

FORMULARIO PER LA RICHIESTA D'AUTORIZZAZIONE¹ PER LA MESSA IN ESERCIZIO DI ATTREZZATURE MEDICO-TECNICHE DI DIAGNOSI O DI **CURA A TECNOLOGIA AVANZATA O PARTICOLARMENTE COSTOSE**

1. Generalità dell'istante

Cognome:

Nome:

Istituto:

Via e numero:

CAP e Località:

Indirizzo email:

Numero di telefono fisso:

Numero di cellulare:

2. Genere di richiesta

nuova acquisizione sostituzione o upgrading strutturale importante

3. Tipo di apparecchiatura

RMI (risonanza magnetica per immagini)

TAC (tomografia assiale computerizzata) e TAC ad elettroni

angiografia digitalizzata

PET (positron emission tomography)

SPECT (single photon emission computed tomography)

apparecchiature di radioterapia

sale operatorie, nei limiti previsti dal Tarmed

chirurgia robot-assistita

altro - specificare

4. Oggetto della richiesta

¹ redatto in base all'art. 4 della Legge del 10 ottobre 2016 concernente la pianificazione delle attrezzature medico-tecniche di diagnosi e di cura a tecnologia avanzata o particolarmente costosa (clausola del bisogno).



5. Ditta fornitrice

6. Luogo d'istallazione (Località e specifica: presso ospedale/reparto/studio medico/istituto)

7. Modalità di utilizzazione

a. Ambito

stazionario ambulatoriale entrambi

b. Autonomia d'esercizio

apparecchiatura funzionante autonomamente apparecchiatura complementare ad altre (indicare quali)

apparecchiatura in sovrapposizione ad altre (indicare quali)

c. Modalità di gestione

da parte del titolare dell'autorizzazione in collaborazione con altri fornitori di prestazione (allegare accordi sottoscritti) disponibilità a collaborare con altri fornitori di prestazione

8. Vantaggi derivanti dalla nuova apparecchiatura

migliore qualità dei risultati
esami meno invasivi
costi di gestione contenuti
altro (specificare)
letteratura consultabile (allegata o consultabile sui siti)



Medici

9.	Tipologia di prestazioni
	A carico della LAMal
	Non a carico della LAMal
10.	Volumi previsti annualmente
	Pazienti: Esami:
11.	Costi preventivati (senza le spese non computabili ai sensi dell'art. 2 cpv. 4) Investimento:
12.	Indicazioni relative alla densità dell'apparecchiatura (n. ogni 100'000 ab.)
	Densità sul territorio nazionale:
13.	Attuali tempi d'attesa per l'utenza (se conosciuti)
14.	Generalità, qualifiche e competenze professionali di chi utilizzerà l'apparecchiatura



Firma legalmente valida:

Ticino Ticino
Tecnici in radiologia
Operatori sanitari
15. L'art. 7 cpv. 1 della <i>Legge concernente la pianificazione delle attrezzature medico-tecniche di diagnosi o di cura a tecnologia avanzata o particolarmente costose</i> prevede il diritto di ogni richiedente ad essere sentito dalla Commissione prima che la stessa dia il suo preavviso sulla domanda di autorizzazione. Intendete far ricorso a questo diritto?
Sì
No
16. Altro
Luogo e data: