



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Dipartimento federale dell'interno DFI

Ufficio federale della sanità pubblica UFSP

Unità di direzione Assicurazione malattia e infortunio
Divisione Prestazioni assicurazione malattia

Commento alle modifiche dell'allegato 2 dell'ordinanza sulle prestazioni (OPre) del 1° settembre 2022, valide dal 1° ottobre 2022 ([RU 2022 527](#) del 22 settembre 2022)

Indice

1.	Introduzione	3
2.	Modifiche materiali dell'EMAp	3
2.1	Osservazioni preliminari al capitolo 2.2 Regolamentazione delle remunerazioni EMap (art. 20 segg. OPre)	3
2.2	Capitolo 03.07 Materiale per terapia mediante perfusione	3
2.3	Capitolo 17.30.01d Sistemi compressivi a 2 strati	4
2.4	Capitolo 21.03 Diagnostica in vitro; reagenti e materiali di consumo per analisi del sangue ...	4
2.5	Capitolo 35.01.08d Mezzi di fissazione per medicazioni del piede, pronti all'uso	4
2.6	Capitolo 35.01.08e Mezzi di fissazione sotto forma di vestiario	4
2.7	Capitolo 35.05.01 Cuscinetti vulnerari per la terapia in ambiente umido, aggiunta di due nuovi formati.....	4
2.8	Capitolo 35.05.05a Medicazioni di contatto con struttura a rete e medicazioni superassorbenti, sterili	5
2.9	Capitolo 35.05.09b Gel per ferite con conservanti.....	5
2.10	Capitoli 35.06.04a Idropolimeri con argento, 35.06.06a Medicazioni in alginato con argento, 35.06.07a Medicazioni gelificanti in fibra con argento, 35.06.08a Medicazioni di contatto con struttura a rete con argento	5
2.11	Capitoli 35.10.03a Idropolimeri ad azione inibitrice della proteasi, 35.10.05a Medicazioni superassorbenti ad azione inibitrice della proteasi, 35.10.08a Medicazioni di contatto con struttura a rete ad azione inibitrice della proteasi	5
2.12	Capitolo 35.11 Sistema per la terapia a pressione negativa delle ferite, prodotto riutilizzabile	5
2.13	Capitolo 35.20 Protezione del bordo delle ferite	6
2.14	Capitolo 35.30 Terapia larvale delle ferite	6
2.15	Capitolo 99.02.01 Addensanti per cibi e bevande per disfagia	6
2.16	Capitolo 99.12. Soluzione per la detersione di ferite	6
2.17	Capitolo 99.20.01 Remover adesivi medicali con silicone.....	6
2.18	Capitolo 99.30 Set monouso.....	7
2.19	Capitolo 99.31 Strumenti/ausili monouso	7
3.	Proposte respinte	7
3.1	Scarico della pressione; materasso per riposizionamento automatico.....	7
3.2	Protezione del bordo delle ferite	7
3.3	Protezione del bordo delle ferite ad alta efficacia con cianoacrilato	7
3.4	Capitolo 15.01 Prodotti assorbenti per incontinenza	7
3.5	Capitolo 35.01.08d Mezzi di fissazione per medicazioni del piede, pronti all'uso	8
3.6	Capitolo 35.05.04 Idropolimeri con eccipienti, sterili.....	8
3.7	Capitolo 35.06.07b Medicazioni in carbossimetilcellulosa (CMC), con ioni di argento (Ag+), sterili	8
3.8	Capitolo 35.10.11 Medicazioni sotto forma di gel a matrice micellare.....	8
3.9	Capitolo 35.11 Sistema per la terapia a pressione negativa delle ferite, prodotto monouso ...	8
3.10	Capitolo 99.31 Strumenti/ausili monouso: curetta tagliente monouso.....	8
4.	Adeguamenti redazionali	8
4.1	Osservazioni preliminari al capitolo 4.1 Gruppi di prodotti	8

1. Introduzione

Il Dipartimento federale dell'interno (DFI) ha la competenza di adattare l'ordinanza del 29 settembre 1995 sulle prestazioni (OPre; RS 832.112.31) e i relativi allegati di volta in volta alle nuove circostanze, tenendo conto delle raccomandazioni delle commissioni consultive competenti. Per l'elenco dei mezzi e degli apparecchi (EMAp) è competente la Commissione federale delle analisi, dei mezzi e degli apparecchi (CFAMA) con la relativa Sottocommissione Mezzi e apparecchi (CFAMA-EMAp). Le modifiche di questo pacchetto sono complementari a quelle del 2 giugno 2022.

