

## I. DISPOSICIONS GENERALS

### MINISTERI DE SANITAT, CONSUM I BENESTAR SOCIAL

- 856** *Ordre SCB/45/2019, de 22 de gener, per la qual es modifica l'annex VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, pel qual s'estableix la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut i el procediment per a la seva actualització, es regula el procediment d'inclusió, alteració i exclusió de l'oferta de productes ortoprotètics i es determinen els coeficients de correcció.*

L'article 8 de la Llei 16/2003, de 28 de maig, de cohesió i qualitat del Sistema Nacional de Salut, diferencia dins de la cartera comuna de serveis del Sistema Nacional de Salut una cartera comuna suplementària en què s'inclou la prestació ortoprotètica feta mitjançant dispensació ambulatoria (ortopròtesis externes) i una cartera comuna bàsica de serveis assistencials, de la qual formen part els implants quirúrgics.

El Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, pel qual s'estableix la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut i el procediment per a la seva actualització, recull en l'annex VI el contingut de la prestació ortoprotètica, tant els implants quirúrgics com les ortopròtesis externes (pròtesis externes, cadires de rodes, ortesis i ortopròtesis especials). Determina els grups i subgrups que la integren i, en el cas de les ortopròtesis externes, també els codis homologats que identifiquen les categories de productes respectives. A més, especifica altres aspectes relatius a l'accés a la prestació, al procediment d'obtenció i estableix els requisits generals aplicables a la prestació esmentada.

L'article 8 ter.4 de l'esmentada Llei 16/2003, de 28 de maig, assenyala que per a les prestacions de la cartera comuna suplementària (prestació ortoprotètica i prestació amb productes dietètics) s'ha d'aprovar per ordre ministerial, previ acord del Consell Interterritorial, a proposta de la Comissió de Prestacions, Assegurament i Finançament, l'actualització del catàleg de prestacions, els imports màxims de finançament i els coeficients de correcció a aplicar per determinar la facturació definitiva als serveis autonòmics de salut per part dels proveïdors, que té la consideració de preu final. La disposició addicional segona del Reial decret Llei 16/2012, de 20 d'abril, de mesures urgents per garantir la sostenibilitat del Sistema Nacional de Salut i millorar la qualitat i la seguretat de les seves prestacions, indicava que en el termini de 6 mesos s'aprovaria un reial decret per a la regulació de la cartera suplementària de prestació ortoprotètica del Sistema Nacional de Salut i per a l'establiment dels seus imports màxims de finançament.

En conseqüència, el Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre, pel qual es regula la cartera comuna suplementària de prestació ortoprotètica del Sistema Nacional de Salut i es fixen les bases per a l'establiment dels imports màxims de finançament en prestació ortoprotètica, va comportar el primer pas per a aquesta regulació, però és necessari concretar i actualitzar el catàleg comú de prestació ortoprotètica, i definir els tipus de productes que conté i els seus imports màxims de finançament respectius.

Aquesta Ordre fa una redacció nova de l'annex VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, per actualitzar-ne en conjunt el contingut, i hi inclou unes garanties de qualitat, amb la finalitat de facilitar una prestació més adequada i ajustada a les necessitats de cada usuari.

Pel que fa al catàleg comú de prestació ortoprotètica suplementària, n'actualitza i en concreta el contingut, i determina els tipus de productes de cadires de rodes, ortesis i ortopròtesis especials de l'annex VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, de manera que s'hi desdoblen alguns d'aquests, se n'hi inclouen alguns de nous per cobrir necessitats sanitàries dels usuaris i se n'eliminen els obsolets. Així mateix, s'hi actualitza la denominació i codificació dels grups i subgrups i, amb la finalitat de simplificar la codificació, els codis homologats de l'annex VI esmentat s'han transformat en codis alfanumèrics de 6 caràcters que identifiquen les categories de productes.

En el catàleg comú es recull per a cada tipus de producte la seva vida mitjana, que és el temps mitjà de durada en condicions normals d'ús, amb la finalitat de garantir una qualitat dels productes que financi el Sistema Nacional de Salut. No s'ha de confondre amb el període de renovació, que han d'establir els responsables de prestació ortoprotètica en cada àmbit per a tots els productes, excepte per als que siguin d'ús temporal que no requereixen renovació.

També figura en el catàleg comú l'import màxim de finançament de cada tipus de producte. Per al seu càlcul s'han tingut en compte, entre altres factors, les característiques de disseny dels productes, la seva funcionalitat i prestacions, el seu consum, els imports dels diferents catàlegs de les comunitats autònomes, l'Institut Nacional de Gestió Sanitària (INGESA) i les mutualitats de funcionaris, així com la informació disponible d'altres fonts. Aquests imports màxims de finançament només són aplicables als productes quan són dispensats a usuaris del Sistema Nacional de Salut, per la qual cosa els productes són de preu lliure als efectes restants.

El catàleg comú d'implants quirúrgics ja es va actualitzar mitjançant l'Ordre SSI/1356/2015, de 2 de juliol, per la qual es modifiquen els annexos II, III i VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, pel qual s'estableix la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut i el procediment per a la seva actualització, i es regulen els estudis de monitoratge de tècniques, tecnologies i procediments. Són productes les característiques dels quals difereixen substancialment de les ortopròtesis externes, la qual cosa fa que l'oferta i la fixació dels imports màxims de finançament tinguin unes peculiaritats que s'han de regular específicament en una norma posterior. D'altra banda, la complexitat més gran de l'actualització del catàleg comú de pròtesis externes, en l'elaboració de la qual es treballa en els últims anys, ha dificultat tenir finalitzada aquesta part del catàleg. Per tot això, no es recullen en aquesta norma els apartats 6 i 7 de l'annex VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, corresponents als catàlegs comuns d'implants quirúrgics i pròtesis externes, respectivament.

Per adaptar-se als avenços científics, el catàleg comú de prestació ortoprotètica s'ha d'actualitzar d'acord amb el que preveu l'Ordre SCO/3422/2007, de 21 de novembre, per la qual es desplega el procediment d'actualització de la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut, i es poden formular propostes d'inclusió de nous tipus de productes en la cartera comuna de serveis del Sistema Nacional de Salut tercers interessats, com és el cas de les associacions d'usuaris, de les societats científiques o de les empreses. En aquesta norma es modifica l'esmentada Ordre SCO/3422/2007, de 21 de novembre, perquè les mutualitats de funcionaris puguin fer propostes d'actualització de la cartera comuna de serveis en les mateixes condicions que les administracions sanitàries de les comunitats autònomes.

D'altra banda, també s'estableix en aquesta ordre el procediment per a la inclusió, l'alteració de les condicions d'ús i l'exclusió dels productes ortoprotètics en l'oferta, en desplegament del que preveu l'article 4 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre. Així mateix, amb la finalitat de mantenir actualitzada permanentment la informació dels productes en l'oferta, es preveu la necessitat de la seva renovació.

Davant el nombre elevat de productes susceptibles de sol·licitar la seva inclusió en l'oferta, s'ha considerat necessari fer coexistir durant un període el procediment d'inclusió en l'oferta que estableix aquesta Ordre amb la comunicació prèvia d'informació per part de les empreses al sistema informatitzat per a la recepció de comunicacions de productes ortoprotètics al Sistema Nacional de Salut (SIRPO), regulat mitjançant l'Ordre SSI/566/2014, de 8 d'abril, per la qual es crea el sistema informatitzat per a la recepció de comunicacions de productes ortoprotètics al Sistema Nacional de Salut. D'aquesta manera es facilita al Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social l'anàlisi de la informació de cada producte necessària per a la resolució de les sol·licituds d'oferta.

En aquesta norma es determinen els coeficients de correcció que permeten calcular els preus d'oferta a partir dels preus d'empresa. El preu d'oferta proposat per l'empresa, una vegada acceptat pel Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social, no pot ser modificat per aquesta sense presentar prèviament una alteració de l'oferta. El preu d'oferta

d'un producte no ha de superar l'import màxim de finançament fixat per al tipus de producte en què s'enquadri. No obstant això, es preveu la possibilitat que les empreses puguin comunicar a l'oferta aquells productes que el superin, de manera que els usuaris els puguin adquirir amb càrrec al Sistema Nacional de Salut, abonant la diferència amb l'esmentat import màxim de finançament, si així ho preveu la normativa corresponent de la comunitat autònoma, l'INGESA, l'Institut Social de la Marina o la mutualitat de funcionaris.

És necessari tenir en compte que tant la fixació dels imports màxims de finançament com dels coeficients de correcció no és un obstacle que impedeixi a les empreses i als establiments dispensadors la possibilitat d'oferir descomptes o altres estratègies competitives que repercutixin positivament en l'eficiència de la despesa pública. Tampoc no impedeix als responsables de prestació ortoprotètica adquirir un tipus de producte per concurs o un altre procediment similar de selecció transparent i objectiu, al qual poden concórrer tant els productes inclosos en l'oferta com els que no ho estiguin sempre que ofereixin les garanties de qualitat i proveïment adequades.

A més, amb la finalitat de donar cabuda a la participació del sector de la discapacitat en el Comitè Assessor per a la Prestació Ortoprotètica, es modifica l'Ordre SPI/1117/2011, de 26 d'abril, per la qual es regula el Comitè Assessor per a la Prestació Ortoprotètica, i s'hi inclou un expert addicional nomenat per la persona titular del Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social, a proposta del Consell Nacional de la Discapacitat. Així mateix, s'hi inclou un representant del Ministeri d'Hisenda i un altre del Ministeri d'Economia i Empresa, atès que l'actualització dels imports màxims de finançament és una nova funció a exercir pel Comitè.

Aquesta Ordre es dicta en ús de les atribucions conferides per la disposició final segona del Reial decret llei 16/2012, de 20 d'abril, i per la disposició final segona del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, i en desplegament del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre.

Finalment, cal assenyalar que aquesta Ordre s'ajusta als principis de bona regulació que conté l'article 129 de la Llei 39/2015, d'1 d'octubre, del procediment administratiu comú de les administracions públiques, als principis de necessitat, eficàcia, proporcionalitat, seguretat jurídica, transparència i eficiència, en la mesura que persegueix un interès general, ja que vol facilitar als pacients l'accés als tractaments que els són necessaris, no hi ha cap alternativa reguladora menys restrictiva de drets i és coherent amb l'ordenament jurídic, tant nacional com europeu. De la mateixa manera, durant el procediment d'elaboració de la norma, ha rebut l'informe del Consell Interterritorial del Sistema Nacional de Salut, s'han consultat les comunitats autònomes, l'INGESA, les ciutats de Ceuta i Melilla i les mutualitats de funcionaris i els sectors afectats, i queden justificats en el preàmbul els objectius que persegueix aquesta Ordre.

En virtut d'això, amb l'aprovació prèvia de la ministra de Política Territorial i Funció Pública, d'acord amb el Consell d'Estat, dispenso:

## **Article 1.** *Objecte.*

1. L'objecte d'aquesta norma és regular el contingut, els conceptes, l'accés, el procediment d'obtenció i els requisits generals de la prestació ortoprotètica que recull l'annex VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, pel qual s'estableix la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut i el procediment per a la seva actualització.

2. En concret, pel que fa a la prestació ortoprotètica suplementària:

- a) S'actualitza el catàleg comú de cadires de rodes, ortesis i ortopròtesis especials.
- b) Es fixen els imports màxims de finançament de cada tipus de producte quan es dispensen a usuaris del Sistema Nacional de Salut.
- c) S'estableixen els coeficients de correcció que permeten calcular els preus d'oferta per determinar el preu final de facturació definitiva dels productes ortoprotètics als responsables de prestació ortoprotètica, tant quan s'abonen directament als establiments dispensadors com quan es reintegra la despesa corresponent als usuaris.

d) Es regula el procediment d'inclusió, alteració de les condicions d'ús i exclusió de l'oferta de productes ortoprotètics del Sistema Nacional de Salut per a les ortopròtesis externes.

**Article 2.** *Modificació de l'annex VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, pel qual s'estableix la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut i el procediment per a la seva actualització.*

Els dos paràgrafs introductoris i els apartats 1, 2, 3, 4, 5, 8, 9 i 10 de l'annex VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, se substitueixen pel contingut de l'annex I d'aquesta Ordre.

**Article 3.** *Imports màxims de finançament en ortopròtesis externes.*

1. L'import màxim de finançament (d'ara endavant, IMF), que és la quantia màxima fixada per a cada tipus de producte d'ortopròtesis externes als efectes del seu finançament pel Sistema Nacional de Salut, d'acord amb el que preveu el Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre, pel qual es regula la cartera comuna suplementària de prestació ortoprotètica del Sistema Nacional de Salut i es fixen les bases per a l'establiment dels imports màxims de finançament en prestació ortoprotètica, es reflecteix en el catàleg comú.

2. Quan en la descripció d'un tipus de producte en el catàleg comú figura que s'han de prescriure, a més, determinats components addicionals, el prescriptor ha d'elegir els més adequats per a cada usuari. L'IMF de la part principal del producte engloba l'elaboració i els costos d'adaptació del conjunt de l'ortopròtesi externa, inclosa la incorporació dels diferents components addicionals que figuren en la descripció corresponent. L'IMF del producte final complet es calcula sumant a l'IMF del tipus de la part principal del producte el dels components addicionals prescrits.

3. L'actualització dels IMF es regeix pel que preveu l'article 6 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre. Les empreses que considerin que hi ha motius justificats per modificar l'IMF d'un tipus de producte ho poden sol·licitar de manera argumentada a la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia, que n'ha de donar trasllat al Comitè Assessor per a la Prestació Ortoprotètica per a la seva valoració.

**Article 4.** *Oferta de productes ortoprotètics del Sistema Nacional de Salut d'ortopròtesis externes.*

1. L'oferta de productes ortoprotètics del Sistema Nacional de Salut (d'ara endavant, oferta), en l'àmbit de les ortopròtesis externes, recull els productes ortoprotètics no elaborats a mida que es classifiquin en els tipus de productes del catàleg comú.

2. Només són finançables pel Sistema Nacional de Salut els productes ortoprotètics que inclou l'oferta, sense perjudici del que preveu l'article 5.5 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre. A més, en el cas dels productes elaborats a mida, es financen tots els productes que es classifiquin en un dels tipus de productes del catàleg comú i no superin l'IMF respectiu.

3. La informació dels productes que inclou l'oferta es recull en el nomenclàtor de prestació ortoprotètica. La Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia l'ha de posar a disposició dels responsables de prestació ortoprotètica i dels altres agents implicats directament en la gestió de la prestació ortoprotètica, amb el contingut i la periodicitat que determini el Comitè Assessor per a la Prestació Ortoprotètica.

4. L'oferta té caràcter permanent, per la qual cosa les empreses poden sol·licitar en qualsevol moment la inclusió en l'oferta, tant de productes pertanyents als tipus de productes del catàleg comú que ja tinguin comercialitzats com dels nous que vagin posant al mercat.

5. Totes les notificacions relatives a l'oferta que la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia hagi d'efectuar a les empreses, així com les actuacions concernents al procediment d'inclusió, alteració i exclusió de l'oferta, s'han de fer a través de l'aplicació d'oferta de productes ortoprotètics del Sistema Nacional de Salut (OFEPO), de conformitat amb el que preveuen els articles 14.2 i 16.4 de la Llei 39/2015, d'1 d'octubre, del procediment administratiu comú de les administracions públiques.

6. La sol·licitud d'inclusió d'un producte en l'oferta significa que l'empresa accepta totes les condicions que estableix aquesta Ordre i es compromet a mantenir actualitzada la informació del producte a l'OFEPO.

## **Article 5.** *Requisits de les empreses i dels productes en l'oferta.*

1. Les empreses que hagin de sol·licitar la inclusió dels seus productes d'ortopròtesis externes en l'oferta han de declarar a través de l'OFEPO que compleixen els requisits següents:

a) Disposar de l'estructura i els mitjans adequats per garantir la qualitat dels productes, segons les activitats i els productes de què es tracti, així com d'un responsable tècnic, amb la titulació adequada en funció dels productes que tingui a càrrec seu, que ha d'exercir la supervisió directa d'aquestes activitats.

b) Disposar d'una estructura organitzativa capaç de garantir un servei tècnic adequat dels seus productes (reparacions i recanvis) durant la vida mitjana útil del producte.

c) Disposar d'un procediment de notificació en relació amb el sistema de vigilància i alertes sanitàries.

d) Complir les prescripcions que estableix el Reial decret 1591/2009, de 16 d'octubre, pel qual es regulen els productes sanitaris, incloent-hi els casos en què els sigui aplicable:

1r Disposar de les llicències de funcionament atorgades per l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS) o de les autoritzacions d'activitat de les comunitats autònomes o les ciutats de Ceuta i Melilla, segons que correspongui en funció de l'activitat que exerceixin.

2n Haver efectuat les comunicacions al Registre de responsables de l'AEMPS o als registres d'empreses distribuïdores de les comunitats autònomes o les ciutats de Ceuta i Melilla segons que correspongui.

2. Els productes que les empreses ofereixin han de:

a) Complir tots els requisits que estableix l'article 7 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre, especialment el que es refereix al marcatge CE i altres prescripcions que estableix el Reial decret 1591/2009, de 16 d'octubre.

b) Tenir una qualitat que garanteixi la seva durada als usuaris en condicions normals d'ús durant la vida mitjana que estableix el catàleg comú per al tipus de producte en què s'enquadria.

## **Article 6.** *Procediment d'inclusió en l'oferta.*

1. L'empresa que vulgui que un dels seus productes d'ortopròtesis externes sigui finançat pel Sistema Nacional de Salut s'ha de donar d'alta prèviament en l'aplicació OFEPO. Per a això ha d'emplenar les dades relatives a l'empresa que recull l'annex II.

