

**AUSILI MONOUSO**

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

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

09.15 ausili per tracheostomia		
	costituiti da un tubo ricurvo di forma angolata o a semicerchio, realizzato con materiali differenti [PVC, silicone, metallo] che viene inserito nello stoma tracheale per mantenerne 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 (o flangia - saldata alla cannula o libera di scorrere), dei nastri di fissaggio per garantirne il corretto posizionamento e del tappo o otturatore, se richiesto.	quantità/anno
09.15.03.003	<b>cannula tracheale in plastica morbida con mandrino, non fenestrata</b>	4
09.15.03.006	<b>cannula tracheale in plastica morbida con mandrino, fenestrata</b>	4
09.15.03.009	<b>cannula tracheale in plastica rigida con mandrino, non fenestrata</b>	4
09.15.03.012	<b>cannula tracheale in plastica rigida con mandrino, fenestrata</b>	4
09.15.03.015	<b>cannula tracheale in metallo cromato o argentato in due o tre pezzi</b>	2
09.15.03.018	<b>cannula tracheale in argento 900/1000 in tre pezzi</b>	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.	quantità erogabile
09.18.04.003	<b>sacca per colostomia a fondo chiuso</b>	60
09.18.04.006	<b>sacca per colostomia a fondo chiuso per stomi introflessi (stoma a filo, retratto, situato in una piega cutanea o in una cicatrice)</b>	60
<b>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.</b>		
09.18.05 sacche per stomia, a più pezzi, a fondo chiuso		

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 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 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.

09.18.05.003 sistema per colostomia (placca adesiva con flangia + sacche a fondo chiuso)

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

**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 sacche per stomia, a un pezzo, a fondo aperto con valvola anti-reflusso

**La sacca per ileostomia** deve essere dotata di filtro antiodore, barriera autoportante in idrocolloidi o anello protettivo (in gomma naturale 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 scarico (preferenzialmente con rubinetto a scomparsa) raccordabile al raccoglitore da gamba o da letto, con o senza cintura di fissaggio. **Per entrambe**, il sistema di svuotamento e di chiusura della sacca deve essere facile da usare, sicuro ed efficace nel prevenire eventuali fuoriuscite.

quantità erogabile
20 + 60
20 + 60

Il Sole 24 ORE  
**San**

- 09.18.07.003 sacca per ileostomia a fondo aperto
- 09.18.07.006 sacca per urostomia a fondo aperto
- 09.18.07.009 sacca per ileostomie introflesse (stoma a filo, retratto o situato in una piega cutanea e/o in una cicatrice) a fondo aperto
- 09.18.07.012 sacca per urostomie introflesse (stoma a filo, retratto o situato in una piega cutanea e/o in una cicatrice) a fondo aperto

quantità erogabile
90
30
90
30

**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.**

09.18.08 sacche per stomia, a più pezzi, a fondo aperto con valvola anti-reflusso

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), rivestimento sul lato esposto opaco o trasparente, valvola anti-reflusso. 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 indicate nella prescrizione prima di procedere all'acquisto. L'adattabilità placca-sacca deve consentire un facile e sicuro sgancio/aggancio e garantire la perfetta tenuta per tutta la durata dell'utilizzo. Il sistema di svuotamento e di chiusura della sacca deve essere facile da usare, sicuro ed efficace nel prevenire eventuali fuoriuscite.

- 09.18.08.003 sistema per ileostomia (placca adesiva con flangia + sacche a fondo aperto)
- 09.18.08.006 sistema per urostomia (placca adesiva con flangia + sacche a fondo aperto)
- 09.18.08.009 sistema per ileostomia (placca adesiva con flangia a convessità integrale per ileostomie introflesse (stoma a filo, retratto o situato in una piega cutanea e/o in una cicatrice) + sacche a fondo aperto)
- 09.18.08.012 sistema per urostomia (placca adesiva con flangia a convessità integrale per urostomie introflesse (stoma a filo, retratto o situato in una piega cutanea e/o in una cicatrice) + sacche a fondo aperto)

quantità erogabile
20 + 90
20 + 30
20 + 90
20 + 30

**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.**

#### 09.18.24 ausili per l'irrigazione dell'intestino

L'irrigazione, restituendo un ritmo alla motilità intestinale dell'assistito, consente di ottenere un periodo di riposo intestinale. E' controindicata per 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 ernia peristomale, prollasso, 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 la frequenza della procedura di irrigazione sulla base del tipo di peristalsi e del volume del colon residuo. **NOTA:** l'irrigazione consente 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