2. Modifiche materiali dell'EMAp

2.1 Osservazioni preliminari al capitolo 2.2 Regolamentazione delle remunerazioni EMAp (art. 20 segg. OPre)

In virtù della modifica del 18 dicembre 2020 della legge federale sull'assicurazione malattie (LAMal; art. 25a e 52 cpv. 1 lett. a n. 3 LAMal; FF 2020 8725), l'assicurazione obbligatoria delle cure medico-sanitarie (AOMS) remunera ora separatamente, sulla base dell'EMAp, anche i mezzi e gli apparecchi utilizzati dai fornitori di prestazioni (case di cura, organizzazioni delle cure medico-sanitarie e aiuti domiciliari, infermieri) nell'ambito delle cure prescritte dai medici secondo l'articolo 25a LAMal. In tale contesto è stato chiesto l'inserimento degli addensanti per disfagia e della terapia larvale per le ferite (per ulteriori considerazioni al riguardo, cfr. cap. 2.14 e 2.15).

Dato che gli addensanti e le larve terapeutiche non rientrano tra i prodotti contemplati dall'ordinanza relativa ai dispositivi medici (ODmed; RS 812.213), il capitolo 2.2 *Regolamentazione delle remunerazioni EMAp* (art. 20 segg. OPre) viene adeguato in modo da consentire la loro remunerazione sulla base dell'EMAp.

Secondo il testo della LAMal, dell'ordinanza sull'assicurazione malattie (OAMal) e dell'OPre, per l'EMAp non è prevista alcuna restrizione ai prodotti ODmed. Invece di concentrarsi sui prodotti che rientrano nell'ODmed, occorre mettere in primo piano lo scopo legale dei mezzi e degli apparecchi. Questi ultimi devono servire per gli esami e le terapie (art. 25 cpv. 2 lett. b e art. 52 cpv. 1 lett. a n. 3 LAMal). In altri termini, i mezzi e gli apparecchi devono avere fini diagnostici, terapeutici o curativi, in generale o nel singolo caso, oppure servire alla riabilitazione del paziente. Mezzi e apparecchi hanno un fine terapeutico se il loro compito principale è quello di guarire, alleviare il dolore o prevenire il rischio di un deterioramento dello stato di salute. Questi requisiti possono essere soddisfatti anche da mezzi e apparecchi non assoggettati all'EMAp.

2.2 Capitolo 03.07 Materiale per terapia mediante perfusione

Il capitolo 03.07 Materiale per terapia mediante perfusione è già stato ampiamente trattato nell'ambito della revisione dell'EMAp e completato con ulteriori sottocapitoli e con posizioni mancanti, ma necessarie e indiscusse. Queste modifiche sono contemplate nel documento del 2 giugno 2022, che entrerà in vigore il 1° ottobre 2022.

Con le presenti modifiche, la posizione 03.07.01.04.1 *Tube per perfusione per nutrizione parenterale (con filtro particelle e UV)*, prevista il 2 giugno 2022 con entrata in vigore il 1° ottobre 2022, viene stralciata o rimandata. Questa modifica è giustificata dal fatto che la posizione in questione deve essere trattata in modo integrato nell'ambito dell'inserimento nell'EMAp dei prodotti per la nutrizione artificiale. Questi prodotti saranno ancora remunerati secondo il disciplinamento previsto nell'allegato 1 dell'OPre e nei contratti e processi attualmente validi.

Inoltre, le presenti modifiche contemplano anche, al capitolo Accessori per terapia mediante perfusione e/o nutrizione enterale (03.07.08), la remunerazione delle piantane per flebo. La terapia con immunoglobuline a domicilio era già prevista nell'EMAp, ma ora viene specificata e completata con ulteriori posizioni.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.3 Capitolo 17.30.01d Sistemi compressivi a 2 strati

Questa richiesta riguarda l'inserimento di nuove posizioni nell'EMAp per i sistemi di compressione a due strati. Questi sistemi sono particolari perché sono composti da un insieme di bende a due strati. Il primo strato aderisce bene alla pelle e il secondo ha un'azione compressiva ed è coesivo su entrambi i lati. Tale sistema offre benefici all'assicurato permettendogli di migliorare la sua mobilità, è facile da utilizzare e consente di realizzare risparmi.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.4 Capitolo 21.03 Diagnostica in vitro; reagenti e materiali di consumo per analisi del sangue