2. Una vegada donada d'alta, ha de sol·licitar la inclusió del producte en l'oferta a través de l'aplicació esmentada, i ha d'emplenar la informació del producte que figura a l'annex II i adjuntar la documentació que especifica l'annex esmentat. L'empresa ha de proposar per a cada producte el tipus de producte del catàleg comú en què s'enquadraria, així com el seu preu d'oferta, per a la qual cosa ha d'incloure en l'aplicació OFEPO el preu de venda ofert per l'empresa sense impostos (d'ara endavant, preu d'empresa), a partir del qual es calcula automàticament el preu d'oferta d'acord amb el que estableix l'article 12.

3. Quan el preu d'oferta d'un producte superi l'IMF del tipus de producte en què s'enquadri, l'OFEPO ha d'indicar a l'empresa que disposa d'un termini de 15 dies per adaptar el preu esmentat a l'IMF o bé optar per comunicar el producte a l'oferta amb la finalitat que els responsables de prestació ortoprotètica disposin d'informació que els permeti fer efectiu el que preveu l'article 5.5 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre. En cas que l'empresa no adapti el preu d'oferta del producte ni opti per ser comunicat en el termini esmentat, s'entén que renuncia a la seva sol·licitud.

4. La Sub-direcció General de Cartera de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Fons de Compensació ha de revisar la documentació rebuda i, tenint en compte les característiques del producte, valorar si és susceptible o no de finançament, aplicant-hi els criteris d'inclusió que recull l'article 7 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre. Quan detecti deficiències o discrepàncies en la documentació facilitada per l'empresa sol·licitant, ho ha de notificar a aquesta, que les ha de solucionar en un màxim de tres mesos, de conformitat amb l'article 22.1.a) de la Llei 39/2015, d'1 d'octubre. Aquest període no és computable als efectes del termini de resolució que estableix l'apartat següent.

5. En el termini màxim de sis mesos des de la presentació de la sol·licitud, el titular de la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia ha de notificar a l'interessat la resolució motivada que correspongui, amb expressió dels recursos procedents. Aquesta resolució no posa fi a la via administrativa, i és recurrible en alçada, en el termini d'un mes, de conformitat amb el que preveuen els articles 121 i 122 de la Llei 39/2015, d'1 d'octubre.

6. Quan es determini la inclusió del producte en l'oferta, en la resolució esmentada s'han de notificar al sol·licitant el tipus de producte assignat, el preu d'empresa i el preu d'oferta corresponent acceptat, així com el codi identificatiu les característiques del qual indica l'article 11.

7. Si transcorregut el termini que assenyala l'apartat 5 no ha recaigut cap resolució expressa, es pot entendre estimada la sol·licitud, en els termes que preveu l'article 24 de la Llei 39/2015, d'1 d'octubre, i es notifica a través de l'OFEPO a l'empresa el codi identificatiu assignat al producte.

8. La informació de cada producte que s'inclouï en l'oferta s'ha d'incorporar en el nomenclàtor en la data d'inici de comercialització a Espanya comunicada per l'empresa. Si el producte ja està comercialitzat quan es notifiqui a l'empresa la resolució corresponent, la informació s'ha d'incorporar en el nomenclàtor en la data de la notificació esmentada. En cas que hi hagi causes que impedeixin a l'empresa posar al mercat el producte en la data prevista, ha de comunicar a través de l'OFEPO la nova data d'inici de comercialització i s'ha de fer efectiva la seva inclusió en el nomenclàtor en aquesta data.

## **Article 7.** *Procediment d'alteració de l'oferta.*

1. Les empreses han de mantenir actualitzada en l'oferta tota la informació tant de la mateixa empresa com la dels seus productes. Per a això, els canvis en les condicions d'ús d'un producte han de ser objecte de sol·licitud de l'alteració corresponent de l'oferta abans de portar a terme aquests canvis. A aquests efectes, es consideren canvis en les condicions d'ús la modificació de qualsevol de les dades d'un producte inclòs en l'oferta recollides a l'annex II, excepte la descripció del producte, les observacions, el fabricant, el país en què està establert el fabricant, la data de comercialització i els documents en format electrònic adjunts, que únicament han de ser objecte d'una comunicació a l'oferta a través de l'OFEPO.

2. L'empresa responsable de la comercialització del producte ha de presentar la sol·licitud de l'alteració de la seva oferta al Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social, a través de l'aplicació OFEPO, i ha d'emplenar la informació que estableix l'annex III.

3. La Sub-direcció General de Cartera de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Fons de Compensació, en vista de la documentació rebuda, ha de comprovar si les noves característiques del producte es continuen atenint a la normativa vigent reguladora de la prestació ortoprotètica i el preu d'oferta s'adequa a l'IMF del tipus del producte en què es classifica, i seguir els mateixos tràmits que preveu l'article 6.

4. Quan l'alteració de l'oferta estigui motivada per una modificació substancial de les característiques del producte que impliqui un canvi de tipus, l'OFEPO ha d'assignar un nou codi identificatiu al producte afectat. El preu d'oferta del producte amb el nou codi s'ha de valorar en funció de l'IMF del nou tipus que li correspongui, d'acord amb el que indica l'article 6.3. En la resolució d'acceptació de l'alteració s'han de notificar al sol·licitant el nou codi identificatiu, el tipus de producte assignat, el preu d'empresa i el preu d'oferta corresponent acceptat. Aquest preu d'oferta s'ha d'aplicar des del moment en què es produeixi la comercialització del producte amb el nou codi, i simultàniament s'ha de produir la baixa en l'oferta del codi original, de manera que a partir d'aquesta data l'empresa no pot comercialitzar el producte antic amb precinte.

5. Si l'alteració es refereix únicament a un canvi en el preu d'oferta sense implicar altres modificacions en el producte, el nou preu d'oferta, que ha de ser sempre igual o inferior a l'IMF, entra en vigor al cap de dos mesos de la notificació a l'empresa de l'acceptació de l'alteració esmentada. Una vegada acceptat el nou preu d'oferta, l'empresa no pot sol·licitar cap altra modificació del preu fins que hagi transcorregut, almenys, un termini de sis mesos des de la data de la notificació abans esmentada, excepte en el cas de les revisions que determini el Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social sobre la base del que estableix l'article 6 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre, o perquè el producte experimenti un canvi de tipus.

6. Si es revisa a la baixa l'IMF d'un tipus, l'OFEPO ho ha de comunicar a les empreses que tinguin productes inclosos en l'oferta classificats en el tipus esmentat amb un preu d'oferta superior al nou IMF, que han de procedir a adaptar el seu preu al nou IMF per continuar inclosos en l'oferta, o optar a ser comunicats, segons el que preveu l'article 6.3.

7. Quan un producte inclòs en l'oferta passi a ser comercialitzat per una altra empresa que vol mantenir el producte en l'oferta, la nova empresa ha de fer la sol·licitud corresponent per canvi de titular a través de l'aplicació OFEPO. La Sub-direcció General de Cartera de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Fons de Compensació ho ha de notificar a l'empresa que anteriorment comercialitzava el producte perquè en el termini de 15 dies comuniqui si té alguna objecció objectiva que justifiqui que no és procedent el canvi. En cas que no es rebí cap objecció en el termini esmentat, s'accepta el canvi de titular. Si, a més, la nova empresa ha de comunicar altres canvis en les condicions d'ús del producte, ha de presentar l'alteració oportuna de l'oferta, d'acord amb el que preveu aquest article.

8. Tots els canvis que es produeixin en la informació dels productes que inclou l'oferta fets d'acord amb el que estableix aquest article s'han de reflectir en el nomenclàtor en la data prevista d'efecte de l'alteració comunicada per l'empresa segons recull l'annex III.

#### **Article 8.** *Procediment d'exclusió de l'oferta.*

1. S'han d'excloure de l'oferta, mitjançant la resolució motivada oportuna de la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia, els productes en què concorri alguna de les circumstàncies següents:

a) Quan per aplicació de l'Ordre SCO/3422/2007, de 21 de novembre, per la qual es desplega el procediment d'actualització de la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut, s'exclouï del catàleg comú el tipus de producte en què es classifiquen.

b) Quan es revisi a la baixa el valor de l'IMF d'un tipus, segons el que preveu l'article 7.6, i l'empresa no adapti el preu d'oferta del producte al nou IMF ni opti per ser comunicat.

c) Si la Sub-direcció General de Cartera de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Fons de Compensació detecta que algun dels productes que inclou l'oferta deixa de complir les condicions per ser classificat en algun dels tipus del catàleg comú o els requisits que estableix la legislació vigent.

2. A partir de la data d'efecte de l'exclusió de l'oferta notificada a l'empresa, no pot seguir comercialitzant el producte amb el precinte identificatiu corresponent i no el financen els responsables de prestació ortoprotètica.

#### **Article 9.** *Renovació de l'oferta.*

1. Amb la finalitat de garantir que la informació del nomenclàtor està actualitzada, les empreses han de renovar l'oferta dels seus productes cada tres anys, i han de confirmar la informació a través de l'OFEPO. Si és necessari modificar alguna dada, l'empresa ha de fer la conseqüent sol·licitud d'alteració de l'oferta, d'acord amb el que preveu l'article 7.

2. Per facilitar la renovació, el primer dia del trimestre natural en què es compleixin els tres anys de la inclusió inicial del producte en l'oferta, o de l'última renovació, l'aplicació OFEPO ho ha de comunicar automàticament a l'empresa respectiva, i li ha de donar un termini de dos mesos perquè procedeixi a confirmar la informació del producte o a fer l'alteració oportuna de l'oferta.

3. En cas que no es porti a terme la renovació en el termini que esmenta l'apartat anterior, s'ha de procedir a notificar a l'empresa que a partir d'aquesta data es dona de baixa el producte en l'oferta.

#### **Article 10.** *Comercialització dels productes en l'oferta.*

1. Les empreses han de tenir comercialitzats els productes d'alta en l'oferta, perquè es pugui facilitar adequadament la prestació ortoprotètica als usuaris del Sistema Nacional de Salut. Si en la sol·licitud d'inclusió en l'oferta han indicat que només els comercialitzen en un àmbit determinat, aquesta obligació de comercialització se circumscriu a l'àmbit corresponent.

2. Si s'ha de produir un cessament definitiu en la comercialització d'un producte o l'empresa responsable no vol que continuï en l'oferta per qualsevol motiu, n'ha de comunicar la baixa a l'OFEPO, amb una antelació mínima d'un mes, i ha de facilitar la informació que recull l'annex IV.

3. Si una empresa ha de cessar la seva activitat o no vol que cap dels seus productes segueixi sent finançat, s'ha de donar de baixa de l'OFEPO, i automàticament tots els seus productes també se'n donen de baixa.

4. Quan es produeixi la baixa d'un producte de l'oferta, l'empresa no el pot comercialitzar amb precinte a partir de la data d'efecte de la baixa, tot i que els establiments dispensadors poden continuar proporcionant el producte als usuaris del Sistema Nacional de Salut durant un màxim de dotze mesos des de l'efecte de la baixa.

5. En cas que una empresa no pugui tenir disponible al mercat de manera transitòria un producte ofert, ha de comunicar a l'oferta la suspensió temporal de comercialització. Per a això, l'empresa ha de facilitar la informació que recull l'annex IV a través de l'OFEPO, un mes abans que es doni aquest supòsit. Si es tracta d'una circumstància no previsible, ho ha de comunicar al més aviat possible. Quan finalitzi el període previst de durada de la suspensió temporal, el producte ha de passar novament a figurar d'alta en l'oferta. Si s'han produït modificacions en les dades del producte, l'empresa ha de procedir a fer l'alteració corresponent de l'oferta. Si el producte ha de ser comercialitzat per una altra empresa, s'ha d'actuar d'acord amb el que preveu l'article 7.7.

6. Si, abans de la data prevista de finalització de la suspensió temporal comunicada, l'empresa està en condicions de comercialitzar de nou el producte, ha de modificar aquesta data en l'OFEPO perquè a partir d'aquest moment el producte s'hi torni a donar d'alta. Per contra, si necessita prorrogar aquesta situació, ha d'indicar la nova data de durada de la suspensió temporal prevista. Si l'empresa considera que ja no torna a comercialitzar el producte, ha de procedir a donar-lo de baixa, segons el que preveu l'apartat 2.



**Article 11.** *Identificació dels productes que inclou l'oferta.*

1. Cadascun dels productes ortoprotètics que inclou l'oferta s'ha d'identificar de manera inequívoca amb un codi que li ha d'assignar a aquest efecte la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia en la resolució mitjançant la qual s'accepti la seva inclusió en l'oferta.

2. El codi ha de ser alfanumèric i estar compost per vuit caràcters tal com s'especifica a continuació:

a) Una lletra que indica l'apartat de la prestació al qual pertany el producte:

S = cadires de rodes; P = pròtesis externes; O = ortesis; E = ortopròtesis especials.

b) Sis números correlatius dins de cadascun dels apartats.

c) Un dígit de control.

3. Els productes que inclou l'oferta han d'anar dotats d'un precinte identificatiu, amb les dades i característiques que estableix l'apartat 1 de l'annex V. L'ús d'aquest precinte està reservat als productes indicats, per la qual cosa queda prohibida la seva utilització en qualsevol producte al qual no s'hagi notificat la seva inclusió en l'oferta. En cap cas les empreses oferents dels productes no poden posar en circulació al mercat precintes identificatius no adherits als envasos corresponents.

4. Les empreses disposen d'un termini màxim de dos mesos des que rebin la notificació d'acceptació d'inclusió d'un producte en l'oferta, per comercialitzar-lo dotat del precinte identificatiu corresponent.

5. Als efectes de la gestió i el control de la prestació, així com de la facturació dels productes finançables pel Sistema Nacional de Salut, l'establiment que dispensi un producte ortoprotètic que inclou l'oferta ha d'adherir el precinte en la factura o en el document que a aquest efecte estableixi la normativa del responsable de prestació ortoprotètica corresponent, com a justificant de la dispensació, i ha de consignar el número de sèrie o de lot del producte. Si es tracta de productes a mida, la persona responsable de la dispensació del producte ha d'indicar el seu nom i signar el document esmentat.

6. En tot cas, els productes inclosos en l'oferta o comunicats a aquesta han de complir tots els requisits d'etiquetatge que els siguin aplicables per la normativa de productes sanitaris.

**Article 12.** *Preu d'oferta i coeficient de correcció.*

1. D'acord amb el que indica l'article 2.8 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre, per determinar els preus d'oferta de les ortopròtesis externes s'han de considerar els costos d'adaptació o elaboració individualitzada dels productes, per la qual cosa exclusivament a aquests efectes:

a) L'adaptació d'un producte pot tenir un grau diferent de complexitat:

1r Ajust bàsic: actuació no complexa que fa l'establiment sanitari dispensador sobre un producte ortoprotètic elaborat segons mètodes de fabricació contínua o en sèrie per proporcionar-lo a l'usuari.

2n Adaptació individualitzada: actuació que fa l'establiment sanitari dispensador i adaptador que implica portar a terme modificacions d'un grau diferent de complexitat en un producte ortoprotètic per adequar-lo a indicacions concretes del prescriptor o a les característiques específiques de l'usuari al qual va destinat. En funció del temps i de les actuacions que requereix l'adaptació individualitzada del producte als usuaris, se subdivideix en complexitat baixa, complexitat mitjana i complexitat alta. Quan es tracta de components, accessoris i recanvis que són elements constituents d'una ortopròtesi externa o que s'hi han d'incorporar per adequar-la a les necessitats d'un usuari determinat, l'adaptació d'aquests a l'ortopròtesi té un grau variable de complexitat, per la qual cosa es diferencien en complexitat baixa, complexitat mitjana i complexitat alta.

b) Elaboració individualitzada: actuació per fabricar un producte ortoprotètic a mida específicament segons la prescripció escrita d'un facultatiu especialista, en què aquest faci constar sota la seva responsabilitat les característiques específiques de disseny, i que es destini únicament a un pacient determinat.

2. Atès que els productes a mida no els ha d'oferir l'elaborador, es considera que el seu preu d'oferta és el que reflecteixi l'establiment dispensador en la factura, que ha d'incloure els marges corresponents, els costos de la seva elaboració individualitzada i els impostos, i no pot superar l'IMF del tipus de producte en què s'enquadri.

3. Per als productes no elaborats a mida, el preu d'oferta es calcula aplicant al preu d'empresa el coeficient de correcció corresponent que es fa efectiu mitjançant la fórmula següent, que considera el preu d'empresa i la complexitat de l'adaptació del producte, i s'hi afegeixen els impostos:

$$\text{preu d'oferta} = [(\text{preu d'empresa} \times F) + A] + \text{impostos}$$

On F és un factor que engloba els marges de la distribució i dels establiments, amb els valors següents depenent del preu d'empresa del producte:

Preu d'empresa	Valor del factor F
Per als 1.000 primers euros . . . . .	F = 1,30
Per a la resta del preu d'empresa (a partir dels 1.000 €) . . . . .	F = 1,20

I on A és un factor associat al grau de complexitat de l'adaptació de cada tipus de producte que recull l'annex I:

Grau de complexitat	Valor del factor A
BAS	A = 10
ADAP1	A = 20
ADAP2	A = 50
ADAP3	A = 120
COMP0	A = 10
COMP1	A = 20
COMP2	A = 40
COMP3	A = 60

4. Quan una empresa sol·liciti la inclusió d'un producte en l'oferta, l'OFEPO ha de calcular automàticament el preu d'oferta aplicant al preu d'empresa el coeficient de correcció i un 10% d'impostos. Una vegada resolta la sol·licitud, d'acord amb el que preveu l'article 6, el preu d'oferta ha de figurar en el nomenclàtor. Atès que els impostos que corresponen a un producte són variables en funció de l'àmbit geogràfic on es dispensi el producte i del grau de discapacitat de l'usuari, el nomenclàtor també ha de recollir el preu d'oferta sense impostos.

