

I. DISPOSICIONS GENERALS

MINISTERI DE SANITAT, CONSUM I BENESTAR SOCIAL

6277 *Ordre SCB/480/2019, de 26 d'abril, per la qual es modifiquen els annexos I, 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.*

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, regula en els annexos el contingut de cadascuna de les carteres de serveis de salut pública, atenció primària, atenció especialitzada, atenció d'urgència, prestació farmacèutica, prestació ortoprotètica, prestació amb productes dietètics i transport sanitari, sobre la base del que disposa la Llei 16/2003, de 28 de maig, de cohesió i qualitat del Sistema Nacional de Salut.

L'article 6 del Reial decret esmentat estableix que per ordre de l'actual Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social, previ acord del Consell Interterritorial del Sistema Nacional de Salut, es pot concretar i detallar el contingut dels diferents apartats de la cartera de serveis comuns que recullen els annexos.

L'article 7 assenyala que la cartera de serveis comuns del Sistema Nacional de Salut, que contenen els annexos del Reial decret esmentat, s'ha d'actualitzar mitjançant una ordre de l'actual Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social, previ acord del Consell Interterritorial del Sistema Nacional de Salut. Així mateix, l'article 8 indica que l'aprovació definitiva de les propostes d'actualització de cartera formulades per la Comissió de Prestacions, Assegurament i Finançament correspon al Ministeri de Sanitat, Consum i Benestar Social, previ acord del Consell Interterritorial del Sistema Nacional de Salut.

La Comissió de Prestacions, Assegurament i Finançament ha valorat una sèrie de sol·licituds d'actualització de la cartera comuna, relatives al cribratge poblacional de càncer de cèrvix, al lector ocular, a la micropigmentació de l'arèola mamària i del mugró com a part de la reconstrucció mamària i a l'ampliació de l'edat de finançament dels audiòfons, una vegada portades a terme les actuacions corresponents, d'acord amb el que estableix 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. A més, s'ha continuat concretant i actualitzant el catàleg comú de prestació ortoprotètica.

Pel que fa al cribratge de càncer de cèrvix i en línia amb el que recull l'actualització de l'Estratègia en el càncer del Sistema Nacional de Salut de 2009, l'Ordre SSI/2065/2014, de 31 d'octubre, per la qual es modifiquen els annexos I, II i III 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, va detallar els cribratges de càncer, de manera que s'hi van incloure els programes poblacionals de cribratge de càncer de mama i còlon. En el cas del cribratge de càncer de cèrvix, la norma esmentada va establir la població objectiu, la prova de cribratge i l'interval entre exploracions. La introducció de la vacuna contra el virus del papil·loma humà (d'ara endavant, VPH), les tècniques de detecció del VPH, l'arribada a l'edat de cribratge de les primeres cohorts de dones vacunades contra el VPH, i els avenços en el coneixement científic, reflectits en l'actualització de les guies europees per a la garantia de qualitat en el cribratge de càncer de cèrvix, van plantejar la necessitat de revisar la manera com el Sistema Nacional de Salut està oferint aquest cribratge, fonamental per a la prevenció d'aquest tipus de càncer a Espanya.

La Comissió de Salut Pública i la Comissió de Prestacions, Assegurament i Finançament van acordar la proposta formulada per un grup d'experts creat per establir un consens que permeti orientar la prestació del programa de cribratge de càncer de cèrvix en el Sistema Nacional de Salut, tenint en compte l'evidència científica i la factibilitat. La complexitat de la posada en marxa d'un cribratge poblacional amb les garanties adequades

de qualitat i la reavaluació necessària del programa per l'arribada a l'edat de cribratge de les primeres cohorts de dones vacunades contra el VPH exigeixen que la seva implantació es faci de manera gradual. A més, en el cas de dones vacunades que arriben a l'edat de cribratge, el programa s'ha d'anar adaptant a l'evidència científica disponible.

