

**ERRATA CORRIGE 30/08/2021**

Correzioni refusi nel tracciato dalle Aziende Sanitarie alla Regione Toscana (§ 31.11.1):

- campo nr. 29: corretto nome della colonna della tabella RCT “DM\_Classe\_Rischio” (**cod\_classe\_ce**)
- campo nr. 30: corretto nome della colonna della tabella RCT “DM\_Bilancio\_RT” (**cod\_cesp\_rt**)

**31. Dispositivi Medici erogati dalle strutture (DES)**

Gli oggetti di rilevazione del presente flusso sono costituiti da tutti i dispositivi medici erogati da:

- Presidi Ospedalieri
- Presidi Ambulatoriali
- Nell’ambito di prestazioni erogate al domicilio dell’utente
- Istituti o centri di riabilitazione
- Farmacie convenzionate
- Strutture della farmaceutica territoriale
- Altro (strutture non riconducibili alle altre previste)

**Sono esclusi i dispositivi medici forniti, previa fatturazione, alle case di cura private convenzionate.**

**31.1 Revisione**

Versione	Data	Sintesi variazioni
1.0	27/12/2016	Allegato D Delibera Giunta regionale n.1375/2016

Versione	Data	Sintesi variazioni
1.1	26/03/2019	<p style="text-align: center;"><b>Tracciato record inviato dall’Azienda Sanitaria alla Regione Toscana</b></p> <p><u>CAMPI NUOVI:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Codice regionale DM (coddmreg)</b>, campo 26</li> <li>• <b>Descrizione regionale DM (desdmreg)</b>, campo 27</li> <li>• <b>Descrizione DM in azienda erogatrice (desdm)</b>, campo 28</li> <li>• <b>Classe CE del dispositivo medico (classece)</b>, campo 29</li> <li>• <b>Codice Modello Conto Economico o Stato Patrimoniale regionale (codcesprt)</b>, campo 30</li> <li>• <b>Codice conto nel Conto Economico o Stato Patrimoniale dell’ azienda erogatrice (codcespas)</b>, campo 31</li> <li>• <b>Descrizione conto nel Conto Economico o nello Stato Patrimoniale dell’ azienda erogatrice (descespas)</b>, campo 32</li> <li>• <b>Codice Unità di prelievo (codudp)</b>, campo 33</li> <li>• <b>Descrizione Unità di Prelievo (desudp)</b>, campo 34</li> <li>• <b>Tipologia aliquota IVA (tipoiva)</b>, campo 35</li> <li>• <b>Conto Deposito (contodeposito)</b>, campo 36</li> <li>• <b>Codice Azienda Contraente (codcontraente)</b>, campo 37</li> <li>• <b>Codice CIG (codcig)</b>, campo 38</li> <li>• <b>PIVA Fornitore (pivfor)</b>, campo 39</li> <li>• <b>Denominazione Fornitore (denfor)</b>, campo 40</li> <li>• <b>Campo filler a disposizione delle aziende (filler1)</b>, campo 41</li> <li>• <b>Campo filler a disposizione delle aziende (filler2)</b>, campo 42</li> </ul> <p><u>VARIAZIONE AMBITO DI APPLICAZIONE:</u>  <b>Identificativo di iscrizione in Banca Dati/ Repertorio DM (codrdm)</b>, campo 12  aggiunto codrdm=9999999999999999 per i dispositivi medici su misura</p> <p><u>DEFINIZIONE DI NUOVE REGOLE DI VALIDAZIONE:</u>  <b>Codice presidio erogatore (presidio)</b>, campo 5  presidio=000000000 (non rilevato) diventa errore tipo 2. Il record non viene scartato.</p> <p><u>CORREZIONI:</u>  Per i seguenti campi in caso dei errore il record viene scartato (errore=9); il validatore in caso di errore, già nella versione 1.0, scartava i record, ma nel tracciato era indicato errore=2:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Tipo operazione (opera)</b>, campo 1</li> <li>• <b>Chiave record (chiave)</b>, campo 2</li> <li>• <b>Codice Azienda erogatrice (codusl)</b>, campo 3</li> <li>• <b>Mese e Anno di consegna (meseanno)</b>, campo 6</li> <li>• <b>Giorno di consegna (giorno)</b>, campo 7</li> </ul>

Versione	Data	Sintesi variazioni
		<p style="text-align: center;"><b>Tracciato record inviato dalla Regione alle Aziende Sanitarie</b></p> <p><u>NUOVI CAMPI:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Segnalazioni di errore per i nuovi campi inseriti nel tracciato da flag26 a flag40 (da campo 69 a campo 83)</li> <li>• Classificazione Nazionale del DM (classificazionecnd), campo 84</li> <li>• Descrizione della Classificazione Nazionale del DM (descrizionecnd), campo 85</li> <li>• Denominazione del Fabbricante/ Assemblatore (fabbricante), campo 86</li> <li>• Codice Fiscale del Fabbricante/Assemblatore (codicefiscale), campo 87</li> <li>• Partita IVA/VAT Number del Fabbricante/Assemblatore (partitaiva), campo 88</li> <li>• Nome commerciale e modello che il fabbricante ha assegnato al DM. (denominazionecommerciale), campo 89</li> <li>• Codice catalogo fabbricante (codicecatalogofabbr), campo 90</li> <li>• Classe CE dispositivo medico (classectab), campo 91</li> <li>• Dispositivo medico con numero di repertorio “obsoleto” in quanto rinotificato dal fabbricante con maggiore dettaglio (notificadettagliata), campo 92</li> <li>• Data ultimo invio azienda (ultimoinvio), campo 93</li> </ul> <p>I campi dal n. 84 al n. 92 saranno valorizzati solo per i dispositivi medici con Tipo DM e Numero di Repertorio corretti (tipodm+codrdm esistente nella tabella RCT “RDM”).</p>
1.2	01/06/2020	<p><u>DEFINIZIONE DI NUOVE REGOLE DI VALIDAZIONE:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Codice presidio erogatore (presidio)</b>, campo 5 Se Tipopres= 03 (domicilio) o Tipopres=99 (altro) e non è possibile rilevare la struttura sanitaria di riferimento sui 6 caratteri che seguono il codice ex-USL non sono effettuati controlli.</li> <li>• <b>Codice Azienda Contraente (codcontraente)</b>, campo 37 La valorizzazione del campo è OBBLIGATORIA. Viene segnalato un errore di tipo 2 (che non comporta lo scarto del record) nel caso in cui il campo sia vuoto o contenga valori non presenti nella tabella RCT “ESTAV” colonna cod_estav e nella tabella RCT “AZIENDE_SANITARIE” colonna cod_azienza</li> <li>• <b>Codice CIG (codcig)</b>, campo 38 La valorizzazione del campo è OBBLIGATORIA. Viene segnalato un errore di tipo 2 (che non comporta lo scarto del record) nel caso in cui il campo sia vuoto o non formalmente corretto secondo gli algoritmi di generazione del sistema SIMOG della ANAC.</li> </ul> <p><u>ERRATA CORRIGE:</u> Correzioni nel tracciato da Regione ad Aziende Sanitarie § 31.11.2</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• campo nr. 5 lunghezza 9</li> <li>• campo nr. 71 nuovo nome del campo “ Flag28”</li> <li>• campo nr. 91 nuovo nome del campo “classectab”</li> </ul>