5. L'import de facturació definitiva és el preu final que ha d'abonar el responsable de prestació ortoprotètica respecte per un producte, excepte quan l'adquireixi per concurs o mitjançant un altre procediment de selecció transparent i objectiu. És el resultat d'aplicar els impostos que corresponguin al preu d'oferta sense impostos, i descomptar, si s'escau, l'aportació de l'usuari vigent.

6. No obstant això, els responsables de prestació ortoprotètica poden establir en els casos en què ho considerin oportú quantitats addicionals a abonar als establiments per a alguns tipus de productes quan es requereixin actuacions especials específiques per la seva part, com pot ser el desplaçament reiterat al domicili de l'usuari o a l'hospital en què aquest estigui ingressat en el moment de la indicació del producte.

**Article 13.** *Productes comunicats a l'oferta.*

1. D'acord amb el que preveu l'article 6.3, les empreses poden optar per comunicar a l'oferta els productes pertanyents als tipus de productes recollits en el catàleg comú que compleixin els requisits exigits per sol·licitar la seva inclusió en l'oferta, però superin l'IMF. Aquests productes no tenen preu d'oferta, però sí un preu comunicat a l'OFEPO (d'ara endavant, preu de venda). Per calcular el preu de venda de cadascun dels productes comunicats a l'oferta, s'aplica al preu d'empresa corresponent el coeficient de correcció que recull l'article 12.

2. Els productes comunicats a l'oferta es poden dispensar a l'usuari amb càrrec al Sistema Nacional de Salut quan la normativa del responsable de prestació ortoprotètica corresponent així ho estableixi expressament en el seu àmbit de gestió respectiu. Els responsables de prestació ortoprotètica han d'abonar per aquests productes l'IMF corresponent al tipus de producte en què es classifiquen, aplicar-hi els impostos corresponents en funció de l'àmbit geogràfic on es dispensi el producte i del grau de discapacitat de l'usuari, i descomptar-ne si s'escau l'aportació, i l'usuari ha d'abonar la diferència amb el preu de venda, d'acord amb el que estableix l'article 5.5 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre.

3. El procediment per a la comunicació d'un producte a l'oferta s'ha de fer de conformitat amb el que preveu l'article 6. Quan la documentació facilitada per l'empresa estigui completa i correcta, en la resolució d'acceptació de la comunicació s'ha de notificar a l'empresa el codi identificatiu corresponent, que ha de tenir les característiques que recull l'article 11.2. La informació relativa als productes esmentats s'ha de recollir en el nomenclàtor de prestació ortoprotètica, i s'han de diferenciar dels que inclou l'oferta.

4. Els productes comunicats a l'oferta han de portar una etiqueta autoadhesiva amb les característiques que assenyala l'apartat 2 de l'annex V. L'establiment dispensador l'ha d'utilitzar com a justificant de la dispensació igual que preveu per al precinte identificatiu l'article 11.5. Les empreses disposen d'un termini màxim de dos mesos comptats a partir del moment en què rebin la notificació d'acceptació de la comunicació del producte, per comercialitzar-lo dotat de la etiqueta autoadhesiva corresponent.

5. Les empreses que comercialitzin productes comunicats a l'oferta han de seguir el procediment que estableix l'article 7 quan es produeixin canvis en les seves condicions d'ús, però no els és aplicable el termini de sis mesos que preveu l'article 7.5 per sol·licitar modificacions del preu.

6. La comunicació a l'oferta l'han de renovar les empreses cada tres anys mitjançant el mateix procediment que estableix l'article 9 per als productes que inclou l'oferta. En cas que no es faci la renovació d'un producte, se n'anul·la la informació en l'oferta, la qual cosa s'ha de notificar a l'empresa, i des d'aquest moment no el pot comercialitzar amb l'etiqueta autoadhesiva.

7. La comercialització dels productes comunicats a l'oferta està subjecta al que preveu l'article 10, i és aplicable a l'etiqueta autoadhesiva el que estableix per al precinte identificatiu l'article esmentat.

**Disposició addicional primera.** *Posada en marxa de l'oferta.*

1. L'empresa que, complint els requisits que estableix l'article 5.1, vulgui oferir al Sistema Nacional de Salut un dels seus productes comercialitzats que compleixi les condicions que assenyala l'article 5.2, ha de comunicar en el termini de sis mesos des de l'entrada en vigor d'aquesta Ordre, al sistema informatitzat per a la recepció de comunicacions de productes ortoprotètics al Sistema Nacional de Salut (SIRPO), la informació sobre el producte a què es refereix l'Ordre SSI/566/2014, de 8 d'abril, per la qual es crea el sistema informatitzat per a la recepció de comunicacions de productes ortoprotètics al Sistema Nacional de Salut.

2. Finalitzat aquest termini de sis mesos i mentre s'iniciï l'oferta, les empreses han de facilitar al SIRPO la informació dels productes de nova comercialització, així com la dels

que no hagin pogut comunicar durant el termini esmentat per motius degudament justificats per l'empresa.

3. Quan estigui operativa l'aplicació OFEPO, per resolució de la persona titular de la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia s'estableix la data d'inici de l'oferta. A partir d'aquest moment, les empreses que vulguin fer una sol·licitud d'inclusió en l'oferta del Sistema Nacional de Salut d'acord amb el procediment que preveu l'article 6 han de completar, i si s'escau modificar, a través de l'aplicació OFEPO corresponent, la informació prèviament comunicada al SIRPO, de manera que no han de comunicar novament la informació de l'annex II ja disponible.

4. Transcorreguts deu mesos des de l'inici de l'oferta, els responsables de prestació ortoprotètica només han de finançar els productes que inclou l'oferta del Sistema Nacional de Salut, a més dels productes a mida que no superin l'IMF corresponent i dels que puguin finançar en el seu àmbit com a prestació complementària o en aplicació del que disposa l'article 5.5 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre.

5. Els productes que s'inclouguin en l'oferta durant el període de deu mesos que assenyala l'apartat anterior es poden dispensar sense precinte identificatiu fins a dos mesos després de finalitzar el període esmentat. Aquest mateix termini és aplicable als productes a què es refereix l'article 13 respecte a l'ús de les etiquetes autoadhesives.

**Disposició addicional segona.** *Adaptació dels catàlegs.*

Els responsables de prestació ortoprotètica han d'adaptar els tipus de productes dels seus catàlegs respectius al que disposa el catàleg comú que estableix aquesta Ordre en el termini màxim de sis mesos des de la seva entrada en vigor.

**Disposició addicional tercera.** *No-increment de la despesa pública.*

Les mesures incloses en aquesta Ordre no poden suposar un increment de dotacions ni de retribucions ni d'altres despeses de personal al servei del sector públic.

**Disposició transitòria primera.** *Operativitat del SIRPO.*

S'ha de mantenir operatiu el SIRPO fins a deu mesos després de l'inici de l'oferta. Durant aquest temps, abans de sol·licitar la inclusió d'un producte en l'oferta, l'empresa ha de comunicar al SIRPO la informació del producte, de conformitat amb el que disposa la disposició addicional primera. Finalitzat aquest termini, per sol·licitar la inclusió d'un producte en l'oferta, l'empresa ha d'emplenar directament en l'OFEPO tota la informació que recull l'annex II. Això s'aplica també als productes la informació dels quals hagi estat comunicada per l'empresa prèviament al SIRPO dins d'aquest termini, però dels quals aquesta no hagi fet la sol·licitud corresponent d'inclusió en l'oferta.

**Disposició transitòria segona.** *Aplicació de l'aportació de l'usuari.*

1. Mentre s'estableixin els límits de l'aportació de la prestació ortoprotètica suplementària, que preveu l'article 9.3 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre, s'ha de continuar aplicant l'aportació que recull l'annex VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre. No obstant això, són aplicables les exempcions d'aportació que preveu l'article 9.4 de l'esmentat Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre.

2. S'actualitza la denominació i codificació dels subgrups d'ortosis i ortopròtesis especials als quals s'aplica l'aportació esmentada, per adaptar-los als equivalents del catàleg comú que figuren en l'annex I d'aquesta Ordre:

## 9. Ortesis

06 03 06 Ortesis lumbosacres (aportació de l'usuari: 30 euros).

06 03 09 Ortesis toracolumbosacres (dorsolumbars) (aportació de l'usuari: 30 euros).

06 03 12 Ortesis cervicals (aportació de l'usuari: 30 euros).

- 06 03 15 Ortesis cervicotoràciques (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 03 18 Ortesis cervicotoracolumbosacres (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 06 03 Ortesi de dits (aportació de l'usuari: 12 euros).
- 06 06 06 Ortesi de mà (aportació de l'usuari: 12 euros).
- 06 06 12 Ortesi de canell i mà (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 06 13 Ortesi de canell, mà i dits (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 06 15 Ortesi de colze (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 06 20 Ortesi d'avantbraç (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 06 24 Ortesi d'espatlla i colze (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 06 27 Ortesi d'espatlla, colze i canell (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 06 36 Articulations de colze (aportació de l'usuari: 0 euros).
- 06 12 06 Ortesi de turmell i peu (tibials) (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 12 09 Ortesi de genoll (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 12 12 Ortesi de genoll, turmell i peu (femorals) (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 12 15 Ortesi de maluc, incloent-hi ortesi d'abducció (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 12 18 Ortesi de maluc, genoll, turmell i peu (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 06 12 21 Articulations de turmell (aportació de l'usuari: 0 euros).
- 06 12 24 Articulations de genoll (aportació de l'usuari: 0 euros).
- 06 12 27 Articulations de maluc (aportació de l'usuari: 0 euros).
- 06 33 90 Calçats ortopèdics per a grans deformitats (aportació de l'usuari: 36 euros).

## 10. Ortopròtesis especials

- 12 03 09 Crosses de colze amb suport d'avantbraç (aportació de l'usuari: 12 euros).
- 12 03 16 Crosses amb tres o més potes (aportació de l'usuari: 12 euros).
- 12 06 00 Caminadors (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 04 06 06 Peces de compressió per a braços, cames i altres parts del cos per a limfedemes de membres superiors, limfedemes greus de membres inferiors i limfedemes de tronc (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 04 07 00 Peces de compressió per a braços, cames i altres parts del cos per a cremats i grans queloides (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 04 33 00 Coixins per prevenir les úlceres per pressió (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 04 48 06 Aparells de bipedestació (aportació de l'usuari: 30 euros).
- 04 48 21 Plans inclinables (aportació de l'usuari: 30 euros).

### **Disposició transitòria tercera.** *Pròtesis externes.*

Mentre es determinen els tipus de productes de l'apartat 7 de pròtesis externes de l'annex VI del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, no són aplicables als productes corresponents a aquest apartat ni els IMF ni el procediment d'inclusió, alteració i exclusió de l'oferta que preveu aquesta norma.

### **Disposició derogatòria única.** *Derogació normativa.*

Queda derogada l'Ordre SSI/566/2014, de 8 d'abril, per la qual es crea el sistema informatitzat per a la recepció de comunicacions de productes ortoprotètics al Sistema Nacional de Salut (SIRPO), així com totes les disposicions del mateix rang o inferior que s'oposin al que disposa aquesta Ordre.

### **Disposició final primera.** *Títol competencial.*

Aquesta Ordre es dicta a l'empara del que preveu l'article 149.1.16a de la Constitució espanyola, que atribueix a l'Estat la competència exclusiva en matèria de bases i coordinació general de la sanitat.

**Disposició final segona.** *Modificació de l'Ordre SPI/1117/2011, de 26 d'abril, per la qual es regula el Comitè Assessor per a la Prestació Ortoprotètica.*

El paràgraf b) de l'apartat 2 de l'article únic de l'Ordre SPI/1117/2011, de 26 d'abril, per la qual es regula el Comitè Assessor per a la Prestació Ortoprotètica, queda modificat de la manera següent:

«b) vocals, que són designats per la institució respectiva que representen entre les persones que exerceixen funcions relatives a la prestació ortoprotètica:

1r Un representant de la Sub-direcció General de Cartera de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Fons de Compensació.

2n Un representant del Departament de Productes Sanitaris de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris.

3r Un representant de la Secretaria d'Estat de Serveis Socials.

4t Un representant de la Xarxa Espanyola d'Agències d'Avaluació de Tecnologies Sanitàries i Prestacions del Sistema Nacional de Salut, designat per la Secretaria Tècnica de la Xarxa.

5è Un representant de cadascuna de les comunitats autònomes.

6è Un representant de l'Institut Nacional de Gestió Sanitària (INGESA).

7è Un representant de cadascuna de les mutualitats de funcionaris: Mutualitat General de Funcionaris Civils de l'Estat (MUFACE), Mutualitat General Judicial (MUGEJU) i Institut Social de les Forces Armades (ISFAS).

8è Un representant del Ministeri d'Hisenda.

9è Un representant del Ministeri d'Economia i Empresa.

A més, s'hi integren com a vocals tres experts, dos dels quals han de ser facultatius especialistes del Sistema Nacional de Salut, previ informe a les societats científiques relacionades amb l'especialitat dels facultatius esmentats, i el tercer a proposta del Consell Nacional de la Discapacitat. Tots, designats per la persona titular del Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social, previ informe al Consell Interterritorial del Sistema Nacional de Salut.

Per a cadascun dels vocals es designa un titular i un suplent.»

**Disposició final tercera.** *Modificació de l'Ordre SCO/3422/2007, de 21 de novembre, per la qual es desplega el procediment d'actualització de la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut.*

L'apartat 1 de l'article 6 de l'Ordre SCO/3422/2007, de 21 de novembre, per la qual es desplega el procediment d'actualització de la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut, queda modificat de la manera següent:

«1. Les propostes d'actualització de la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut les han de formular el Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social, les administracions sanitàries de les comunitats autònomes o les mutualitats de funcionaris, a iniciativa pròpia o a petició raonada de tercers interessats.»

**Disposició final quarta.** *Entrada en vigor.*

Aquesta Ordre entra en vigor el dia 1 de juliol de 2019.

Madrid, 22 de gener de 2019.– La ministra de Sanitat, Consum i Benestar Social, María Luisa Carcedo Rocés.

## ANNEX I

### **Cartera comuna de serveis de prestació ortoprotètica**

«La prestació ortoprotètica consisteix a utilitzar productes sanitaris, implantables o no, la finalitat dels quals és substituir totalment o parcialment una estructura corporal, o bé modificar-ne, corregir-ne o facilitar-ne la funció, i comprèn els elements necessaris per millorar la qualitat de vida i l'autonomia de l'usuari.

Aquesta prestació l'han de facilitar els serveis de salut o dona lloc a ajudes econòmiques, en els casos i d'acord amb les normes que les administracions sanitàries competents estableixin per reglament.

#### 1. *Contingut*

1.1 La cartera comuna de serveis de prestació ortoprotètica comprèn:

a) Els implants quirúrgics, que formen part de la cartera comuna bàsica de serveis assistencials, en la qual també s'inclouen les ortopròtesis externes d'ús en pacients ingressats.

b) Les ortopròtesis externes de dispensació ambulatoria, que són integrants de la cartera comuna suplementària. Estan constituïdes per les pròtesis externes, les cadires de rodes, les ortesis i les ortopròtesis especials.

1.2 No constitueixen una part d'aquesta prestació els articles ortoprotètics destinats a ús esportiu, ni els utilitzats amb finalitat estètica que no tinguin relació amb un accident, una malaltia o una malformació congènita, ni aquells dels quals es faci publicitat adreçada al públic en general.

1.3 La cartera comuna de serveis de prestació ortoprotètica es fa efectiva mitjançant els corresponents catàlegs comuns d'implants quirúrgics i d'ortopròtesis externes que figuren en els apartats 6, 7, 8, 9 i 10, en què s'inclouen, si s'escau, les seves condicions d'ús o el tipus de discapacitat o indicació clínica que justifica la seva prescripció:

a) En l'apartat 6 s'estableix el catàleg comú d'implants quirúrgics, en què es recullen les divisions corresponents codificades amb dos caràcters i els grups codificats amb quatre caràcters, així com els desglossaments respectius, i s'assoleixen diferents nivells de desagregació que permeten agrupar productes amb característiques similars.

b) En els apartats 7, 8, 9 i 10 figura el catàleg comú d'ortopròtesis externes en què es recullen els grups (codificats amb quatre caràcters) i subgrups (sis caràcters) respectius. Aquests es desglossen en categories, identificades amb codis homologats de sis caràcters, que, al seu torn, es divideixen en tipus de productes (codificats amb set caràcters).

1.4 En el cas de les ortopròtesis externes:

a) El catàleg comú, a més, recull la informació següent per a cada tipus de producte:

1r Si és d'elaboració individualitzada o requereix una adaptació amb el seu grau respectiu de complexitat.

2n La vida mitjana expressada en mesos, que és el temps mitjà de durada d'un producte en condicions normals d'ús.

3r L'import màxim de finançament (IMF) amb un impost sobre el valor afegit (IVA) del 10%, així com l'IMF corresponent sense impostos.

b) Els productes finançables corresponents als tipus de productes que inclou el catàleg comú no elaborats a mida els ha de recollir l'oferta de productes ortoprotètics del Sistema Nacional de Salut, d'acord amb el que preveu l'article 4 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre.

## 2. Conceptes

2.1 Implant quirúrgic: producte sanitari dissenyat per ser implantat totalment o parcialment en el cos humà mitjançant una intervenció quirúrgica i destinat a romandre-hi després de la intervenció. Té una finalitat terapèutica quan substitueix totalment o parcialment una estructura corporal o una funció fisiològica que presenta algun defecte o anomalia, o bé té una finalitat diagnòstica. Els productes destinats a romandre en el cos humà menys de 30 dies no es consideren inclosos en l'apartat d'implants quirúrgics, si bé els centres sanitaris han de facilitar als usuaris els que, sent segurs i eficaços, necessitin per a la seva atenció adequada, i per a això han d'utilitzar la via que considerin més adequada per garantir l'eficiència màxima.

