambulanti, esclusivamente per il superamento di scale interne o di accesso al domicilio abituale dell'assistito a condizione che: a) l'edificio sia sprovvisto di ascensore idoneo; b) l'ascensore installato non possa essere adattato alle specifiche esigenze dell'assistito in carrozzina, c) le scale non siano superabili mediante l'installazione di una rampa con caratteristiche rispondenti alle vigenti normative in tema di accessibilità. Una visita domiciliare dovrà verificare la sussistenza di queste condizioni, la compatibilità dell'ausilio che si intende prescrivere con gli spazi disponibili e che l'assistente indicato sia in grado di utilizzarlo con perizia e sicurezza.

18.30.08.003 montascale mobile a ruote, a sedile

struttura con poltroncina incorporata all'intelaiatura, braccioli, poggiatesta e cintura di sicurezza, base di mobilità con ruote ad alto attrito munite di dispositivo atto a consentire la salita e la discesa di gradini di alzata fino a 24 cm, dispositivo di inserimento automatico del freno a motore, dispositivo elettrico di segnalazione o di blocco nel caso l'inclinazione del montascale superi i limiti di sicurezza per l'utente, motore a bassa tensione, batteria e carica batterie, indicatore di carica, autonomia di salita e di discesa a moto continuo non inferiore a 10 piani, comandi di salita e discesa a uomo presente, stoo di emergenza, portata minima 120 Kg.

18.30.08.006 montascale mobile a ruote, per carrozzina

struttura con staffe di appoggio e bloccaggio della carrozzina, poggia testa e cintura di sicurezza, base di mobilità con ruote ad alto attrito munite di dispositivo atto a consentire la salita e la discesa di gradini di alzata fino a 24 cm, dispositivo di inserimento automatico del freno a motore, dispositivo elettrico di segnalazione o di blocco nel caso in cui l'inclinazione del montascale superi i limiti di sicurezza per l'utente, motore a bassa tensione, batteria e carica batterie, indicatore di carica, autonomia di salita e discesa a moto continuo non inferiore a 10 piani, comandi di salita e discesa a uomo presente, stop di emergenza, portata minima 130 Kg.

18.30.08.009 montascale mobile a cingoli, per carrozzina

base di mobilità con cingoli dentati ad alto attrito, che assicurano elevata aderenza senza lasciare tracce, in genere; dotata di motore a bassa tensione, batteria, carica batterie, indicatore di carica, chiave di accensione/arresto, telaio porta carrozzina smontabile o riducibile, dotato di staffe regolabili di appoggio e bloccaggio della carrozzina, comandi di marcia (avanti, indietro, stop di emergenza), poggiatesta e cintura di sicurezza, possibilità di superare pendenze fino a 35° (70%), autonomia di salita e discesa a moto continuo non inferiore a 10 piani, portata minima 130 Kg. Caratteristiche preferenziali sono un peso contenuto, un ridotto spazio di manovra sul pianerottolo. Il progetto riabilitativo deve individuare le dimensioni del modello e la sua adattabilità al trasporto della carrozzina dell'utente prima di procedere all'acquisto.

18.30.15 rampe portatili

18.30.15.003

rampa portatile e pieghevole

ausilio adatto al superamento di contenute differenze di altezza (ad es., pochi gradini); costruito in alluminio o altro materiale composito; ripiegabile lungo l'asse principale, presenta un'ampia superficie di scorrimento; quando si richiude può essere facilmente trasportato come una valigia.

18.30.15.006 coppia di rampe portatili

idonea al superamento di piccoli dislivelli (ad es., pochi gradini); generalmente costruite in alluminio per favorire la leggerezza e consentire un agevole trasporto; disponibili in versione telescopica o di lunghezza fissa, si presentano come due "binari" separati con misure variabili che devono essere esplicitamente indicate nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.

Classe 22 "Ausili per comunicazione e informazione"

22.03 ausili per la vista

22.03.15.003

22.03.15 ausili per allargare il campo visivo o cambiarne l'angolazione

occhiali prismatici
dispositivi che non correggono difetti della vista ma regolano l'angolazione del campo visivo consentendo all'assistito una corretta visione dalla
posizione supina (es. per leggere o per guardare la televisione); prescivibili esclusivamente ai soggetti di cui agli art. 3 e 4 della legge 3 aprile

22.03.18 sistemi televisivi per l'ingrandimento di immagini

dispositivi elettronici per l'ingrandimento e la correzione

indicazioni: assistiti con gravi limitazioni della funzione visiva; in particolare, soggetti ciechi parziali e soggetti ipovedenti gravi (rispettivamente art. 3 e art. 4 della legge 3 aprile 2001, n. 138). In casi limitati, possono essere indicati per assistiti minori con disturbi specifici di apprendimento (DSA) certificati ai sensi della legge n. 170/2010. NOTA - Prescrivibili in alternativa ai sistemi telescopici (galileiano o kepleriano) codici da 22.03.12.103 a .127

norma di riferimento: legge n. 138 del 3/4/2001 "Classificazione e quantificazione delle minorazioni visive e norme in materia di accertamenti oculistici" Art. 3: Definizione di ciechi parziali. 1. Si definiscono ciechi parziali: a) coloro che hanno un residuo visivo non superiore a 1/20 in entrambi gli occhi o nell'occhio migliore, anche con eventuale correzione; b) coloro il cui residuo perimetrico binoculare è inferiore al 10%. Art. 4: Definizione di povedenti gravi. 1. Si definiscono ipovedenti gravi: a) coloro che hanno un residuo visivo non superiore a 1/10 in entrambi gli occhi o nell'occhio migliore, anche con eventuale correzione; b) coloro il cui residuo perimetrico binoculare è inferiore al 30%.

22.03.18.003 video-ingranditore da tavolo

a circuito chiuso, completo di telecamera CCD (Charge Coupled Device) o tecnologia analoga, monitor di dimensioni non inferiori a 14 pollici, piano lettura-scrittura a x-y, capacità ingrandente almeno compresa tra 3 a 40 volte variabile in continuo, illuminazione diretta, inversione immagine positiva negativa.

22.03.18.006 video-ingranditore portatile

con telecamera HD orientabile a 360°, dispositivo video integrato o integrabile di dimensioni non inferiori a 4 pollici, capacità ingrandente regolabile almeno compresa tra 1,5 (fino ad oltre 12), possibilità di scelta di più contrasti, luminosità regolabile, messa a fuoco automatica, modalità in fermo-immagine, visione a colori ad elevata naturalezza, salvataggio e trasferibilità delle immagini ad altri dispositivi, comandi intuitivi, batterie ricaricabili (in genere, autonomia almeno dalle 3 alle 5 ore ed oltre), completo di custodia

22.03.18.015 software per ingrandimento

software di ingrandimento del testo e delle immagini dello schermo almeno fino a 16 volte, interfacciabile con l'ambiente operativo previsto dal dispositivo informatico in possesso dell'assistito.

22.12 ausili per il disegno e la scrittura

22.12.12 accessori per scrittura Braille manuale

22.12.12.003 22.12.12.006 tavoletta per scrittura Braille, in metallo o plastica con punteruolo, formato tascabile, almeno 3 righe x 15 caselle tavoletta per scrittura Braille, in metallo o plastica con punteruolo, formato medio, almeno 13 righe x 23 caselle

- 236

22.12.15 macchine per scrivere



22.12.15.003 macchina dattiloBraille meccanica per pagine con formato non inferiore a cm 22 x 35

22.18 ausili per registrare e riprodurre informazioni audio e video

dispositivi che consentono o facilitano l'ascolto di messaggi non vicinali con il corretto rapporto segnale-rumore da utilizzarsi tipicamente in aule scolastiche od in sale riunioni o nel corso di conferenze. Il sistema è composto da un trasmettitore indossato dall'interlocutore (l'insegnante o il relatore di turno) e da un ricevitore indossato dall'utente ipoacusico. La tecnologia di trasmissione è a modulazione di frequenza (MF). Fa parte integrante del trasmettitore un microfono a collare o a risvolto, fanno parte integrante del ricevitore gli accessori per l'applicazione (cavetti, audioshoe, laccio magnetico, altri mezzi per un corretto funzionamento).