Versione	Data	Sintesi variazioni
		<p><u>ERRATA CORRIGE 30/08/2021:</u>            Correzioni refusi nel tracciato dalle Aziende Sanitarie alla Regione Toscana § 31.11.1</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• campo nr. 29: corretto nome della colonna della tabella RCT “DM_Classe_Rischio” (<b>cod_classe_ce</b>)</li> <li>• campo nr. 30: corretto nome della colonna della tabella RCT “DM_Bilancio_RT” (<b>cod_cesp_rt</b>)</li> </ul>

### 31.2 Rilevazione aziendale dei dati

Il debito informativo delle Aziende Sanitarie consiste nella trasmissione, secondo il tracciato record previsto, sia dei dati relativi ai dispositivi medici erogati dai presidi direttamente gestiti dall' Azienda, sia erogati attraverso le farmacie territoriali convenzionate.

### 31.3 Modalità di trasmissione dei dati

I dati devono essere trasmessi mediante il sistema di Comunicazione e Cooperazione (C&C) e quindi tramite i nodi applicativi locali (NAL)

### 31.4 Tempi di trasmissione dei dati

Nel sistema C&C è possibile un invio continuativo dei dati, in ogni caso i dati devono essere inviati entro il **15 del mese successivo** a quello di erogazione ed entro il **25 del mese successivo a quello di invio** le eventuali variazioni o integrazioni: ad esempio i dati di gennaio devono essere trasmessi entro il 15 febbraio ed eventuali variazioni o integrazioni entro il 25 marzo. I consolidati vengono definiti con i dati trasmessi entro il 20 febbraio dell'anno successivo a quello di riferimento.

### 31.5 Organizzazione del flusso

L'Azienda trasmette i dati alla Regione con le modalità ed il tracciato previsto al paragrafo **31.12 Tracciati record**.

L'Azienda sanitaria di erogazione e ESTAR, ognuno per quanto di propria competenza, garantiscono la qualità del contenuto informativo e la tempestività della trasmissione.

La Regione Toscana verifica la corretta compilazione dei campi trasmessi mediante l'applicazione di una procedura regionale e restituisce alle Aziende l'archivio ricevuto con l'aggiunta delle segnalazione della correttezza o dell'eventuale errore di ogni singolo campo presente nel tracciato.

L'Azienda può trasmettere negli invii successivi le sostituzioni e le cancellazioni di record precedentemente inviati. Il campo **opera** che deve essere utilizzato per segnalare il motivo dell'invio di ciascun record.

È in fase di implementazione l'RFC (Request For Comment) che definisce lo standard dell'invio dei messaggi relativi ai dispositivi medici erogati e che a regime sostituirà il presente flusso.

### 31.6 Modalità di controllo della procedura regionale e assegnazione degli errori nei singoli campi

Per i criteri di segnalazione degli errori ed i relativi algoritmi di controllo dei singoli campi del flusso oggetto di rilevazione, si rimanda alle sezioni relative ai tracciati e ai relativi controlli.

### 31.7 Tipologia degli errori

Si riportano di seguito i codici di errore previsti e attribuiti dalle procedure regionali di controllo ai singoli campi:

**Errore “0”**: segnala la correttezza del campo.

**Errore “2”**: segnala l’esistenza di un errore nel campo analizzato

**Errore “9”**: segnala lo scarto del record.

Il codice di errore più rilevante riscontrato nel record viene sintetizzato nel campo errore totale **flagtot**.

Si precisa comunque che il codice **Errore “9”** è segnalato solo nel campo errore totale **flagtot** se alcuni campi di particolare importanza risultano errati o non compilati o mancano le condizioni necessarie affinché il record possa essere accettato nell’archivio consolidato regionale

### 31.8 Modalità di scarto dei record dei flussi

L’operazione di scarto avviene sia dal confronto della coerenza interna dell’archivio che da quello degli archivi già precedentemente inviati.

#### 31.8.1 Fase di controllo della coerenza dell’archivio

Per gli archivi DES inviati dalle Aziende alla Regione Toscana i controlli vengono effettuati secondo i seguenti criteri:

- **Verifica della corretta compilazione del campo **opera**:**
  - se **opera=1** (inserimento): si controlla che nel database regionale non vi siano già record con la medesima chiave;
  - se **opera=3** (sostituzione) o **opera=4** (eliminazione): deve essere presente un record con la medesima chiave nel database regionale.In caso di mancanza di rispetto di tali regole viene segnalato un errore di tipo 2 nel campo errore relativo al “**tipo operazione**” ed un errore di tipo 9 nel campo **flagtot** determinando lo scarto del record.
- **Verifica dell’esatta compilazione del campo relativo al **Codice Azienda erogatrice (codusl)**:**  
il valore contenuto in tale campo deve corrispondere al codice ministeriale dell’Azienda inviante i dati, altrimenti si segnala un errore di tipo 2 nel campo errore relativo al “**codice azienda erogatrice**”, ed un errore di tipo 9 nel campo **flagtot** determinando lo scarto del record.
- **Verifica dell’esatta compilazione del campo **Mese e Anno di consegna (meseanno)**:**  
il mese e l’anno di consegna devono essere inferiori o uguali alla data di trasmissione e comunque interni all’anno di riferimento dei dati, se ciò non accade viene segnalato un errore di tipo 2 nel campo errore relativo al “**mese e anno di consegna**” ed un errore di tipo 9 nel campo **flagtot** determinando lo scarto del record.

- Verifica dell'esatta compilazione del campo **Giorno di consegna (giorno)**: il giorno di consegna deve essere un giorno valido all'interno del mese ed anno di riferimento dei dati (**meseanno**) oppure deve essere valorizzato a '00'. Se ciò non accade viene segnalato un errore di tipo 2 nel campo "**giorno di consegna**" ed un errore di tipo 9 nel campo **flagtot** determinando lo scarto del record.

### 31.9 Archivi di supporto

I controlli dei valori di alcuni campi vengono effettuati utilizzando gli archivi di supporto predisposti dalla Regione Toscana. Le tabelle di supporto contengono le codifiche necessarie per la compilazione di alcuni campi del tracciato riportato al §31.11.1: le Aziende sanitarie devono fare riferimento esclusivamente a tali archivi che sono il sistema di codifica ufficiale definito a livello regionale.

Il sistema, ovviamente, non è abilitato ad apportare modificazioni alle regole previste nei provvedimenti deliberativi afferenti al sistema dei flussi DOC, ma esclusivamente a fornire una metodologia di consultazione e di trasferimento di informazioni aggiuntiva a quella tipica degli atti deliberativi, né costituisce uno strumento alternativo alle procedure di comunicazione degli atti amministrativi (comunicazione della copia del provvedimento, pubblicazione sul BURT o altro).

