



20170010562.

21 SET. 2017

Nota Circolare a tutti i fornitori pubblicata sul sito web aziendaleSpett/le **FORNITORI**  
loro SEDI

**Oggetto: Fatture elettroniche riguardanti dispositivi medici – Indicazioni operative per l'applicazione delle disposizioni previste dall'articolo 9-ter, comma 6, del Decreto Legge 19 giugno 2015 n.78, Circolare n. 1341 del 19/02/2016, integrata dalla Circolare n. 3251 del 19 febbraio 2016.**

La Circolare Ministero della Salute DGSISS 0001341-P-19/02/2016, integrata con la successiva DGSISS 0003251-P-21/04/2016, – in attuazione dell'art. 9-ter, comma 6 del D.L. n.78/2015, convertito con modificazioni nella Legge n. 125/2015, prevede che le aziende fornitrici di dispositivi medici alle strutture del S.S.N. debbano indicare nelle fatture elettroniche le informazioni identificative dei Dispositivi Medici di cui al decreto del Ministero della Salute del 21 dicembre 2009 e di quelli che, comunque, rientrano nel campo di applicazione del successivo Decreto 23 dicembre 2013 (relativi alle modalità di registrazione/iscrizione nella Banca dati/Repertorio dei dispositivi medici) – ha fornito le opportune indicazioni operative, di seguito riassunte, finalizzate a garantire la corretta applicazione di tale disposizione. Nel caso in cui la fattura elettronica sia riferita a dispositivi medici, nel tracciato record della stessa rappresentato con il blocco <CodiceArticolo>, nei campi <Codice Tipo> e <Codice Valore> andranno riportati i seguenti dati:

<Codice Tipo>	<p>“DMX”, con X=(1/2/0) a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione. Quindi :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. per “Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro”</li> <li>2. per “Sistema o kit Assemblato”</li> <li>0. nel caso in cui non si sia in grado di identificare il numero di repertorio</li> </ol>
<Codice Valore>	<p>Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e nel RDM, ai sensi del decreto del Ministro della Salute 21 dicembre 2009 (G.U. n. 17/2010) o decreto del Ministro della Salute 23 dicembre 2013 (G.U. n.103/2014). Per i dispositivi medici e i dispositivi diagnostici in vitro che, per quanto previsto dai citati decreti, non sono tenuti all'iscrizione nella Banca dati/Repertorio dei dispositivi medici o per i quali le aziende fornitrici di dispositivi medici alle strutture del SSN non sono in grado di identificare il numero di repertorio, il campo è trasmesso con il valore 0.</p>

**La compilazione di tali campi sarà oggetto di puntuale verifica da parte di questa U.O., per cui le fatture elettroniche non conformi alle predette disposizioni, sin d'ora, non saranno accettate.**

Il Responsabile P.O.  
Gestione Economico – Finanziaria  
Dott.ssa Loredana E. Di Lucchio



**Il Dirigente dell'U.O.  
Economico – Finanziaria  
Dott. Francesco SAVINO**