



Data 4.03.2016 | Protocollo N° 87997 Class.: Prat. Fasc. | Allegati N°1

Oggetto: Circolare Ministero della Salute DGSISS-0001341-P-19/02/2016 "Fatture elettroniche riguardanti i dispositivi medici-Indicazioni operative per l'applicazione delle disposizioni previste dall'articolo 9-ter, comma 6, del Decreto Legge 19 giugno 2015 n. 78".

Trasmessa via PEC

Ai Direttori Generali
Ai Direttori Amministrativi
Ai Responsabili degli Uffici Acquisti
Ai Responsabili dei Provveditorati
Aziende ULSS, Ospedaliere e IOV del Veneto

LORO SEDI

e p.c.

Ai Responsabili delle UU.OO. Controlli di Gestione
Ai Responsabili dei Servizi Informativi
Ai Direttori delle Farmacie Ospedaliere
Ai Responsabili dei Servizi Farmaceutici Territoriali
Aziende ULSS, Ospedaliere e IOV del Veneto

Al Direttore della Sezione Controllo e Governo e Personale
SSR

Dr. Claudio Costa

Al Dirigente della Sezione Programmazione Risorse
Finanziarie SSR

Dr. Mauro Bonin

Al Dirigente del Settore Sistema Informativo SSR

Dr. Lorenzo Gubian

Al Dirigente del Coordinamento acquisti per la Sanità

Avv. Nicola De Conti

LORO SEDI



Con la presente si trasmette, in allegato, la circolare del Ministero della Salute DGSISS-0001341-P-19/02/2016 recante in oggetto "Fatture elettroniche riguardanti i dispositivi medici-indicazioni operative per l'applicazione delle disposizioni previste dall'articolo 9-ter, comma 6, del Decreto Legge 19 giugno 2015 n. 78".

Nella circolare citata, in ottemperanza alla normativa in materia (art. 9-ter, comma 6, del decreto legge 19 giugno 2015 n. 78, convertito con modificazioni, dalla legge 6 agosto 2015, n. 125), sono riportate le **indicazioni operative rivolte alle aziende fornitrici dei dispositivi medici** (DM) alle strutture pubbliche del Servizio Sanitario Nazionale che permettono l'identificazione **nelle fatture elettroniche** di questa tipologia di beni con le informazioni di cui al decreto del Ministero della salute del 21 dicembre 2009.

Nella fattispecie è necessario che, nelle fatture elettroniche riferite ai dispositivi medici, i fornitori implementino la sezione dedicata ai dati identificativi dei beni e servizi oggetto di acquisto come di seguito riportato:

campo "Codice Tipo" = DMX, con X = 1 o 2 a seconda del tipo di dispositivo medico

1 per Dispositivo medico o Diagnostico in vitro

2 per "Sistema o kit Assemblato"

campo "Codice Valore" = Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio Dispositivi medici (DM 21 dicembre 2009)

Considerato che l'applicazione di tale disposizione consentirà di *attribuire ai fornitori di DM la quota di ripiano dell'eventuale superamento del tetto nazionale dei dispositivi medici*, le SS.LL. sono tenute a **comunicare tempestivamente tali indicazioni alle aziende fornitrici di DM e a controllarne** l'applicazione nonché a **verificare** che non vengano accettate le fatture prive degli elementi identificativi sopra riportati.

Rimanendo a disposizione per eventuali chiarimenti in merito, l'occasione è gradita per porgere cordiali saluti.

Il Dirigente

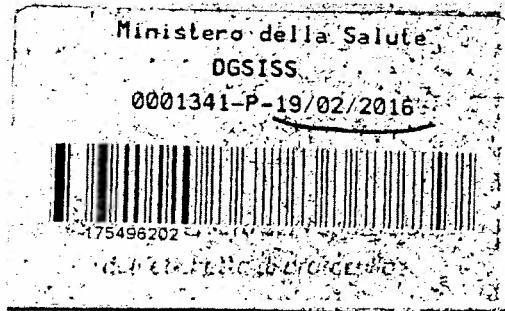
Settore Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici

Dott.ssa Giovanna Scroccaro

Referente della materia
Dispositivi medici
Dott.ssa Rita Mottola
Tel. 041.2793515