### 31.10 Elementi significativi del tracciato

In questo paragrafo vengono riportate le modalità di compilazione di alcuni campi ritenuti di particolare importanza:

**Tipo operazione (opera)**: tale campo deve essere utilizzato per segnalare il motivo dell'invio di ciascun record e precisamente:

- 1=invio** del record appartenente all'anno di riferimento dei dati;
- 3=sostituzione** del record appartenente all'archivio consolidato regionale nell'anno di riferimento dei dati;
- 4=eliminazione** del record appartenente all'archivio consolidato regionale nell'anno di riferimento dei dati

**Chiave record (chiave)**: deve contenere un valore univoco a livello aziendale. L'univocità deve essere garantita per tutto l'anno di riferimento. Al fine di garantire l'univocità della **Chiave** a livello regionale, il valore contenuto nel campo **chiave** viene unito al codice dell'Azienda sanitaria inviante i dati.

**Tipologia del presidio erogatore (tipopres)**: deve essere inserito uno dei seguenti valori:

- 01=Presidio Ospedaliero** da utilizzare per i presidi ospedalieri, per l'attività di ricovero sia ordinario che Day Hospital;
- 02=Presidio Ambulatoriale** da utilizzare per presidi ambulatoriali territoriali e per attività ambulatoriale anche quando il presidio è interno all'ospedale;
- 03=Domicilio** da utilizzare quando il DM è erogato al domicilio dell'utente (es. ADI);
- 05=Istituto o centro di riabilitazione** da utilizzare quando il DM è erogato all'interno di un istituto o centro di riabilitazione;
- 06=Farmacie convenzionate** da utilizzare quando il DM è erogato attraverso le farmacie convenzionate;
- 07=Farmaceutica territoriale** da utilizzare quando il DM è erogato attraverso punti di erogazione gestiti direttamente dall'Azienda (punti farmaceutici di continuità ubicati all'interno di strutture sanitarie);
- 08=Istituto Penitenziario** da utilizzare per i DM consegnati agli Istituti Penitenziari;
- 99=Altro** da utilizzare per le tipologie non riconducibili alle altre previste.

**Codice presidio erogatore (presidio):** deve essere rilevato uno dei seguenti valori:

- **Presidio Ospedaliero (tipopres=01): codice HSP11 bis**
- **Presidio Ambulatoriale (tipopres=02): codice STS11**
- **Domicilio (tipopres=03):** inserire il codice della ex-usl seguito da 6 zeri (es. per l'ex-usl di Livorno inserire 106000000).
- **Istituto o centro di riabilitazione (tipopres=05): codice RIA11**
- **Farmacie convenzionate (tipopres=06):** codice regionale della farmacia
- **Farmaceutica territoriale (tipopres=07): codice HSP11 bis/ STS11** del punto di erogazione ubicato all'interno di una struttura sanitaria
- **Istituto Penitenziario (tipopres=08)** indicare il codice riportato nell'anagrafe "Istituti penitenziari" assegnato dal Ministero nell'ambito del progetto di Tracciabilità del farmaco
- **Altro (tipopres=99)**
  - laboratorio: **codice STS11**
  - RSA : **codice STS11**
  - hospice: **codice STS11**

in tutti gli altri casi in cui non è possibile rilevare una struttura sanitaria (ospedaliera o territoriale) di riferimento (ad es. ospedali di comunità, elisoccorso, automediche, guardie mediche, cure intermedie, missioni umanitarie, case della salute non codificate, accoglienza migranti, prevenzione/igiene pubblica, ambulanze gestite da associazioni di volontariato, punti di primo soccorso, presidi non sanitari che erogano dispositivi medici, ambulatori MMG/PLS) -> inserire il codice della ex-usl seguito da 6 zeri (es. per l'ex-usl di Livorno inserire 106000000).

**Mese e Anno di consegna e Giorno di consegna (meseanno e giorno):** l'informazione sulla consegna di un farmaco può essere inviata in maniera aggregata rispetto al mese di consegna oppure giornalmente. Ciò significa che il campo **meseanno** deve essere sempre compilato e rappresenta l'anno e il mese di riferimento dei dati. Il campo **giorno**, se diverso da 00, indica il giorno del mese a cui fa riferimento la consegna, altrimenti evidenzia una consegna mensile.

**Codice disciplina di erogazione (disciplina):** deve essere inserito il codice della disciplina relativo alla struttura organizzativa a cui viene effettuata la consegna. I codici da utilizzarsi per la compilazione del campo **disciplina** sono quelli riportati nella specifica tabella di appoggio, messa a disposizione sui NAL.

**Codice del progressivo divisione di erogazione (progdiv):** permette di rilevare l'attività erogata nelle strutture ospedaliere, in relazione al progressivo divisione di riferimento. In tale campo deve essere inserito il codice "00" (2 zeri) se il presidio risulta esterno a una struttura ospedaliera, altrimenti deve essere inserito il progressivo divisione ospedaliero così come indicato nel flusso ministeriale HPS12.

**Tipo dispositivo medico (tipodm):** Codice che indica la tipologia del dispositivo medico consegnato. Deve essere inserito uno dei seguenti valori:

**1= dispositivo di classe**

**2= assemblato**

**Identificativo di iscrizione in Banca Dati / Repertorio DM (codrdm):** deve essere inserito il progressivo attribuito al dispositivo medico nel sistema Banca Dati Repertorio Nazionale dei Dispositivi (BD/RDM). I codici da utilizzare per la compilazione dei campi (**tipodm e codrdm**) sono quelli riportati nella tabella di appoggio denominata **RDM** messa a disposizione sui NAL.

Si richiama l'attenzione sull'importanza della compilazione del campo (**tipodm**) in quanto in associazione al campo (**codrdm**), permette di identificare univocamente il singolo dispositivo nel sistema Banca Dati / Repertorio Nazionale dei Dispositivi Medici e nella tabella d'appoggio RDM.

**Destinazione di utilizzo (destutil):** deve essere inserito uno dei seguenti valori:

**01=**Consumo interno, da utilizzare per consumi in Ricovero in regime ordinario, Ricovero in regime DH (compreso Day Surgery) e in regime ambulatoriale, elisoccorso, ambulanze e guardia medica

**02=** Erogazione diretta, da utilizzare per consumi in Istituti penitenziari, RSA, Continuità assistenziale, Hospice, ospedali di comunità, ADI

**03=** Distribuzione per conto, da utilizzare per DM erogati attraverso le farmacie convenzionate in base a specifici accordi

**Motivo di consegna (motivo):** deve essere inserito uno dei seguenti valori:

**01=** Ricovero Regime Ordinario (destutil = 01)

**02=** Ricovero Regime Day Hospital, Day Surgery (destutil = 01)

**03=** Ambulatoriale (destutil = 01)

**04=** Altro somministrazione interna (elisoccorso, ambulanze, guardia medica) (destutil = 01)

**05=** Erogazione Diretta alla dimissione da ricovero (destutil = 02)

**06=** Erogazione Diretta a seguito di visita specialistica (destutil = 02)

**07=** Erogazione Diretta a cronici (destutil = 02)

**08=** Erogazione in assistenza domiciliare (destutil = 02)

**09=** Erogazione in assistenza residenziale o semiresidenziale (destutil = 02)

**10=** Distribuzione per conto attraverso le farmacie convenzionate (destutil = 03)

**Quantità consegnate (quantuni):** deve essere rilevato il numero di unità minime indivisibili o di confezioni consegnate nel periodo di riferimento.