D'altra banda, en relació amb les dones que a conseqüència d'un càncer de mama han patit una mastectomia, el Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, no explicita si la micropigmentació de l'arèola mamària i del mugró està inclosa en la cartera comuna de serveis del Sistema Nacional de Salut com a part de la reconstrucció mamària, la qual cosa podria estar generant inequitats en l'accés a aquesta atenció de les dones afectades. La Comissió de Prestacions, Assegurament i Finançament, després d'analitzar la situació d'aquesta tècnica a les diferents comunitats autònomes i l'informe d'avaluació fet per la Xarxa Espanyola d'Agències d'Avaluació de Tecnologies Sanitàries i Prestacions del Sistema Nacional de Salut, va acordar clarificar en la norma que la micropigmentació de l'arèola mamària i del mugró per a dones mastectomitzades forma part de la reconstrucció mamària, amb la finalitat que aquesta prestació es faciliti de manera homogènia en tot el Sistema Nacional de Salut. No obstant això, la necessitat de disposar de professionals formats per a la seva realització adequada exigeix un període mínim de temps perquè la seva implantació pugui ser efectiva en tot el Sistema Nacional de Salut.

D'altra banda, hi ha determinats pacients amb trastorns neuromotors greus que en fases avançades de la seva malaltia perden totalment la capacitat de comunicació amb l'entorn, fet que suposa un agreujant de la seva situació, i als quals determinats sistemes de comunicació, que tenen la consideració de productes sanitaris, els poden permetre que es relacionin amb els seus familiars i el seu entorn social, la qual cosa els condueix a guanyar autonomia i reduir el seu aïllament.

La Comissió de Prestacions, Assegurament i Finançament va crear un grup de treball que ha elaborat un protocol d'indicació dels lectors oculars o altres sistemes de comunicació per a aquests pacients i ha proposat alternatives per a la seva facilitació i reutilització en els casos freqüents en què el pacient ja no pot seguir utilitzant-los. En vista d'aquest protocol, la Comissió va proposar la seva inclusió dins de l'atenció especialitzada en consultes, per a pacients amb trastorns neuromotors greus, com són els pacients amb esclerosi lateral amiotròfica i d'altres, que, per l'afectació severa dels membres superiors i la impossibilitat de comunicació oral o escrita que pateixen, no es poden comunicar.

Finalment, l'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, desplega el catàleg comú de prestació ortoprotètica suplementària pel que fa als apartats de cadires de rodes, ortesis i ortopròtesis especials i en la disposició addicional segona dona un termini màxim de sis mesos des de la seva entrada en vigor, perquè els responsables de la prestació ortoprotètica adaptin els seus catàlegs respectius al que disposa el catàleg comú que estableix l'Ordre esmentada.

Atesa la complexitat de les pròtesis externes, que en la majoria dels casos són productes d'elaboració a mida, es va posposar el desplegament d'aquest apartat del catàleg comú per a una regulació posterior. El grup de treball dependent del Comitè Assessor per a la Prestació Ortoprotètica que ha estat elaborant el catàleg comú ha finalitzat la proposta de la part del catàleg comú de pròtesis externes relativa a pròtesis diferents de les pròtesis de membres, pròtesis auditives que comprenen els audiòfons i els recanvis dels components externs dels implants auditius i altres recanvis de components externs d'implants quirúrgics. Aquesta proposta determina els tipus de productes inclosos, la complexitat d'elaboració, la vida mitjana i l'import màxim de finançament de cada tipus de producte. Alguns tipus de productes de pròtesis diferents de les pròtesis de membres a mida engloben productes que tenen unes característiques molt diferents segons l'extensió de la lesió del pacient, de manera que no es pot fixar un import màxim de finançament, per la qual cosa s'ha establert que s'han de finançar al preu que reflecteixi l'establiment dispensador en la factura. La proposta del grup l'ha valorat el Comitè Assessor esmentat i

l'ha elevat a la Comissió de Prestacions, Assegurament i Finançament, que va acordar, amb la finalitat d'avançar en la regulació del catàleg de pròtesis externes, proposar-ne la inclusió en la següent ordre d'actualització de cartera que es publiqui. Als productes corresponents als tipus que comprèn l'apartat del catàleg comú que recull aquesta norma els són aplicables el procediment d'oferta i altres aspectes que regula l'Ordre SCB/45/2019, de 22 de gener.