2.2 Ortopròtesi externa: producte sanitari no implantable que requereix una elaboració o adaptació individualitzada a l'usuari o un ajust bàsic i que comprèn els apartats següents:

- a) Pròtesi externa: ortopròtesi externa dirigida a substituir totalment o parcialment un òrgan o una estructura corporal o la seva funció.
- b) Cadira de rodes: ortopròtesi externa amb la consideració de vehicle individual que permet el trasllat d'una persona que hagi perdut de manera permanent la capacitat de marxa funcional, adequat al seu grau de discapacitat.
- c) Ortesi: ortopròtesi externa que va destinada a modificar les condicions estructurals o funcionals del sistema neuromuscular o de l'esquelet.
- d) Ortopròtesi especial: ortopròtesi externa que modifica o substitueix una funció corporal o facilita la deambulació de persones amb mobilitat reduïda de manera permanent, que no es pugui considerar inclosa en els apartats anteriors.

## 3. Accés a la prestació ortoprotètica

3.1 Tots els usuaris del Sistema Nacional de Salut tenen accés al catàleg comú sempre que hi hagi una indicació clínica i sanitària per a això, independentment de l'àmbit geogràfic en què es trobin.

3.2 Els responsables de prestació ortoprotètica han d'establir els seus catàlegs respectius que han de contenir, almenys, els tipus de productes del catàleg comú a què es refereixen els apartats 6, 7, 8, 9 i 10.

3.3 L'accés a la prestació ortoprotètica s'ha de fer, garantint les necessitats sanitàries dels usuaris, de la manera que estableixi a aquest efecte el responsable corresponent de prestació ortoprotètica.

## 4. Procediment d'obtenció

4.1 En el cas dels implants quirúrgics, les administracions sanitàries responsables de la gestió han d'establir el procediment d'adquisició d'aquests per la via que considerin més adequada per aconseguir l'eficiència màxima i el seu subministrament adequat.

4.2 En el cas d'ortopròtesis externes:

a) Cada responsable de prestació ortoprotètica ha de determinar el procediment d'obtenció de la prestació esmentada en el seu àmbit, així com les condicions d'accés, d'indicació i prescripció, de gestió, d'elaboració i d'aplicació del seu catàleg i, si escau, de préstec, lloguer, recuperació i reparació dels articles. Aquest procediment ha de preveure la possibilitat que l'usuari no hagi d'avançar l'import dels productes quan es tracti de persones amb recursos econòmics escassos o de productes d'un import elevat.

b) La prestació ortoprotètica ha de ser a càrrec del responsable de prestació ortoprotètica de l'àmbit en què s'atengui el pacient, si bé s'ha de portar a terme la compensació que sigui procedent en funció del que estableix l'article 3 del Reial decret llei 16/2012, de 20 d'abril, de mesures urgents per garantir la sostenibilitat del Sistema Nacional de Salut i millorar la qualitat i la seguretat de les seves prestacions.



c) La indicació d'un tipus de producte l'ha de portar a terme un metge especialista en la matèria corresponent a la clínica que justifiqui la prescripció. Per a la indicació s'han d'atendre criteris d'individualització en relació amb la persona usuària i les seves condicions de salut i de qualitat de vida, com ara l'edat, l'evolució previsible de la patologia o la discapacitat, la situació laboral i social, el grau d'autonomia personal i l'accés a serveis de la comunitat, i d'altres de significació anàloga.

d) Els responsables de prestació ortoprotètica poden establir en els seus catàlegs respectius, a més dels casos de prescripció especial que assenyalen el catàleg comú, els tipus de productes que només poden ser indicats en el seu àmbit per uns especialistes determinats o per les unitats clíniques que designin a aquest efecte.

e) Els responsables de prestació ortoprotètica han d'establir el període de renovació dels productes susceptibles d'aquesta. Aquest període es pot reduir en casos justificats pel prescriptor pel fet de tractar-se de nens en què es requereix una adequació a l'etapa de creixement o d'usuaris en què l'evolució de la patologia o dels canvis antropomètrics dels quals així ho exigeixin o bé quan concorrin circumstàncies objectives que influeixin en un desgast especial dels productes. El fet del transcurs del termini de renovació del producte no genera automàticament la necessitat de renovació, sinó que l'ha de valorar específicament en cada cas el prescriptor. La renovació només es pot concedir quan no sigui deguda al mal tracte o l'ús inadequat del producte per part de l'usuari, en les condicions que determini el responsable corresponent de prestació ortoprotètica.

f) Els establiments sanitaris dispensadors i adaptadors de productes ortoprotètics (d'ara endavant, establiments) que optin per dispensar productes a càrrec del Sistema Nacional de Salut han d'assumir totes les condicions que estableix aquest annex i no poden cobrar a l'usuari quantitats addicionals a l'aportació que, si s'escau, li pugui correspondre en funció del tipus de producte, excepte quan així ho autoritzi el responsable corresponent de prestació ortoprotètica d'acord amb el que preveu l'article 5.5 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre.

4.3 Els responsables de prestació ortoprotètica han de reclamar als tercers obligats al pagament l'import de la prestació ortoprotètica en els supòsits que estableix l'annex IX.

## 5. *Requisits generals de la prestació ortoprotètica*

5.1 Amb la finalitat de garantir la qualitat de la prestació ortoprotètica, els productes han de complir els requisits que preveu la legislació vigent de productes sanitaris que els sigui aplicable.

5.2 En el cas de les ortopròtesis externes, a més, s'hi estableixen els requisits següents:

a) En la prescripció dels productes ortoprotètics han de constar, com a mínim, les dades següents:

1r Responsable de la prescripció: dades d'identificació del facultatiu (nom, número de col·legiat o codi d'identificació, centre sanitari i servei).

2n Usuari: dades d'identificació; col·lectiu al qual pertany (TSI 001: exempts d'aportació, TSI 002: pensionistes i beneficiaris de renda <100.000 €, TSI 003: actius i beneficiaris de renda <18.000 €, TSI 004: actius i beneficiaris de renda =18.000-100.000 €, TSI 005: usuaris i beneficiaris de renda >100.000 €, TSI 006: usuaris i beneficiaris de mutualitats de funcionaris, ATEP: accident de treball i malaltia professional i DAST: usuaris en el marc d'aplicació de la Directiva 2011/24/UE, del Parlament Europeu i del Consell, de 9 de març de 2011, relativa a l'aplicació dels drets dels pacients en l'assistència sanitària transfronterera); data de naixement; pes i talla, si escau.

3r Motiu de la prescripció: accident de treball, accident de trànsit, accident esportiu, un altre tipus d'accident (s'ha d'especificar), malformació congènita, malaltia o un altre origen (s'ha d'especificar).

4t Diagnòstic: discapacitat o patologia que justifica la prescripció; patologies concomitants que influeixin en la prescripció; altra informació clínica d'interès.

5è Valoració social (quan sigui procedent): activitats que fa: laborals, oci, etc., medi en què viu o altres circumstàncies que puguin influir en la prescripció o renovació dels productes.

6è Prescripció: data; tipus de producte o nom del producte; classe de prescripció (primera prescripció, renovació amb la justificació del motiu, la reparació o el recanvi); recomanacions d'ús. Quan per compondre un producte final complet sigui necessari indicar a un usuari productes de diversos tipus diferents, tots s'han d'indicar conjuntament i constitueixen a tots els efectes una prescripció única.

7è Signatura del responsable de la prescripció.

8è Revisions que s'hagin de fer, si s'escau.

b) El responsable de la prescripció ha de donar el vistiplau de manera expressa al producte lliurat a l'usuari que requereixi una adaptació individualitzada o sigui elaborat a mida, després de comprovar que s'ajusta a les seves indicacions, a les necessitats d'aquest i que està adaptat o elaborat adequadament, o ha d'indicar les modificacions que s'hagin d'introduir en el producte, en els casos i mitjançant el procediment que regulin els responsables de prestació ortoprotètica en els seus àmbits respectius.

c) L'adaptació i la dispensació dels productes ortoprotètics s'ha de dur a terme en els establiments autoritzats per a aquest fi per l'Administració competent corresponent. D'acord amb el que indica l'article 3.4 del Reial decret 1506/2012, de 2 de novembre, aquests establiments han de complir els requisits que estableixi la comunitat autònoma o ciutat autònoma en què estiguin ubicats. Poden determinar requisits específics tenint en compte la forma d'elaboració o el grau de complexitat de l'adaptació dels tipus de productes que pot proporcionar cadascun d'aquests als usuaris del Sistema Nacional de Salut, a fi que se salvaguardi una elaboració i una adaptació correctes de la prestació prescrita a l'usuari i es garanteixi l'accés dels usuaris en condicions d'igualtat efectiva. En tot cas, es tracta d'establiments sanitaris que tinguin l'autorització sanitària corresponent, d'acord amb el que disposa el Reial decret 1277/2003, de 10 d'octubre, pel qual s'estableixen les bases generals sobre autorització de centres, serveis i establiments sanitaris.

d) Les autoritats sanitàries competents han de posar a disposició dels usuaris la relació dels establiments del seu àmbit de gestió que, complint els requisits que esmenta l'apartat anterior, puguin dispensar els diferents tipus de productes als usuaris del Sistema Nacional de Salut.

e) Els establiments només poden dispensar productes pertanyents al tipus de producte indicat prèviament pel facultatiu en el document de prescripció. En cas que en la prescripció figuri el nom d'un producte concret, poden dispensar un altre producte del mateix tipus inclòs en l'oferta sempre que ho permeti la normativa de la comunitat autònoma corresponent i que el facultatiu prescriptor no hagi indicat res en contra de la substitució.

f) Sempre que es tracti de productes elaborats a mida o que requereixen una adaptació individualitzada a l'usuari:

1r Són a càrrec de l'establiment totes les rectificacions imputables a l'elaboració i adaptació que siguin necessàries.

2n En l'elaboració dels productes, l'establiment s'ha d'ajustar a les indicacions consignades per l'especialista prescriptor.

g) El lliurament del producte a l'usuari ha d'anar acompanyat de la informació que estableix la normativa de productes sanitaris, del certificat de garantia i d'un full informatiu, en llenguatge comprensible i accessible per a persones amb discapacitat, amb les recomanacions necessàries per a la millor conservació d'aquest en condicions d'utilització normal i les advertències per evitar-ne el mal ús, d'acord amb el que estableixi el responsable de prestació ortoprotètica. Tot això, sense perjudici del que disposa el Reial

decret legislatiu 1/2007, de 16 de novembre, pel qual s'aprova el text refós de la Llei general per a la defensa dels consumidors i usuaris i altres lleis complementàries.

5.3 En el cas dels implants quirúrgics, a més de la informació que estableix la normativa de productes sanitaris, s'ha de facilitar als pacients un full informatiu amb les instruccions, així com les recomanacions, contraindicacions i precaucions que s'han de prendre si s'escau.

## 8. Cadires de rodes

*Grup: 12 22 Cadires de rodes de propulsió manual (no s'hi consideren incloses les cadires de rodes manuals amb rodes grans davanteres maniobrades pels dos braços, les cadires de rodes propulsades amb el peu, ni les cadires de rodes amb motor, llevat de les incloses en el grup 12 23).*

Subgrup: 12 22 00 Cadires de rodes manuals per a persones amb patologies o discapacitats que els impedeixin la marxa funcional de manera permanent.

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
SRM 000 Cadira de rodes manual no autopropulsable no plegable (rígida).	SRM 000A Cadira de rodes manual no autopropulsable no plegable (rígida), amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables.	BAS	48	258,15	234,68
	SRM 000B Cadira de rodes manual no autopropulsable no plegable (rígida), amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables, per a usuaris de més de 130 kg.	BAS	48	549,87	499,88
SRM 010 Cadira de rodes manual no autopropulsable plegable.	SRM 010A Cadira de rodes manual no autopropulsable plegable, amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables.	BAS	36	258,15	234,68
	SRM 010B Cadira de rodes manual no autopropulsable plegable, amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables, amb respalller inclinable.	BAS	36	358,15	325,59
	SRM 010C Cadira de rodes manual no autopropulsable plegable, amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables, per a usuaris de més de 130 kg.	BAS	36	549,87	499,88
SRM 020 Cadira de rodes manual no autopropulsable plegable o rígida, infantil.	SRM 020A Cadira de rodes manual no autopropulsable plegable, infantil, per a alteracions funcionals, de tipus paraigua.	BAS	24	515,17	468,34
	SRM 020B Cadira de rodes manual no autopropulsable, desmuntable, de plegat en llibre, basculant, infantil ajustable al creixement del nen.	ADAP2	24	1.618,94	1.471,76
	SRM 020C Cadira de rodes manual no autopropulsable, plegable o rígida, basculant, infantil, per a alteracions neurològiques greus.	ADAP2	24	2.146,79	1.951,63

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
SRM 030 Cadira de rodes manual autopropulsable no plegable (rígida).	SRM 030A Cadira de rodes manual autopropulsable no plegable (rígida), amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables.	BAS	36	258,15	234,68
	SRM 030B Cadira de rodes manual autopropulsable no plegable (rígida), amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables, per a usuaris de més de 130 kg.	BAS	36	549,87	499,88
	SRM 030C Cadira de rodes manual autopropulsable no plegable (rígida), de verticalització, amb sistema de subjecció al genoll, per a usuaris actius amb una lesió medul·lar congènita o adquirida i antecedents d'úlceres per decúbit recidivant malgrat un tractament quirúrgic (prescripció especial).	ADAP1	36	3.157,55	2.870,50
SRM 040 Cadira de rodes manual autopropulsable plegable.	SRM 040A Cadira de rodes manual autopropulsable i plegable, amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables.	BAS	36	258,15	234,68
	SRM 040B Cadira de rodes manual autopropulsable i plegable, amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables, amb respall inclina.	BAS	36	478,85	435,32
	SRM 040C Cadira de rodes manual autopropulsable i plegable, amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables, per a usuaris de més de 130 kg.	BAS	24	549,87	499,88
	SRM 040D Cadira de rodes manual autopropulsable i plegable, amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables, amb rodes de desmuntatge ràpid, de material lleuger.	ADAP1	36	413,23	375,66
	SRM 040E Cadira de rodes manual autopropulsable i plegable, amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles i reposapeus abatibles i regulables, amb rodes de desmuntatge ràpid, de material lleuger, infantil.	ADAP1	36	900,00	818,18
	SRM 040F Cadira de rodes manual autopropulsable i plegable, amb recolzabraços desmuntables i/o abatibles, reposapeus abatibles i regulables, amb rodes de desmuntatge ràpid, de material lleuger per a usuaris actius, amb patologia medul·lar de qualsevol etiologia o malalties neuromusculars (prescripció especial).	ADAP1	36	2.000,85	1.818,95
SRM 050 Xassís i cadira basculant per a alteracions neurològiques greus.	SRM 050A Xassís posicionador basculant, incloent-hi rodes i frens, susceptible d'adaptacions especials, per a alteracions neurològiques greus (prescripció especial).	ADAP3	36	1.604,08	1.458,25
	SRM 050B Xassís posicionador basculant, de material lleuger, incloent-hi rodes i frens, susceptible d'adaptacions especials, per a alteracions neurològiques greus (prescripció especial).	ADAP3	36	1.936,00	1.760,00
	SRM 050C Cadira basculant, amb seient i respall inclina, reposacaps, recolzabraços extraïbles, reposapeus elevables, i control postural de tronc, per a alteracions neurològiques greus (prescripció especial).	ADAP2	36	2.574,79	2.340,72

A les persones que per la seva obesitat elevada no puguin utilitzar cadires dels tipus SRM 000B, SRM 010C, SRM 030B i SRM 040C, se'ls pot prescriure una cadira de rodes a mida, amb un import segons el pressupost.

*Grup: 12 23 Cadires de rodes motoritzades*

Subgrup: 12 23 06 Cadires de rodes de propulsió elèctrica i direcció elèctrica per a persones amb limitacions funcionals greus de l'aparell locomotor per una malaltia, una malformació o un accident que compleixin tots i cadascun dels requisits següents:

- Incapacitat permanent per a la marxa independent.
- Incapacitat funcional permanent per a la propulsió de cadires de rodes manuals amb les extremitats superiors.
- Suficient capacitat visual, mental i de control que els permeti el maneig de cadires de rodes elèctriques i això no comporti un risc afegit per a la seva integritat i la d'altres persones.

Per a la prescripció de les cadires de propulsió elèctrica s'han de tenir en compte els criteris que recullen els protocols que estableixi a aquest efecte el responsable de la prestació ortoprotètica.

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
SRE 000 Cadira de rodes elèctrica.	SRE 000A Cadira de rodes elèctrica estàndard.	ADAP2	48	3.520,00	3.200,00
	SRE 000B Cadira de rodes elèctrica, infantil.	ADAP2	48	4.015,00	3.650,00
	SRE 000C Cadira de rodes elèctrica, per a usuaris de més de 130 kg.	ADAP2	60	4.725,72	4.296,11
	SRE 000D Cadira de rodes elèctrica, amb basculació manual.	ADAP2	60	4.125,00	3.750,00
	SRE 000E Cadira de rodes elèctrica, amb basculació manual, infantil.	ADAP2	60	4.620,00	4.200,00
	SRE 000F Cadira de rodes elèctrica, amb basculació electrònica.	ADAP2	60	4.455,00	4.050,00
	SRE 000G Cadira de rodes elèctrica, amb basculació electrònica, infantil.	ADAP2	60	4.950,00	4.500,00

A les persones que per la seva obesitat elevada no puguin utilitzar cadires del tipus SRE 000C, se'ls pot prescriure una cadira de rodes a mida, amb un import segons el pressupost.