Indicazioni: assistiti ipoacusici che abbiano già superato la fase di adattamento alla prima protesizzazione e che abbiano già acquisito una sufficiente esperienza acustica.

NOTA BENE: la portata minima non dovrà essere inferiore a 20 metri lineari. Il sistema MF non deve superare 10 mW di potenza in antenna. In assenza di normative specifiche per l' assegnazione di frequenze, la banda di frequenza utilizzata non deve essere impegnata da servizi pubblici di importanza vitale (ad es. forze di sicurezza, emergenza). Per le tecnologie di trasmissione bluetooth e wireless, la portata minima non deve essere inferiore a 7 metri lineari.

22.18.24 sistemi di trasmissione in radio-freguenza

22.18.24.003 22.18.24.006

ricevitore per sistema di ricetrasmissione MF

trasmettitore per sistema di ricetrasmissione MF

22.21 ausili per la comunicazione interpersonale

dispositivi per rendere possibile o facilitare la comunicazione migliorando la comprensibilità dell'eloquio oppure sostituendosi ad esso; si tratta di ausili in grado di comporre i messaggi comunicativi selezionando direttamente o tramite sensori esterni (cod. 24.09) lettere, parole o simboli e di comunicarli all'interlocutore attraverso vari metodi (indicazione visiva su pannelli o display, scritte su carta, frasi in voce registrate o prodotte da sintetizzatore vocale). Possono prevedere il fissaggio a supporti (cod. 24.24.09.003)

Indicazioni: assistiti con limitazioni delle funzioni della voce e dell'eloquio ed, in certi casi, limitazioni delle funzioni mentali del linguaggio. La prescrizione di questa tipologia di ausili deve costituire parte integrante di un programma di sviluppo della capacità comunicativa e dell'autonomia nelle situazioni relazionali che necessita di un adeguato piano di training da parte dell'èquipe riabilitativa. Questo dovrà essere esplicitamente dettagliato nel progetto riabilitativo individuale e nello specifico programma attuativo che, di norma, accompagna la prescrizione.

NOTA BENE: I comunicatori (cod. 22.21.09) sono prescrivibili a persone con estreme difficoltà di comunicazione grafica e/o verbale: tra essi: i comunicatori simbolici si basano su codici comunicativi di tipo iconico, si distinguono in comunicatori di base, che consentono di effettuare semplici interazioni comunicative con l'ambiente (richiamo di attenzione, elementare partecipazione al sociale), gli estesi, che consentono comunicazioni articolate; i comunicatori alfabetici sono prescrivibili a soggetti in grado di comprendere e gestire il codice alfabetico; i comunicatori dinamici sono prescrivibili quando i soggetti possiedono un vocabolario esteso e bisogni comunicativi maggiori. Il prescrittore dovrà indicare la compatibilità funzionale e tecnica di tali dispositivi rispetto ad altri eventualmente già in uso dall'assistito.

Il fornitore dovrà assicurare la piena compatibilità funzionale e tecnica per i dispositivi destinati ad essere utilizzati in collegamento con altre apparecchiature (es. 24.09 sensori esterni, 22.36 periferiche di input) nonché per i dispositivi costituiti da software da installarsi sul PC dell'assistito; dovrà curare l'allestimento della postazione, la configurazione hardware e software, i collegamenti necessari e la messa in uso; verificherà la compatibilità tecnologica dei componenti prescritti e dovrà garantire ogni istruzione tale da assicurare che l'assistito o chi per lui sia capace di mettere in funzione e curare la manutenzione del dispositivo.

22.21.03 corredi di lettere o simboli per la comunicazione

22.21.03.003

corredo cartaceo di simboli per la comunicazione

raccolta di simboli appartenenti a linguaggi codificati per la comunicazione alternativa e aumentativa (ad es. linguaggio grafico-figurativo Bliss); i simboli sono stampati su carta, plastica o supporto adesivo; sono inclusi i pannelli di comunicazione di sguardi Etran (Eye-Transfer) anche costituiti da sole lettere applicate. Di solito, i modelli sono forniti con un kit che contiene lettere adesive, numeri, alcuni simboli di controllo del messaggio (errore, spazio, punto interrogativo) e 2 piedini estraibili per un uso in appoggio sul tavolo. In ogni caso, il progetto riabilitativo individuale deve indicare la composizione delle applicazioni necessarie per la persona.

22.21.03.006 corred

corredo software di simboli per la comunicazione

raccolta di simboli / immagini appartenenti a linguaggi codificati per la comunicazione alternativa e aumentativa; i simboli sono memorizzati su supporto informatico per essere utilizzati con un software per la comunicazione interpersonale.

22.21.03.009

software per la costruzione di tabelle di comunicazione

software che permette di progettare, costruire e stampare tabelle di comunicazione mediante l'utilizzo di raccolte di simboli / immagini.

22.21.06 amplificatori per la comunicazione

22.21.06.003

amplificatore vocale

dispositivo atto ad amplificare e riprodurre i fonemi sopperendo alla debolezza della voce dell'assistito (a seguito di intervento chirurgico di asportazione anche parziale delle corde vocali, soggetti affetti da patologie neuro-degenerative con decadimento della funzione fonatoria, ecc.). Ausilio portatile dotato di batteria ricaricabile, con indicazione del livello di carica e regolazione del volume. NOTA BENE: non prescrivibile agli assistiti laringectomizzati che fanno uso di protesi fonatoria.

22.21.09 ausili per la conversazione e la comunicazione interpersonale

22.21.09.003

comunicatore alfabetico a tastiera e display

comunicatore portatile basato su hardware standard o dedicato, dotato di display per la visualizzazione del messaggio e tastiera alfanumerica con un opportuno software installato che consente di comunicare attraverso messaggi scritti; la composizione del messaggio viene effettuata tramite scelta diretta delle lettere e dei numeri sulla tastiera.

22.21.09.006

comunicatore alfabetico a tastiera e sintesi vocale

comunicatore portatile basato su hardware standard o dedicato, dotato di display per la visualizzazione del messaggio, dispositivo di sintesi vocale in lingua italiana per l'emissione sonora dello stesso e tastiera alfanumerica con un opportuno software installato che consente di comunicare attraverso messaggi scritti; la composizione del messaggio viene effettuata tramite scelta diretta delle lettere e dei numeri sulla tastiera.

22.21.09.009

comunicatore alfabetico a scansione e display

comunicatore portatile basato su hardware standard o dedicato, dotato di display per la visualizzazione del messaggio e pannello di scansione con un opportuno software installato che consente di comunicare attraverso messaggi scritti; la composizione del messaggio viene effettuata tramite uno o più sensori esterni secondo una o più modalità di selezione a scansione (lineare, linea / colonna, ecc.) delle lettere e dei numeri che appaiono sul pannello

22.21.09.012

comunicatore alfabetico a scansione e sintesi vocale



comunicatore portatile basato su hardware standard o dedicato, dotato di display per la visualizzazione del messaggio, dispositivo di sintesi vocale in lingua italiana per l'emissione sonora dello stesso e pannello di scansione con un opportuno software installato che consente di comunicare attraverso messaggi scritti; la composizione del messaggio viene effettuata tramite uno o più sensori esterni secondo una o più modalità di selezione a scansione (lineare, linea / colonna, ecc.) delle lettere e dei numeri che appaiono sul pannello.

22.21.09.015 comunicatore simbolico di base (a 1/4 caselle/tasti)

comunicatore portatile composto da una tastiera con un limitato numero di caselle a ciascuna delle quali è associabile un messaggio preregistrato tramite un microfono incorporato. Ogni casella può essere attivata esercitando direttamente una pressione su di essa.

22.21.09.018 comunicatore simbolico di base (a 1/4 caselle/tasti) con scansione

comunicatore portatile composto da una tastiera con un limitato numero di caselle a ciascuna delle quali è associabile un messaggio preregistrato tramite un microfono incorporato. Ogni casella può essere attivata esercitando direttamente una pressione su di essa oppure selezionandola a scansione tramite uno o più sensori esterni.

