

## 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 guaina 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 (T.L.S.O)

**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
- 06.03.09.012 in stoffa doppia, con panciera contentiva, per donna

**busto in stoffa armata su misura, con due allacciature laterali:**

- 06.03.09.015 in stoffa doppia normale, per uomo
- 06.03.09.018 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

*aggiuntivi prescrivibili per busti in stoffa armata su misura*

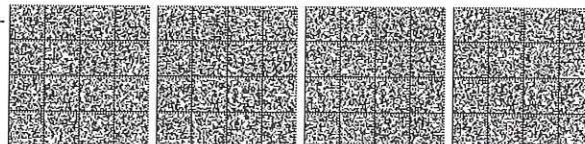
- 06.03.91.103 ascellari con appoggio metallico sulla cresta iliaca, regolabili
- 06.03.91.106 cuscinetto modellato di sostegno, renale
- 06.03.91.109 fascia epigastrica
- 06.03.91.112 fascia ai trocanteri
- 06.03.91.115 molla supplementare
- 06.03.91.118 pattina sotto pube
- 06.03.91.121 spillacci semplici
- 06.03.91.124 spillacci 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 in vinilpelle™ o materiale analogo - placca sternale con snodo regolabile - banda pelvica di scarico al bacino fissa - placca dorsale mobile con 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 patologie 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
- 06.03.91.209 piastra di compressione o contenzione con relativo attacco
- 06.03.91.212 rivestimento morbido interno per presa di bacino in plastica



## AUSILI DI SERIE PRONTI PER L'USO

Foglio 26

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 - linfedema primario cronico - RCG040 - omocistinuria - RI0080 - 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 gambaleto [ 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 prescrivere preferenzialmente per la somministrazione di ossigeno ad alti flussi  
 04.19.04.006 occhiale per somministrazione di ossigeno, completa di tubo di raccordo adattabile all'ausilio prescritto  
**NOTA BENE:** da prescrivere preferenzialmente per la somministrazione di ossigeno a bassi flussi o nel caso l'assistito non sopporti l'uso della maschera  
 04.19.04.009 deflussore per pompa infusione  
 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  
 prescrivibile 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 dichiara, 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.  
 04.19.24.006 pompa peristaltica