*Grup: 12 24 Accessoris per a cadires de rodes per a persones amb patologies o discapacitats que els impedeixin la marxa funcional de manera permanent*

Subgrup: 12 24 15 Taules o safates portàtils.

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
SAB 000 Safata desmuntable especial.	SAB 000A Safata desmuntable especial.	COMP1	36	117,29	106,63

## Subgrup: 12 24 24 Bateries.

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
SAT 000 Bateria per a cadira de rodes elèctrica.	SAT 000A Bateria per a cadira de rodes elèctrica (parell) de menys de 50 A.	COMP0	12	416,05	378,23
	SAT 000B Bateria per a cadira de rodes elèctrica (parell) de 50 A.	COMP0	12	460,05	418,23
	SAT 000C Bateria per a cadira de rodes elèctrica (parell) de 60 A.	COMP0	12	566,37	514,89
	SAT 000D Bateria per a cadira de rodes elèctrica (parell) de 70 A	COMP0	12	668,23	607,49

## Subgrup: 12 24 89 Altres accessoris per a cadires de rodes.

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
SRA 000 Suport postural per a cadira de rodes, inclosos tacs i corretges.	SRA 000A Suports laterals per al cap (parell).	COMP2	24	156,06	141,87
	SRA 000B Suports laterals per al tronc fixos (parell).	COMP1	24	127,05	115,50
	SRA 000C Suports laterals per al tronc abatibles (parell).	COMP2	24	166,00	150,91
	SRA 000D Falca anivelladora de pelvis (unitat).	COMP1	24	59,33	53,94
	SRA 000E Tac abductor (unitat).	COMP1	24	70,93	64,48
	SRA 000F Cingla per al cap.	COMP1	24	63,87	58,06
	SRA 000G Armilla de fixació.	COMP2	24	101,92	92,65
	SRA 000H Arnès d'espatlles.	COMP1	24	90,00	81,82
	SRA 000I Cinturó de 4 punts.	COMP1	24	88,07	80,06
	SRA 000J Cinturó o arnès pelvià.	COMP1	24	125,09	113,72
	SRA 000K Cingles per als peus (parell).	COMP1	24	53,76	48,87
	SRA 000L Suport de fluid (unitat).	COMP1	24	62,00	56,36
SRA 010 Reposacaps.	SRA 010A Reposacaps fix.	COMP1	24	85,01	77,28
	SRA 010B Reposacaps amb recolzament occipital o total, fix o orientable.	COMP1	24	187,14	170,13
	SRA 010C Reposacaps amb recolzament occipital o total, orientable amb braç d'una articulació ajustable en alçària i profunditat.	COMP3	24	495,00	450,00
	SRA 010D Reposacaps amb recolzament occipital o total, orientable amb braç recolzat de dues articulacions, ajustable en alçària i profunditat.	COMP3	24	610,67	555,15
SRA 020 Sistema per a autopropulsió amb un sol braç.	SRA 020A Sistema de doble cèrcol per a autopropulsió amb un sol braç.	COMP0	36	383,70	348,82
	SRA 020B Palanca.	COMP0	36	431,26	392,05

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
SRA 030 Altres accessoris.	SRA 030A Comandament especial de mentó per a cadira de rodes elèctrica.	COMP3	48	1.552,57	1.411,43
	SRA 030B Un altre comandament especial per a cadira de rodes elèctrica, d'acord amb els protocols dels responsables de prestació ortoprotètica (prescripció especial).	COMP3	48	SP	SP
	SRA 030C Sistema doble amputat.	COMP0	36	65,85	59,86
	SRA 030D Dispositiu especial per a respirador.	COMP0	36	162,00	147,27
	SRA 030E Dispositiu per a bombona d'oxigen.	COMP0	36	83,78	76,16
	SRA 030F Pujavoreres per a cadira de rodes elèctrica.	COMP1	48	216,84	197,13
	SRA 030G Roda antibolcada per a cadira de rodes manual.	COMP1	36	49,62	45,11
	SRA 030H Allargador de fre.	COMP0	36	20,00	18,18
	SRA 030I Base rígida per a cadira de rodes.	COMP0	36	51,49	46,81

Subgrup: 12 24 90 Recanvis i components per a cadires de rodes.

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
SRC 000 Recolzabraços especial.	SRC 000A Recolzabraços de cassoleta.	COMP1	36	108,63	98,75
	SRC 000B Recolzabraços envoltant amb suport palmar.	COMP1	36	151,75	137,95
	SRC 000C Recolzabraços regulable en alçària.	COMP0	36	129,38	117,62
SRC 010 Reposapeus especial.	SRC 010A Reposapeus únic.	COMP1	36	103,00	93,64
	SRC 010B Reposapeus amb cassoleta (parell).	COMP2	36	193,00	175,45
	SRC 010C Reposapeus amb elevació manual per a cadira de rodes manual o elèctrica (parell).	COMP1	36	313,92	285,38
	SRC 010D Reposapeus amb elevació elèctrica per a cadira de rodes elèctriques (parell).	COMP1	36	843,76	767,05
SRC 020 Seient respallter postural amb carcassa, a mida.	SRC 020A Seient respallter postural amb carcassa, a mida previ motlle.	MED	24	2.500,00	2.272,73
	SRC 020B Seient postural amb carcassa, a mida previ motlle.	MED	24	1.291,64	1.174,22
	SRC 020C Respatller postural amb carcassa, a mida previ motlle.	MED	24	1.320,00	1.200,00
SRC 030 Seient respallter postural modular.	SRC 030A Plataforma rígida ajustable per a seient postural modular.	COMP1	36	238,50	216,82
	SRC 030B Seient postural modular.	COMP3	24	754,00	685,45
	SRC 030C Respatller postural modular.	COMP3	24	847,00	770,00

## 9. Ortesis

Grup: 06 03 Ortesis de columna vertebral (no s'hi consideren incloses les faixes preventives)

Subgrup: 06 03 06 Ortesis lumbosacres (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OTL 000 Ortesi lumbosacra semirígida.	OTL 000A Ortesi lumbosacra semirígida elàstica amb fleixos posteriors.	BAS	24	68,28	62,07
	OTL 000B Ortesi lumbosacra semirígida de teixit no elàstic.	BAS	24	88,20	80,18
	OTL 000C Ortesi lumbosacra semirígida de teixit elàstic o no elàstic per a abdomen pèndol.	ADAP1	24	99,00	90,00
	OTL 000D Ortesi lumbosacra semirígida per a eventració i/o ostomia.	ADAP1	24	99,00	90,00
	OTL 000E Ortesi lumbosacra semirígida, a mida, per a usuaris amb característiques especials que no permeten adaptar les prefabricades.	MED	24	290,95	264,50
OTL 010 Ortesi lumbosacra rígida.	OTL 010A Ortesi lumbosacra rígida, prefabricada.	ADAP2	24	277,31	252,10
	OTL 010B Ortesi lumbosacra rígida de termoplàstic, a mida.	MED	24	538,49	489,54
	OTL 010C Ortesi lumbosacra Knight.	ADAP1	24	186,30	169,36
	OTL 010D Ortesi lumbosacra amb carcassa rígida posterior i teixit elàstic.	ADAP1	24	218,10	198,27

Subgrup: 06 03 09 Ortesis toracolumbosacres (dorsolumbars) (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OTD 000 Ortesi toracolumbar semirígida.	OTD 000A Ortesi toracolumbar semirígida.	ADAP1	24	104,50	95,00
	OTD 000B Ortesi toracolumbar semirígida per a abdomen pèndol.	ADAP1	24	104,50	95,00
	OTD 000C Ortesi toracolumbar semirígida, a mida, per a usuaris amb característiques especials que no permeten adaptar les prefabricades.	MED	24	242,18	220,16
OTD 010 Ortesi per a <i>pectus carinatum</i> (tòrax en quilla) o <i>excavatum</i> .	OTD 010A Cotilla per a <i>pectus carinatum</i> (tòrax en quilla) o <i>pectus excavatum</i> , a mida.	MED	12	647,65	588,77
	OTD 010B Ortesi per a <i>pectus carinatum</i> (tòrax en quilla), prefabricada.	ADAP2	12	495,00	450,00
OTD 020 Ortesi toracolumbar rígida.	OTD 020A Ortesi toracolumbar rígida monovalva per a immobilització de termoplàstic, prefabricada.	ADAP2	24	275,00	250,00
	OTD 020B Ortesi toracolumbar rígida bivalva amb recolzament esternal per a immobilització de termoplàstic, prefabricada.	ADAP2	24	448,13	407,39
	OTD 020C Ortesi toracolumbar rígida per a immobilització de termoplàstic, a mida.	MED	24	688,57	625,97
	OTD 020D Ortesi toracolumbar Taylor, prefabricada.	ADAP1	24	214,19	194,72
	OTD 020E Ortesi toracolumbar amb carcassa rígida posterior i teixit elàstic.	ADAP1	24	341,00	310,00



Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OTD 030 Cotilla rígida per a cifolordosi.	OTD 030A Cotilla rígida de correcció progressiva per a cifolordosi, a mida.	MED	12	988,80	898,91
	OTD 030B Cotilla rígida de correcció progressiva per a cifolordosi articulada, a mida.	MED	12	988,80	898,91
OTD 040 Cotilla per a escoliosi, a mida.	OTD 040A Cotilla de Stagnara o Lyones, a mida.	MED	12	977,66	888,78
	OTD 040B Cotilla de Chêneau, amb coixinets de pressió, a mida.	MED	12	1.048,49	953,17
	OTD 040C Cotilla de Michel, a mida.	MED	12	910,80	828,00
OTD 050 Cotilla de tipus Boston.	OTD 050A Cotilla de tipus Boston, de termoplàstic amb obertures d'expansió i coixinets de pressió, amb mòdul prefabricat.	ADAP3	12	880,00	800,00
	OTD 050B Cotilla de tipus Boston, de termoplàstic amb obertures d'expansió i coixinets de pressió, talla especial.	ADAP3	12	894,83	813,48
	OTD 050C Cotilla de tipus Boston tou.	ADAP2	12	816,42	742,20
	OTD 050D Cotilla de tipus Boston, de termoplàstic amb obertures d'expansió i coixinets de pressió, a mida.	MED	12	909,65	826,95
OTD 060 Ortesi d'ús nocturn.	OTD 060A Ortesi d'inclinació lateral d'ús nocturn, a mida.	MED	12	1.024,89	931,72
	OTD 060B Cotilla de termoplàstic amb sistema de pressió en 3 punts i zones d'expansió d'ús nocturn (de tipus Providence o similar), a mida.	MED	12	1.049,07	953,70
OTD 070 Ortesi de Kallabis.	OTD 070A Ortesi de Kallabis de tres punts.	ADAP2	12	188,99	171,81
OTD 080 Ortesi d'hiperextensió.	OTD 080A Ortesi d'hiperextensió de Jewett.	ADAP2	24	216,37	196,70
	OTD 080B Ortesi d'hiperextensió cruciforme.	ADAP2	12	225,37	204,88
	OTD 080C Ortesi d'hiperextensió basculant.	ADAP2	12	234,37	213,06
OTD 090 Llit postural.	OTD 090A Llit postural Denis Browne per a escoliosi del lactant.	ADAP1	12	442,63	402,39
	OTD 090B Llit postural de termoplàstic, a mida previ motlle.	MED	12	600,46	545,87

Subgrup: 06 03 12 Ortesis cervicals (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OTC 000 Ortesi cervical semirígida.	OTC 000A Suport cervical semirígid de termoplàstic tou amb reforç, bivalve, amb recolzament mentonià.	ADAP1	24	43,20	39,27
OTC 010 Ortesi cervical rígida.	OTC 010A Ortesi cervical rígida de termoplàstic, amb recolzament occipital i mentonià regulable o no.	ADAP1	24	179,28	162,98

Subgrup: 06 03 15 Ortesis cervicotoràciques (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OTT 000 Ortesi cervical de tipus SOMI.	OTT 000A Suport cervical de tipus SOMI.	ADAP2	24	289,10	262,82

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OTT 010 Minerva llarga.	OTT 010A Minerva llarga, a mida previ mottle.	MED	24	592,63	538,75
	OTT 010B Minerva llarga, prefabricada.	ADAP2	24	410,56	373,24
OTT 020 Armilla per a halo.	OTT 020A Armilla per a halo.	ADAP3	24	273,85	248,95

Subgrup: 06 03 18 Ortesis cervicotoracolumbosacres (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OTS 000 Cotilla de Milwaukee.	OTS 000A Cotilla de Milwaukee amb cistella pelviana de cuir i plaques correctores, a mida.	MED	12	1.190,97	1.082,70
	OTS 000B Cotilla de Milwaukee amb cistella pelviana de termoplàstic i plaques correctores, a mida.	MED	12	822,82	748,02
OTS 900 Supraestructura.	OTS 900A Supraestructura de cotilla de Milwaukee adaptada a un altre tipus de cotilla.	ADAP3	12	340,02	309,11
OTS 910 Canvi de cistella pelviana.	OTS 910A Cistella pelviana de cuir per a cotilla de Milwaukee, a mida.	MED	12	850,95	773,59
	OTS 910B Cistella pelviana de termoplàstic per a cotilla de Milwaukee, a mida.	MED	12	482,80	438,91

Grup: 06 06 Ortesis de membre superior

Subgrup: 06 06 03 Ortesi de dits (aportació de l'usuari: 12 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSD 000 Ortesi passiva per a dit polze.	OSD 000A Ortesi passiva rígida per mantenir el polze en oposició o abducció, prefabricada.	ADAP1	24	68,50	62,27
	OSD 000B Ortesi passiva de termoplàstic per mantenir el polze en oposició o abducció, a mida.	MED	24	87,60	79,64
OSD 010 Ortesi passiva per a dit.	OSD 010A Ortesi passiva rígida per a immobilització de dit, prefabricada.	BAS	24	25,29	22,99
	OSD 010B Ortesi passiva de termoplàstic per a immobilització de dit, a mida.	MED	24	44,29	40,26
OSD 020 Ortesi activa per a dit polze.	OSD 020A Ortesi activa per a dit polze, prefabricada.	ADAP1	12	73,16	66,51
OSD 030 Ortesi activa flexora/extensora per a dit.	OSD 030A Ortesi activa extensora per a dit.	ADAP1	12	42,64	38,76
	OSD 030B Ortesi activa flexora per a dit.	ADAP1	12	42,64	38,76

Subgrup: 06 06 06 Ortesi de mà (aportació de l'usuari: 12 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSM 000 Ortesi passiva per mantenir les articulacions metacarpofalàngiques en una posició determinada.	OSM 000A Ortesi passiva per mantenir les articulacions metacarpofalàngiques en una posició determinada, prefabricada.	ADAP1	24	107,80	98,00
	OSM 000B Ortesi passiva per mantenir les articulacions metacarpofalàngiques en una posició determinada, a mida.	MED	24	116,13	105,57
	OSM 000C Ortesi passiva progressiva per portar les articulacions metacarpofalàngiques a una posició determinada.	ADAP1	24	121,97	110,88
OSM 010 Ortesi activa flexora o extensora d'articulacions metacarpofalàngiques.	OSM 010A Ortesi activa extensora d'articulacions metacarpofalàngiques.	ADAP1	24	122,55	111,41
	OSM 010B Ortesi activa flexora d'articulacions metacarpofalàngiques.	ADAP1	24	122,55	111,41
	OSM 010C Ortesi activa flexora d'articulacions metacarpofalàngiques i additament extensor de dit/s.	ADAP1	24	146,56	133,24
	OSM 010D Ortesi activa extensora d'articulacions metacarpofalàngiques i additament extensor/abductor del polze.	ADAP1	24	148,90	135,36
	OSM 010E Ortesi activa flexora d'articulacions metacarpofalàngiques i additament extensor/abductor del polze.	ADAP1	24	148,90	135,36

Subgrup: 06 06 12 Ortesi de canell i mà (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSN 000 Ortesi passiva de canell.	OSN 000A Ortesi passiva de canell.	ADAP1	24	61,60	56,00
OSN 010 Ortesi activa de canell.	OSN 010A Ortesi activa de canell.	ADAP1	18	140,31	127,55
OSN 020 Ortesi activa flexora o extensora de les articulacions metacarpofalàngiques amb estabilització de l'articulació del canell.	OSN 020A Ortesi activa flexora de les articulacions metacarpofalàngiques amb estabilització de l'articulació del canell.	ADAP1	18	199,00	180,91
	OSN 020B Ortesi activa extensora de les articulacions metacarpofalàngiques amb estabilització de l'articulació del canell.	ADAP1	18	199,00	180,91

Subgrup: 06 06 13 Ortesi de canell, mà i dits (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSU 000 Ortesi passiva de canell, mà i dit/s.	OSU 000A Ortesi passiva de canell, mà i dit/s, prefabricada.	ADAP2	24	125,92	114,47
	OSU 000B Ortesi passiva de canell, mà i dit/s, a mida.	MED	24	168,98	153,62

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSU 010 Ortesi activa de canell, mà i dit/s.	OSU 010A Ortesi activa per a flexió dorsal del canell, extensió o flexió d'articulacions metacarpofalàngiques i interfalàngiques, amb dispositiu abductor del polze o sense, prefabricada.	ADAP1	12	247,12	224,65
	OSU 010B Ortesi activa per a flexió dorsal del canell, extensió o flexió d'articulacions metacarpofalàngiques i interfalàngiques, amb dispositiu abductor del polze o sense, a mida.	MED	12	370,80	337,09