22.21.09.021 comunicatore simbolico a 6/10 caselle/tasti

comunicatore portatile composto da una tastiera con un discreto numero di caselle a ciascuna delle quali è associabile un messaggio preregistrato tramite un microfono incorporato. Ogni casella può essere attivata esercitando direttamente una pressione su di essa.

22.21.09.024 comunicatore simbolico a 6/10 caselle/tasti con scansione

comunicatore portatile composto da una tastiera con un discreto numero di caselle a ciascuna delle quali è associabile un messaggio preregistrato tramite un microfono incorporato. Ogni casella può essere attivata esercitando direttamente una pressione su di essa oppure selezionandola a scansione tramite uno o più sensori esterni.

22.21.09.027 comunicatore simbolico esteso

comunicatore portatile composto da una tastiera con un numero di caselle superiore a 10 a ciascuna delle quali è associabile un messaggio preregistrato tramite un microfono incorporato. Ogni casella può essere attivata esercitando direttamente una pressione su di essa. L'area di lavoro (ossia i raggruppamenti di caselle cui può essere dato lo stesso significato in modo che appaiono alla persona come caselle fisicamente più grandi) può essere programmabile.

22.21.09.030 comunicatore simbolico esteso con scansione

comunicatore portatile composto da una tastiera con un numero di caselle superiore a 10 a ciascuna delle quali è associabile un messaggio preregistrato tramite un microfono incorporato. Ogni casella può essere attivata esercitando direttamente una pressione su di essa oppure selezionandola a scansione tramite uno o più sensori esterni. La velocità di scansione è regolabile. L'area di lavoro (ossia i raggruppamenti di caselle cui può essere dato lo stesso significato in modo che appaiono alla persona come caselle fisicamente più grandi) può essere programmabile.

22.21.09.033 comunicatore dinamico

comunicatore simbolico e/o alfabetico basato su hardware standard o dedicato che deve avere particolari caratteristiche di robustezza, resistenza all'acqua, alle polveri ed alle cadute. Offre la massima versatilità rispetto alla costruzione ed alla gestione delle matrici comunicative, che vengono presentate su uno schermo (si possono programmare il numero, la dimensione delle caselle e il contenuto multimediale assegnabile alle stesse - testo, immagini / animazioni, suono, azioni -); prevede la possibilità di organizzare i messaggi su più livelli e di concatenare più tabelle comunicative; prevede più modalità di selezione (diretta, a scansione) attraverso sensori o altri dispositivi di input. L'accessibilità dovrà prevedere tutti i casi possibili di abilità motoria ridotta.

22.21.12 software per la comunicazione interpersonale

22.21.12.003 software per comunicazione aumentativa

software installabile su un dispositivo informatico in dotazione all'assistito in grado di proporre o di costruire matrici comunicative che, associato ad eventuali periferiche o sensori di input e ad un eventuale dispositivo di sintesi vocale in lingua italiana, abilita il dispositivo informatico stesso a funzionare come comunicatore.

22.24 telefoni e ausili per telefonare

dispositivi che consentono o facilitano la comunicazione interpersonale attraverso la linea telefonica

Indicazioni: differenti a seconda della particolare tipologia dell'ausilio: devono essere esplicitamente riportate nel piano riabilitativo individuale in cui la descrizione del singolo dispositivo da fornire deve potersi associare alle esigenze della persona rilevate dal team responsabile della prescrizione.

22.24.03 telefoni

22.24.03.006 telefono ad accesso facilitato

apparecchio telefonico fisso o cordless che presenta una o più fra le seguenti caratteristiche, finalizzate a facilitarne l'uso a persone con grave disabilità motoria, alle persone sorde riconosciute ai sensi della legge 381/70 e agli assistiti ipovedenti gravi: tastiera e display notevolmente ingranditi, tastiera personalizzabile con immagini, feedback uditivo sulla digitazione dei numeri, dotazione di auricolare con microfono, suoneria con effetto luminoso locale e/o con attivazione di segnalatori di chiamata esterni di tipo acustico, luminoso o vibratile, amplificatore di volume in ricezione, compatibilità con protesi acustiche.

22.24.03.009 telefono a controllo a distanza

apparecchio telefonico dotato di un sistema di gestione alternativo alla tastiera e alla cornetta: si tratta di un apparecchio a viva voce - o con auricolare microfonico - in cui l'attivazione della linea e la composizione del numero siano effettuabili tramite telecomando oppure tramite selezione a scansione oppure con sistema di riconoscimento vocale.

22.24.21 accessori per telefonia

22.24.21.003 dispositivo sostitutivo della cornetta telefonica

sistema compatibile con i telefoni di comune commercio consistente in un auricolare con microfono applicabile in parallelo alla cornetta.

22.24.21.006 segnalatore di chiamata

dispositivo compatibile con i telefoni di comune commercio che consente di segnalare la chiamata in arrivo attraverso l'attivazione di un segnalatore esterno di tipo luminoso o vibratile.

22.27 ausili per indicazioni, segnalazioni e allarmi

22.27.12 orologi

22.27.12.003 orologio da polso sonoro (o parlante)

22.27.12.006 sveglia tattile

22.27.12.009 orologio da polso tattile

22.27.18 allarmi di sicurezza personale

— 238 ·

dispositivi, apparecchi e sistemi atti a segnalare situazioni di emergenza e di allarme

Indicazioni: assistiti con gravi limitazioni motorie; problemi cognitivi; gravi limitazioni comunicative e sensoriali. Nel caso di "dispositivi per telesoccorso" (cod. 22.27.18.003), la prescrizione dovrà necessariamente essere condizionata ad una preventiva verifica della presenza di un servizio di call center adeguatamente predisposto o di una rete di persone disponibili a collegare il proprio numero telefonico al sistema di allarme e ad intervenire in caso di chiamata. I "dispositivi per la sicurezza passiva" (cod. 22.27.18.006) sono prescrivibili esclusivamente in caso di gravi limitazioni sensoriali e/o cognitive che impediscano all'assistito di percepire compiutamente il rischio di eventi pericolosi.

NOTA BENE: il fornitore dovrà assicurare la piena compatibilità tecnica e logistica per i dispositivi destinati ad essere utilizzati in collegamento con altre apparecchiature; dovrà inoltre fornire ogni istruzione necessaria ad assicurare che l'assistito o chi per lui sia capace di mettere in funzione il dispositivo e curarne la manutenzione ordinaria. Tali dispositivi devono essere dotati delle necessarie certificazioni di qualità e di sicurezza.

22.27.18.003 dispositivo per telesoccorso

sistema di allarme collegato a uno o più numeri telefonici a cui si vuole inviare la richiesta di aiuto, attivabile tramite un telecomando indossato dall'assistito o posizionato accanto a lui. L'azionamento del telecomando può avvenire tramite un tasto integrato nel telecomando stesso oppure tramite un sensore esterno.

22.27.18.006 dispositivo per la sicurezza passiva

dispositivo indossabile o utilizzabile a contatto con l'assistito volto a migliorare la sicurezza: ad es. sensori di presenza a letto, sensori di caduta e/o di svenimento, sensori di passaggio o di allontanamento da una zona per persone con difficoltà cognitive, ecc.

22.30 ausili per la lettura

dispositivi atti a posizionare correttamente i testi da leggere (libri, riviste, giornali) e a sfogliarne le pagine.

indicazioni: assistiti con significative limitazioni alle funzionalità degli arti superiori.

22.30.12 ausili volta-pagine

22.30.12.003 volta-pagine manuale

dispositivo, impugnato manualmente dall'assistito, che facilita o rende possibile l'operazione di sfogliare le pagine di un libro o di una rivista

22.30.12.006 volta-pagine elettrico

dispositivo che, su comando dell'utente effettuato attraverso sensori di comando o ausili esterni, consente di girare in avanti e all'indietro le pagine di un libro o di una rivista.