Així mateix, la Comissió esmentada va acordar augmentar l'edat de finançament dels audiòfons, que actualment és fins als setze anys, per tal que aquesta prestació arribi a més persones, com havien sol·licitat en diverses ocasions les associacions de pacients. La Comissió va plantejar augmentar aquest límit d'edat fins als vint-i-sis anys, ja que considera aquesta franja d'edat crítica en el desenvolupament i l'evolució de la persona per aconseguir una millor inserció, tant en l'àmbit laboral com d'estudis, i d'aquesta manera poder-ne millorar les perspectives de futur, així com facilitar-ne la integració. Perquè aquesta ampliació sigui sostenible per al Sistema Nacional de Salut, es va acordar que es fes de forma gradual, de manera que es financin els audiòfons inicialment fins als vint anys i s'hi incorpori cada any un tram d'edat mínim de dos anys, fins a arribar als vint-i-sis anys.

Aquesta Ordre pretén fer efectives les propostes esmentades de la Comissió de Prestacions, Assegurament i Finançament, relatives a la concreció i l'actualització dels annexos del Reial decret 1030/2006, de 15 de setembre, en els apartats de la cartera comuna del Sistema Nacional de Salut corresponents a activitats per detectar les malalties en fase presimptomàtica mitjançant un cribratge, a l'atenció especialitzada en la consulta per incloure els lectors oculars o altres sistemes de comunicació, a l'atenció a les dones mastectomitzades i pel que fa a pròtesis externes.

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 perquè 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, s'ha sotmès als tràmits de consulta pública prèvia i d'audiència i informació pública. Així mateix, ha rebut l'informe de la Comissió Nacional dels Mercats i la Competència, del Consell de Consumidors i Usuaris, del Consell Nacional de la Discapacitat, de la Comissió Delegada i el Comitè Consultiu del Sistema Nacional de Salut i del Consell Interterritorial del Sistema Nacional de Salut, s'han consultat les comunitats autònomes, les ciutats de Ceuta i Melilla, l'Institut Nacional de Gestió Sanitària 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, d'acord amb el Consell d'Estat, dispenso:

Article únic. Modificació 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.

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, queda modificat de la manera següent:

U. L'apartat 3.3.2.3 de l'annex I queda redactat de la manera següent:

«3.3.2.3 Cribratge poblacional de càncer de cèrvix: amb caràcter general, es duu a terme aplicant els criteris següents:

- a) Població objectiu: dones d'edats compreses entre 25 i 65 anys.
- b) Prova primària de cribratge i interval entre exploracions:

1r Dones d'edats compreses entre 25 i 34 anys: citologia cada tres anys.

2n Dones d'edats compreses entre 35 i 65 anys: determinació del virus del papil·loma humà d'alt risc (VPH-AR):

- i. Si VPH-AR és negatiu, s'ha de repetir la prova VPH-AR al cap de cinc anys.
- ii. Si VPH-AR és positiu, triatge amb citologia. Si la citologia és negativa, s'ha de repetir VPH-AR al cap d'un any.

Per poder portar a terme l'avaluació d'aquest programa de cribatge, d'acord amb el que preveu l'apartat 3.3.2.4, les comunitats autònomes i les ciutats de Ceuta i Melilla han d'incloure, entre les dades que reculli el seu sistema d'informació del programa poblacional de cribatge de càncer de cèrvix per a tota la població diana objecte del programa, si la dona ha estat vacunada contra el VPH i, si s'escau, la data de la vacunació, les dosis administrades i els genotips vacunals de la vacuna administrada.»

Dos. L'apartat 1.4 de l'annex III queda redactat de la manera següent:

«1.4 Indicació i, si s'escau, administració de medicació, nutrició parenteral o enteral, cures, material fungible i altres productes sanitaris que siguin necessaris. Com a part dels productes sanitaris s'ha de facilitar, seguint el protocol corresponent i aplicant un procediment que en permeti la reutilització, el lector ocular o un altre sistema de comunicació per a pacients amb trastorns neuromotors greus, amb afectació severa de tots dos membres superiors i impossibilitat de comunicació oral o escrita, fonamentalment pacients amb esclerosi lateral amiotròfica, trombosi de l'artèria basilar, paràlisi cerebral infantil, traumatisme cranioencefàlic i mielinòlisi pòntica, amb suficient capacitat mental, intel·lectual, d'aprenentatge i de control per al seu maneig de manera segura i eficaç.»