Subgrup: 06 06 15 Ortesi de colze (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSC 000 Ortesi passiva de colze.	OSC 000A Ortesi passiva de colze sense articulació, prefabricada.	ADAP1	24	165,57	150,52
	OSC 000B Ortesi passiva de colze sense articulació, a mida.	MED	24	205,78	187,07
OSC 010 Ortesi activa de colze.	OSC 010A Ortesi activa de colze per a flexió i/o extensió amb articulació regulable inclosa, prefabricada.	ADAP1	18	331,89	301,72
	OSC 010B Ortesi activa de colze per a flexió i/o extensió, a mida (s'ha de prescriure, a més, una articulació regulable a elecció).	MED	18	368,39	334,90

Subgrup: 06 06 20 Ortesi d'avantbraç (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSA 000 Ortesi passiva d'avantbraç.	OSA 000A Ortesi passiva d'avantbraç, prefabricada.	ADAP1	24	111,24	101,13
	OSA 000B Ortesi passiva d'avantbraç, a mida.	MED	24	169,28	153,89

Subgrup: 06 06 24 Ortesi d'espatlla i colze (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSB 000 Ortesi passiva de braç.	OSB 000A Ortesi passiva per a immobilització òssia de braç de termoplàstic, prefabricada.	ADAP1	24	151,80	138,00
	OSB 000B Ortesi passiva per a immobilització òssia de braç de termoplàstic, a mida.	MED	24	239,91	218,10

Subgrup: 06 06 27 Ortesi d'espatlla, colze i canell (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSH 000 Ortesi passiva d'espatlla, colze i canell, sense articulació.	OSH 000A Ortesi passiva per mantenir l'espatlla, el colze i el canell en una posició determinada.	ADAP1	24	270,60	246,00
	OSH 000B Ortesi passiva per a subluxació d'espatlla.	ADAP1	24	132,48	120,44
OSH 010 Ortesi d'espatlla, colze i canell, amb articulacions.	OSH 010A Ortesi passiva d'espatlla, colze i canell amb articulació de colze.	ADAP1	24	322,73	293,39
	OSH 010B Ortesi multiarticulada passiva per a control d'articulacions d'espatlla, colze i canell.	ADAP1	24	496,56	451,42
	OSH 010C Ortesi multiarticulada activa per a control d'articulacions d'espatlla, colze i canell.	ADAP2	24	737,00	670,00
OSH 020 Ortesi passiva per a paràlisi del plexe braquial, obstètrica o infantil.	OSH 020A Ortesi passiva per a paràlisi del plexe braquial, obstètrica o infantil, prefabricada.	ADAP2	12	231,50	210,45
	OSH 020B Ortesi passiva per a paràlisi del plexe braquial, obstètrica o infantil, a mida.	MED	12	376,17	341,97

Subgrup: 06 06 36 Articulacions de colze (aportació de l'usuari: 0 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OSO 000 Articulació de colze	OSO 000A Articulació de colze mecànica monocèntrica.	COMP0	24	72,73	66,12
	OSO 000B Articulació de colze mecànica policèntrica.	COMP0	24	128,32	116,65
	OSO 000C Articulació de colze de tipus cargol sense fi.	COMP2	24	87,45	79,50
	OSO 000D Articulació de colze de tipus cremallera o roda dentada.	COMP0	24	195,84	178,04
	OSO 000E Articulació de colze dinàmica i activa.	COMP0	24	364,73	331,57

*Grup: 06 12 Ortesi de membre inferior (no s'hi consideren incloses les ortesis de peu ni les genolleres de teixit elàstic sense flexos)*

Subgrup: 06 12 06 Ortesi de turmell i peu (tibials) (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIT 000 Ortesi posterior passiva tibial.	OIT 000A Ortesi posterior passiva tibial.	ADAP2	24	136,06	123,69
OIT 010 Ortesi de Denis Browne.	OIT 010A Ortesi Denis Browne, per a menors de 3 anys (s'ha de prescriure, a més, un botí o una bota).	ADAP1	24	57,90	52,64
	OIT 010B Ortesi Denis Browne articulada, per a menors de 3 anys (s'ha de prescriure, a més, un botí o una bota).	ADAP1	24	96,54	87,76
OIT 020 Botí multiarticulat.	OIT 020A Botí multiarticulat (unitat).	ADAP1	12	111,14	101,04
OIT 030 Ortesi per a immobilització de l'articulació tibiotarsiana.	OIT 030A Ortesi no articulada per a immobilització mediolateral i de la flexoextensió de l'articulació tibiotarsiana.	ADAP1	24	110,00	100,00
OIT 040 Ortesi tibial de marxa en descàrrega.	OIT 040A Ortesi tibial de marxa en descàrrega.	ADAP1	24	259,26	235,69

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIT 050 Ortesi de control mediolateral de l'articulació tibiotarsiana.	OIT 050A Ortesi de control mediolateral de l'articulació tibioarsiana amb dues hemivalves i cambra d'aire o gel.	BAS	24	99,72	90,65
	OIT 050B Ortesi de control mediolateral de l'articulació tibiotarsiana amb sistema de contenció.	BAS	24	53,90	49,00
	OIT 050C Ortesi dinàmica per a lligaments laterals del turmell.	BAS	24	89,73	81,57
OIT 060 Ortesi dinàmica antiequí.	OIT 060A Ortesi posterior antiequí, «Rancho Los Amigos», prefabricada.	ADAP1	24	127,26	115,69
	OIT 060B Ortesi posterior antiequí, «Rancho Los Amigos», a mida.	MED	24	246,85	224,41
	OIT 060C Ortesi antiequí, dinàmica, de filferro d'acer ancorada a sabata.	ADAP2	24	168,30	153,00
	OIT 060D Ortesi antiequí, dinàmica amb tensor elàstic anterior.	BAS	24	124,98	113,62
	OIT 060E Bitutor de Klenzack, a mida (unitat).	MED	24	433,58	394,16
	OIT 060F Ortesi tibial antiequí termoconformada, a mida.	MED	24	233,48	212,25
	OIT 060G Ortesi tibial antiequí termoconformada amb valva anterior, a mida.	MED	24	285,03	259,12
	OIT 060H Ortesi posterior dinàmica antiequí, amb fleix lateral i plantilla termoplàstica per a interior de sabata.	ADAP1	24	234,66	213,33

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIT 070 Ortesi dinàmica antiequí tipus DAFO.	OIT 070A Ortesi supramal·leolar de tipus DAFO envoltant per a control de pronosupinació, amb dorsiflexió o sense, per a pacient neurològic infantil, a mida.	MED	12	407,61	370,55
	OIT 070B Ortesi supramal·leolar de tipus DAFO envoltant al migpeu flexible per a bloqueig de flexió plantar, per a pacient neurològic infantil, a mida.	MED	12	407,61	370,55
	OIT 070C Ortesi supramal·leolar de tipus DAFO envoltant al migpeu flexible amb botí interior per a bloqueig de flexió plantar, per a pacient neurològic infantil, a mida.	MED	12	493,72	448,84
	OIT 070D Ortesi supramal·leolar de tipus DAFO envoltant al migpeu flexible amb botí interior per a bloqueig de flexió plantar i recolzament prepatel·lar, per a pacient neurològic infantil, a mida.	MED	12	640,93	582,66
	OIT 070E Ortesi supramal·leolar de tipus DAFO envoltant al migpeu, flexible amb botí interior, per a bloqueig de flexió plantar, articulada, per a pacient neurològic infantil, a mida.	MED	12	503,54	457,76
	OIT 070F Ortesi supramal·leolar de tipus DAFO envoltant al migpeu, flexible amb botí interior, per a bloqueig de flexió plantar, articulada, per a pacient neurològic infantil amb hiperextensió de genoll, a mida.	MED	12	572,04	520,04
	OIT 070G Ortesi supramal·leolar de tipus DAFO envoltant per a control de pronosupinació, amb dorsiflexió o sense, per a pacient neurològic infantil, prefabricada.	ADAP1	12	154,35	140,32
	OIT 070H Ortesi supramal·leolar de tipus DAFO envoltant per a control de pronosupinació, amb bloqueig de la flexió plantar i articulació Tamarack, que assisteix la dorsiflexió, per a pacient neurològic infantil, a mida.	MED	12	677,40	615,82
OIT 080 Bitutor curt.	OIT 080A Bitutor curt, a mida (unitat) (s'ha de prescriure, a més, si cal, una articulació de turmell a elecció).	MED	24	325,20	295,64
OIT 090 Polaina des del turmell fins a sota del genoll.	OIT 090A Polaina des del turmell fins a sota del genoll, a mida.	MED	24	212,56	193,24
OIT 100 Ortesi funcional de tipus PTB ( <i>Patellar Tendon Bearing</i> ).	OIT 100A Ortesi funcional de tipus PTB ( <i>Patellar Tendon Bearing</i> ), prefabricada.	ADAP2	24	207,28	188,44
	OIT 100B Ortesi funcional de tipus PTB ( <i>Patellar Tendon Bearing</i> ), a mida.	MED	24	422,72	384,29
OIT 110 Ortesi per a la descàrrega del peu, amb recolzament al tendó rotular i estrep lliscant, amb alça contralateral, a mida.	OIT 110A Ortesi per a la descàrrega del peu, amb recolzament al tendó rotular i estrep lliscant, amb alça contralateral, a mida.	MED	24	469,69	426,99
OIT 900 Botí.	OIT 900A Botí de cuir modelat per adaptar a ortesi, a mida.	MED	24	270,96	246,33
	OIT 900B Botí per a Denis Browne per a menors de 3 anys.	COMP1	6	78,11	71,01

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIT 910 Bota de tipus bòxer per adaptar a ortesi de marxa (parell).	OIT 910A Bota de tipus bòxer per adaptar a ortesi de marxa. Fins al número 23 (parell).	COMP1	12	132,00	120,00
	OIT 910B Bota de tipus bòxer per adaptar a ortesi de marxa. Números 24 al 29 (parell).	COMP1	12	137,50	125,00
	OIT 910C Bota de tipus bòxer per adaptar a ortesi de marxa. Números 30 al 33 (parell).	COMP1	12	145,20	132,00
	OIT 910D Bota de tipus bòxer per adaptar a ortesi de marxa. Números 34 al 37 (parell).	COMP1	12	152,90	139,00
	OIT 910E Bota de tipus bòxer per adaptar a ortesi de marxa. Números 38 i superiors (parell).	COMP1	12	159,50	145,00
OIT 920 Corretja en «T» per a antivalg o antivar.	OIT 920A Corretja en «T» per a antivalg o antivar.	COMP0	24	50,29	45,72

Subgrup: 06 12 09 Ortesi de genoll (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIR 000 Ortesi passiva per a la immobilització del genoll.	OIR 000A Ortesi passiva per a la immobilització de genoll sense articulació.	BAS	24	98,45	89,50
	OIR 000B Ortesi passiva per a la immobilització de genoll amb articulació.	ADAP1	24	137,39	124,90
OIR 010 Ortesi per a l'articulació del genoll, amb sistema d'estabilització (varetes, fleixos, etc.).	OIR 010A Ortesi per a l'articulació de genoll, amb sistema d'estabilització.	BAS	24	75,90	69,00
	OIR 010B Ortesi per a l'articulació de genoll, amb sistema d'estabilització i rodets rotular de compressió intermitent.	BAS	24	87,59	79,63
OIR 020 Ortesi de genoll estabilitzadora amb articulació graduable de flexoextensió.	OIR 020A Ortesi de genoll estabilitzadora amb articulació monocèntrica graduable de flexoextensió.	ADAP1	24	210,10	191,00
	OIR 020B Ortesi de genoll estabilitzadora amb articulació policèntrica graduable de flexoextensió.	ADAP1	24	272,59	247,81
OIR 030 Ortesi per al control mediolateral i de flexoextensió del genoll.	OIR 030A Ortesi de genoll per a control de <i>genu recurvatum</i> .	ADAP1	24	377,30	343,00
	OIR 030B Ortesi de genoll per al control d'instabilitat mediolateral (var-valg).	ADAP1	24	390,17	354,70
	OIR 030C Ortesi per al control mediolateral i de flexoextensió del genoll (lligament encreuat anterior [LCA] i/o posterior [LCP]).	ADAP1	24	417,52	379,56
	OIR 030D Ortesi per al control mediolateral i/o de flexoextensió del genoll, a mida, sota protocol.	MED	24	575,04	522,76



Subgrup: 06 12 12 Ortesi de genoll, turmell i peu (femorals) (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIF 000 Ortesi de valva posterior de cuixa i cama rígida.	OIF 000A Ortesi per a extensió de genoll mitjançant valva posterior de cuixa, cama i peu, amb embenat de tracció sobre genoll, de termoplàstic, a mida.	MED	24	350,09	318,26
	OIF 000B Ortesi per a extensió del genoll mitjançant valva posterior de cuixa, cama i peu, amb dispositiu de tracció dinàmica sobre el genoll, de termoplàstic, a mida.	MED	24	436,67	396,97
OIF 010 Ortesi d'abducció.	OIF 010A Ortesi d'abducció de turmell a cuixa amb platina graduable, a mida.	MED	24	419,79	381,63
OIF 020 Cuixera conformada en termoplàstic.	OIF 020A Cuixera conformada en termoplàstic, a mida.	MED	24	215,19	195,63
OIF 030 Ortesi estabilitzadora de genoll.	OIF 030A Ortesi de genoll a peu amb recolzament anterior al tendó rotular i supracondili, a mida.	MED	24	381,49	346,81
OIF 040 Ortesi correctora dinàmica <i>genu valgum</i> o <i>varum</i> .	OIF 040A Ortesi <i>genu valgum</i> o <i>varum</i> , amb barra externa o interna unida a bota, cèrcol de cuixa i embenat elàstic per a correcció dinàmica (unitat), a mida.	MED	24	356,94	324,49
OIF 050 Ortesi de Grenier.	OIF 050A Ortesi de Grenier amb dues valves medials de cuixa, a mida.	MED	24	326,67	296,97
OIF 060 Ortesi femoral QTB ( <i>Quadrilateral Thigh Bearing</i> ).	OIF 060A Ortesi funcional QTB ( <i>Quadrilateral Thigh Bearing</i> ) de termoplàstic, a mida (s'han de prescriure, a més, una articulació de genoll i una articulació de turmell a elecció).	MED	24	551,86	501,69

Subgrup: 06 12 15 Ortesi de maluc, incloent-hi ortesi d'abducció (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIC 000 Ortesi d'immobilització de maluc sense articulació.	OIC 000A Ortesi d'immobilització de maluc sense articulació, a mida.	MED	24	513,12	466,47
	OIC 000B Ortesi d'immobilització de maluc sense articulació, prefabricada.	ADAP1	24	353,41	321,28
OIC 010 Ortesi per a la displàsia congènita de maluc.	OIC 010A Ortesi per mantenir els malucs en abducció (de tipus Frejka o similar).	ADAP1	24	96,06	87,33
	OIC 010B Ortesi per mantenir els malucs en abducció i rotació externa mitjançant un arnès amb tirants (arnès de Pavlik).	ADAP1	12	132,63	120,57
	OIC 010C Ortesi multiarticulada per mantenir els malucs en abducció i rotació externa de manera independent.	ADAP2	24	733,07	666,43
OIC 020 Ortesi modular desrotadora de maluc.	OIC 020A Ortesi modular desrotadora de maluc, a mida.	MED	24	331,46	301,33
OIC 030 Ortesi d'Atlanta (o de l'Hospital Scottish Rite, a Atlanta).	OIC 030A Ortesi d'Atlanta (o de l'Hospital Scottish Rite, a Atlanta), a mida.	MED	24	660,00	600,00
OIC 040 Ortesi modular d'abducció de maluc.	OIC 040A Ortesi modular d'abducció de maluc regulable amb control de la flexoextensió.	ADAP2	24	579,87	527,15

Subgrup: 06 12 18 Ortesi de maluc, genoll, turmell i peu (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIE 000 Bitutor femoral metàl·lic.	OIE 000A Bitutor femoral metàl·lic amb cercols, a mida (unitat) (s'han de prescriure, a més, una articulació de genoll i una articulació de turmell a elecció i, si cal, un botí).	MED	24	891,12	810,11
	OIE 000B Bitutor femoral metàl·lic amb cuixera de suport isquiàtic, a mida (unitat) (s'han de prescriure, a més, una articulació de genoll i una articulació de turmell a elecció i, si cal, un botí).	MED	24	991,99	901,81
	OIE 000C Bitutor femoral metàl·lic, amb encaix quadrangular, a mida (unitat) (s'han de prescriure, a més, una articulació de genoll i una articulació de turmell a elecció i, si cal, un botí).	MED	24	1.107,88	1.007,16
	OIE 000D Bitutor femoral metàl·lic amb cinturó pelvià, a mida (unitat) (s'han de prescriure, a més, una articulació de maluc, una articulació de genoll i una articulació de turmell a elecció i, si cal, un botí).	MED	24	1.009,04	917,31
	OIE 000E Bitutor femoral metàl·lic amb cuixera de suport isquiàtic i cinturó pelvià, a mida (unitat) (s'han de prescriure, a més, una articulació de maluc, una articulació de genoll i una articulació de turmell a elecció i, si cal, un botí).	MED	24	1.109,91	1.009,01
	OIE 000F Bitutor femoral metàl·lic amb encaix quadrangular i cinturó pelvià, a mida (unitat) (s'han de prescriure, a més, una articulació de maluc, una articulació de genoll i una articulació de turmell a elecció i, si cal, un botí).	MED	24	1.225,80	1.114,36
OIE 010 Monotutor femoral.	OIE 010A Monotutor femoral laminat de resina amb articulació de genoll i articulació de turmell, a mida.	MED	24	3.410,00	3.100,00
OIE 020 Ortesi femoral.	OIE 020A Ortesi termoconformada al buit des del peu fins al terç proximal de cuixa, a mida (TPV) (s'han de prescriure, a més, una articulació de genoll i una articulació de turmell a elecció).	MED	24	790,96	719,05
OIE 030 Ortesi de tipus Swash.	OIE 030A Ortesi d'abducció variable desrotadora femoral (de tipus Swash), infantil.	ADAP3	24	956,97	869,97
OIE 040 Ortesi femoral d'abducció d'acer de Tachdjian.	OIE 040A Ortesi femoral d'abducció de Tachdjian (unilateral) d'acer, a mida, amb encaix trilateral, articulació al genoll, control de rotació, estrep de marxa, mecanisme distractor del peu i alça contralateral.	MED	24	1.200,03	1.090,94
OIE 050 Ortesi desrotadora femoral.	OIE 050A Ortesi desrotadora femoral (de tipus Twister) (unitat).	ADAP2	18	252,67	229,70
	OIE 050B Ortesi desrotadora femoral de teixit elàstic (unitat).	ADAP1	18	40,70	37,00
OIE 900 Dispositiu estabilitzador i reciprocador per adaptar a ortesi de marxa bilateral.	OIE 900A Dispositiu estabilitzador i reciprocador per adaptar a ortesi de marxa bilateral (s'ha de prescriure, a més, una ortesi de marxa bilateral a elecció).	ADAP3	36	2.750,00	2.500,00