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

##### 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 TNT assorbente

**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 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 [o 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 esclusivamente 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 team professionale e devono essere riportate dettagliatamente nella prescrizione.**

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

**medicazioni in alginato (classe M040402 - Cnd):**

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 bagnate; posseggono una alta capacità assorbente ed emostatica formando un gel all'interno della lesione che mantiene l'ambiente umido; **sono indicate per lesioni con alta essudazione siero-ematica o francamente emorragica e per lesioni cavitari, 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 formati, adesivi e non, di seguito elencati:

- 04.49.03.103 cm 15 x 15 (corrispondente ad una superficie attiva di 225 cm<sup>2</sup> +/- 10%)
- 04.49.03.106 a nastro (espressa in superficie attiva)
- 04.49.03.109 cm 10 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 200 cm<sup>2</sup> +/- 10%)

**medicazioni in idrocolloidi (classi M040403 - Cnd):**

medicazioni composte da miscele di polimeri naturali o sintetici, quali CMC, pectina, lecitina, gelatina, ecc. (agenti gelificanti), sospese in forma microgranulare e combinate con elastomeri e adesivi applicati su un supporto in forma di placca, film o pasta. **Sono indicate per lesioni in fase 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 formati di seguito elencati:

- 04.49.06.203 cm 10 x 10 (corrispondente ad una superficie attiva di 100 cm<sup>2</sup> +/- 10%)
- 04.49.06.206 cm 15 x 15 (corrispondente ad una superficie attiva di 225 cm<sup>2</sup> +/- 10%)
- 04.49.06.209 cm 20 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 400 cm<sup>2</sup> +/- 10%)

**medicazioni in idrofibra (classe M040404 - Cnd):**

medicazioni composte da soffici fibre di CMC sodica che tendono a gelificare dopo l'assorbimento dell'essudato (che viene trattenuto senza dispersione e propagazione laterale) applicate su un supporto di tessuto-non-tessuto (Tnt). **Sono indicate per lesioni con essudazione da media ad alta, lesioni contaminate o infette e cavarie 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 lesione. Prescrivibili nei formati di seguito elencati:

- 04.49.09.303 cm 5 x 5 (corrispondente ad una superficie attiva di 25 cm<sup>2</sup> +/- 10%)
- 04.49.09.306 cm 10 x 10 (corrispondente ad una superficie attiva di 100 cm<sup>2</sup> +/- 10%)
- 04.49.09.309 cm 15 x 15 (corrispondente ad una superficie attiva di 225 cm<sup>2</sup> +/- 10%)

**04.49.12.403 medicazioni in gel idrofilo (classe M040405 - Cnd)**

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 lesioni 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.

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

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

- 04.49.15.503 cm 15 x 15 (corrispondente ad una superficie attiva di 225 cm<sup>2</sup> +/- 10%)
- 04.49.15.506 cm 10 x 10 (corrispondente ad una superficie attiva di 100 cm<sup>2</sup> +/- 10%)
- 04.49.15.509 cm 10 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 200 cm<sup>2</sup> +/- 10%)

**medicazioni in poliuretano (classe M040406 - Cnd):**

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

- 04.49.18.603 cm 10 x 10 (corrispondente ad una superficie attiva di 100 cm<sup>2</sup> +/- 10%)
- 04.49.18.606 cm 10 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 200 cm<sup>2</sup> +/- 10%)
- 04.49.18.609 cm 15 x 20 (corrispondente ad una superficie attiva di 300 cm<sup>2</sup> +/- 10%)

**04.49.21.633 medicazione cavitaria**

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

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

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

**04.49.27.903 rete elastica tubolare**



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 essere a contatto con la cute anche alla massima estensione; indicata per mantenere una medicazione in posizione senza l'utilizzo di collanti o 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 lubrificante 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)**

dispositivi in confezione singola sterile, in silicone puro 100%, il palloncino a parete sottile (volume circa 10 ml) deve adattarsi alle differenze 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 devono essere riportate nella prescrizione specialistica prima di procedere all'acquisto.