Tres. L'apartat 5.1.2 de l'annex III queda redactat de la manera següent:

«2. Neoplàsies: neoplàsia maligna de llavi, cavitat oral i faringe, neoplàsies malignes dels òrgans digestius i del peritoneu, neoplàsia maligna dels òrgans respiratoris i intratoràcics, neoplàsia maligna d'os, teixit connectiu, pell i mama (inclosa la micropigmentació de l'arèola mamària i del mugró com a part de la reconstrucció mamària per a dones mastectomitzades), neoplàsia maligna d'òrgans genitourinaris, neoplàsia maligna d'altres localitzacions i de localitzacions no especificades, neoplàsia maligna de teixits limfàtics i hematopoètics, neoplàsies benignes, carcinoma «in situ», neoplàsies d'evolució incerta i neoplàsies de naturalesa no especificada.»

Quatre. Es modifica la descripció del grup 06 30 Pròtesis diferents a les pròtesis de membres de l'apartat 7 de l'annex VI, que queda redactat de la manera següent:

«Grup: 06 30 Pròtesis diferents a les pròtesis de membres

Subgrup: 06 30 18 Pròtesis de mama en casos de traumatisme, malaltia o malformació congènita (no s'hi considera inclòs el sostenidor postoperatori):

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana	IMF	IMF si
PDM 000 Pròtesi externa de mama inclosa, si la necessita, la funda.	PDM 000A Pròtesi externa de mama, en silicona sòlida.	BAS	24 mesos.	186,49	169,54
	PDM 000B Pròtesi externa de mama, en silicona lleugera.	BAS	24 mesos.	200,52	182,29
	PDM 000C Pròtesi externa de mama, en silicona ultralleugera.	BAS	24 mesos.	212,87	193,52
PDM 010 Pròtesi parcial externa de mama.	PDM 010A Pròtesi parcial externa de mama.	ADAP1	24 mesos.	161,70	147,00

Subgrup: 06 30 30 Pròtesis de restauració facial, incloent-hi les de nas i/o els pavellons auriculars i/o globus oculars en casos de traumatisme, malaltia o malformació congènita:

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana	IMF	IMF si
PDC 000 Pròtesi ocular.	PDC 000A Pròtesi ocular externa per a cavitat anoftàlmica (enucleació o evisceració), a mida.	MED	24 mesos.	1.033,65	939,68
	PDC 000B Pròtesi ocular externa per a cavitat no anoftàlmica de tipus pellofa, a mida.	MED	24 mesos.	1.215,84	1.105,31
PDC 010 Pròtesi de restauració d'òrbita.	PDC 010A Epítesi de restauració d'òrbita no implantosuportada, a mida (inclou pròtesi ocular).	MED	24 mesos.	2.067,35	1.879,41
	PDC 010B Epítesi de restauració d'òrbita implantosuportada amb dos implants, a mida (inclou pròtesi ocular).	MED	24 mesos.	3.075,05	2.795,50
PDC 020 Pròtesi corneal.	PDC 020A Lent corneal protètica.	ADAP2	12 mesos.	556,37	505,79
PDC 030 Pavelló auricular.	PDC 030A Epítesi de pavelló auricular no implantosuportada, a mida.	MED	24 mesos.	1.503,95	1.367,23
	PDC 030B Epítesi de pavelló auricular implantosuportada amb dos implants, a mida.	MED	24 mesos.	2.512,35	2.283,95
PDC 040 Pròtesi de restauració del nas.	PDC 040A Epítesi nasal no implantosuportada, a mida.	MED	24 mesos.	1.989,38	1.808,53
	PDC 040B Epítesi nasal implantosuportada amb tres implants, a mida.	MED	24 mesos.	3.484,88	3.168,07
PDC 050 Pròtesi facial.	PDC 050A Epítesi facial no implantosuportada per a petits defectes, a mida.	MED	24 mesos.	550,00	500,00
PDC 060 Pròtesi facial orbitonasopalatina.	PDC 060A Epítesi facial orbitonasopalatina no implantosuportada, a mida.	MED	18 mesos.	SP	SP
	PDC 060B Epítesi facial orbitonasopalatina implantosuportada, a mida.	MED	18 mesos.	SP	SP

En el cas de les epítesis implantosuportades que requereixen un nombre més gran d'implants, a l'IMF se li ha de sumar el valor de cada implant addicional que requereixi (500 € per implant mecànic i 800 € per implant magnètic).