**Costo unitario (costoun):** deve essere rilevato il costo unitario medio ponderato su base mensile (comprensivo di IVA) del dispositivo medico consegnato (costo dell'unità minima indivisibile) oppure il costo della confezione consegnata.

**Fattore di conversione (fatconv):** deve contenere uno dei seguenti valori:

**1** se il dispositivo medico è consegnato per unità minima indivisibile. In questo caso il campo **quantità consegnate** dovrà indicare il numero dei pezzi consegnati e il campo **costo unitario** del dispositivo medico il costo unitario del singolo pezzo.

**Numero di unità indivisibili contenute nella confezione.** In questo caso il campo **quantità consegnate** dovrà indicare il numero delle confezioni consegnate e il campo **costo unitario** dovrà indicare il costo della confezione.

Il campo "**fatconv**" indica :

il numero che permette di determinare il costo unitario del singolo pezzo attraverso la formula: **costoun / fatconv**

il numero di pezzi consegnati attraverso la formula: **quantuni x fatconv**

**Costo totale (costotot):** deve contenere il prodotto tra il numero di quantità unitarie consegnate (**quantuni**) e il costo unitario del dispositivo medico (**costoun**).

**MRA struttura erogatrice (mraerog):** In questo campo dovrà essere inserito il codice della struttura di erogazione secondo il sistema di Monitoraggio della Rete di Assistenza (tripletta). In attesa degli atti regionali di recepimento del Decreto Ministeriale in emanazione, il campo deve essere lasciato vuoto.

**Codice CND (codcnd):** Codice Classificazione Nazionale Dispositivi Medici del Ministero della Salute. Se il campo tipodm=1 ed il dispositivo medico **non è presente** nel Sistema Banca Dati/Repertorio DM del Ministero della Salute, inserire il codice CND all'ultimo livello di dettaglio disponibile; altrimenti lasciare vuoto. Se il campo tipodm= 2 lasciare vuoto.

**Codice prodotto del fabbricante (codfab):** Se il dispositivo medico **non è presente** nel Sistema Banca dati/Repertorio DM del Ministero della Salute, inserire il Codice del prodotto attribuito dal fabbricante al singolo dispositivo (identificativo da catalogo) altrimenti lasciare vuoto.

**Nome Commerciale e modello DM attribuito dal fabbricante (nomfab):** Se il dispositivo medico **non è presente** nel Sistema Banca dati/Repertorio DM del Ministero della Salute, inserire il Nome commerciale ed il modello che il fabbricante ha assegnato al DM; altrimenti lasciare vuoto.

**Denominazione fabbricante (denfab):** Se il dispositivo medico **non è presente** nel Sistema Banca dati/Repertorio DM del Ministero della Salute, inserire la Denominazione del fabbricante; altrimenti lasciare vuoto.

**Partita IVA o VAT number del fabbricante (pivafab):** Se il dispositivo medico **non è presente** nel Sistema Banca dati/Repertorio DM del Ministero della Salute, inserire la Partita Iva o VAT number del fabbricante; altrimenti lasciare vuoto

### 31.11 Tracciati record validi dal 01.01.2019

La struttura dei tracciati record è caratterizzata da una serie di informazioni di cui di seguito riportiamo il significato:

- Nella colonna, denominata **Campo**, è presente un numero progressivo, indicante l'ordine di presentazione dello specifico campo.
- Nella colonna seguente, denominata **Nome**, si fornisce nome sintetico ed univoco del campo all'interno dell'archivio.
- Nella colonna **Descrizione** si fornisce una denominazione descrittiva del contenuto del campo.
- Nella colonna **Tipo** si indica la natura del campo con le seguenti lettere:
  - C: campi alfanumerici allineati a sinistra con eventuali blank a destra
  - N: campi alfanumerici allineati a destra con eventuali zeri non significativi a sinistra
  - D: campi data che devono rispettare il formato ggmmaaaa
  - E: campi euro che devono rispettare il formato euro con eventuali zeri non significativi a sinistra
- Nella colonna **Lunghezza** è indicata la lunghezza del campo.
- Nella colonna **Obbligatorio** è indicato se il campo è obbligatorio o facoltativo.
- Nella colonna **Note** si forniscono in modo sintetico le modalità di compilazione di ciascun campo contenuto nel tracciato record.
- Nella colonna **Errore** si fornisce il tipo di errore attribuibile al campo nel caso in cui il valore in esso contenuto non fosse corretto.
- Nella colonna **Modifiche** sono evidenziate le modifiche al tracciato rispetto alla versione precedente

## 31.11.1 Tracciato record “Dispositivi Medici erogati nelle strutture (DES)” inviato dall’Azienda Sanitaria alla Regione Toscana

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lunghezza	Obbligatorio	Note	Errore	Modifiche
1	opera	Tipo operazione	C	1	S	Valori ammessi: 1= invio del record 3= sostituzione del record 4= eliminazione del record	9	
2	chiave	Chiave record	C	10	S	Valore univoco a livello Aziendale.	9	
3	codusl	Codice Azienda erogatrice	C	3	S	Codice Azienda Sanitaria erogatrice (USL, AOU, Istituti Ricovero Cura a Carattere Scientifico anche se trasformati in fondazioni)	9	
4	tipopres	Tipologia del presidio erogatore	C	2	S	Valori ammessi: 01= presidio ospedaliero 02= presidio ambulatoriale 03= domicilio 05= istituto o centro di riabilitazione 06= farmacie convenzionate 07= farmaceutica territoriale 08= istituto penitenziario 99= altro	2	