**Indicazioni.** L'esigenza del posizionamento di un catetere a permanenza è indicato nelle seguenti condizioni: presenza di lesioni 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 provvisto di scanalature longitudinali su tutta la superficie esterna per favorire il deflusso delle secrezioni uretrali; indicato per assistiti che necessitano di una superficie di contatto catetere/mucosa ridotta.*

quantità erogabile

2

**09.24.03.006 catetere a permanenza tipo Foley a due vie senza scanalature**

2

**09.24.06 cateteri vescicali a intermittenza**

**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.**

quantità erogabile

**09.24.06.006 catetere in PVC in confezione singola sterile con punta Nelaton (dritta e di forma conica)**

120



	<i>la scelta delle misure (lunghezza e calibro), individuate in base alle caratteristiche dell'assistito sono riportate esplicitamente nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.</i>	
09.24.06.009	<b>catetere in PVC in confezione singola sterile con punta Tieman (leggermente ricurva)</b> <i>la scelta delle misure (lunghezza e calibro), individuate in base alle caratteristiche dell'assistito sono riportate esplicitamente nella prescrizione prima di procedere all'acquisto.</i>	120
09.24.06.103	<b>catetere autolubrificante a base di gel</b> <i>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.</i>	120
09.24.06.203	<b>catetere autolubrificante idrofilo in PVP o analogo materiale (NON PRONTO ALL'USO)</b> <i>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.</i>	120
09.24.06.303	<b>catetere autolubrificante idrofilo in PVP o analogo materiale (PRONTO ALL'USO)</b> <i>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.</i>	120
09.24.06.403	<b>catetere autolubrificante a base di gel CON SACCA GRADUATA DI RACCOLTA</b> <i>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.</i>	120
09.24.06.503	<b>catetere autolubrificante idrofilo CON SACCA GRADUATA DI RACCOLTA</b> <i>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.</i> <b>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.</b>	120
09.24.06.603	<b>catetere/tutore per ureterocutaneostomia</b>	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 bloccaggio 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 erogabile
09.24.21.003	<b>guaina in materiale ipoallergenico</b>	60

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 rinforzata, 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.

**09.27 raccoglitori di urina**

	<b>sacca di raccolta dell'urina, da letto:</b>	quantità erogabile
	<i>dispositivo di capacità variabile, tubo di raccordo e collegamento al catetere uretrale (o alla guaina esterna) 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</i>	
09.27.04.006	<b>monouso a fondo chiuso</b>	30
09.27.05.003	<b>riutilizzabile con rubinetto di scarico</b>	20
	<b>NOTA: in genere, la scelta del modello monouso è da riservarsi agli assistiti per i quali è prevista una cateterizzazione di breve durata.</b>	

	<b>sacca di raccolta dell'urina, da gamba:</b>	quantità erogabile
	<i>dispositivo di capacità variabile, tubo di raccordo di misure varie (da indicare nella prescrizione), dotata di valvola antireflusso, con sistema antiscorbido, con o senza rivestimento in TNT sul lato gamba, con o senza sistema antitorsione, dotata di rubinetto di scarico</i>	
09.27.04.003	<b>monouso</b>	30
09.27.05.006	<b>riutilizzabile</b>	20
	<b>NOTA: la scelta del particolare sistema di fissaggio (laccetti di gomma o fascette di lycra con bottoni di plastica, chiusura a velcro) deve essere riportata nella prescrizione prima di procedere all'acquisto del dispositivo.</b>	