Subgrup: 06 30 33 Pròtesis de maxil·lars:

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana	IMF	IMF si
PDP 000 Pròtesi de maxil·lar superior.	PDP 000A Pròtesi de maxil·lar superior no implantosuportada, a mida, per a malformacions congènites, grans traumatismes i processos oncològics, que afecten la cavitat oral.	MED	18 mesos.	SP	SP
	PDP 000B Pròtesi de maxil·lar superior implantosuportada, a mida, per a pacients amb processos oncològics que afecten la cavitat oral que impliquin la pèrdua de dents relacionada directament amb la patologia o el seu tractament, i pacients amb malformacions congènites que cursen amb anodòncia (fissures, malformacions limfàtiques, displàsia ectodèrmica, síndromes craniofacials, etc.).	MED	18 mesos.	SP	SP

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana	IMF	IMF si
PDP 010 Pròtesi de maxil·lar inferior.	PDP 010A Pròtesi de maxil·lar inferior no implantosuportada, a mida, per a malformacions congènites, grans traumatismes i processos oncològics, que afecten la cavitat oral.	MED	18 mesos.	SP	SP
	PDP 010B Pròtesi de maxil·lar inferior implantosuportada, a mida, per a pacients amb processos oncològics que afecten la cavitat oral que impliquin la pèrdua de dents relacionada directament amb la patologia o el seu tractament, i pacients amb malformacions congènites que cursen amb anodòncia (fissures, malformacions limfàtiques, displàsia ectodèrmica, síndromes craniofacials, etc.).	MED	18 mesos.	SP	SP»

Cinc. Es modifica la descripció del grup 21 45 Ajudes per a l'audició de l'apartat 7 de l'annex VI, que passa a denominar-se grup 22 06 Pròtesis auditives, i que queda redactat de la manera següent:

«Grup 22 06 Pròtesis auditives

Subgrup: 22 06 00 Audiòfons per a pacients hipoacúsics, de zero a vint-i-sis anys d'edat, afectats d'hipoacúsia bilateral neurosensorial, transmissiva o mixta, permanent, no susceptible d'altres tractaments, amb una pèrdua d'audició superior a 40 dB en la millor oïda (valor obtingut fent la mitjana de les freqüències de 500, 1.000 i 2.000 Hz). Les administracions sanitàries competents han de vincular el finançament dels audiòfons i dels motlles adaptadors a programes de detecció precoç, tractament complet i seguiment de la hipoacúsia, així com a l'estil de vida dels pacients:

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana	IMF	IMF si
PAA 000 Audiòfon digital intraauricular.	PAA 000A Audiòfon intraauricular IIC (invisible in the canal).	ADAP3	48 mesos.	1.500,00	1.363,64
	PAA 000B Audiòfon intraauricular CIC (completely in the canal).	ADAP3	48 mesos.	1.500,00	1.363,64
	PAA 000C Audiòfon intraauricular ITC (in the canal).	ADAP3	48 mesos.	1.500,00	1.363,64
	PAA 000D Audiòfon intraauricular ITE (in the ear).	ADAP3	48 mesos.	1.500,00	1.363,64
PAA 010 Audiòfon digital retroauricular.	PAA 010A Audiòfon retroauricular RITE/RIC (receiver in the ear/canal).	ADAP2	60 mesos.	1.200,00	1.090,91
	PAA 010B Audiòfon retroauricular BTE (behind the ear).	ADAP2	48 mesos.	1.200,00	1.090,91
	PAA 010C Audiòfon retroauricular BTE superpotent (power).	ADAP2	48 mesos.	1.200,00	1.090,91
PAA 020 Sistemes bi-cross.	PAA 020A Sistema bi-cross d'audiòfon intraauricular.	ADAP3	48 mesos.	2.250,00	2.045,45
	PAA 020B Sistema bi-cross d'audiòfon retroauricular.	ADAP2	60 mesos.	1.800,00	1.636,36
PAA 030 Varettes, diademes o bandes auditives.	PAA 030A Vareta o diadema auditiva aèria/òssia.	ADAP2	60 mesos.	1.200,00	1.090,91
	PAA 030B Banda elàstica suau amb processador de conducció òssia incorporat per a nens, previ a cirurgia.	ADAP2	84 mesos.	5.171,25	4.701,14

S'han de facilitar els audiòfons amb telebobina amb capacitat de connexió amb sistemes d'inducció magnètica, integrada en aquests, en cas que el pacient ho sol·liciti i les característiques del dispositiu ho permetin.