22.30.15 leggii

22.30.15.003 leggio da appoggio

supporto fisso (senza ruote), regolabile in altezza ed inclinazione per collocare in posizione funzionale alla postura e alla visione dell'assistito libri, riviste o singoli fogli per attività di lettura e/o di scrittura, utilizzabile per un tavolo, un letto o per la carrozzina. Deve essere presente un idoneo ferma-pagine; il piano può essere scorrevole.

22.30.15.006 leggio da terra

supporto con ruote dotate di freno, regolabile in altezza ed inclinazione per collocare in posizione funzionale alla postura e alla visione dell'assistito libri, riviste o singoli fogli per attività di lettura e/o di scrittura.

22.30.15.009 leggio scorrevole orizzontalmente, con piano bloccabile ed inclinabile

dispositivo prescrivibile agli assistiti ipovedenti gravi al fine di fissare e mantenere la corretta distanza focale da uno testo scritto o stampato.

22.30.21 macchine per il riconoscimento dei caratteri

Indicazioni: assistiti con gravi limitazioni della funzione visiva; in particolare, soggetti ciechi parziali e soggetti ipovedenti gravi (rispettivamente art. 3 e art. 4 della legge 3 aprile 2001, n. 138). I sistemi OCR (Optical Character Recognition) sono indicati anche per le persone non vedenti (art. 2 della legge 138/2001). Sono altresì indicati per assistiti con disturbi specifici dell'apprendimento (DSA) certificati ai sensi della legge n. 170/2010, per i quali il medico specialista accerti il vantaggio derivante dall'utilizzo.

22.30.21.003 software OCR

software con funzioni di OCR per riconoscimento e lettura testi a stampa a mezzo scanner (non incluso nella fornitura). Il dispositivo può richiedere la prescrizione combinata di una unità di visualizzazione tipo display Braille o, in alterantiva, di un dispositivo per la sintesi vocale. Sono esclusi tutti i software da ufficio di uso corrente e diffusamente commercializzati con funzioni analoghe.

22.30.21.006 sistema OCR (lettore automatico)

dispositivo autonomo con funzioni di OCR per riconoscimento e lettura di testi a stampa che comprende anche scanner e sintesi vocale in un'unica unità funzionale. NOTA BENE: prescrivibile in alternativa al software OCR (cod. 22.30.21.003).

22.36 dispositivi di ingresso per computer

dispositivi atti a facilitare l'utilizzo di sistemi informatici/elettronici modificandone la modalità di interazione dell'utente e/o consentendone l'interfacciamento con altri dispositivi esterni di ausilio.

indicazioni: assistiti con estreme ed estese limitazioni alle complessive funzioni motorie (ad es., uso delle mani e/o delle braccia).

NOTA BENE: Il prescrittore dovrà indicare la necessità del dispositivo nel quadro del progetto riabilitativo individuale o del piano riabilitativo assistenziale elaborato in èquipe e il vantaggio dell'uso rispetto ad altre apparecchiature già in possesso e utilizzate dall'assistito nel suo ambiente. Il fornitore dovrà assicurare la piena compatibilità tecnica e funzionale con gli altri dispositivi e fornire tutto il necessario per una corretta installazione e per il corretto funzionamento. Il progetto riabilitativo individuale o piano riabilitativo - assistenziale elaborato in équipe deve altresì esplicitamente indicare quale tra le tastiere deve essere prescritta all'assistito sulla base delle sue capacità

22.36.03 tastie

22.36.03.003 tastiera con scudo

tastiera di dimensioni standard munita di apposita maschera ad essa applicabile e dotata di fori in corrispondenza dei tasti al fine di permetterne l'uso autonomo da parte di persone con difficoltà di manipolazione e limiti nel controllo dei movimenti.

22.36.03.006 tastiera semplificata

tastiera di dimensioni analoghe alla tastiera normale, ma di forma e lay-out semplificato; l'ausilio è formato da un numero ridotto di tasti rispetto alla tastiera di cui sono normalmente dotati i dispositivi informatici in commercio. I tasti della tastiera semplificata, in genere, hanno dimensioni superiori ai tasti normali.

22.36.03.009 tastiera compatta

tastiera di ingombro e dimensioni considerevolmente ridotte rispetto a quelle di una tastiera normale, tuttavia con tasti di dimensioni pressochè normali.

22.36.03.012 tastiera ridotta

tastiera con tasti dalle dimensioni considerevolmente ridotte rispetto a quelli di una tastiera normale.

22.36.03.015 tastiera espansa

tastiera di dimensioni considerevolmente maggiori rispetto a quelle di una tastiera normale. I tasti della tastiera espansa devono avere dimensioni superiori ai tasti normali.

22.36.03.018 tastiera programmabile

tastiera che può assumere differenti funzioni in base alla possibilità di cambiare il lay-out. Viene fornita con il lay-out standard che identifica differenti funzioni che la tastiera può assumere. E' inoltre corredata da un software che permette di progettare e realizzare i lay-out di tastiera completamente personalizzati per selezionare quello più adatto alla persona. Deve poter gestire tasti con funzioni di carattere, sequenza di caratteri, funzioni multimediali quali aprire una immagine, riprodurre un suono o attivare un programma sul sistema operativo.

22.36.12 dispositivi di ingresso alternativi

22.36.12.009

sistema per il riconoscimento vocale

software che consente l'interazione completa con il dispositivo informatico attraverso comandi vocali e trasforma il linguaggio parlato in testo. Deve inoltre consentire il controllo delle principali funzioni dei tradizionali dispositivi informatici. NOTA BENE: prescrivibile in casi di estrema disabilità motoria pur accompagnata da una buona e completa espressione verbale e da una piena e completa abilità mentale.

22.36.18 software di ingresso

22.36.18.003

tastiera a video

software che consente di realizzare funzionalità analoghe a quelle della tastiera standard impegnando una parte dello schermo del dispositivo informatico. Può impegnare abilità diverse dall'uso delle mani. Prevede il collegamento a sensori o ad altri dispositivi di comando esterni per l'utilizzo in modalità di selezione a scansione e/o puntamento.

22.36.21 ausili per posizionare il puntatore e selezionare elementi sullo schermo

22.36.21.003

emulatore di mouse tipo TRACKBALL

dispositivo hardware che consente il pieno controllo del dispositivo informatico analogamente a quanto consentirebbe il mouse in dotazione impegnando, direttamente o attraverso appositi sensori, anche abilità motorie diverse dall'uso delle mani. L'emulatore di mouse deve essere in possesso di almeno due di queste funzionalità speciali: ingresso per sensori che replicano le funzioni di click sinistro e destro, regolazione della velocità del puntatore del mouse, tasto con il blocco della funzione di trascinamento, blocco degli assi di direzione, tasto di doppio click, sfera di dimensioni molto superiori o inferiori a quelle standard. NOTA BENE: l'ausilio è prescrivibile esclusivamente in alternativa all'emulatore di mouse tipo JOYSTICK (cod. 22.36.21.006).

22.36.21.006 emulatore di mouse tipo JOYSTICK

dispositivo hardware che consente il pieno controllo del dispositivo informatico analogamente a quanto consentirebbe il mouse in dotazione impegnando, direttamente o attraverso appositi sensori, anche abilità motorie diverse dall'uso delle mani. L'emulatore di mouse deve essere in possesso di almeno due di queste funzionalità speciali: ingresso per sensori che replicano le funzioni di click sinistro e destro, regolazione della velocità del puntatore del mouse, tasto con il blocco della funzione di trascinamento, blocco degli assi di direzione, tasto di doppio click. NOTA BENE: l'ausilio è prescrivibile esclusivamente in alternativa all'emulatore di mouse tipo TRACKBALL (cod. 22.36.21.003).

22.36.21.009 emulatore di mouse a touch screen

dispositivo che consente di realizzare le funzionalità del mouse attraverso il tocco della mano o di un apposito stick. NOTA BENE: dispositivo prescrivibile esclusivamente come alternativa alla prescrizione di tutti gli altri tipi di emulatori di mouse.