Al capitolo 21.03 Diagnostica in vitro; reagenti e materiali di consumo per analisi del sangue vengono aggiunte alcune posizioni per i dispositivi necessari al prelievo di sangue venoso. Per effettuare i prelievi di sangue esistono due sistemi: uno meccanico e uno sottovuoto. Anche i prodotti di sicurezza sono elencati in posizioni a parte. Essi vengono utilizzati soltanto da personale appositamente formato, e per questa ragione la remunerazione è prevista esclusivamente per la categoria C.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.5 Capitolo 35.01.08d Mezzi di fissazione per medicazioni del piede, pronti all'uso

I mezzi di fissazione per medicazioni del piede, pronti all'uso, sono una nuova posizione per le fasciature per il piede pronte all'uso con chiusura a velcro per la fissazione di fasciature primarie al piede o alla caviglia, composte di materiale filodermico. Queste fasciature avvolgono il piede e la caviglia per fissare in modo semplice e senza pieghe una medicazione primaria per ferite. Esse permettono di minimizzare i rischi in situazioni difficili o anche se impiegate da persone piuttosto inesperte (impediscono l'afflusso arterioso / l'insorgere di punti di pressione).

Questa modifica entra in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.6 Capitolo 35.01.08e Mezzi di fissazione sotto forma di vestiario

I mezzi di fissazione sotto forma di vestiario sono dispositivi medici riutilizzabili, senza cuciture e ad alta elasticità che servono per fissare materiale per fasciature. Servono a evitare ulteriori lesioni della pelle nei casi di epidermolisi bollosa (EB; malattia dei bambini farfalla), che in Svizzera colpisce circa 200 persone. La remunerazione è concessa soltanto in caso di epidermolisi bollosa diagnosticata dal medico e dietro prescrizione dopo colloquio specifico presso l'Ospedale pediatrico universitario di Zurigo o l'Ospedale universitario di Berna.

La posizione è posta in valutazione fino al 31 dicembre 2024 per chiarire i punti in sospeso riguardanti l'economicità di questi mezzi.

Questa modifica entra in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.7 Capitolo 35.05.01 Cuscinetti vulnerari per la terapia in ambiente umido, aggiunta di due nuovi formati

I cuscinetti vulnerari per la terapia in ambiente umido sono un tipo di prodotto già previsto nell'EMAp. Rilasciano un liquido e assorbono gli essudati delle ferite, garantendo così un lavaggio continuo della piaga. Con la presente modifica vengono aggiunti due formati supplementari, affinché i formati utilizzati siano remunerati più correttamente.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.8 Capitolo 35.05.05a Medicazioni di contatto con struttura a rete e medicazioni superassorbenti, sterili

L'inserimento di nuove posizioni nel capitolo 35.05.05a *Medicazioni di contatto con struttura a rete e medicazioni superassorbenti, sterili* è stato chiesto per creare posizioni a parte per le medicazioni superassorbenti con struttura a rete. Queste medicazioni combinano una medicazione superassorbente con una medicazione con struttura a rete. Esse consentono di semplificare le manipolazioni nei casi in cui occorre una medicazione composta da entrambi i prodotti.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.9 Capitolo 35.05.09b Gel per ferite con conservanti

I gel per ferite con conservanti (poliesanide, ipoclorito, octenidina) sono indicati per pulire, idratare e disinfettare le piaghe. Questa posizione è posta in valutazione fino al 30 giugno 2023, onde poter esaminare in modo approfondito l'adempimento dei criteri di efficacia, appropriatezza ed economicità.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.10 Capitoli 35.06.04a Idropolimeri con argento, 35.06.06a Medicazioni in alginato con argento, 35.06.07a Medicazioni gelificanti in fibra con argento, 35.06.08a Medicazioni di contatto con struttura a rete con argento

È stato chiesto l'inserimento nell'EMAp dei capitoli 35.06.04a *Idropolimeri con argento*, 35.06.06a *Medicazioni in alginato con argento*, 35.06.07a *Medicazioni gelificanti in fibra con argento* e 35.06.08a *Medicazioni di contatto con struttura a rete con argento*. Essi comprendono varie medicazioni con aggiunta di argento. Questo metallo, con le sue proprietà antimicrobiche, aiuta a limitare la colonizzazione microbica delle piaghe. L'applicazione di queste medicazioni è riservata alle piaghe infette e colonizzate in modo critico e si limita a una durata di applicazione massima di 30 giorni; in casi motivati può essere remunerata una durata più lunga previa una speciale garanzia di assunzione dei costi dell'assicuratore.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.11 Capitoli 35.10.03a Idropolimeri ad azione inibitrice della proteasi, 35.10.05a Medicazioni superassorbenti ad azione inibitrice della proteasi, 35.10.08a Medicazioni di contatto con struttura a rete ad azione inibitrice della proteasi

