

DATA	PROT. n.	ORGANO
22/01/2007	23	CA

ALLEGATO 2

MODALITÀ E CONDIZIONI DI FORNITURA RICHIESTI AI FORNITORI DI DISPOSITIVI INSERITI NELL' ELENCO 1 DEL NOMENCLATORE

1) PREVENTIVO DI SPESA

Il preventivo di spesa deve contenere i seguenti elementi:

- Dati anagrafici dell'assistito;
- tipo di menomazione;
- Unità Territoriale erogante;
- nome del prescrittore;
- descrizione generale della fornitura;
- matricola di iscrizione al Ministero della Salute e di immissione al commercio;
- sviluppo a codice con relativa descrizione, quantità, tariffa unitaria e costo complessivo del codice;
- costo totale della fornitura senza IVA (A);
- % IVA applicata e valore dell'IVA (B) della fornitura;
- costo totale della fornitura (A+B);
- firma del titolare dell'azienda abilitata, del responsabile tecnico dell'azienda abilitata o del tecnico ortopedico delegato dal titolare;
- indicazione dei criteri formulati dall'INAIL ai quali l'azienda aderisce.

Inoltre, nel caso in cui vengano proposti dispositivi personalizzati non previsti dal N.T. sia riconducibili (extratariffari) che non riconducibili, per ognuno di essi deve essere indicato chiaramente:

- descrizione del dispositivo;
- codice dell'articolo dell'azienda produttrice ed il nome di quest'ultima;
- materiale prevalente (nel caso di componenti);
- codice di riconduzione o componente di riconduzione della protesi base (se rintracciabili);
- iva applicata e costo del dispositivo;
- garanzia.

Qualora il preventivo di spesa dovesse risultare non conforme alle indicazioni sopra riportate dovrà essere respinto.

DATA	PROT. n.	ORGANO
22/01/2007	23	CA

2) PAGAMENTI

Le modalità di pagamento sono riportate nell'alt. 23.

3) SCELTA DI COMPONENTI CON MARCHIATURA CE

Tutti i moduli ed i componenti applicati devono essere marcati CE. In caso contrario la fornitura non potrà essere collaudata.

4) CONDIZIONI DI FORNITURA

Il mancato rispetto dei criteri di seguito stabiliti comporta la riduzione dell'importo della fornitura secondo le modalità previste dall'art. 11.

Nel caso di mancata accettazione o non rispondenza completa alle condizioni di fornitura sotto riportate da parte dell'azienda abilitata, la fornitura potrà comunque essere autorizzata su indicazione del medico prescrittore, ma con una riduzione del suo importo secondo le modalità previste dall'art. 11.

a) FORNITURA IN ASSENZA DI AUTORIZZAZIONE

L'azienda abilitata si impegna a non iniziare la lavorazione o a non eseguire la fornitura in assenza di autorizzazione da parte della U.T..

b) CONTROLLO PROGRAMMATO

L'azienda abilitata si impegna ad effettuare per i dispositivi su misura, alla metà del periodo di garanzia previsto dalla consegna, un controllo e/o una eventuale registrazione.

e) CONTENIMENTO DEI TEMPI DI RIPARAZIONE

L'azienda abilitata garantisce, per le riparazioni di tutti i dispositivi, tempi di consegna, a far data dal ricevimento dell'autorizzazione, corrispondenti al 60% dei tempi massimi indicati per le rispettive forniture.

d) COMPONENTI PERSONALIZZATI NON PREVISTI DAL N.T. SIA RICONDUCIBILI (EXTRATARIFFARI) CHE NON RICONDUCIBILI DI COSTO SUPERIORE A 1.250 €

L'azienda abilitata garantisce per ogni componente extratariffario di costo superiore ai 1.250 € o (applicato a nuove forniture o sostituito in una riparazione) una garanzia di 24 mesi.

DATA	PROT. n.	ORGANO
22/01/2007	23	CA

ALTRI CRITERI

L'azienda abilitata garantisce il rispetto dei requisiti sotto elencati:

e) COMUNICAZIONE ANNUALE alla U.T. del numero delle presenze dei tecnici abilitati, dei loro nomi, del tipo di rapporto lavorativo instaurato e dell'orario giornaliero di lavoro svolto;

f) DISPONIBILITA', da parte dell'azienda abilitata, a:

- fornire al prescrittore, al paziente ed, eventualmente, a chi lo assiste una esauriente informazione scritta sulle caratteristiche funzionali e sulle modalità di utilizzo del dispositivo e dei suoi componenti già al momento della redazione della scheda progetto;
- corredare i prodotti forniti delle istruzioni previste dalla normativa vigente dopo la consegna del dispositivo;
- fornire al paziente ed, eventualmente, a chi lo assiste, dettagliate istruzioni scritte sulla manutenzione e sull'uso del dispositivo erogato;

g) DISPONIBILITA' DI AMBIENTI E SERVIZI ADEGUATI per il ricevimento dei pazienti e rispettosi della privacy, nonché privi di barriere che impediscono o limitino la mobilità dei pazienti medesimi nei locali ad essi destinati;

h) ADOZIONE DI UN SISTEMA ORGANIZZATIVO E PRODUTTIVO CERTIFICATO attraverso procedure operative standardizzate atte a garantire l'affidabilità e qualità dei processi aziendali.