22.36.21.012 emulatore di mouse con il capo

sistema hardware o hardware/software che consente di dirigere il puntatore sullo schermo attraverso i movimenti del capo o di altro segmento corporeo; consiste di due elementi: uno da posizionare sul capo (cuffia o marker riflettente) o su altro segmento corporeo e l'altro all'altezza dello schermo; in alternativa, in una telecamera ed un software di elaborazione di immagini in dotazione.

22.36.21.015 emulatore di mouse con lo sguardo

sistema che consente di effettuare azioni e funzioni sullo schermo del dispositivo informatico attraverso il movimento oculare; consiste in una o più telecamere speciali fissate o integrate al monitor del dispositivo informatico in dotazione all'assistito e di un relativo software. NOTA BENE: prescrivibile esclusivamente e unicamente nei casi in cui sia dimostrabile la non proponibilità di altro sistema di input.

22.39 dispositivi di uscita per computer

dispositivi che facilitano l'utilizzo di sistemi informatici ed elettronici - o più in generale di una macchina per scrittura o per calcolo - modificandone la modalità di interazione dell'assistito o consentendone l'interfacciamento con altri dispositivi esterni di ausilio.

Indicazioni: diverse a seconda della tipologia specifica di dispositivo, possono comprendere gravi limitazioni delle funzioni visive, cognitive e del linguaggio. I dispositivi di uscita e le attrezzature elettroniche in Braille sono elettivamente destinati a persone con ipovisione grave e cecità totale e parziale. I dispositivi di sintesi vocale (cod. 22.39.07.003) possono essere indicati sia per persone non vedenti che per persone con limitazioni nell'espressione verbale. Il prescrittore dovrà indicare la compatibilità funzionale e tecnica dei dispositivi prescritti rispetto ad eventuali altri dispositivi eventualmente già utilizzati dall'assistito; il fornitore deve garantire l'allestimento della postazione, la configurazione hardware e software, i collegamenti necessari, la messa in uso e le istruzioni di base all'assistito e ai care-givers per garantire un corretto funzionamento e la manutenzione ordinaria del dispositivo.

NOTA BENE: poiché si tratta di dispositivi da applicare ad altre apparecchiature in dotazione all'assistito, il fornitore dovrà assicurarne la piena compatibilità tecnica e funzionale e fornire tutto il necessario per una corretta installazione ed un corretto funzionamento; ogni dispositivo hardware dovrà essere corredato dal software necessario per la sua utilizzabilità sullo strumento in dotazione all'utente.

22.39.05 display tattili per dispositivi informatici

22.39.05.003

display Braille

dispositivo dotato di una riga di almeno 40 caratteri Braille piezoelettrici a 8 punti collegabile al dispositivo informatico e capace di riprodurre in Braille il contenuto dello schermo in modalità testo o grafica. Dovrà essere dotato di un programma di gestione che garantisca le principali funzionalità di navigazione dello schermo oppure dovrà essere dotato di interfaccia hardware/software compatibile con il programma di lettura dello schermo (screen reader) in possesso dell'assistito.

22.39.06 stampanti

22.39.06.003

stampante Braille

dispositivo atto a stampare in caratteri Braille almeno su carta a facciata singola e a modulo continuo i dati inviati dal dispositivo informatico; velocità di stampa almeno 20 caratteri al secondo. Completa di software di traduzione in Braille.

22.39.07 display acustico per dispositivi informatici

22.39.07.003

sintetizzatore di voce

dispositivo hardware e/o software per dispositivi informatici in grado di tradurre in forma vocale qualunque testo digitale (vocabolario illimitato). In caso di utilizzo in unione a software con funzioni di screen reader (cod. 22.39.12.003), va garantita la compatibilità fra i dispositivi.

22.39.12 software speciale di uscita per dispositivi informatici

22.39.12.003

lettore di schermo (screen reader)

software in grado di interpretare il contenuto dello schermo ed altre informazioni dall'ambiente operativo del dispositivo informatico in possesso della persona e di inviarle a dispositivi di output vocale e/o tattile.



NOTA BENE: lo screen reader può incorporare un dispositivo di sintesi vocale oppure quest'ultima può essere un dispositivo esterno (cod. 22.39.07.003); in questo caso, va garantita la compatibilità fra i dispositivi nella eventualità della prescrizione combinata.

NOTA - Contestualmente all'aggiudicazione dei dispositivi di comunicazione alternativa ed aumentativa (CAA - classe 22) ed al momento della consegna, il fornitore dovrà garantire l'allestimento della postazione, la configurazione hardware e software, il progetto e la verifica della compatibilità tecnologica dei componenti prescritti, gli eventuali collegamenti, la messa in uso e le istruzioni di base all'assistito e ai care-divers.

Classe 24 "Ausili per manovrare oggetti o dispositivi"

24.09 ausili per gestire e controllare dispositivi

dispositivi che consentono all'assistito di comandare apparecchiature elettriche, elettroniche e informatiche attraverso funzioni diverse da quelle che sarebbero normalmente richieste. I dispositivi di comando trasformano il movimento di un distretto corporeo in uno o più comandi elettrici di tipo on/off che vengono inviati, direttamente o tramite opportune interfacce, ad altre apparecchiature o ausili; può rendersi necessario un idoneo sistema di supporto ed ancoraggio (cod. 24.24.03.003). Il prescrittore dovrà indicare la compatibilità funzionale e tecnica del sensore di comando rispetto ai satelliti prescritti, alla abituale postazione dell'aspissistito e al suo ambienta di vita; il fornitore dovrà curare la progettazione del sistema di controllo ambientale, la programmazione dell'apparato di comando, la disposizione e il collegamento dei satelliti necessari individuati nella prescrizione, la scelta della opportuna interfacciabilità, la messa in uso e le istruzioni all'assistito e ai care-givers

indicazioni: assistiti con estreme limitazioni alle funzioni motorie complessive (ad es., uso delle mani e/o delle braccia).

NOTA BENE: trattandosi di dispositivi applicati agli ausili per comunicazione interpersonale (cod. 22.21) o ad altre apparecchiature, il fornitore dovrà assicurare la compatibilità tecnica del dispositivo di comando con gli ausili cui deve essere collegato nonché con eventuali sistemi di supporto o ancoraggio.

NOTA - Contestualmente all'aggiudicazione dei dispositivi appartenenti alla classe 24 ed al momento della consegna, il fornitore dovrà garantire l'allestimento che comprende la progettazione del sistema di controllo ambientale, la programmazione dell'apparato di comando, la disposizione ed il collegamento dei satelliti necessari (individuati dalla prescrizione), la scelta della opportuna interfacciabilità, la messa in uso e le istruzioni di base all'assistito e ai care-givers.

24.09.18 interruttori con funzioni on/off 24.09.18 sensore di comando ad azionamento meccanico

dispositivo azionato da un movimento di un segmento corporeo dell'assistito attraverso azioni di pressione, trazione, sfioramento o deformazione in grado di generare un contatto elettrico inoltrabile - direttamente oppure tramite opportune periferiche - ad un dispositivo informatico, un ausilio di comunicazione o di controllo d'ambiente.

24.09.18.006 sensore di comando ad azionamento pneumatico

dispositivo azionato da un movimento di espirazione o inspirazione dell'assistito ovvero dalla compressione di una camera d'aria in grado di generare un contatto elettrico inoltrabile - direttamente oppure tramite opportune periferiche - ad un dispositivo informatico, un ausilio di comunicazione o di controllo d'ambiente.

24.09.18.009 sensore di comando ad azionamento acustico

dispositivo azionato da un suono emesso dall'assistito in grado di generare un segnale elettrico inoltrabile - direttamente oppure tramite opportune periferiche - ad un dispositivo informatico, un ausilio di comunicazione o di controllo d'ambiente.

24.09.18.012 sensore di comando ad azionamento ottico

dispositivo azionato da un sensore ottico (es. fotocellula) sensibile a determinati movimenti dell'assistito all'interno del suo raggio di azione in grado di generare un segnale elettrico inoltrabile - direttamente oppure tramite opportune periferiche - ad un dispositivo informatico, un ausilio di comunicazione o di controllo d'ambiente.