È stato chiesto l'inserimento di questi tre nuovi sottocapitoli nel nuovo capitolo 35.10 *Preparati / prodotti idroattivi / Prodotti con sostanze attive senza antimicrobici*. Queste medicazioni sono indicate per il trattamento di ferite croniche essudanti (ulcere della gamba, piaghe del piede diabetico, piaghe da decubito). Accelerano il processo di cicatrizzazione e riducono la durata della cura rispetto a un prodotto neutro comparabile.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.12 Capitolo 35.11 Sistema per la terapia a pressione negativa delle ferite, prodotto riutilizzabile

È stato chiesto l'inserimento dei sistemi per la terapia a pressione negativa delle ferite (prodotti riutilizzabili). I sistemi riutilizzabili sono dotati di un serbatoio per la raccolta degli essudati e hanno molteplici indicazioni (ferite chirurgiche, traumatiche, croniche ecc.). Sono adatti per ferite moderatamente o fortemente essudanti. I sistemi per la terapia a pressione negativa consentono di applicare una pressione inferiore a quella atmosferica, e quindi favoriscono la formazione di tessuto di granulazione e la guarigione della ferita.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.13 Capitolo 35.20 Protezione del bordo delle ferite

Nell'EMAp viene inserito il capitolo 35.20 *Protezione del bordo delle ferite*, con le posizioni 35.20.01.01.1 *Protezione del bordo delle ferite con silossani, applicatore sterile, 1 ml* e 35.20.01.02.1 *Protezione del bordo delle ferite con silossani, applicatore sterile, 3 ml*. Si tratta di prodotti che formano una pellicola sulla cute proteggendo dagli essudati sia la cute sana sia quella danneggiata. Per il capitolo 35.20 *Protezione del bordo delle ferite* vale la limitazione seguente: applicazione esclusivamente riservata alle ferite umide per proteggere la pelle dalla macerazione, non utilizzabile in combinazione con medicazioni idratanti e nessuna remunerazione per la protezione di lesioni da adesione o sfregamenti. Inoltre, queste posizioni non sono applicabili con il capitolo 15 *Mezzi ausiliari per l'incontinenza*, né con le posizioni 29.01.01.00.1 *Materiale per stomie e fistole, per ogni stomia* e 31.20.00.01.1 *Materiale per la cura della tracheostomia per laringectomizzati*.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.14 Capitolo 35.30 Terapia larvale delle ferite

È stato chiesto l'inserimento nell'EMAp del nuovo capitolo 35.30 *Terapia larvale delle ferite*. Si tratta di larve della mosca *Lucilia sericata* utilizzate nella terapia larvale per la cura di ferite croniche. Le larve vengono introdotte in un sacchetto sterile e applicate sulle ferite croniche per 3-5 giorni, durante i quali le larve rimuovono selettivamente il tessuto necrotico (morto) e puliscono la ferita. La terapia larvale delle ferite è prevista sin dal 2011 nell'allegato 1 dell'OPre al capitolo Dermatologia.

La terapia larvale è applicata con sacchetti realizzati su misura in modo individualizzato, e quindi è remunerata per cm². I costi di trasporto sono remunerati poiché si tratta di animali vivi che devono pervenire all'utilizzatore entro un certo tempo e protetti in modo adeguato.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.15 Capitolo 99.02.01 Addensanti per cibi e bevande per disfagia

Nell'EMAp viene inserito il capitolo 99.02 *Ausili per disfagia*, con il sottocapitolo 99.02.01 *Addensanti per cibi e bevande per disfagia*. I prodotti addensanti per derrate alimentari possono avere come base amido modificato resistente all'amilasi o gomma di xantano. Questi prodotti sono remunerati per porzione, definita secondo i criteri dell'IDDSI (International Dysphagia Diet Standardisation Initiative) e corrispondente al quantitativo necessario per portare 200 ml di acqua a una consistenza di livello 2.

