



Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari

Provincia Autonoma di Trento

Dipartimento Approvvigionamenti e Affari Economico Finanziari
Servizio Finanza, Bilancio e Contabilità

Referente: Pietro d'Acunto tel. 0461 902842

Prot. 86445243
 Class. XVII.2
 REP. 2156

**A TUTTI I FORNITORI DI DISPOSITIVI
 MEDICI - LORO SEDI**

Trento, 7/2/2018

Oggetto: applicazione disposizioni normative previste dall'art. 9 ter comma 6 DL 19/6/2015 n° 78
Avviso relativo a fatture elettroniche per fornitura dispositivi medici – Indicazioni operative

Con riferimento a quanto in oggetto questa azienda sanitaria, come previsto dalla vigente normativa, ha attivato procedure di controllo sulla corretta compilazione del tracciato Fattura Elettronica da parte dei soggetti fornitori di dispositivi medici.

Con circolare del Ministero della Salute DGSIS-0003251-P-21/4/2016 sono state fornite precisazioni al fine di identificare correttamente le tipologie di beni da indicare all'interno delle fatture elettroniche e in particolare sono stati chiariti ambito e decorrenza dell'applicazione.

Il formato della fattura elettronica previsto con il regolamento di cui al decreto del Ministero dell'economia e delle finanze 3 aprile 2013, n.55 prevede una sezione dedicata ai dati identificativi dei beni e dei servizi oggetto di acquisto, che nel tracciato della fattura elettronica stessa è rappresentato con il blocco 2.2.1.3

I fornitori di dispositivi medici, dispositivi impiantabili attivi e medico diagnostici in vitro, devono provvedere a compilare il tracciato secondo le seguenti indicazioni operative:

2.2.1.3.1 CodiceTipo	"DMX", con X= (1/2/0) a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione. Quindi: 1 - per "Dispositivi medico o Dispositivo diagnostico in vitro" 2 - per "Sistema o kit assemblato" 0 - nel caso in cui non si sia in grado di identificare il numero di repertorio
2.2.1.3.2 CodiceValore	Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e nel RDM, ai sensi del decreto del Ministero della Salute 21 dicembre 2009 (G.U. n. 17/2010) o decreto del ministro della Salute 23/12/2013 (GU Serie Generale n° 103 del 6/5/2014). ATTENZIONE: Per i dispositivi medici e i dispositivi diagnostici in vitro che, sulla base delle disposizioni previste dal Decreto del Ministro della Salute 21/12/2009 e dal Decreto del Ministro della Salute 23/12/2013, non sono tenuti all'iscrizione nella Banca dati/Repertorio dei dispositivi medici, o per i quali le aziende fornitrici di dispositivi medici alle strutture del SSN non sono in grado di identificare il numero di repertorio, il campo è trasmesso con indicazione del valore = 0

Si richiama pertanto l'obbligatorietà delle suddette disposizioni. La compilazione di tali campi sarà oggetto di puntuale verifica da parte dell'Apss, atteso il rilievo che queste indicazioni assumono ai fini dell'applicazione del comma 9 dello stesso art. 9 ter DL 19/6/2015 n° 78 conv. in legge 6/8/2015 n° 125. Pertanto qualora i suddetti campi risultassero non compilati o erroneamente compilati la fattura sarà rifiutata.

Cordiali saluti

Il Dirigente
 Servizio Finanza, Bilancio e Contabilità
 Dott.ssa Sara Girardi