Subgrup: 22 06 90 Motllos adaptadors i altres components d'audiòfons per a pacients que compleixin els requisits per rebre audiòfons:

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana	IMF	IMF si
PAM 000 Motlle adaptador per a audiòfon.	PAM 000A Motlle adaptador per a audiòfon retroauricular BTE/BTE superpotent (unitat).	COMP0	24 mesos.	33	30,00
	PAM 000B Micromotlle per a audiòfon retroauricular RITE/RIC (unitat).	COMP0	24 mesos.	44	40,00
	PAM 000C Motlle amb auricular integrat per a audiòfon retroauricular RITE/RIC (unitat).	COMP2	24 mesos.	121	110,00
PAM 010 Altres components per a audiòfons.	PAM 010A Tub auricular per a audiòfon retroauricular RITE/RIC (inclou adaptador estàndard).	COMP0	12 mesos.	77	70,00

Subgrup: 22 06 99 Recanvis de components externs d'implants auditius. El procediment d'accés als recanvis que estableixi cada administració sanitària competent ha d'incloure el mecanisme que consideri més adequat per a l'activació, la programació i les revisions que siguin necessàries. La sol·licitud d'inclusió en l'oferta d'un producte pertanyent a un dels tipus de les categories PAI 010 i PAI 030 requereix que vagi acompanyada o ja es disposi en l'oferta dels seus components corresponents dels tipus pertanyents a les categories PAI 020 i PAI 040, respectivament:

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana	IMF	IMF si
PAI 000 Sistema bàsic complet per a implant de conducció òssia.	PAI 000A Sistema bàsic per a implant de conducció òssia percutani (inclou processador, piles* i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	4.730,00	4.300,00
	PAI 000B Sistema bàsic per a implant de conducció òssia transcutani actiu (inclou processador, piles* i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	4.730,00	4.300,00
	PAI 000C Sistema bàsic per a implant de conducció òssia transcutani passiu (inclou processador, piles* i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	4.730,00	4.300,00
PAI 010 Sistema bàsic complet per a implant coclear.	PAI 010A Sistema bàsic complet retroauricular per a implant coclear (inclou processador, dos cables, antena/bobina, imant, portapiles i/o portabateries si en necessita, piles* o dos jocs de bateries recarregables, carregador de bateries si s'escau, comandament a distància i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	7.700,00	7.000,00
	PAI 010B Sistema bàsic complet corporal per a implant coclear (inclou processador, dos cables, antena/bobina, imant, portapiles i/o portabateries si en necessita, piles* o dos jocs de bateries recarregables, carregador de bateries si s'escau, comandament a distància i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	7.700,00	7.000,00
	PAI 010C Sistema bàsic complet d'unitat única per a implant coclear (inclou processador, imant, portapiles i/o portabateries si en necessita, piles* o dos jocs de bateries recarregables, carregador de bateries si s'escau, comandament a distància i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	7.700,00	7.000,00
	PAI 010D Sistema bàsic complet electroacústic per a implant coclear (inclou processador, unitat acústica, motlle, dos cables, imant, antena/bobina, portapiles i/o portabateries si en necessita, piles* o dos jocs de bateries recarregables, carregador de bateries si s'escau, comandament a distància i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	8.580,00	7.800,00