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lunghezza	Obbligatorio	Note	Errore	Modifiche
5	presidio	Codice presidio erogatore	C	9	S	<p>Valori ammessi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Presidio Ospedaliero (tipopres=01): codice HSP11 bis</b></li> <li>• <b>Presidio Ambulatoriale (tipopres=02): codice STS11</b></li> <li>• <b>Domicilio (tipopres=03):</b> inserire il codice della ex-usl seguito da 6 caratteri (*) Ad es. per l'ex-usl di Livorno inserire 10600000, 106ABCDEF, 106123456, etc..</li> <li>• <b>Istituto o centro di riabilitazione (tipopres=05): codice RIA11</b></li> <li>• <b>Farmacie convenzionate (tipopres=06):</b> codice regionale della farmacia</li> <li>• <b>Farmaceutica territoriale (tipopres=07): codice HSP11 bis/ STS11</b> del punto di erogazione ubicato all'interno di una struttura sanitaria</li> <li>• <b>Istituto Penitenziario (tipopres=08)</b> indicare il codice riportato nell'anagrafe "Istituti penitenziari" assegnato dal Ministero nell'ambito del progetto di Tracciabilità del farmaco</li> <li>• <b>Altro (tipopres=99)</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• laboratorio: <b>codice STS11</b></li> <li>• RSA : <b>codice STS11</b></li> <li>• hospice: <b>codice STS11</b></li> </ul> </li> </ul> <p>in tutti gli altri casi in cui non è possibile rilevare una struttura sanitaria (ospedaliera o territoriale) di riferimento (ad es. ospedali di comunità, elisoccorso, automediche, guardie mediche, cure intermedie, missioni umanitarie, case della salute non codificate, accoglienza migranti, prevenzione/igiene pubblica, ambulanze gestite da associazioni di volontariato, punti di primo soccorso, presidi non sanitari che erogano farmaci, ambulatori MMG/PLS) -&gt; inserire il codice della ex-usl seguito da 6 caratteri (*) Ad es. per l'ex-usl di Livorno inserire 10600000, 106ABCDEF, 106123456, etc..</p> <p>(*) sui 6 caratteri che seguono il codice ex-USL non sono effettuati controlli e sono a totale gestione delle aziende sanitarie.</p>	2	<p>Regola di validazione introdotta con (ver.1.1) presidio=00000000 (non rilevato) diventa errore tipo 2 (il record non viene scartato)</p> <p>Regola di validazione introdotta con (ver.1.2) Se Tipopres= 03 (domicilio) o Tipopres=99 (altro) e non è possibile rilevare la struttura sanitaria di riferimento sui 6 caratteri che seguono il codice ex-USL non sono effettuati controlli.</p>
6	meseanno	Mese e Anno di consegna	C	6	S	<p>Mese e Anno di riferimento della consegna Valori ammessi: formato mmaaaa</p>	9	
7	giorno	Giorno di consegna	C	2	N	<p>Giorno del mese di riferimento a cui si riferisce la consegna. Valori ammessi: formato gg per consegne giornaliere oppure 00 per indicare una consegna mensile.</p>	9	

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lunghezza	Obbligatorio	Note	Errore	Modifiche
8	<b>coddm</b>	<b>Codice Aziendale del DM</b>	C	20	S	Codice del prodotto utilizzato in Azienda Sanitaria per individuare in maniera univoca ogni singolo dispositivo medico	2	
9	<b>disciplina</b>	<b>Codice disciplina di erogazione</b>	C	3	S	Codice disciplina di erogazione I valori ammessi e la relativa decodifica sono messi a disposizione delle Aziende tramite i NAL 000 = non rilevato	2	
10	<b>progdiv</b>	<b>Codice del progressivo divisione di erogazione</b>	C	2	S	Valori ammessi: Codice del progressivo divisione ospedaliero così come indicato nel flusso ministeriale HPS12 00 = per strutture in cui non è previsto il progressivo divisione	2	
11	<b>tipodm</b>	<b>Tipo dispositivo medico</b>	N	1	S	Indica la tipologia del dispositivo medico: <b>1</b> = dispositivo medico di classe <b>2</b> = Assemblato	2	
12	<b>codrdm</b>	<b>Identificativo di iscrizione in Banca Dati/ Repertorio DM</b>	N	15	S	Numero di repertorio. Identificativo di iscrizione del dispositivo medico all'interno del Sistema Banca Dati Repertorio dispositivi medici . Valori ammessi: <ul style="list-style-type: none"> <li>• codrdm esistente nella tabella RCT "RDM" (chiave=tipodm+codrdm)</li> <li>• 0000000000000000=DM non registrato nel Sistema Banca Dati/Repertorio DM del Ministero della Salute</li> <li>• 9999999999999999 = DM su misura non registrato in BD/RDM</li> </ul>	2	Modifica valori ammessi introdotta con (ver.1.1)  9999999999999999=DM su misura
13	<b>destutil</b>	<b>Destinazione di utilizzo</b>	C	2	S	Valori ammessi: <b>01</b> = Consumo interno <b>02</b> = Erogazione Diretta <b>03</b> = Distribuzione per conto	2	

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lunghezza	Obbligatorio	Note	Errore	Modifiche
14	<b>motivo</b>	<b>Motivo di consegna</b>	C	2	S	<p>Valori ammessi:</p> <p><b>01</b>= Ricovero Regime Ordinario  <b>02</b>= Ricovero Regime Day Hospital, Day Surgery  <b>03</b>= Ambulatoriale  <b>04</b>= Altro somministrazione interna (elisoccorso, ambulanze, guardia medica)  <b>05</b>= Erogazione Diretta alla dimissione da ricovero  <b>06</b>= Erogazione Diretta a seguito di visita specialistica  <b>07</b>= Erogazione Diretta a cronici  <b>08</b>= Erogazione in assistenza domiciliare  <b>09</b>= Erogazione in assistenza residenziale o semiresidenziale  <b>10</b>= Distribuzione per conto attraverso le farmacie convenzionate</p> <p>Se nel campo è desutil è contenuto un valore pari a 01 si verifica che il campo sia compilato con 01, 02, 03 o 04                      Se nel campo desutil è contenuto un valore pari a 02 si verifica che il campo sia compilato con 05, 06, 07, 08 o 09                      Se nel campo desutil è contenuto un valore pari a 03 si verifica che il campo sia compilato con 10</p>	2	
15	<b>quantuni</b>	<b>Quantità consegnate</b>	N	9	S	Numero di unità minime indivisibili/confezioni consegnate	2	
16	<b>costoun</b>	<b>Costo unitario</b>	E	14	S	<p>Costo unità minima indivisibile/confezione consegnata</p> <p>Valori ammessi:</p> <p>Costo unitario medio ponderato su base mensile (comprensivo di IVA) della singola quantità minima indivisibile.                      Deve essere inserito un valore le cui prime 8 cifre indicano la parte intera del costo del prodotto, la nona corrisponde alla virgola decimale e le ultime 5 indicano la parte decimale del costo del prodotto.</p>	2	

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lunghezza	Obbligatorio	Note	Errore	Modifiche
17	fatconv	Fattore di conversione	N	3	S	<p>Valori ammessi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>1</b> se il DM è consegnato per unità minima indivisibile. In questo caso il campo <b>quantità consegnate</b> dovrà indicare il numero dei pezzi consegnati e il campo <b>costo unitario</b> del DM il costo unitario del singolo pezzo.</li> <li>• <b>Numero di unità indivisibili contenute nella confezione.</b> In questo caso il campo <b>quantità consegnate</b> dovrà indicare il numero delle confezioni consegnate e il campo <b>costo unitario</b> dovrà indicare il costo della confezione</li> </ul> <p>Il campo “<b>fatconv</b>” indica: il numero che permette di determinare il costo unitario del singolo pezzo attraverso la formula: <b>costoun / fatconv</b> il numero di pezzi consegnati attraverso la formula: <b>quantuni x fatconv</b></p>	2	
18	costotot	Costo totale	E	11	S	<p>Costo dei prodotti consegnati: Il campo deve contenere il prodotto tra <b>quantuni</b> (Quantità consegnate) e <b>costoun</b> (costo del dispositivo medico) Deve essere inserito un valore le cui prime 8 cifre indicano la parte intera del costo totale del prodotto, la <b>dodicesima</b> NONA corrisponde alla virgola decimale e le ultime 2 indicano la parte decimale del costo totale del prodotto</p>	2	
19	consegna	Tipo consegna	C	2	S	<p>Valori ammessi:</p> <p><b>01</b>= Consegna <b>02</b>= Reso <b>03</b>= Scaduto</p>	2	
20	mraerog	MRA struttura erogatrice	C	15	N	<p>Codice struttura erogatrice secondo il sistema di Monitoraggio della Rete di Assistenza (tripletta). In questo campo dovrà essere inserito il codice della struttura di erogazione secondo il sistema MRA. In attesa degli atti regionali di recepimento del DM in emanazione, il campo deve essere lasciato vuoto.</p>	2	
21	codcnd	Codice CND	C	13	N	<p>Codice CND all’ultimo livello di dettaglio. <i>NB: campo <b>obbligatorio</b> per i DM “di classe” (campo tipodm=1) <b>non registrati</b> nel Sistema Banca dati/Repertorio DM del Ministero della Salute. Lasciare vuoto per i DM registrati nel Sistema Banca dati/Repertorio DM e per “Sistemi/ kit Assemblati”(campo tipodm=2).</i></p>	2	

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lunghezza	Obbligatorio	Note	Errore	Modifiche
22	<b>codfab</b>	<b>Codice prodotto del fabbricante</b>	C	20	N	Codice del prodotto attribuito dal fabbricante al singolo dispositivo (identificativo da catalogo). <i>NB: campo <b>obbligatorio</b> per i DM non registrati nel Sistema Banca dati/Repertorio DM del Ministero della Salute.</i> <i>Lasciare vuoto per i DM registrati nel Sistema Banca dati/Repertorio DM.</i>	2	
23	<b>nomfab</b>	<b>Nome commerciale e modello DM attribuito dal fabbricante</b>	C	100	N	Nome commerciale e modello che il fabbricante ha assegnato al DM. <i>NB: campo <b>obbligatorio</b> per i DM non registrati nel Sistema Banca dati/Repertorio DM del Ministero della Salute.</i> <i>Lasciare vuoto per i DM registrati nel Sistema Banca dati/Repertorio DM.</i>	2	
24	<b>denfab</b>	<b>Denominazione del fabbricante</b>	C	100	N	Denominazione del fabbricante. <i>NB: campo <b>obbligatorio</b> per i DM non registrati nel Sistema Banca dati/Repertorio DM del Ministero della Salute.</i> <i>Lasciare vuoto per i DM registrati nel Sistema Banca dati/Repertorio DM.</i>	2	
25	<b>pivafab</b>	<b>Partita Iva o VAT number del fabbricante</b>	C	15	N	Partita Iva o VAT number del fabbricante. <i>NB: campo <b>obbligatorio</b> per i DM non registrati nel Sistema Banca dati/Repertorio DM del Ministero della Salute.</i> <i>Lasciare vuoto per i DM registrati nel Sistema Banca dati/Repertorio DM.</i>	2	
26	<b>Coddmreg</b>	<b>Codice regionale DM</b>	A	9	N	Codice del dispositivo medico all'interno dell'anagrafica del MAV. Da compilare solo se il dispositivo medico è codificato dal MAV, altrimenti lasciare vuoto.	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
27	<b>desdmreg</b>	<b>Descrizione regionale DM</b>	A	100	N	Descrizione del dispositivo medico all'interno dell'anagrafica del MAV Da compilare solo se il dispositivo medico è codificato dal MAV, altrimenti lasciare vuoto.	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
28	<b>desdm</b>	<b>Descrizione DM in azienda erogatrice</b>	A	100	S	Descrizione del dispositivo medico all'interno dell'anagrafica dell'azienda sanitaria.	2	Campo introdotto con (ver.1.1)

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lunghezza	Obbligatorio	Note	Errore	Modifiche
29	classece	Classe CE del dispositivo medico	A	5	N	<p>Classe CE (classe di rischio) del dispositivo medico.            Compilare solo per i DM non registrati in Banca dati/Repertorio DM            (Numero Repertorio=0000000000000000 o 9999999999999999)</p> <p>Valori ammessi : RCT "DM_Classe_Rischio" colonna <b>cod_classe_ce</b>            I = classe prima            IIA = classe seconda A            IIB = classe seconda B            III = classe terza            IA = impiantabile attivo            IM = classe prima con funzione di misura            IS = classe prima sterile            ISM = classe prima sterile e con funzione di misura            IVD = dispositivi medico-diagnostici in vitro            LA = reagenti e prodotti reattivi di cui all'elenco A dell' All. II del d.lgs.332/2000            LB = reagenti e prodotti reattivi di cui all'elenco B dell' All. II del d.lgs.332/2000            ST = self test</p> <p><b>NB: lasciare vuoto per i DM registrati nel Sistema Banca Dati/Repertorio DM</b></p>	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
30	codcesprt	Codice Modello Conto Economico o Stato Patrimoniale regionale	A	6	S	<p>Codice che identifica il conto del Bilancio Regionale al quale viene imputato il dispositivo medico.            Valori ammessi : tabella RCT "DM_Bilancio_RT" colonna <b>cod_cesp_rt</b>            BA0220 = dispositivo medico            BA0230 = dispositivo medico impiantabile attivo            BA0240 = dispositivo medico diagnostico in vitro            BA0290 = altri beni e prodotti sanitari            AAA410 = attrezzature sanitarie e scientifiche</p>	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
31	codcespas	Codice conto nel Conto Economico o Stato Patrimoniale dell'azienda erogatrice	A	20	N	<p>Codice che identifica il conto del Bilancio Aziendale al quale viene imputato il dispositivo medico.</p>	2	Campo introdotto con (ver.1.1)

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lunghezza	Obbligatorio	Note	Errore	Modifiche
32	descespas	Descrizione conto nel Conto Economico o nello Stato Patrimoniale dell'azienda erogatrice	A	200	N	Descrizione del conto del Bilancio Aziendale al quale viene imputato il dispositivo medico.	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
33	codudp	Codice Unità di prelievo	A	20	S	Codice Unità di Prelievo aziendale	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
34	desudp	Descrizione Unità di Prelievo	A	100	S	Descrizione Unità di Prelievo aziendale	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
35	tipoiva	Tipologia aliquota IVA	A	2	N	Tipologia Aliquota IVA. Valori ammessi: tabella RCT "TIPOLOGIA_ALIQUOTA_IVA" colonna <b>cod_aliquota</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• S = standard</li> <li>• M=mista</li> <li>• A=agevolata</li> </ul>	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
36	contodeposito	Conto Deposito	A	2	N	Valori ammessi: <ul style="list-style-type: none"> <li>• SI</li> <li>• NO</li> </ul>	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
37	codcontraente	Codice Azienda Contraente	C	3	S	Codice Azienda Contraente. Valori ammessi: <ul style="list-style-type: none"> <li>• tabella RCT "ESTAV" colonna <b>cod_estav</b></li> <li>• tabella RCT "AZIENDE_SANITARIE" colonna <b>cod_azienza</b></li> </ul> <p>NB: in base a quanto previsto dalla DGRT n.1274/2018, per i dispositivi medici appartenenti alle CND L, Y, Z e procedure di affidamento di servizi e forniture di importo inferiore o uguale a €40.000 (IVA esclusa) l'azienda contraente può essere un'azienda sanitaria o un altro ente del servizio sanitario regionale.</p>	2	Campo introdotto con (ver.1.1)  Nuova regola di validazione introdotta con (ver.1.2): Campo <b>OBBLIGATORIO</b>