24.09.18.015 sensore di comando a biopotenziale

dispositivo azionato dalla risposta elettrica ad una contrazione muscolare o ad un potenziale evocato in grado di generare un segnale elettrico inoltrabile - direttamente oppure tramite opportune periferiche - ad un dispositivo informatico, un ausilio di comunicazione o di controllo d'ambiente.

24.09.24 quadri di controllo

24.09.24.003 interfaccia per sensori

accessorio che si interpone fra il sensore di comando e l'apparecchiatura da controllare allo scopo di personalizzare le funzionalità del sensore stesso. L'interfaccia definisce la funzione da controllare con il sensore e/o modifica il segnale elettrico generato dall'azionamento del sensore attraverso funzioni di temporizzazione, bistabilizzazione, filtri sul segnale di input o regolazioni in output.

24.24.03 sistemi di posizionamento fissi

24.24.03.003 braccio di sostegno snodabile per sensori di comando

braccio snodabile o flessibile per il posizionamento di sensori di comando o dei dispositivi per la comunicazione o per il controllo ambientale nelle posizioni più idonee all'assistito, dotato di morsetto di fissaggio ad una struttura stabile (es. carrozzina, letto, tavolo) e di relativa piastra di posizionamento; deve presentare caratteristiche di robustezza e di solidità rapportate al peso del sensore da sostenere e alla forza di azionamento necessaria impressa dalla persona.

24.13 sistemi di controllo a distanza

dispositivi elettronici o informatici che consentono il comando ed il controllo a distanza di apparecchiature elettriche o elettroniche, atti a garantire all'assistito - per quanto fortemente limitate possano essere le sue residue capacità funzionali - la massima autonomia e sicurezza nel proprio ambiente di vita. L'architettura di un sistema di controllo d'ambiente deve essere personalizzata in relazione alle specifiche necessità dell'assistito e alla tipologia di apparecchiatura da controllare; a seconda dei casi, potrà comprendere il solo apparato di comando (telecomando o sistema domotico), oppure uno o più satelliti ciascuno provvisto del proprio telecomando, oppure un apparato di comando e di un corredo di satelliti esplicitamente indicati nel progetto riabilitativo individuale.

indicazioni: assistiti con estreme limitazioni alle funzioni motorie complessive e con problematiche di autonomia e/o sicurezza personale nel controllo dell'ambiente di vita. Può essere ammessa la prescrizione di più satelliti purchè sia chiaramente ed esplicitamente motivata tale esigenza funzionale nel progetto di autonomia della persona

NOTA BENE: il fornitore dovrà assicurare la piena compatibilità funzionale e tecnica dei dispositivi prescritti con altri dispositivi / impianti e l'ambiente; la fornitura dovrà essere comprensiva di: installazione dei dispositivi e loro configurazione e/o programmazione; addestramento e istruzioni atti ad assicurare che l'utente o chi lo assiste sia in grado di mettere in funzione e curare l'ordinaria manutenzione del sistema; collaudo a domicilio per verificare il corretto funzionamento nella reale situazione di vita dell'assistito; verifica della sicurezza e della conformità alle norme vigenti nonché l'assenza di interferenze negative con altre apparecchiature e di disturbi al vicinato.

-241

24.13.03.003 telecomando programmabile

dispositivo di telecomando in grado di controllare l'insieme di tutte le utenze elettriche presenti nell'abitazione (es. elettrodomestici, TV, interruttori..) che siano già predisposte per l'azionamento a distanza a mezzo di segnali (raggi infrarossi, radiofrequenze, onde convogliate, bus domestico). L'assistito agisce sul telecomando tramite una tastiera di dimensioni e prestazioni adeguate rispetto alle proprie abilità motorie oppure attraverso la selezione a scansione pilotata da uno o più sensori o da altri dispositivi esterni. Il telecomando deve essere del tipo programmabile, in grado cioè di imparare e riprodurre i codici degli altri sistemi di comando degli attuatori che si desiderano controllare.

24.13.03.006 telecomando programmabile a controllo vocale

sistema composto da un telecomando portatile di ridotte dimensioni che incorpora tutte le funzioni di interfaccia con l'utente e di un sistema che governa la comunicazione con le utenze elettriche connesse. Quest'ultima può avvenire, a seconda della tecnologia più appropriata per la specifica abitazione dove il sistema è collocato, tramite trasmissione a raggi infrarossi, radiofrequenza, a onde convogliate o bus domestico. L'interazione con l'utente avviene a mezzo di un comando vocale tramite un microfono incorporato nel telecomando oppure un microfono esterno; in alternativa è possibile operare manualmente o utilizzando sensori o altri dispositivi esterni. La selezione è guidata da un display posto sul telecomando che presenta le scelte possibili tramite un menù a più livelli e/o da un altoparlante in grado di emettere messaggi vocali di conferma della scelta effettuata.

24.13.03.009 satellite di controllo d'ambiente a raggi infrarossi

dispositivo per il comando a distanza di un'utenza elettrica in grado di dare e togliere la tensione di alimentazione a quest'ultima a seguito di un segnale di controllo a raggi infrarossi emesso da un apposito telecomando in dotazione al dispositivo stesso oppure da un telecomando programmabile ad infrarossi.

24.13.03.012 satellite di controllo d'ambiente a radiofrequenza

dispositivo per il comando a distanza di un'utenza elettrica in grado di dare e togliere la tensione di alimentazione a quest'ultima a seguito di un segnale di controllo a radiofrequenza emesso da un apposito telecomando in dotazione al dispositivo stesso oppure da un sistema domotico.

24.13.03.015 satellite di controllo d'ambiente ad onde convogliate

dispositivo per il comando a distanza di un'utenza elettrica in grado di dare e togliere la tensione di alimentazione a quest'ultima a seguito di un segnale di controllo ad alta frequenza emesso da un sistema domotico e ricevuto attraverso la rete elettrica dell'abitazione.

24.13.03.018 satellite di controllo d'ambiente a bus domestico

dispositivo per il comando a distanza di un'utenza elettrica in grado di dare e togliere la tensione di alimentazione a quest'ultima a seguito di un segnale di controllo emesso da un sistema domotico e ricevuto attraverso il bus di campo installato nell'abitazione.

24.13.03.021 centralina di controllo d'ambiente

dispositivo che consente di memorizzare sequenze di comandi intesi come "scenari" attivabili dall'utente e/o condizionati al verificarsi di eventi rilevati tramite sensori di variabili ambientali. La centralina può gestire uno o più sistemi di comunicazione (raggi infrarossi, radiofrequenza, onde convogliate, bus domestico).

24.13.03.024 sensore di variabile ambientale

dispositivo che consente di rilevare una variabile ambientale (temperatura, luce, presenza gas, allagamento,...) e di comunicarne lo stato o il valore ad una centralina di controllo di ambiente tramite un collegamento elettrico diretto o mediato da uno o più sistemi di comunicazione (raggi infrarossi, radiofrequenza, onde convogliate, bus domestico).

24.18 ausili per assistere e/o sostituire funzioni di braccia e/o mani e/o dita

dispositivi che consentono agli assistiti di manipolare oggetti con l'uso di accorgimenti funzionali che suppliscono alla impossibilità di utilizzare normalmente le braccia e le mani o le dita.

indicazioni: assistiti con gravi limitazioni alle funzioni motorie e all'uso delle mani e degli arti superiori.

24.18.15.003 caschetto funzionale

da indossarsi o fissarsi al capo con apposite cinghie e provvisto di un bastoncino funzionale e di un sistema per fissare gli oggetti da utilizzare nelle attività richieste; indicato per le persone con compromissioni di varia entità, ma che dispongono di un sufficiente controllo della testa.

24.18.15.006 impugnatura funzionale

impugnatura, con eventuali cinghiette di fissaggio o di alloggiamento a forma di tasca (o con sistema di fissaggio) per strumenti di lavoro vari.