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana	IMF	IMF si
PAI 020 Altres components externs per a implant coclear.	PAI 020A Micròfon per a implant coclear.	EMP0	48 mesos.	176,00	160,00
	PAI 020B Antena/bobina amb imant per a implant coclear.	EMP0	24 mesos.	367,50	334,09
	PAI 020C Cable per a solució corporal per a implant coclear, per a nens i per a usuaris amb característiques especials.	EMP0	24 mesos.	152,88	138,98
	PAI 020D Cable per a solució retroauricular per a implant coclear.	EMP0	24 mesos.	115,01	104,55
PAI 030 Sistema bàsic complet per a implant de tronc cerebral.	PAI 030A Sistema bàsic complet per a implant de tronc cerebral (inclou processador, dos cables, antena/bobina, imant, portapiles i/o portabateries si en necessita, piles* o dos jocs de bateries recarregables, carregador de bateries si s'escau, comandament a distància i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	9.542,50	8.675,00
PAI 040 Altres components externs per a implant de tronc cerebral.	PAI 040A Micròfon per a implant de tronc cerebral.	EMP0	48 mesos.	176,00	160,00
	PAI 040B Antena/bobina per a implant de tronc cerebral.	EMP0	24 mesos.	367,50	334,09
	PAI 040C Cable per a solució corporal per a implant de tronc cerebral, per a nens i per a usuaris amb característiques especials.	EMP0	24 mesos.	152,88	138,98
	PAI 040D Cable per a solució retroauricular per a implant de tronc cerebral.	EMP0	24 mesos.	115,01	104,55
PAI 050 Sistema bàsic complet per a implant d'oida mitjana.	PAI 050A Sistema bàsic per a implant d'oida mitjana amb processador extern (inclou processador, piles* i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	4.070,00	3.700,00
	PAI 050B Sistema bàsic complet per a implant d'oida mitjana amb processador extern (inclou processador, carregador de bateries, comandament a distància i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	5.390,00	4.900,00
	PAI 050C Sistema bàsic complet per a implant d'oida mitjana totalment implantable (inclou carregador de bateries, comandament a distància i suport tècnic).	EMP0	84 mesos.	1.540,00	1.400,00

S'han de facilitar els processadors amb telebobina amb capacitat de connexió amb sistemes d'inducció magnètica, integrada en aquests, en cas que el pacient ho sol·liciti i les característiques del dispositiu ho permetin.

* Les empreses han de facilitar piles en una quantitat suficient per a tres anys, en un sol lliurament o de manera gradual, amb la finalitat d'assegurar les millors condicions d'ús. Amb caràcter general, per calcular el nombre de piles es considera que:

– Els productes dels tipus inclosos en la categoria PAI 000 Sistema bàsic complet per a implant de conducció òssia necessiten 36 piles l'any.

– Els productes dels tipus inclosos en les categories PAI 010 Sistema bàsic complet per a implant coclear i PAI 030 Sistema bàsic complet per a implant de tronc cerebral requereixen 360 piles l'any.

– Els productes del tipus PAI 050A Sistema bàsic per a implant d'orella mitjana amb processador extern necessiten 60 piles l'any.

No obstant això, el nombre de piles a lliurar depèn del temps de durada de cadascuna d'aquestes informat pel fabricant.»

Sis. S'afegeix el grup 89 99 Altres recanvis de components externs d'implants quirúrgics a l'apartat 7 de l'annex VI, amb la redacció següent:

«Grup: 89 99 Altres recanvis de components externs d'implants quirúrgics

Subgrup: 89 99 00 Recanvis de components externs de l'estimulador diafragmàtic o electroestimulador del nervi frènic. El procediment d'accés als recanvis que estableixi cada administració sanitària competent ha d'incloure els seguiments i les revisions que siguin necessaris.

Categories (codi homologat i descripció)	Tipus de productes (codi i descripció)	Elaboració	Vida mitjana	IMF	IMF si
PRI 000 Sistema bàsic complet per a estimulador diafragmàtic o electroestimulador del nervi frènic.	PRI 000A Sistema bàsic complet per a estimulador diafragmàtic o electroestimulador del nervi frènic (inclou un controlador d'estímuls, un mòdul de programació, dues bateries externes de níquel manganès, un carregador especial per a les bateries externes, dues bateries recarregables, un carregador per a bateria recarregable, 4 antenes, 4 cables i una funda).	EMP0	96 mesos.	36.038,09	32.761,90
PRI 010 Altres components externs per a estimulador diafragmàtic o electroestimulador del nervi frènic.	PRI 010A Antena per a estimulador diafragmàtic (unitat).	EMP0	24 mesos.	632,5	575,00
	PRI 010B Cable de transferència d'energia per a estimulador diafragmàtic (unitat).	EMP0	24 mesos.	339,9	309,00
	PRI 010C Bateria de níquel manganès per a estimulador diafragmàtic (unitat).	EMP0	24 mesos.	541,2	492,00»

Set. Les notes que figuren al final de l'apartat 10. Ortopròtesis especials de l'annex VI se substitueixen per la redacció següent:

«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).

