



MODELO DE INFORME MÉDICO PARA LA PRESCRIPCIÓN ORTOPROTÉSICA

(Debe ser el facultativo quien cumplimente todos los campos)

| Responsable de la prescripción | | | | |
|--|--|--|--|--|
| Nombre y apellidos: | | | | |
| Especialidad y nº de colegiado: | | | | |
| | | | | |
| Datos identificación usuario | | | | |
| Nombre y apellidos: | | | | |
| Fecha de nacimiento: | Peso y talla, si procede: | | | |
| Matico de la reconicación | | | | |
| | Motivo de la prescripción | | | |
| Enfermedad común | Accidente acto servicio/enf. profesional | | | |
| | | | | |
| Diagnóstico Discapacidad o patología que justifica la prescripción y patologías concomitantes que influyan en la misma: | | | | |
| Discapacidad o patologia que justifica la prescripción y patologias concomitantes que influyan en la misma. | | | | |
| | | | | |
| Situación clínica actual del paciente: | | | | |
| | | | | |
| Para sillas de ruedas manuales valorar | | | | |
| Capacidad funcional para la marcha: necesidad de ayuda, ámbito (en el hogar, distancia en exteriores) | | | | |
| | | | | |
| Capacidad para la autopropulsión: | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| Valoración social (si procede) | | | | |
| Actividades que realiza (laborales, ocio, etc.): | | | | |

Otras circunstancias que puedan influir en la prescripción o renovación de los productos:





| Prescripción | | | | |
|---|------------|--------------------------------------|---------------|--|
| Lugar y fecha: | | | | |
| Tipo de producto (código y descripción) o nombre del producto: | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| (Cuando el producto final esté constituido por varios tipos de productos todos ellos se detallarán en una prescripción única) | | | | |
| Sustituible por otro del mismo tipo | SI | NO | | |
| Clase de prescripción | | | | |
| D. d. a. | D | Daniel and Co | Ordinaria | |
| Primera prescripción | Reparación | Renovación (Justificar el motivo) | Por variación | |
| Revisiones que, en su caso, hayan de realizarse: | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

Sello y firma del responsable de la prescripción

(Obligatorios ambos)

Seguimiento

(Productos elaborados a medida o que requieran adaptación individualizada ADAP3)

Visto bueno y fecha:

Modificaciones que, en su caso, han de introducirse en el producto

Sello y firma del responsable de la prescripción

(Obligatorios ambos)