24.21 ausili per raggiungere e prendere altri oggetti (distanti)

dispositivi che consentono di afferrare oggetti posti in posizioni non raggiungibili rispetto alle capacità motorie dell'assistito.

indicazioni: assistiti con gravi limitazioni alle funzioni motorie.

24.21.03.003 pinza prensile manuale

bastone provvisto ad una estremità di una pinza ad azionamento meccanico per afferrare e manipolare oggetti a distanza, comandabile tramite un'impugnatura collocata sull'estremità opposta.

24.21.03.006 pinza prensile manuale con supporto antibrachiale

l'ausilio dispone di una ampia impugnatura con supporto antibrachiale che incrementa il sostegno e la stabilità della presa; in genere, le leve sono rivestite in gomma e sono orientabili in senso orizzontale e verticale.

ALLEGATO 11

Modalità di erogazione dei dispositivi medici monouso

Art. 1 Procedura di erogazione

- 1. La prescrizione dei dispositivi, effettuata sul ricettario standardizzato del Servizio sanitario nazionale, riporta la specifica menomazione e disabilità, i dispositivi necessari e appropriati inclusi nel nomenclatore allegato 2 al presente decreto e i relativi codici identificativi, nonché la quantità indicata per il periodo intercorrente fino alla successiva visita di controllo e comunque per un periodo non superiore ad un anno, ferme restando le quantità massime mensili indicate dal nomenclatore stesso. Nell'indicazione del fabbisogno, la prima prescrizione tiene conto della eventuale necessità di verificare l'idoneità dello specifico dispositivo prescritto alle esigenze del paziente.
- 2. L'azienda sanitaria locale di residenza dell'assistito autorizza la fornitura dei dispositivi prescritti dal medico per il periodo indicato dallo stesso, previa verifica amministrativa della titolarità del diritto dell'assistito e della correttezza della prescrizione. Le regioni disciplinano le modalità di rilascio dell'autorizzazione, prevedendo il tempo massimo per la conclusione della procedura da parte dell'azienda sanitaria locale, e le modalità di consegna frazionata dei dispositivi.
- 3. In attesa dell'istituzione del repertorio di cui all'articolo 1, comma 292, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per l'erogazione delle prestazioni che comportano la fornitura dei dispositivi monouso di cui al nomenclatore allegato 2, le regioni e le aziende sanitarie locali stipulano contratti con i soggetti aggiudicatari delle procedure pubbliche di acquisto espletate secondo la normativa vigente. Nella valutazione delle offerte le regioni e le aziende sanitarie locali adottano criteri di ponderazione che garantiscano la qualità delle forniture, la capillarità della distribuzione e la disponibilità di una gamma di modelli idonei a soddisfare le specifiche esigenze degli assistiti. Le regioni e le aziende sanitarie locali possono adottare modalità alternative per l'erogazione delle suddette prestazioni che, a parità di oneri, garantiscano condizioni di fornitura più favorevoli per l'azienda sanitaria locale o per gli assistiti, anche attraverso la stipula di specifici accordi con soggetti autorizzati alla vendita.
- 4. Per l'erogazione degli ausili per stomia di cui alla classe 09.18 del nomenclatore allegato 2 al presente decreto, le regioni adottano modalità di acquisto e di fornitura che garantiscano agli assistiti la possibilità di ricevere, secondo le indicazioni cliniche a cura del medico prescrittore, i prodotti inclusi nel repertorio più adeguati alle loro specifiche necessità e assicurano la funzione di rieducazione specifica.

ALLEGATO 12

Modalità di erogazione delle prestazioni di assistenza protesica

Art. 1 Procedura di erogazione

- 1. La procedura di erogazione dell'assistenza protesica si articola nelle seguenti fasi: formulazione del piano riabilitativo-assistenziale individuale, prescrizione, autorizzazione, erogazione, collaudo, follow up. Le regioni adottano misure idonee per semplificare, agevolare e accelerare lo svolgimento della procedura, evitando di porre a carico degli assistiti o dei loro familiari adempimenti non strettamente necessari.
- 2. Il piano riabilitativo-assistenziale individuale è formulato dal medico specialista in collaborazione con l'equipe multidisciplinare sulla base delle esigenze espresse dall'assistito. Il medico specialista deve essere in possesso di specifiche competenze per la prescrizione di protesi, ortesi e ausili tecnologici. Le regioni possono prevedere l'istituzione di elenchi regionali o aziendali dei medici prescrittori.
- 3. Il piano riabilitativo-assistenziale individuale deve riportare:
 - a) l'indicazione della patologia o della lesione che ha determinato la menomazione o la disabilità:
 - b) una diagnosi funzionale che riporti le specifiche menomazioni o disabilità;
 - c) la descrizione del programma di trattamento con l'indicazione degli esiti attesi dall'equipe e dall'assistito in relazione all'utilizzo della protesi, ortesi o ausilio a medio e a lungo termine;
 - d) la tipologia di dispositivo e gli adattamenti o le personalizzazioni eventualmente necessari;
 - e) i modi e i tempi d'uso del dispositivo, l'eventuale necessità di aiuto o supervisione nell'impiego, le possibili controindicazioni ed i limiti di utilizzo ai fini della risposta funzionale;
 - f) l'indicazione delle modalità di follow-up del programma e di verifica degli esiti ottenuti rispetto a quelli attesi dall'equipe e dall'assistito.
- 4. Il medico e l'equipe sono responsabili della conduzione del piano e della verifica periodica dei risultati attesi, a medio e lungo termine, indicati dal piano stesso.
- 5. Le prestazioni di assistenza protesica che comportano l'erogazione dei dispositivi contenuti nel nomenclatore, allegato 5 al presente decreto, sono erogate su prescrizione del medico specialista di cui al comma 2, effettuata sul ricettario standardizzato del Servizio sanitario nazionale. Le regioni possono individuare le modalità con le quali è consentita ai medici di medicina generale, ai pediatri di libera scelta o ai medici dei servizi territoriali la prescrizione di alcuni ausili di serie inclusi nell'elenco 2B di cui al citato nomenclatore.
- 6. Nel caso in cui risulti necessario l'allestimento, l'adattamento o la personalizzazione di un ausilio di serie, la prestazione è prescritta dal medico specialista ed eseguita dalle figure professionali di cui al comma 4 dell'articolo 17 del presente decreto, nell'ambito del contratto di fornitura di cui all'articolo 3.