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lunghezza	Obbligatorio	Note	Errore	Modifiche
38	<b>codcig</b>	<b>Codice CIG</b>	<b>A</b>	<b>10</b>	<b>S</b>	<p>Codice Identificativo Gara (CIG Madre o Smart CIG) generato dal sistema SIMOG della ANAC</p> <p>I CIG iniziano sempre con un numero mentre gli smartCIG iniziano sempre con una lettera (“X”, “Y” o “Z”).</p> <p>Deve essere formalmente corretto secondo i seguenti algoritmi:  <b>CIG</b> - sia NNNNNNNKKK la struttura del codice  dove N è espresso in notazione decimale compresi eventuali 0 nelle posizioni più significative  <math>N \llcorner '0000000'</math> e <math>KKK = \text{Hex}[N * 211 \text{ mod } 4091]</math> dove Hex è la funzione di conversione da decimale a esadecimale.</p> <p><b>smartCIG</b> - sia XKKCCCCCCC o YKKCCCCCCC o ZKKCCCCCCC la struttura del codice  dove C è espresso in notazione esadecimale compresi eventuali 0 nelle posizioni più significative  <math>C \llcorner '0000000'</math> e <math>KK = \text{Hex}[\text{Dec}(C) * 211 \text{ mod } 251]</math></p>	2	<p>Campo introdotto con (ver.1.1)</p> <p>Nuova regola di validazione introdotta con (ver.1.2):  Campo  <b>OBBLIGATORIO</b></p>
39	<b>pivfor</b>	<b>PIVA Fornitore</b>	<b>A</b>	<b>11</b>	<b>N</b>	Partita IVA del fornitore aggiudicatario	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
40	<b>Denfor</b>	<b>Denominazione Fornitore</b>	<b>A</b>	<b>100</b>	<b>N</b>	Denominazione del fornitore aggiudicatario	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
41	<b>filler1</b>	<b>Campo filler a disposizione delle aziende</b>	<b>A</b>	<b>20</b>	<b>N</b>	Campo a disposizione delle aziende	2	Campo introdotto con (ver.1.1)
42	<b>filler2</b>	<b>Campo filler a disposizione delle aziende</b>	<b>A</b>	<b>20</b>	<b>N</b>	Campo a disposizione delle aziende	2	Campo introdotto con (ver.1.1)

## 31.11.2 Tracciato record “Dispositivi Medici erogati nelle strutture (DES)” inviato dalla Regione alle Aziende Sanitarie

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lung.	Note	Modifiche
1	opera	Tipo operazione	C	1	Vedi tracciato § 31.11.1	
2	chiave	Chiave record	C	10	Vedi tracciato § 31.11.1	
3	codusl	Codice Azienda erogatrice	C	3	Vedi tracciato § 31.11.1	
4	tipopres	Tipologia del presidio erogatore	C	2	Vedi tracciato § 31.11.1	
5	presidio	Codice presidio erogatore	C	9	Vedi tracciato § 31.11.1	
6	meseanno	Mese e Anno di consegna	C	6	Vedi tracciato § 31.11.1	
7	giorno	Giorno di consegna	C	2	Vedi tracciato § 31.11.1	
8	coddm	Codice Aziendale del DM	C	20	Vedi tracciato § 31.11.1	
9	disciplina	Codice disciplina di erogazione	C	3	Vedi tracciato § 31.11.1	
10	progdiv	Codice del progressivo divisione di erogazione	C	2	Vedi tracciato § 31.11.1	
11	tipodm	Tipo dispositivo medico	N	1	Vedi tracciato § 31.11.1	
12	codrdm	Identificativo di iscrizione in Banca Dati/Repertorio DM	N	15	Vedi tracciato § 31.11.1	
13	destutil	Destinazione di utilizzo	C	2	Vedi tracciato § 31.11.1	
14	motivo	Motivo consegna	C	2	Vedi tracciato § 31.11.1	
15	quantuni	Quantità consegnate	N	9	Vedi tracciato § 31.11.1	
16	costoun	Costo unitario	E	14	Vedi tracciato § 31.11.1	
17	fatconv	Fattore di conversione	N	3	Vedi tracciato § 31.11.1	
18	costotot	Costo totale	E	11	Vedi tracciato § 31.11.1	
19	consegna	Tipo consegna	C	2	Vedi tracciato § 31.11.1	
20	mraerog	MRA struttura erogatrice	C	15	Vedi tracciato § 31.11.1	
21	codcnd	Codice CND	C	13	Vedi tracciato § 31.11.1	
22	codfab	Codice prodotto del fabbricante	C	20	Vedi tracciato § 31.11.1	
23	nomfab	Nome commerciale e modello DM attribuito dal fabbricante	C	100	Vedi tracciato § 31.11.1	
24	denfab	Denominazione del fabbricante	C	100	Vedi tracciato § 31.11.1	
25	pivafab	Partita Iva o VAT number del fabbricante	C	15	Vedi tracciato § 31.11.1	
26	Coddmreg	Codice regionale DM	A	9	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
27	desdmreg	Descrizione regionale DM	A	100	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lung.	Note	Modifiche
						introduzione (ver.1.1)
28	<b>desdm</b>	<b>Descrizione DM in azienda erogatrice</b>	A	100	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
29	<b>classece</b>	<b>Classe CE del dispositivo medico</b>	A	5	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
30	<b>codcesprt</b>	<b>Codice Modello Conto Economico o Stato Patrimoniale regionale</b>	A	6	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
31	<b>codcespas</b>	<b>Codice conto nel Conto Economico o Stato Patrimoniale dell' azienda erogatrice</b>	A	20	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
32	<b>descespas</b>	<b>Descrizione conto nel Conto Economico o nello Stato Patrimoniale dell' azienda erogatrice</b>	A	200	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
33	<b>codudp</b>	<b>Codice Unità di prelievo</b>	A	20	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
34	<b>desudp</b>	<b>Descrizione Unità di Prelievo</b>	A	100	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
35	<b>tipoiva</b>	<b>Tipologia aliquota IVA</b>	A	2	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
36	<b>contodeposito</b>	<b>Conto Deposito</b>	A	2	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
37	<b>codcontraente</b>	<b>Codice Azienda Contraente</b>	N	3	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
38	<b>codcig</b>	<b>Codice CIG</b>	A	10	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
39	<b>pivfor</b>	<b>PIVA Fornitore</b>	A	11	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lung.	Note	Modifiche
						(ver.1.1)
40	denfor	Denominazione Fornitore	A	100	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
41	filler1	Campo filler a disposizione delle aziende	A	20	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
42	filler2	Campo filler a disposizione delle aziende	A	20	Vedi tracciato § 31.11.1	Nuova introduzione (ver.1.1)
43	flagtot	Campo errore totale	C	1	Contiene il valore più alto del tipo di errore riscontrato nel record	
44	flag1	Flag errore campo tipo operazione	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 1 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
45	flag2	Flag errore campo Chiave record	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 2 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
46	flag3	Flag errore campo Codice Azienda erogatrice	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 3 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
47	flag4	Flag errore campo Tipologia del presidio erogatore	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 4 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
48	flag5	Flag errore campo Codice presidio erogatore	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 5 0 = campo corretto, 9 = errore scartante	
49	flag6	Flag errore campo Mese e Anno di consegna	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 6 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
50	flag7	Flag errore campo Giorno di consegna	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 7 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
51	flag8	Flag errore campo Codice Aziendale del DM	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 8 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
52	flag9	Flag errore campo Codice disciplina di erogazione	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 9 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
53	flag10	Flag errore campo Codice del Progressivo divisione di erogazione	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 10 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
54	flag11	Flag errore campo Tipo dispositivo medico	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 11 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
55	flag12	Flag errore campo Identificativo di iscrizione in Banca Dati/ Repertorio DM	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 12 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
56	flag13	Flag errore campo Destinazione di utilizzo	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 13 0 = campo corretto, 2 = campo errato	

