



SCHEDA RIASSUNTIVA

Riferimenti normativi: Decreto Ministeriale N. 332, 27 Agosto 1999 o Nomenclatore Tariffario e aggiornamenti DM 321 del 31 Maggio 2001

Il D.M. 332/99 definisce: Le Persone aventi diritto Il percorso dell'erogazione I requisiti dell'erogabile

Le Persone aventi diritto

- chi è già in possesso di certificato di invalidità
- chi è in attesa di riconoscimento dell'invalidità ma a cui la commissione ha rilevato una invalidità superiore al 33%
- chi è invalido del lavoro, chi è ricoverato presso una struttura accreditata e ha la necessità e l'urgenza di attivare subito il proprio percorso riabilitativo individuale (occorre certificazione medica)
- chi appartiene ad una delle seguenti categorie (occorre certificazione medica): laringectomizzati o tracheotomizzati, ileo-colostomizzati o urostomizzati, portatori di catetere permanente, affetti da incontinenza stabilizzata e ritenzione, affetti da patologia grave che obbliga all'allettamento

Il percorso dell'erogazione

1. un atto prescrittivo appropriato redatto da un medico specialista competente. L'atto prescrittivo è parte integrante di un programma individuale di prevenzione, cura e riabilitazione, e deve comprendere: diagnosi, indicazione del catetere per cateterismo intermittente completo di codice identificativo e un programma terapeutico di utilizzo del dispositivo.

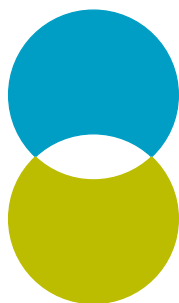
2. l'autorizzazione viene rilasciata dalla Asl di residenza previa verifica dello stato di avente diritto del richiedente, della corrispondenza tra atto prescrittivo e dispositivi codificati nel Nomenclatore, comprese situazioni di rinnovo fornitura. Nel caso di prima fornitura la Asl risponde entro 20 giorni dalla richiesta e vige il silenzio assenso.

In caso di ausili prescritti per necessità o urgenza nel corso di un ricovero presso strutture fuori dal territorio dell'Asl di residenza dell'assistito, la prescrizione è inoltrata dall'Unità Operativa di ricovero all'Asl di residenza che rilascia l'autorizzazione tempestivamente, anche tramite fax. In questo caso entro 5 giorni dalla prescrizione.

Wellspect HealthCare

Via Cristoni 86 - 40033 Casalecchio di Reno (BO)
Tel. 051/2987511 Fax 051/2987586 www.lofric.it

Wellspect
HEALTHCARE



3. fasi della fornitura: Libera scelta e riconducibilità (D.M. 332/99 Art. 1, comma 5)

- a. **Libera Scelta.** E' il diritto dell'utilizzatore di scegliere insieme al suo medico e team riabilitativo il catetere per cateterismo intermittente che meglio si adatta alle sue specifiche esigenze. Secondo il D.M.332/99 Art. 8 comma 2: "Le Regioni emanano direttive per lo svolgimento delle procedure pubbliche d'acquisto da parte delle Asl, anche al fine di garantire la capillarità della distribuzione dei dispositivi protesici, il rispetto di standard di qualità e la disponibilità di una gamma di ausili idonea a soddisfare specifiche esigenze degli assistiti.
- b. **Riconducibilità.** Qualora l'assistito scelga un tipo o un modello di catetere intermittente non incluso nel Nomenclatore, ma riconducibile a giudizio dello specialista prescrittore, l'Asl di competenza autorizza la fornitura. All'atto della prescrizione occorre specificare e argomentare questa riconducibilità, indicando il codice ISO e le motivazioni della scelta.

Casi particolari

Extra-tariffario: possibilità di erogazione di ausili tecnici innovativi e in quantità maggiori. Un esempio di ausili extra-tariffario è costituito dai cateteri autolubrificanti idrofili con sacca di raccolta integrata nella confezione, corrispondenti al cod. ISO 09.24.06.015. Sono ausili particolarmente utili a chi utilizza la metodica del cateterismo intermittente in quanto permettono di effettuare un cateterismo anche in condizioni igieniche non ottimali e anche in assenza di servizi igienici.