**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 esterno impermeabile, con rivestimento interno morbido ed ipoallergenico, con materiale assorbente costituito da polimeri o fibre superassorbenti; in genere, <b>indicato per assistiti con moderate perdita di urina.</b>	150
<b>09.30.12 ausili assorbenti per bambini</b>		
	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 antifurioscita a varia conformazione; corpo centrale assorbente (materassino o "pad") in cellulosa a fibra lunga e polimeri o fibre superassorbenti ( <i>super-absorbent polymers</i> ). <b>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.</b>	
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
<b>09.30.18 ausili assorbenti per adulti</b>		
	assorbente senza sistema integrato di fissaggio (sagomato, aderente e di facile vestibilità) con rivestimento esterno impermeabile almeno nella porzione sottostante il materassino (o "pad") in polimeri poliolefinici e materiale assorbente costituito da polimeri o fibre superassorbenti ( <i>super-absorbent polymers</i> ), è preferibile la presenza di barriere anti-furioscita; in genere, indicato per assistiti deambulanti, con perdite giornaliere consistenti:	quantità massima erogabile
09.30.18.048	<b>misura grande</b>	120
09.30.18.051	<b>misura media</b>	120
09.30.18.054	<b>misura piccola</b>	120
09.30.18.057	<b>pannolino per uomo a conformazione fisioanatomica con adesivo o altri sistemi di fissaggio</b>	120
<b>09.30.21 ausili assorbenti da indossare</b>		
	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 antifurioscita a varia conformazione; corpo centrale assorbente (materassino) in cellulosa a fibra lunga e polimeri o fibre superassorbenti ( <i>super-absorbent polymers</i> ), la parte assorbente dell'ausilio può essere trattata o non trattata con sostanze ad azione deodorante:	
09.30.21.003	<b>taglia grande (per assistiti con circonferenza di vita orientativamente superiore a 110 cm)</b>	120
09.30.21.006	<b>taglia media (per assistiti con circonferenza di vita orientativamente da 70 a 110 cm)</b>	120
09.30.21.009	<b>taglia piccola (per assistiti con circonferenza di vita orientativamente da 50 a 80 cm)</b>	120

	<p>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 (<i>super-absorbent polymers</i>), con corpo centrale assorbente (materassino) caratterizzato dalla presenza di <b>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</b>, la parte assorbente dell'ausilio può essere trattata o non trattata con sostanze ad azione deodorante. <b>NOTA BENE: prescrivibili esclusivamente ad assistiti affetti da incontinenza urinaria e fecale di grado elevato ed in condizioni di ridotta autosufficienza.</b></p>	
09.30.21.012	taglia grande (per assistiti con circonferenza di vita superiore a 110 cm)	120
09.30.21.015	taglia media (per assistiti con circonferenza di vita da 70 a 110 cm circa)	120
09.30.21.018	taglia piccola (per assistiti con circonferenza di vita da 50 a 80 cm circa)	120
<b>09.30.24 biancheria monouso protettiva per adulti</b>		
09.30.24.063	mutanda pannolone (tipo <i>pull-on</i> ), completamente indossabile, avvolgente l'addome, rivestimento esterno impermeabile, rivestimento interno morbido e ipoallergenico, 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. <b>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.</b>	120
<b>09.30.39 sistema di fissaggio per pannolini ed assorbenti</b>		
<b>NOTA - Da prescriversi esclusivamente in abbinamento ai pannolini sagomati (cod. 09.30.18.048 - .051 - 054) e a quelli rettangolari (cod. 09.30.04.060)</b>		quantità erogabile
mutanda di fissaggio, elasticizzata, riutilizzabile, priva di lattice:		
09.30.39.003	extra-grande	3
09.30.39.006	grande	3
09.30.39.009	media	3
09.30.39.012	piccola	3
<b>09.30.42 ausili assorbenti monouso non indossabili</b>		
ausilio assorbente non indossabile 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.		quantità erogabile

09.30.42.003	traversa salvamaterasso rimboccabile, formato cm 80 x 180, con superficie del tampone assorbente non inferiore al 25% della superficie totale	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 ausili per incontinenza fecale		
09.31.06.003	<b>tampone anale ad espansione</b> <i>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</i>	30/mese
09.31.06.006	<b>irrigatore anale: set completo</b> <i>dispositivo per l'irrigazione del colon che consente la completa gestione delle funzioni intestinali in modo autonomo o assistito direttamente sul wc</i>	2/anno
09.31.06.009	<b>irrigatore anale: cateteri monouso</b>	15/mese

Il Sole  
**24 ORE**  
**Sanita**