La posizione è posta in valutazione fino al 31 dicembre 2024 per chiarire i punti in sospeso riguardanti le delimitazioni nell'impiego di addensanti.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.16 Capitolo 99.12. Soluzione per la detersione di ferite

Le soluzioni per la detersione di ferite completano le soluzioni a base di poliesanide, octenidina o ipoclorito e sono indicate per l'umidificazione antisettica, la detersione e l'idratazione delle ferite acute e croniche, infette e non infette, e delle ustioni.

L'aspetto interessante delle soluzioni per la detersione delle ferite nella strategia di presa a carico delle ferite croniche riguarda il lungo periodo di conservazione dei flaconi e al fattore sicurezza nei casi di auto-utilizzazione grazie all'azione antisettica del conservante.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.17 Capitolo 99.20.01 Remover adesivi medicali con silicone

I remover adesivi medicali con silicone sono indicati soprattutto nei casi di epidermolisi bollosa (EB). Il prodotto è considerato appropriato per l'uso personale. Lo spray è remunerato a parte secondo l'EMAp quando è utilizzato dagli assicurati e dal personale infermieristico (categoria B), mentre il formato salvietta è remunerato secondo l'EMAp soltanto se è utilizzato personalmente dagli assicurati. Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.18 Capitolo 99.30 Set monouso

È stato chiesto l'inserimento nell'EMAp del capitolo 99.30 *Set monouso*. I set sono già utilizzati dai fornitori di prestazioni e i costi sono remunerati mediante il finanziamento residuo. Questi strumenti e ausili sono impiegati per la cura delle ferite e delle fistole, per fissare sondini e drenaggi e per applicare soluzioni infusionali. Nella denominazione delle posizioni corrispondenti è sempre precisato il contenuto minimo del set, che può avere al suo interno anche componenti supplementari, i quali tuttavia non possono essere fatturati separatamente. I due set già contemplati dall'EMAp (set per catetere vescicale) sono stati integrati in questo nuovo capitolo 99.30 e la loro denominazione è stata adeguata.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

2.19 Capitolo 99.31 Strumenti/ausili monouso

È stato chiesto l'inserimento nell'EMAp del capitolo 99.31 *Strumenti/ausili monouso*. Questo capitolo contempla posizioni per i seguenti prodotti sterili monouso: bastoncini di ovatta, cannule da irrigazione, forbici, pinzette (plastica/metallo), curette, lame levapunti e levagraffette.

Queste modifiche entrano in vigore il **1° ottobre 2022**.

3. Proposte respinte

3.1 Scarico della pressione; materasso per riposizionamento automatico

La richiesta di inserimento di una posizione per la remunerazione di un materasso antidecubito per riposizionamento automatico è stata respinta, poiché mancano studi importanti sulla loro efficacia, in particolare nel setting ambulatoriale. A differenza dei materiali a pressione alternata, questo materasso non opera distribuendo la pressione, bensì spostandola regolarmente. L'assicurato viene continuamente spostato da un fianco all'altro con l'ausilio di moduli azionati pneumaticamente.

3.2 Protezione del bordo delle ferite

La richiesta di inserire le salviette per la protezione del bordo delle ferite nel capitolo 35.20 *Protezione del bordo delle ferite* è stata respinta, poiché questi prodotti sono già remunerati tramite le posizioni 29.01.01.00.1 *Materiale per stomie e fistole, per ogni stomia* e 31.20.00.01.1 *Materiale per la cura della tracheostomia per laringectomizzati* e in pratica non vengono utilizzati come protezione del bordo delle ferite.

3.3 Protezione del bordo delle ferite ad alta efficacia con cianoacrilato

La richiesta di inserire le posizioni occorrenti per remunerare una protezione del bordo delle ferite ad alta efficacia, consistente in una soluzione polimerica a base di cianoacrilato, è stata respinta, in particolare perché mancano studi sulla sua utilità clinica. Si tratta di una soluzione che forma una pellicola trasparente e sottile sulla pelle per proteggerla dall'effetto dannoso dei fluidi corporei. La pellicola aderisce alla pelle umida e danneggiata.