Subgrup: 06 12 21 Articulacions de turmell (aportació de l'usuari: 0 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIO 000 Articulació de turmell.	OIO 000A Articulació rígida de turmell lliure.	COMP1	24	125,40	114,00
	OIO 000B Articulació rígida de turmell, amb control del moviment dorsal i plantar.	COMP1	24	140,80	128,00
	OIO 000C Articulació flexible de turmell amb assistència del moviment de flexió dorsal i/o plantar.	COMP1	24	129,80	118,00
	OIO 000D Articulació rígida de turmell amb assistència dinàmica del moviment de flexió dorsal i/o plantar de tipus Klenzack.	COMP1	24	129,01	117,28
	OIO 000E Articulació flexible de turmell amb assistència del moviment de flexió dorsal i/o plantar variable.	COMP1	24	264,00	240,00
	OIO 000F Articulació flexible de turmell amb assistència del moviment de flexió dorsal i/o plantar amb límit posterior.	COMP1	24	135,30	123,00

Subgrup: 06 12 24 Articulacions de genoll (aportació de l'usuari: 0 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIA 000 Articulació de genoll lliure.	OIA 000A Articulació de genoll lliure.	COMP1	24	163,19	148,35
	OIA 000B Articulació de genoll lliure amb eix desplaçat.	COMP1	24	278,40	253,09
	OIA 000C Articulació de genoll lliure amb assistència a l'extensió.	COMP1	24	554,65	504,23
OIA 010 Articulació de genoll amb tancament d'anelles.	OIA 010A Articulació de genoll amb tancament d'anelles.	COMP1	24	301,80	274,36
OIA 020 Articulació de genoll amb tancament suís.	OIA 020A Articulació de genoll amb tancament suís amb sistema d'amortiment o sense.	COMP2	24	435,11	395,55
OIA 030 Articulació de genoll policèntrica.	OIA 030A Articulació de genoll policèntrica.	COMP1	24	484,37	440,34
OIA 040 Articulació de genoll progressiva.	OIA 040A Articulació de genoll progressiva dentada amb bloqueig en la flexió.	COMP1	24	580,80	528,00

Subgrup: 06 12 27 Articulacions de maluc (aportació de l'usuari: 0 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OID 000 Articulació de maluc lliure.	OID 000A Articulació de maluc lliure, d'acer.	COMP1	24	264,29	240,26
	OID 000B Articulació de maluc lliure, d'acer, amb moviment d'abducció.	COMP1	24	324,86	295,33
OID 010 Articulació de maluc amb tancament d'anelles.	OID 010A Articulació de maluc amb tancament d'anelles.	COMP1	24	254,43	231,30
	OID 010B Articulació de maluc amb tancament d'anelles i moviment d'abducció.	COMP1	24	324,86	295,33

Subgrup 06 12 90 Recanvis i components per a ortesi de membre inferior (aportació de l'usuari: 0 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OIS 900 Recanvis i components per a ortesi de membre inferior.	OIS 900A Cinturó pelvià per a ortesi de membre inferior.	COMP0	24	117,92	107,20
	OIS 900B Cinturó pelvià amb suport gluti.	COMP0	24	160,36	145,78
	OIS 900C Barra per a ortesi de membre inferior.	COMP0	24	23,61	21,46
	OIS 900D Estrep per a ortesi de membre inferior.	COMP0	24	63,27	57,52
	OIS 900E Embenat, prefabricat.	COMP0	18	17,07	15,52
	OIS 900F Embenat, a mida.	MED	24	110,00	100,00

*Grup: 06 33 Calçats ortopèdics*

Subgrup: 06 33 90 Calçats ortopèdics per a grans deformitats (aportació de l'usuari: 36 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
OCO 000 Calçat de plastazote, licra, fibra elàstica o similar (parell).	OCO 000A Calçat ortopèdic de plastazote, licra, fibra elàstica o similar per a deformitats en peus diabètics, artrítics i neuropàtics (parell).	BAS	12	97,93	89,03
OCO 010 Calçat a mida.	OCO 010A Calçat ortopèdic, a mida, previ motlle, per a grans deformitats (parell).	MED	12	728,56	662,33

**10. Ortopròtesis especials**

*Grup: 12 03 Productes de suport per caminar manejats per un braç*

Subgrup: 12 03 09 Crosses de colze amb suport d'avantbraç (aportació de l'usuari: 12 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EMS 000 Cossa amb suport d'avantbraç i empunyadura anatòmica.	EMS 000A Cossa amb suport d'avantbraç i empunyadura anatòmica amb abraçadora o sense (unitat).	BAS	36	23,82	21,65

Subgrup: 12 03 16 Crosses amb tres o més potes (aportació de l'usuari: 12 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EMT 000 Cossa amb tres potes o més.	EMT 000A Cossa amb tres potes o més.	BAS	36	44,97	40,88

Grup: 12 06 Productes de suport per caminar manejats pels dos braços

Subgrup: 12 06 00 Caminadors (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EAN 000 Caminador sense rodes.	EAN 000A Caminador fix d'alçària regulable.	BAS	36	75,53	68,66
	EAN 000B Caminador plegable d'alçària regulable.	BAS	36	82,40	74,91
	EAN 000C Caminador deambulador plegable d'alçària regulable.	BAS	36	104,46	94,96
EAN 010 Caminador amb rodes.	EAN 010A Caminador amb rodes davanteres i tacs posteriors, per a nens i adults.	BAS	36	93,91	85,37
	EAN 010B Caminador amb rodes davanteres i tacs posteriors amb seient, per a nens i adults.	BAS	36	101,48	92,25
	EAN 010C Caminador amb rodes davanteres giratòries i posteriors amb fre, amb seient o sense ( <i>rollator</i> ), per a nens i adults.	BAS	36	130,52	118,65
EAN 020 Caminador amb control postural de tronc i pelvis.	EAN 020A Caminador amb control postural de tronc i pelvis, graduable en alçària i amb fre, per a nens i adults.	ADAP2	36	1.414,01	1.285,46
EAN 030 Caminador anteroposterior.	EAN 030A Caminador anteroposterior graduable en alçària, amb seient abatible i fre, per a nens i adults.	ADAP2	36	837,36	761,24

Grup: 04 06 Productes per a la teràpia del limfedema

Subgrup: 04 06 06 Peces de compressió per a braços, cames i altres parts del cos per a limfedemes de membres superiors, limfedemes greus de membres inferiors i limfedemes de tronc (es poden indicar dues unitats de cada producte en cada prescripció) (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EPL 000 Suport de coll per a limfedema.	EPL 000A Suport de coll per a limfedema, a mida.	MED	6	132,41	120,37
EPL 010 Màscara per a limfedema.	EPL 010A Màscara oberta per a limfedema, a mida.	MED	6	313,98	285,44
	EPL 010B Màscara oberta amb banda labial per a limfedema, a mida.	MED	6	334,36	303,96
	EPL 010C Màscara amb obertura per als ulls, el nas i la boca per a limfedema, a mida.	MED	6	421,27	382,97
EPL 020 Samarreta per a limfedema.	EPL 020A Samarreta sense mànigues per a limfedema de tronc, a mida.	MED	6	278,93	253,57
	EPL 020B Samarreta amb mànigues llargues per a limfedema de tronc, a mida.	MED	6	469,49	426,81
EPL 030 Suport de mama per a afectació limfàtica.	EPL 030A Suport de mama per a afectació limfàtica, prefabricat.	ADAP1	6	140,00	127,27

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EPL 040 Guantellet i guant per a limfedema.	EPL 040A Guantellet per a limfedema, a mida.	MED	6	52,53	47,75
	EPL 040B Guantellet per a limfedema, prefabricat.	COMP0	6	31,74	28,85
	EPL 040C Guant sense protecció distal per a limfedema, a mida.	MED	6	150,07	136,43
	EPL 040D Guant sense protecció distal per a limfedema, prefabricat.	ADAP1	6	125,85	114,41
	EPL 040E Guant amb protecció distal per a limfedema, a mida.	MED	6	157,61	143,28
	EPL 040F Guant fins al colze sense protecció distal per a limfedema, a mida.	MED	6	175,25	159,32
	EPL 040G Guant fins al colze amb protecció distal per a limfedema, a mida.	MED	6	181,21	164,74
EPL 050 Màniga per a limfedema.	EPL 050A Màniga per a limfedema, a mida.	MED	6	108,70	98,82
	EPL 050B Màniga per a limfedema, prefabricada.	COMP0	6	105,60	96,00
	EPL 050C Màniga amb guantellet per a limfedema, a mida.	MED	6	147,94	134,49
	EPL 050D Màniga amb guantellet per a limfedema, prefabricada.	ADAP1	6	109,69	99,72
	EPL 050E Màniga amb guant per a limfedema, a mida.	MED	6	232,57	211,43
	EPL 050F Màniga abraçant l'espatlla per a limfedema, a mida.	MED	6	154,47	140,43
	EPL 050G Màniga abraçant l'espatlla per a limfedema, prefabricada.	ADAP1	6	121,79	110,72
	EPL 050H Màniga abraçant l'espatlla amb guantellet per a limfedema, a mida.	MED	6	213,66	194,24
	EPL 050I Màniga abraçant l'espatlla amb guantellet per a limfedema, prefabricada.	ADAP1	6	174,96	159,05
	EPL 050J Màniga abraçant l'espatlla amb guant per a limfedema, a mida.	MED	6	298,73	271,57
EPL 060 Guant amb dits per al peu per a limfedema.	EPL 060A Guant sense protecció distal per al peu per a limfedema, a mida.	MED	6	149,67	136,06
	EPL 060B Guant amb protecció distal per al peu per a limfedema, a mida.	MED	6	152,14	138,31
EPL 070 Mitja per a limfedema.	EPL 070A Mitja fins al genoll per a limfedema, a mida.	MED	6	106,82	97,11
	EPL 070B Mitja fins al genoll per a limfedema, prefabricada.	ADAP1	6	84,44	76,76
	EPL 070C Mitja sencera per a limfedema, a mida.	MED	6	165,44	150,40
	EPL 070D Mitja sencera per a limfedema, prefabricada.	ADAP1	6	109,14	99,22
	EPL 070E Mitja sencera amb subjecció a la cintura per a limfedema, a mida.	MED	6	173,03	157,30
EPL 080 Panti per a limfedema.	EPL 080A Panti d'una extremitat per a limfedema, a mida.	MED	6	282,15	256,50
	EPL 080B Panti d'una extremitat per a limfedema, prefabricat.	ADAP1	6	246,63	224,21
	EPL 080C Panti (de dues cames) per a limfedema, a mida.	MED	6	353,67	321,52
	EPL 080D Panti (de dues cames) per a limfedema, prefabricat.	ADAP1	6	319,06	290,05

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EPL 090 Pantalons per a limfedema.	EPL 090A Pantalons de camal curt per a limfedema, a mida.	MED	6	251,82	228,93
	EPL 090B Pantalons per a limfedema, a mida.	MED	6	309,79	281,63

L'IMF dels tipus de productes a mida del subgrup 04 06 06 fa referència a la fabricació dels productes esmentats de teixit circular. En cas que es prescrigui teixit pla, l'IMF corresponent s'incrementa en un 15%.

*Grup: 04 07 Productes per a la prevenció i el tractament de cicatrius patològiques*

Subgrup: 04 07 00 Peces de compressió per a braços, cames i altres parts del cos per a cremats i grans queloides (es poden indicar dues unitats de cada producte en cada prescripció) (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EPQ 000 Suport de coll i/o mentó per a cremats i grans queloides.	EPQ 000A Suport de coll per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	132,41	120,37
	EPQ 000B Suport de mentó per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	174,10	158,27
	EPQ 000C Suport de coll i mentó per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	245,50	223,18
EPQ 010 Màscara per a cremats i grans queloides.	EPQ 010A Màscara oberta per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	313,98	285,44
	EPQ 010B Màscara oberta amb banda labial per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	334,36	303,96
	EPQ 010C Màscara amb obertura per als ulls, el nas i la boca per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	421,27	382,97
	EPQ 010D Màscara de termoplàstic amb silicona per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	1.277,46	1.161,33
EPQ 020 Samarreta per a cremats i grans queloides.	EPQ 020A Samarreta sense mànigues per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	278,93	253,57
	EPQ 020B Samarreta amb mànigues curtes per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	419,54	381,40
	EPQ 020C Samarreta amb mànigues llargues per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	469,49	426,81
EPQ 030 Tronc per a cremats i grans queloides.	EPQ 030A Tronc sense mànigues per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	472,20	429,27
	EPQ 030B Tronc amb mànigues curtes per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	567,47	515,88
	EPQ 030C Tronc amb mànigues llargues per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	580,35	527,59

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EPQ 040 Guantellet i guant per a cremats i grans queloides.	EPQ 040A Guantellet per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	52,53	47,75
	EPQ 040B Guant sense protecció distal per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	150,07	136,43
	EPQ 040C Guant amb protecció distal per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	157,61	143,28
	EPQ 040D Guant fins al colze sense protecció distal per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	175,25	159,32
	EPQ 040E Guant fins al colze amb protecció distal per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	181,21	164,74
EPQ 050 Màniga per a cremats i grans queloides.	EPQ 050A Màniga per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	108,70	98,82
	EPQ 050B Màniga amb guantellet per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	147,94	134,49
	EPQ 050C Màniga amb guant per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	232,57	211,43
	EPQ 050D Màniga abraçant l'espatlla per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	154,47	140,43
	EPQ 050E Màniga abraçant l'espatlla amb guantellet per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	213,66	194,24
	EPQ 050F Màniga abraçant l'espatlla amb guant per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	298,73	271,57
EPQ 060 Guant amb dits per al peu per a cremats i grans queloides.	EPQ 060A Guant amb dits sense protecció distal per al peu per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	149,67	136,06
	EPQ 060B Guant amb dits amb protecció distal per al peu per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	152,14	138,31
EPQ 070 Mitja per a cremats i grans queloides.	EPQ 070A Mitja fins al genoll per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	106,82	97,11
	EPQ 070B Mitja sencera per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	165,44	150,40
	EPQ 070C Mitja sencera amb subjecció a la cintura per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	173,03	157,30
EPQ 080 Panti per a cremats i grans queloides.	EPQ 080A Panti d'una extremitat per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	282,15	256,50
	EPQ 080B Panti (de dues cames) per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	353,67	321,52
EPQ 090 Pantalons per a cremats i grans queloides.	EPQ 090A Pantalons de camal curt per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	251,82	228,93
	EPQ 090B Pantalons per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	309,79	281,63
EPQ 100 Turmellera per a cremats i grans queloides.	EPQ 100A Turmellera per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	82,96	75,42

L'IMF dels tipus de productes del subgrup 04 07 00, excepte en el cas de la màscara de termoplàstic, fa referència a la fabricació del producte esmentat de teixit circular. En cas que es prescriu teixit pla, l'IMF corresponent s'incrementa en un 15%.