- 7. Sono parimenti erogate su prescrizione dello specialista le prestazioni di manutenzione, riparazione, adattamento o sostituzione di componenti delle protesi e ortesi su misura, indicate nell'elenco 1 del nomenclatore, allegato 5 al presente decreto, fatti salvi i casi, individuati dalle regioni, in cui la prescrizione può essere effettuata dal medico di medicina generale, dal pediatra di libera scelta o dal medico del servizio territoriale.
- 8. La prescrizione deve essere coerente con il piano riabilitativo-assistenziale individuale e deve riportare la specifica menomazione o disabilità, le definizioni e i codici identificativi delle tipologie di dispositivi.
- 9. La prestazione deve essere appropriata rispetto al bisogno dell'utente e compatibile con le caratteristiche del suo ambiente di vita e con le esigenze degli altri soggetti coinvolti nel programma di trattamento. Le regioni promuovono l'ulteriore sviluppo dell'appropriatezza della prescrizione e del corretto svolgimento del piano riabilitativo-assistenziale individuale, anche avvalendosi delle informazioni rilevate nell'ambito del sistema di monitoraggio della spesa sanitaria di cui all'articolo 50 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito con modificazioni dalla legge 24 novembre 2003, n. 326, e successive modificazioni.
- 10. L'erogazione della prestazione è autorizzata dall'azienda sanitaria locale di residenza dell'assistito, previa verifica amministrativa della titolarità del diritto dell'assistito, della presenza del piano riabilitativo-assistenziale individuale e della completezza della prescrizione. Le regioni disciplinano le modalità di rilascio dell'autorizzazione, anche in forma semplificata, prevedendo il tempo massimo per la conclusione della procedura da parte dell'azienda sanitaria locale.
- 11. La prestazione di assistenza protesica è erogata dai soggetti di cui agli articoli 2 e 3 entro il tempo massimo fissato dalla regione.
- 12. All'atto dell'erogazione di un dispositivo su misura, l'erogatore rilascia una certificazione di congruità attestante la rispondenza del dispositivo alla prescrizione medica autorizzata, il suo perfetto funzionamento e il rispetto delle normative in materia. La certificazione è allegata alla fattura ai fini della corresponsione della tariffa da parte dell'azienda sanitaria locale.
- 13. Salvo casi particolari disciplinati dalla Regione, lo specialista prescrittore, responsabile della conduzione del piano riabilitativo-assistenziale individuale, unitamente all'equipe multidisciplinare, esegue il collaudo dei dispositivi su misura inclusi nell'elenco 1 di cui al nomenclatore allegato 5 al presente decreto, degli ausili di serie di cui all'elenco 2A, nonché degli ausili di serie di cui all'elenco 2B qualora sia stata richiesta una prestazione del professionista sanitario abilitato all'esercizio della professione o arte sanitaria ausiliaria o di altri tecnici con specifiche competenze professionali nell'ambito degli ausili per comunicazione e informazione (ICT). Il collaudo consiste in una valutazione clinico-funzionale volta ad accertare la corrispondenza del dispositivo erogato a quello prescritto e la sua efficacia per lo svolgimento del piano. Qualora il collaudo accerti la mancata corrispondenza alla prescrizione, il malfunzionamento o l'inidoneità tecnico-funzionale del dispositivo, l'erogatore o il fornitore è tenuto ad apportare le necessarie modifiche o sostituzioni. Le regioni definiscono il tempo massimo per l'esecuzione del collaudo e regolamentano i casi in cui lo stesso non venga effettuato nei tempi previsti.
- 14. Per le tipologie di dispositivi di serie inclusi nell'elenco 2B di cui al nomenclatore allegato 5 al presente decreto, prescritti in assenza di una prestazione di adattamento o di personalizzazione da parte del professionista sanitario o di altri tecnici competenti nell'ambito degli ausili ICT, l'avvenuta consegna del dispositivo prescritto è attestata dall'assistito. In caso di mancata

corrispondenza alla prescrizione, di malfunzionamento o di inidoneità tecnico-funzionale del dispositivo, l'assistito richiede il collaudo al medico prescrittore e si applicano le disposizioni di cui al comma 13.

Art. 2 Individuazione degli erogatori di protesi e ortesi su misura

- 1. Ai sensi dell'articolo 8-bis del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, e successive modificazioni e integrazioni, le regioni e le aziende sanitarie locali assicurano le prestazioni di assistenza protesica che comportano l'erogazione dei dispositivi su misura inclusi nell'elenco 1 del nomenclatore allegato 5 al presente decreto, avvalendosi di soggetti iscritti al registro istituito presso il Ministero della salute ai sensi dell'articolo 11, comma 7, del decreto legislativo del 24 febbraio 1997, n. 46, e accreditati dalle regioni ai sensi della normativa vigente, previa verifica del possesso dei requisiti di cui al comma 2.
- 2. Con accordo sancito dalla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome di Trento e Bolzano sono definite linee di indirizzo per la fissazione dei requisiti per l'accreditamento dei soggetti di cui al comma 1, tali da garantire la qualità e la sicurezza delle prestazioni erogate e il rispetto delle esigenze dell'assistito in termini di accessibilità, riservatezza e comfort ambientale.
- 3. Le regioni e le aziende sanitarie locali definiscono gli accordi e stipulano i contratti previsti dalla normativa vigente, con gli erogatori di protesi e ortesi su misura accreditati ai sensi del comma 1. Ferme restando le tariffe massime delle prestazioni di assistenza protesica fissate dal Ministero della salute, di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze, previa intesa con la Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano, ai sensi dell'articolo 8-sexies, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e successive modificazioni, le regioni adottano il proprio sistema tariffario.
- 4. E' garantita la libertà dell'assistito di scegliere l'erogatore delle prestazioni di assistenza protesica che comportano l'erogazione dei dispositivi su misura tra i soggetti accreditati titolari degli accordi o dei contratti di cui al comma 3.

Art. 3 Fornitura dei dispositivi di serie di cui agli elenchi 2A e 2B.

- 1. Nella prescrizione di dispositivi di serie inclusi negli elenchi 2A e 2B di cui al nomenclatore allegato 5 al presente decreto, il medico riporta la definizione e il codice corrispondente alla tipologia del dispositivo.
- 2. Nelle more dell'istituzione del Repertorio dei dispositivi di serie di cui all'articolo 1, comma 292, della legge 23 dicembre 2005, n. 266, per l'erogazione dei dispositivi di serie inclusi negli elenchi 2A e 2B di cui al nomenclatore allegato 5 al presente decreto, e per la determinazione dei relativi prezzi di acquisto le regioni e le aziende sanitarie locali stipulano contratti con i fornitori aggiudicatari delle procedure pubbliche di acquisto espletate secondo la normativa vigente. I capitolati di gara prevedono che i soggetti aggiudicatari assicurino, quando prescritto dal medico e in ogni caso per la fornitura di apparecchi acustici, l'adattamento o la personalizzazione dei

dispositivi da parte di professionisti sanitari abilitati all'esercizio della specifica professione o arte sanitaria ausiliaria, nonché la manutenzione, la riparazione o la sostituzione di componenti dei dispositivi stessi. Nella valutazione delle offerte le regioni e le aziende sanitarie locali adottano criteri di ponderazione che garantiscano la qualità delle forniture, la durata del periodo di garanzia oltre quello fissato dalla normativa di settore, la capillarità della distribuzione e la disponibilità di una gamma di modelli idonei a soddisfare le specifiche esigenze degli assistiti.

- 3. Le aziende sanitarie locali assicurano che i dispositivi di serie inclusi nell'elenco 2A, a garanzia della corretta utilizzazione da parte dell'assistito in condizioni di sicurezza, siano applicati o messi in uso da un professionista sanitario abilitato all'esercizio della specifica professione o arte sanitaria ausiliaria. A questo fine le aziende sanitarie locali possono avvalersi di professionisti sanitari operanti presso le stesse, presso soggetti privati convenzionati con l'azienda sanitaria locale (Centri Ausili), presso i soggetti accreditati e contrattualizzati per la erogazione dei dispositivi su misura di cui all'articolo 2 della presente Intesa ovvero di professionisti sanitari messi a disposizione dalle aziende aggiudicatarie delle procedure pubbliche di acquisto. La remunerazione del servizio di messa in uso è fissata nell'ambito delle convenzioni, dei contratti o dei capitolati di gara. Per i dispositivi di cui all'elenco 2B, il soggetto fornitore assicura in ogni caso all'assistito le istruzioni necessarie per il corretto utilizzo del dispositivo.
- 4. Il Ministero della salute adotta le misure necessarie per monitorare il percorso degli ausili di serie, dalla produzione alla consegna all'assistito, a garanzia della qualità della fornitura.

Art. 4 Norme transitorie

1. Nelle more del completamento delle procedure di accreditamento degli erogatori delle protesi ed ausili su misura di cui all'elenco 1, per l'erogazione dei dispositivi e delle prestazioni di cui al citato elenco, l'assistito esercita la libera scelta tra i soggetti già autorizzati per l'erogazione dei dispositivi su misura e iscritti al registro istituito presso il Ministero della salute ai sensi dell'articolo 11, comma 7, del decreto legislativo del 24 febbraio 1997, n. 46, ovvero tra i soggetti autorizzati all'immissione in commercio, alla distribuzione o alla vendita ai sensi della normativa vigente, che dispongano del professionista abilitato all'esercizio della specifica professione o arte sanitaria ausiliaria, operante in nome e per conto del fornitore mediante un rapporto di dipendenza o professionale.

17A02015

Vittoria Orlando, redattore

Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2017-SON-012) Roma, 2017 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.