*Ministero dell'Economia e
delle Finanze*



Ministero della Salute

Assessorati alla Sanità
delle Regioni e delle Province
autonome di Trento e di Bolzano
LORO SEDI (via PEC)

E per conoscenza:

Ministero dell'Economia e delle Finanze - Dipartimento
per la Ragioneria dello Stato
PEC
rgs.ragionieregenerale.coordinaamento@pec.mef.gov.it

Ispettorato generale per la spesa sociale

*Ispettorato Generale per l'informatizzazione della
contabilità di Stato*

Agenzia delle entrate
*Direzione Centrale Amministrazione, Pianificazione e
Controllo*
PEC(agenziaentratepec@pce.agenziaentrate.it)

Ministero della salute

Direzione Generale della programmazione sanitaria
PEC(deprog@postacert.sanita.it)

*Direzione generale dei dispositivi medici e del servizio
farmaceutico*
PEC(dgfdm@postacert.sanita.it)

*Direzione generale della digitalizzazione, del sistema
informativo sanitario e della statistica*
PEC (dgsi@postacert.sanita.it)

OGGETTO: Fatture elettroniche riguardanti dispositivi medici – Indicazioni operative per l'applicazione delle disposizioni previste dall'articolo 9-ter, comma 6, del Decreto Legge 19 giugno 2015 n. 78

L'articolo 9 ter, comma 6, del decreto-legge 19 giugno 2015 n. 78, convertito, con modificazioni, dalla legge 6 agosto 2015, n. 125, ha previsto che le aziende fornitrici di dispositivi

REGIONE DEL VENETO - GIUNTA REGIONALE AREA SANITA' E SOCIALE	
Data di arrivo	
Data registraz.	23 FEB. 2016 /RT
Prot. N.	65632
Indice classificazione	Pratica / Fascicolo

medici alle strutture del Servizio Sanitario Nazionale debbano indicare nelle fatture elettroniche le informazioni identificative dei dispositivi medici di cui al decreto del Ministro della salute del 21 dicembre 2009. Ciò al fine di consentire l'esatta individuazione delle fatture elettroniche riguardanti dispositivi medici acquistati dalle strutture pubbliche del Servizio sanitario nazionale che saranno trasmesse mensilmente dal Ministero dell'economia e finanze al Ministero della salute.

Al fine di assicurare l'applicazione di tale disposizione, gli Assessorati in indirizzo sono invitati a diffondere tempestivamente alle proprie strutture le indicazioni operative riportate di seguito, per la successiva comunicazione ai fornitori da parte delle strutture.

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

CodiceTipo: indica la tipologia di codice articolo (i.e.: TARIC, CPV, EAN, SSC, ...);

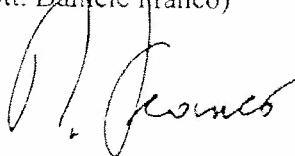
CodiceValore: valore del codice articolo corrispondente alla tipologia.

Nel caso in cui la fattura elettronica sia riferita a dispositivi medici, nei suindicati campi vanno riportati i seguenti dati:

<CodiceTipo>	'DMX', con X=[1 2] a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione. Quindi: 1 per "Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro" 2 per "Sistema o kit Assemblato".
<CodiceValore>	Numero di registrazione attribuito al dispositivo medico nella Banca dati e Repertorio Dispositivi Medici, ai sensi del decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009 (GU n.17 del 22 gennaio 2010)

Atteso il rilievo che queste indicazioni assumono ai fini dell'applicazione del comma 9 dello stesso articolo 9-ter del decreto legge 19 giugno 2015 n. 78, convertito, con modificazioni, dalla legge 6 agosto 2015, n. 125, relativo all'attribuzione ai fornitori di dispositivi medici della quota di ripiano dell'eventuale superamento del tetto nazionale per l'acquisto dei dispositivi medici, si raccomanda la tempestiva diffusione di tali indicazioni verso i fornitori e la puntuale verifica da parte delle strutture sanitarie dell'applicazione di queste disposizioni.

IL RAGIONIERE GENERALE DELLO
STATO
(dott. Daniele Franco)



IL SEGRETARIO GENERALE VICARIO
DEL MINISTERO DELLA SALUTE
(dott. Giuseppe Celotto)