EMP0 = components externs d'implants quirúrgics dispensats per l'empresa que els comercialitza, als quals no s'apliquen els coeficients de correcció, per la qual cosa el preu d'empresa és el preu d'oferta.

IMF = imports màxims de finançament.

IMF si = imports màxims de finançament sense impostos.

MED = elaboració 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.»

Disposició addicional primera. *Implantació del cribratge poblacional de càncer de cèrvix.*

La implantació del cribratge poblacional de càncer de cèrvix s'ha de fer de forma progressiva de manera que en el termini de cinc anys a comptar de l'entrada en vigor d'aquesta Ordre totes les comunitats autònomes i les ciutats de Ceuta i Melilla, en coordinació amb l'Institut Nacional de Gestió Sanitària (d'ara endavant, INGESA), la Mutualitat General de Funcionaris Civils de l'Estat (d'ara endavant, MUFACE), l'Institut Social de les Forces Armades (d'ara endavant, ISFAS) i la Mutualitat General Judicial (d'ara endavant, MUGEJU), han d'haver iniciat aquest programa i en deu anys la cobertura, entesa com a invitació a participar-hi, s'ha d'aproximar al cent per cent.

Disposició addicional segona. *Implantació de la micropigmentació de l'arèola mamària i del mugró per a dones mastectomitzades.*

En el termini de cinc anys a comptar de l'entrada en vigor de l'Ordre, totes les comunitats autònomes, l'INGESA, la MUFACE, l'ISFAS i la MUGEJU han de facilitar la micropigmentació de l'arèola mamària i del mugró com a part de la reconstrucció mamària dins de la cartera comuna de serveis.

Disposició addicional tercera. *Edat de finançament dels audiòfons.*

L'ampliació de l'edat de finançament dels audiòfons fins als vint-i-sis anys s'ha de fer de manera gradual, incloent-hi inicialment fins als vint anys quan entri en vigor aquesta Ordre i incorporant-hi cada any un nou tram d'edat, mínim de dos anys, fins a arribar als vint-i-sis anys.

Disposició addicional quarta. *Termini d'adaptació de les carteres de serveis.*

Les comunitats autònomes, l'INGESA, la MUFACE, l'ISFAS i la MUGEJU disposen d'un termini de sis mesos a comptar de l'entrada en vigor de l'Ordre per adaptar les seves carteres de serveis respectives al que disposa aquesta ordre.

Disposició addicional cinquena. *Posada en marxa de l'oferta dels productes corresponents als tipus de productes dels grups 06 30, 22 06 i 89 99 de l'annex VI.*

1. La posada en marxa de l'oferta de productes corresponents als tipus de productes dels grups 06 30 Pròtesis diferents a les pròtesis de membres, 22 06 Pròtesis auditives i 89 99 Altres recanvis de components externs d'implants quirúrgics de l'apartat 7 de l'annex VI s'ha d'atènyer al que preveu la disposició addicional primera de l'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.

2. Amb la finalitat de facilitar a les empreses la comunicació de la informació dels seus productes al SIRPO prèviament a la sol·licitud d'inclusió en l'oferta, per una resolució de la persona titular de la Direcció General de Cartera Bàsica de Serveis del Sistema Nacional de Salut i Farmàcia es poden actualitzar les classificacions del SIRPO adaptant-les al catàleg comú de prestació ortoprotètica.

Disposició transitòria única. *Pròtesis externes de membre superior i de membre inferior.*

Mentre s'estableix el contingut del catàleg comú de pròtesis externes de membre superior i de membre inferior no s'han d'aplicar ni els imports màxims de finançament ni el procediment d'oferta als productes corresponents a aquests epígrafs.

Disposició final única. *Entrada en vigor.*

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

Madrid, 26 d'abril de 2019.–La ministra de Sanitat, Consum i Benestar Social, María Luisa Carcedo Rocas.