*Grup: 04 90 Complementos per a les peces de compressió*

Subgrup: 04 90 00 Complementos per a les peces de compressió (per a limfedema, cremats i grans queloides) (aportació de l'usuari: 0 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EPC 000 Tancament per a peces de compressió.	EPC 000A Tancament de cremallera, a mida.	MED	6	30,42	27,65
	EPC 000B Tancament de gafets, a mida.	MED	6	18,46	16,78
	EPC 000C Tancament de veta adherent, a mida.	MED	6	17,99	16,35
EPC 010 Adaptacions per a peces de compressió.	EPC 010A Obertura de mames, a mida.	MED	6	18,46	16,78
	EPC 010B Confecció de copes, a mida.	MED	6	14,47	13,15
	EPC 010C Confecció de bossa escrotal, a mida.	MED	6	55,00	50,00
	EPC 010D Adaptació anatòmica articular, a mida.	MED	6	23,67	21,52
	EPC 010E Adaptació tèxtil, a mida.	MED	6	34,13	31,03
	EPC 010F Inserció de butxaca, a mida.	MED	6	35,00	31,82
	EPC 010G Coixinets limfàtics, a mida.	MED	6	33,69	30,63
EPC 020 Altres complementos per a peces de compressió.	EPC 020A Banda proximal de subjecció per a peces de compressió per a limfedema, a mida.	MED	6	36,52	33,20
	EPC 020B Suport de silicona per a cremats i grans queloides, a mida.	MED	6	16,96	15,42

*Grup: 04 33 Productes de suport per a la prevenció de les úlceres per pressió (productes antidecúbits)*

Subgrup: 04 33 00 Coixins per prevenir les úlceres per pressió (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
ECJ 000 Coixí per prevenir les úlceres per pressió, d'una sola peça de silicona, gel o altres materials.	ECJ 000A Coixí per prevenir les úlceres per pressió, d'una sola peça de silicona, gel o altres materials, per a usuaris de cadires de rodes amb risc alt d'úlceres per pressió.	BAS	36	115,97	105,43
ECJ 010 Coixí per prevenir les úlceres per pressió, modular, de diferents materials amb base ferma.	ECJ 010A Coixí per prevenir les úlceres per pressió, modular, de diferents materials amb base ferma, per a usuaris de cadires de rodes amb patologia medul·lar de qualsevol etiologia o dany cerebral adquirit.	ADAP1	36	355,47	323,15
ECJ 020 Coixí per prevenir les úlceres per pressió, amb múltiples cel·les d'aire o altres materials, independents unides per una base.	ECJ 020A Coixí per prevenir les úlceres per pressió, amb múltiples cel·les d'aire o altres materials, independents unides per una base, per a usuaris de cadires de rodes amb patologia medul·lar de qualsevol etiologia o dany cerebral adquirit.	ADAP1	36	677,77	616,15

*Grup: 04 48 Equip per a l'entrenament del moviment, la força i l'equilibri per a pacients lesionats medul·lars, paràlisi cerebral, traumatismes cranioencefàlics, mielomeningocele, distròfies musculars progressives i malalties neurodegeneratives.*

Subgrup: 04 48 06 Aparells de bipedestació (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EBI 000 Aparell de bipedestació.	EBI 000A Bipedestador de nen.	ADAP1	24	1.705,80	1.550,73
	EBI 000B Bipedestador d'adult.	ADAP1	36	2.282,91	2.075,37

Subgrup: 04 48 21 Plans inclinables (aportació de l'usuari: 30 euros).

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana – Mesos	IMF	IMF si
EPI 000 Pla inclinat.	EPI 000A Pla inclinat pronosupí per a nens.	ADAP1	36	1.769,27	1.608,43

ADAP = adaptació individualitzada a l'usuari (ADAP1: de complexitat baixa, ADAP2: de complexitat mitjana, ADAP3: de complexitat alta).

BAS = ajust bàsic a l'usuari.

COMP = components, accessoris o recanvis (COMP0: component constituent d'una ortopròtesi externa, accessori o recanvi de complexitat bàsica; COMP1: de complexitat baixa; COMP2: de complexitat mitjana; COMP3: de complexitat alta).

IMF si = import màxim de finançament sense impostos.

MED = elaboració individualitzada (producte a mida). No s'ofereixen els productes corresponents a aquests tipus perquè estan elaborats a mida.

SP = tipus de producte sense IMF. Els productes d'aquest tipus es financen al preu d'oferta, que en el cas dels productes a mida és el que reflecteixi l'establiment dispensador en la factura.»

## ANNEX II

### Informació que ha de proporcionar l'empresa a l'OFEPO per a la inclusió d'un producte en l'oferta

Dades per a l'alta de l'empresa en l'OFEPO:

Nom de l'empresa	NIF de l'empresa
Tipus d'empresa <sup>1</sup>	
Adreça <sup>2</sup> (carrer, localitat i codi postal)	
Correu electrònic <sup>3</sup>	
Responsable: <sup>4</sup> cognoms, nom, NIF i telèfon	
Web de l'empresa, si escau	

Dades per a la sol·licitud d'inclusió d'un producte en l'oferta:

Nom del producte <sup>5</sup>	
Fabricant del producte <sup>6</sup>	País del fabricant <sup>6</sup>
Classe de producte sanitari <sup>7</sup>	
Materials dels quals està elaborat <sup>8</sup>	
Usuaris als quals va destinat <sup>9</sup>	
Indicacions <sup>10</sup>	
Talla, si escau	Pes (només per a cadires de rodes)
Classificació del producte <sup>11</sup>	
Descripció breu del producte i del procés d'elaboració <sup>12</sup>	
Preu d'empresa <sup>13</sup>	
Àmbit de comercialització <sup>14</sup>	
Data de comercialització a Espanya <sup>15</sup>	
Vida mitjana del producte <sup>16</sup>	
Observacions <sup>17</sup>	

Ha d'incloure, a més, la documentació següent:<sup>18</sup>

<ul style="list-style-type: none"> <li>- Etiqueta del producte.</li> <li>- Foto o dibuix detallat del producte.</li> <li>- Declaració CE de conformitat del fabricant / certificat/s CE de conformitat de l'organisme notificat.<sup>19</sup></li> <li>- Instruccions d'ús en espanyol.</li> </ul>
--

<sup>1</sup> S'hi ha d'indicar si es tracta d'un fabricant espanyol, un fabricant de la Unió Europea (UE), un representant autoritzat, un importador o un distribuïdor.  
<sup>2</sup> Adreça en què l'empresa vol rebre comunicacions escrites relatives a l'oferta, si escau.  
<sup>3</sup> Adreça de correu electrònic que s'ha d'utilitzar com a mitjà vàlid perquè l'Administració es relacioni amb l'empresa per mitjans electrònics, de conformitat amb el que preveu l'article 14.2 de la Llei 39/2015, d'1 d'octubre.  
<sup>4</sup> Persona/es de l'empresa encarregada/es de l'oferta.  
<sup>5</sup> El nom del producte ha de ser una denominació genèrica acompanyada d'una marca comercial o del nom del titular o el fabricant del producte, o bé un nom de fantasia.  
<sup>6</sup> S'hi ha de consignar el fabricant del producte (ja sigui el mateix oferent o un altre) i el país en què està establert el fabricant. Qualsevol modificació d'aquesta informació s'ha de comunicar sense necessitat de presentar una sol·licitud d'alteració de l'oferta.  
<sup>7</sup> S'hi ha d'indicar la classe del producte sanitari (I, IIa, IIb, III) en què es classifica el producte d'acord amb el que preveu el Reial decret 1591/2009, de 16 d'octubre, pel qual es regulen els productes sanitaris.  
<sup>8</sup> Material fonamental del qual està elaborat el producte. Si en té diversos, cal assenyalar els més rellevants prioritzant els més habituals.  
<sup>9</sup> Normalment s'hi ha de posar: *Per a la població general*. Només en cas que es tracti d'un producte que, al marge de les seves indicacions, estigui destinat específicament a un/s col·lectiu/s amb unes característiques determinades d'edat, sexe o patologies concomitants (lactants, persones obeses, ostomitzats, etc.), s'hi ha d'indicar aquesta circumstància.  
<sup>10</sup> S'hi han d'assenyalar breument les indicacions principals del producte.  
<sup>11</sup> S'hi ha d'indicar en quin tipus de producte del catàleg comú s'enquadra el producte.  
<sup>12</sup> Màxim 3.200 caràcters. Qualsevol modificació d'aquesta informació s'ha de comunicar sense necessitat de presentar una sol·licitud d'alteració de l'oferta.  
<sup>13</sup> Preu de venda de l'empresa sense impostos proposat per l'empresa, a partir del qual l'aplicació OFEPO calcula automàticament el preu d'oferta aplicant-hi el coeficient de correcció corresponent.  
<sup>14</sup> S'hi ha d'indicar si el producte se subministra a tot Espanya o en un/s àmbit/s geogràfic/s concret/s.  
<sup>15</sup> S'hi ha de consignar la data d'inici de la comercialització a Espanya. En el cas de productes ja comercialitzats des de fa molts anys en què l'empresa no tingui disponible aquesta data, hi ha d'indicar 01/01/1901. Quan es tracti de productes encara no comercialitzats, s'hi ha de consignar la data prevista d'inici de la comercialització. Es pot modificar sense necessitat de presentar una sol·licitud d'alteració de l'oferta, però s'ha de comunicar qualsevol canvi que experimenti la data esmentada.  
<sup>16</sup> Durada del producte en condicions normals d'ús, expressada en mesos.  
<sup>17</sup> Qualsevol modificació d'aquesta informació s'ha de comunicar sense necessitat de presentar una alteració de l'oferta. En el cas dels productes del grup 04 06 Productes per a la teràpia del limfedema i 04 07 Productes per a la prevenció i el tractament de cicatrius patològiques, l'empresa ha d'indicar el tipus de teixit (pla o circular) i la compressió expressada en mmHg.  
<sup>18</sup> S'hi han d'incloure aquests 4 documents en format electrònic (Comma Separated Values, HTML, CSS, JPEG, MHTML, ODF (ISO/IEC 26300:2006 Oasis 1.2), Strict Open XML, PDF, PDF/A, PNG, SVG, TIFF, TXT, XHTML, GZIP i ZIP). Aquests documents s'han de mantenir actualitzats, per la qual cosa qualsevol modificació s'ha de comunicar sense necessitat de presentar una sol·licitud d'alteració de l'oferta.  
<sup>19</sup> S'hi ha d'adjuntar el document que correspongui (declaració CE de conformitat del fabricant / certificat/s CE de conformitat de l'organisme notificat) segons la classe de risc del producte.

## ANNEX III

**Informació que ha de proporcionar a l'OFEPO l'empresa per sol·licitar una alteració de les condicions d'ús d'un producte inclòs o comunicat a l'oferta**

És necessari proporcionar la informació següent per sol·licitar l'alteració de les condicions d'ús d'un producte inclòs o comunicat a l'oferta quan es tracti de modificacions de les dades que preveu l'annex II. Se n'exceptuen els canvis en la descripció del producte, les observacions, el fabricant, el país en què està establert el fabricant, la data de comercialització o els documents que s'hi adjunten en format electrònic (l'etiqueta del producte, la foto o el dibuix detallat del producte, la declaració CE de conformitat del fabricant / certificat/s CE de conformitat de l'organisme notificat, instruccions d'ús en espanyol) que únicament han de ser objecte de comunicació a l'oferta:

Codi identificatiu del producte
Dades que es modifiquen <sup>1</sup>
Noves dades <sup>2</sup>
Data prevista d'efecte de l'alteració <sup>3</sup> (dia/mes/any)

<sup>1</sup> Cal indicar-hi la/les dada/es que han d'experimentar una modificació (ex. canvi de nom del producte, de materials, d'àmbit de comercialització, etc.).

<sup>2</sup> Cal assenyalar-hi la/les dada/es nova/es després de la modificació.

<sup>3</sup> Data a partir de la qual es comercialitza el producte amb la/les modificació/ons que se sol·licita/en. Si un producte ha d'experimentar diversos canvis i l'empresa té previst incorporar-los en dates diferents, ha de presentar tantes sol·licituds d'alteració de l'oferta com dates en què s'hagin de fer efectius aquests canvis. No es poden comercialitzar els productes amb els nous canvis fins que es notifiqui una resolució motivada de la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis de l'SNS i Farmàcia que accepti els canvis esmentats.

## ANNEX IV

**Informació que ha de proporcionar l'empresa per comunicar la suspensió temporal de comercialització o la baixa d'un producte ortoprotètic inclòs o comunicat a l'oferta**

Codi identificatiu del producte
Suspensió temporal de comercialització del producte: <sup>1</sup> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Motiu de la suspensió temporal</li> <li>▪ Data prevista de finalització de la suspensió temporal</li> </ul>
Baixa del producte: <sup>2</sup> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Motiu de la baixa</li> </ul>
Data d'efecte de la suspensió temporal o de la baixa (dia/mes/any)

<sup>1</sup> S'ha de comunicar amb un mes d'antelació al fet que es produeixi la suspensió temporal, llevat que es tracti d'una circumstància no previsible, cas en què s'ha de comunicar al més aviat possible.

<sup>2</sup> S'ha de comunicar un mes abans que es produeixi la baixa.

## ANNEX V

### Dades i característiques del precinte identificatiu i de l'etiqueta autoadhesiva

1. Cada producte ortoprotètic inclòs en l'oferta s'ha d'identificar de manera inequívoca mitjançant un precinte que ha de complir les característiques següents:

a) El precinte ha d'anar a la part exterior, ser autoadhesiu i extraïble, de manera que es pugui utilitzar com a comprovant de la dispensació.

b) Les característiques del precinte han de ser tals que en separar-lo no es produeixi cap deteriorament del producte i en l'espai en què estava ubicat quedi la frase següent amb caràcters ben llegibles: «DISPENSAT A L'SNS». Tipus de lletres: Arial 13 negreta de color vermell, Pantone número 032, i amb inclinació de text de 30°.

c) S'ha de procurar que la ubicació del precinte sigui en una zona tan visible com sigui possible del producte i que estigui disposat de manera que no se n'impedeixi o se'n dificulti la lectura, és a dir, que cal evitar que estigui situat en una aresta perquè no es doblegui o en una zona de frec fàcil perquè no es deteriori, etc.

d) Ha de tenir dues parts diferenciades (zones A i B), entre les quals no hi ha d'haver cap línia divisòria ni cap senyal impresos.

e) La zona A (part superior) ha de contenir la informació següent en lletra negra:

i. Primera línia: llegenda que indiqui: «SNS» (ajustat a l'esquerra) i el codi del tipus de producte notificat en la resolució mitjançant la qual s'accepti la seva inclusió en l'oferta (ajustat a la dreta).

ii. Segona línia: nom de l'empresa (ajustat a l'esquerra).

iii. Tercera línia: nom del producte (ajustat a l'esquerra) amb el qual figura en l'oferta, que, en cas necessari, es pot abreujar.

iv. Quarta línia: codi identificatiu del producte assignat per la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia en la resolució mitjançant la qual s'accepti la seva inclusió en l'oferta, precedit de la sigla CI (centrat).

f) La zona B (part inferior) ha de quedar lliure, en previsió que en un futur s'hi pugui incorporar, per resolució de la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia, un codi de lectura lineal o bidimensional, o un altre amb les garanties d'estandardització degudes.

g) Tot el precinte ha de portar un fons de seguretat amb un missatge encriptat amb el text «SNS», que s'ha de llegir amb una lent descodificadora. El fons ha de ser contigu de disseny de línia fina, en Pantone 333 sobre un suport blanc.

h) A més, la zona A ha d'estar dotada de les mesures de seguretat següents:

i. Llegenda visible únicament a la llum ultraviolada, de forma encreuada al text, en la qual figuri repetides vegades «SNS» amb font Time Bold de 12 punts i 45° d'inclinació.

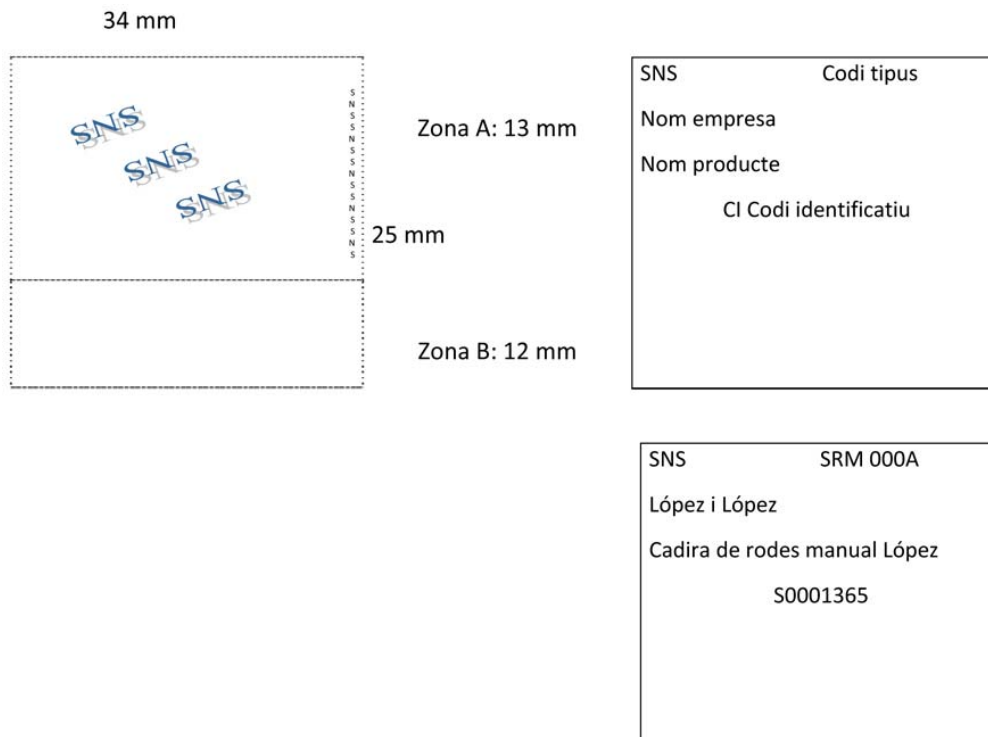
ii. Text en microimpressió situat al costat de la vora lateral dreta de la zona A en el qual figuri la llegenda «SNS» repetida amb un cos de 240 micres.

i) Les dimensions del precinte autoadhesiu han de ser de 34 mm d'amplada per 25 mm d'alt:

Zona A: amplada 34 mm, alt 13 mm.

Zona B: amplada 34 mm, alt 12 mm.

*Exemple de precinte identificatiu autoadhesiu per als productes inclosos en l'oferta*



2. Els productes comunicats a l'oferta no han de portar precinte identificatiu ni cap dada que faci al·lusió al finançament pel Sistema Nacional de Salut, però han d'utilitzar una etiqueta autoadhesiva en què ha de constar el codi que els assigni la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia, precedit de la sigla CI (centrat) i a sota, alineat a l'esquerra, el nom de l'empresa, el nom del producte i el codi del tipus de producte notificat en la resolució d'acceptació de la comunicació. Aquesta etiqueta ha de tenir unes dimensions de 34 mm d'amplada per 25 mm d'alt, amb el fons blanc i el text en negre.

*Exemple d'etiqueta autoadhesiva:*