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lung.	Note	Modifiche
57	<b>flag14</b>	<b>Flag errore campo Motivo di consegna</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 14 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
58	<b>flag15</b>	<b>Flag errore campo Quantità consegnate</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 15 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
59	<b>flag16</b>	<b>Flag errore campo Costo unitario</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 16 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
60	<b>flag17</b>	<b>Flag errore campo Fattore di conversione</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 17 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
61	<b>flag18</b>	<b>Flag errore campo Costo totale</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 18 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
62	<b>flag19</b>	<b>Flag errore campo Tipo consegna</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 19 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
63	<b>flag20</b>	<b>Flag errore campo MRA struttura erogatrice</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 20 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
64	<b>flag21</b>	<b>Flag errore campo Codice CND</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 21 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
65	<b>flag22</b>	<b>Flag errore campo Codice prodotto del Fabbrikante</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 22 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
66	<b>flag23</b>	<b>Flag errore campo Nome commerciale e modello DM attribuito dal Fabbrikante</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 23 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
67	<b>flag24</b>	<b>Flag errore campo Denominazione del Fabbrikante</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 24 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
68	<b>flag25</b>	<b>Flag errore campo Partita Iva o VAT number del Fabbrikante</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 25 0 = campo corretto, 2 = campo errato	
69	<b>Flag26</b>	<b>Flag errore campo Codice regionale DM</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 26 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
70	<b>Flag27</b>	<b>Flag errore campo Descrizione regionale DM</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 27 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
71	<b>Flag28</b>	<b>Flag errore campo Descrizione DM in azienda erogatrice</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 28 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
72	<b>Flag29</b>	<b>Flag errore campo Classe CE del dispositivo medico</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 29 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lung.	Note	Modifiche
73	<b>Flag30</b>	<b>Flag errore campo Codice Modello Conto Economico o Stato Patrimoniale regionale</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 30 0 = campo corretto, 9 = errore scartante	Nuova introduzione (ver.1.1)
74	<b>Flag31</b>	<b>Flag errore campo Codice conto nel Conto Economico o Stato Patrimoniale dell'azienda erogatrice</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 31 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
75	<b>Flag32</b>	<b>Flag errore campo Descrizione conto nel Conto Economico o nello Stato Patrimoniale dell'azienda erogatrice</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 32 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
76	<b>Flag33</b>	<b>Flag errore campo Codice Unità di prelievo</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 33 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
77	<b>Flag34</b>	<b>Flag errore campo Descrizione Unità di Prelievo</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 34 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
78	<b>Flag35</b>	<b>Flag errore campo Tipologia aliquota IVA</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 35 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
79	<b>Flag36</b>	<b>Flag errore campo Conto Deposito</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 36 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
80	<b>Flag37</b>	<b>Flag errore campo Codice Azienda Contraente</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 37 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
81	<b>Flag38</b>	<b>Flag errore campo Codice CIG</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 38 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
82	<b>Flag39</b>	<b>Flag errore campo PIVA Fornitore</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 39 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
83	<b>Flag40</b>	<b>Flag errore campo Denominazione Fornitore</b>	C	1	Contiene l'esito del controllo effettuato sul valore contenuto nel campo 40 0 = campo corretto, 2 = campo errato	Nuova introduzione (ver.1.1)
84	<b>classificazionecnd</b>	<b>Classificazione Nazionale del DM</b>	C	30	Classificazione Nazionale del DM in tabella RCT RDM	Nuova introduzione (ver.1.1)

Campo	Nome	Descrizione	Tipo	Lung.	Note	Modifiche
85	<b>descrizionecnd</b>	<b>Descrizione della Classificazione Nazionale del DM</b>	C	700	Descrizione della Classificazione Nazionale del DM in tabella RCT RDM	Nuova introduzione (ver.1.1)
86	<b>fabbricante</b>	<b>Denominazione del Fabbricante/Assemblatore</b>	C	100	Denominazione del Fabbricante/Assemblatore in tabella RCT RDM	Nuova introduzione (ver.1.1)
87	<b>codicefiscale</b>	<b>Codice Fiscale del Fabbricante/Assemblatore</b>	C	16	Codice Fiscale del Fabbricante/Assemblatore in tabella RCT RDM	Nuova introduzione (ver.1.1)
88	<b>partitaiva</b>	<b>Partita IVA/VAT Number del Fabbricante/Assemblatore</b>	C	15	Partita IVA/VAT Number del Fabbricante/Assemblatore in tabella RCT RDM	Nuova introduzione (ver.1.1)
89	<b>denominazionecommerciale</b>	<b>Nome commerciale e modello che il Fabbricante ha assegnato al DM</b>	C	200	Nome commerciale e modello del DM in tabella RCT RDM	Nuova introduzione (ver.1.1)
90	<b>codicecatalogofabbr</b>	<b>Codice catalogo Fabbricante</b>	C	100	Codice (identificativo catalogo) del DM in tabella RCT RDM	Nuova introduzione (ver.1.1)
91	<b>classectab</b>	<b>Classe CE dispositivo medico</b>	C	5	Classe CE del dispositivo medico in tabella RCT RDM	Nuova introduzione (ver.1.1)
92	<b>notificadettagliata</b>	<b>Dispositivo medico con numero di repertorio "obsoleto" in quanto rinotificato dal Fabbricante con maggiore dettaglio</b>	C	1	Dispositivo medico con numero di repertorio "obsoleto" in tabella RCT RDM	Nuova introduzione (ver.1.1)
93	<b>ultimoinvio</b>	<b>Data ultimo invio azienda</b>	D	8	Data dell'ultimo invio trasmesso dall'azienda sanitaria	Nuova introduzione (ver.1.1)