Per ottenere l'erogazione di tali cateteri in aggiunta ai cateteri autolubrificanti idrofili è necessario semplicemente che nell'atto prescrittivo venga indicato che la persona svolge un'attività esterna di studio o di lavoro. Sarà cura della Asl verificare tale condizione.

La nota da utilizzare per ottenere una fornitura di cateteri completa è la seguente: "concedibile a soggetti che svolgono una attività esterna di lavoro o di studio, nonché in combinazione con il catetere di cui al cod. 09.24.06.012, ma fino ad un massimo di altri 60 pz. al mese". Palesemente, la nota è da intendersi valida anche nei casi di combinazione con il catetere 09.24.06.011, Catetere Autolubrificante Idrofilo per donna (mentre il cod.09.24.06.012 è il Catetere Autolubrificante Idrofilo per uomo).

I cateteri vescicali per cateterismo intermittente

Estratto dall'elenco 2 del D.M.332/99:

Descrizione	Codice ex DM 28/12/92	Codice ISO	Quantitativi max concedibili	Proposta di Classificazione Repertorio
catetere tipo nelaton, monouso, in PVC, ipoallergenico, trasparente, di varie lunghezze e diametro, in confezione singola sterile (UNI EN 1616): • donna e bambino • uomo	101.14.11 101.14.13	09.24.06.003 09.24.06.006	120 pz/mese 120 pz/mese	Catetere autolubrificante idrofilo in PVP o analogo materiale, di varie lunghezze e diametro, in confezione singola sterile, non pronto all'uso. La superficie idrofila va attivata prima dell'inserimento aggiungendo acqua o soluzione fisiologica (non inclusa nella confezione); la misura, la tipologia delle punte, la lunghezza devono essere scelte in base alle caratteristiche dell'assistito.
catetere monouso, autolubrificante, in materiale ipoallergenico, trasparente, di varie lunghezze e diametro, non necessitante dell'uso di gel lubrificante, in confezione singola sterile: (UNI EN 1616): • neonati fino a 1 anno • bambini da 1 a 6 anni • bambini oltre 6 anni • donna • uomo	101.14.30 101.14.30 101.14.30 101.14.30 101.14.30	09.24.06.009 09.24.06.010 09.24.06.011 09.24.06.011 09.24.06.012	180 pz/mese 150 pz/mese 120 pz/mese 120 pz/mese 120 pz/mese	Catetere autolubrificante idrofilo in PVP o analogo materiale, di varie lunghezze e diametro, in confezione singola sterile, pronto all'uso. Nella confezione è già contenuta la soluzione acquosa per l'attivazione della superficie; la misura, la tipologia delle punte, la lunghezza, la presenza di una confezione che consenta tecniche di utilizzo in metodica "No Touch" e che faciliti l'uso del catetere stesso, devono essere scelte sulla base delle caratteristiche dell'assistito.
catetere monouso, autolubrificante, in materiale ipoallergenico, trasparente, di varie lunghezze e diametro, non necessitante dell'uso di gel lubrificante, integrato in una sacca graduata in confezione singola sterile (UNI EN 1616)*		09.24.06.015	60 pz/mese	Catetere autolubrificante idrofilo con rivestimento in PVP o analogo materiale, integrato con sacca graduata di raccolta, di varie lunghezze e diametro, in confezione singola sterile. Nella confezione è già contenuta la soluzione acquosa per l'attivazione della superficie; la misura, la tipologia delle punte, la lunghezza, la presenza di una confezione che consenta tecniche di utilizzo in metodica "No Touch" e che faciliti l'uso del catetere stesso, devono essere scelte in base alle caratteristiche dell'assistito.

*concedibile a soggetti che svolgono una attività esterna di lavoro o di studio, nonché in combinazione con il catetere di cui al cod. 09.24.06.012, ma fino ad un massimo di altri 60 pz. al mese.