3.4 Capitolo 15.01 Prodotti assorbenti per incontinenza

È stato chiesto di inserire i sensori digitali nei forfait previsti nel testo introduttivo del capitolo 15.01 *Prodotti assorbenti per incontinenza*. Questi sensori digitali servono a ottimizzare la capacità di assorbimento dei prodotti per l'incontinenza. La base di dati presentata per raccomandare l'inserimento di questa posizione è insufficiente. In particolare, mancano studi con un numero più importante di partecipanti alla sperimentazione, dati delle case di cura sull'utilizzazione e indicazioni di prezzo e distribuzione da parte dei fabbricanti. Le applicazioni digitali che servono soltanto ad aiutare il personale infermieristico nelle attività di assistenza ai pazienti non sono remunerate a parte. I costi sono remunerati nell'ambito dei costi overhead previsti nelle tariffe.

3.5 Capitolo 35.01.08d Mezzi di fissazione per medicazioni del piede, pronti all'uso

La richiesta di inserire nell'EMAp una posizione per i mezzi di fissazione per medicazioni del piede, pronti all'uso, è stata respinta. Si tratta di fasciature del piede pronte all'uso con chiusura a velcro che servono per fissare fasciature primarie del piede, realizzate in materiale filodermico e che fasciano il piede per fissare facilmente e senza pieghe una medicazione primaria. La richiesta è stata respinta perché l'economicità di questo prodotto non ha potuto essere comprovata.

3.6 Capitolo 35.05.04 Idropolimeri con eccipienti, sterili

La richiesta di inserire di posizioni distinte per gli idropolimeri con eccipienti per medicazioni cavitari è stata respinta. Queste medicazioni sono già rimborsate dall'AOMS secondo la posizione 35.05.04 *Idropolimeri con eccipienti, sterili*. Oltre all'indicazione specifica per le medicazioni cavitari, per giustificare la creazione di una posizione a parte manca la prova che queste medicazioni comportino un beneficio supplementare per le ferite cavitari rispetto ad altri idropolimeri.

3.7 Capitolo 35.06.07b Medicazioni in carbossimetilcellulosa (CMC), con ioni di argento (Ag+), sterili

È stato chiesto l'inserimento nell'EMAp di medicazioni in carbossimetilcellulosa (CMC) con argento. Tuttavia, grazie all'inserimento dei nuovi capitoli sulle medicazioni contenenti argento, questi prodotti possono già essere remunerati sulla base del capitolo 35.06.07a *Medicazioni gelificanti in fibra con argento*. Pertanto, la richiesta di prevedere una posizione a parte per le medicazioni in CMC è stata respinta.

3.8 Capitolo 35.10.11 Medicazioni sotto forma di gel a matrice micellare

La richiesta di inserire le medicazioni sotto forma di gel a matrice micellare per la cura delle ferite lievemente o moderatamente essudative e per lo sbrigliamento è stata respinta. Il livello di dimostrazione che emerge dalla letteratura scientifica è considerato basso. Le informazioni disponibili non comprovano un'efficacia aggiuntiva di questi prodotti. Per giunta, rispetto all'utilizzo di idrogel, le medicazioni sotto forma di gel a matrice micellare risultano più costose.

3.9 Capitolo 35.11 Sistema per la terapia a pressione negativa delle ferite, prodotto monouso

È stato chiesto l'inserimento nell'EMAp dei sistemi monouso per la terapia delle ferite a pressione negativa. Mancano però informazioni sulle indicazioni specifiche per l'uso di questi sistemi rispetto all'uso di sistemi analoghi riutilizzabili. È stata messa in dubbio anche l'economicità di questi prodotti, segnatamente a causa del prezzo più elevato rispetto a quello dei sistemi riutilizzabili.

3.10 Capitolo 99.31 Strumenti/ausili monouso: curetta tagliente monouso

La richiesta di inserire nel capitolo 99.31 *Strumenti/ausili monouso* la posizione *Curetta tagliente monouso* non è stata accolta, poiché questo strumento è utilizzato soprattutto per lo sbrigliamento eseguito dal medico.

4. Adeguamenti redazionali

4.1 Osservazioni preliminari al capitolo 4.1 Gruppi di prodotti

Dal 1° ottobre 2022, l'AOMS remunererà il materiale sanitario soltanto separatamente secondo l'EMAp. Il termine transitorio di dodici mesi che prevede la remunerazione secondo il diritto vigente prima della modifica della LAMal del 18 dicembre 2020 (art. 25a e 52 cpv. 1 lett. a n. 3 LAMal; FF 2020 8725) per il materiale utilizzato o applicato esclusivamente dal personale infermieristico scade il 1° ottobre 2022. Le osservazioni preliminari vengono dunque adeguate a far stato dal **1° ottobre 2022**.