

## **RESOLUCIÓN N° -IETSI-ESSALUD-2025**

Lima, 16 de Diciembre de 2025

### **VISTOS:**

El Informe N° 000576-SDEDMYEB-DETS-IETSI-ESSALUD-2025, y Nota N° 000663-DETS-IETSI-ESSALUD-2025 de la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de IETSI del 10 de diciembre del 2025;

### **CONSIDERANDO:**

Que, el numeral 1.2 del artículo 1 de la Ley N° 27056, Ley de Creación del Seguro Social de Salud, establece que EsSalud tiene por finalidad dar cobertura a los asegurados y sus derechohabientes, a través del otorgamiento de prestaciones de prevención, promoción, recuperación, rehabilitación, prestaciones económicas y prestaciones sociales que corresponden al régimen contributivo de la Seguridad Social en Salud, así como otros seguros de riesgos humanos;

Que, el artículo 203 del Reglamento de Organización y Funciones del Seguro Social de Salud (EsSalud), aprobado por Resolución de Presidencia Ejecutiva N° 656-PE-ESSALUD-2014 y sus modificatorias, señala que el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), es el órgano desconcentrado responsable, entre otras funciones, de la evaluación económica, social y sanitaria de las tecnologías sanitarias para su incorporación, supresión, utilización o cambio en la institución, así como de proponer las normas y estrategias para la innovación científica tecnológica, la promoción y regulación de la investigación científica en el campo de la salud, que contribuya al acceso y uso racional de tecnologías en salud basada en la evidencia, eficacia, seguridad y costo efectividad, a ser utilizadas por la red prestadora de servicios de salud en el ámbito nacional. Asimismo, es el responsable del petitorio de medicamentos y del listado de bienes de tecnologías sanitarias y guías de práctica clínica en la institución;

Que, mediante Resolución de Presidencia Ejecutiva N° 152-PE-ESSALUD-2015 se aprueba el Reglamento de Organización y Funciones del IETSI, el cual, en el inciso d artículo 5, establece como una de sus funciones la de evaluar de forma sistemática y objetiva las tecnologías sanitarias aplicadas para la salud, basándose en evidencia científica, teniendo en cuenta aspectos de seguridad, eficacia, efectividad, eficiencia e impacto económico en EsSalud;

Que, el artículo 8 del mismo Reglamento establece que la Dirección del Instituto es el órgano responsable de la evaluación, incorporación o supresión y uso de tecnologías sanitarias, basados en evidencia científica para el máximo beneficio de la población asegurada y la sostenibilidad financiera de EsSalud;

Que, asimismo, el artículo 12 del citado Reglamento establece que la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias es el órgano de línea encargado de evaluar y proponer la incorporación, uso, salida o cambio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos, equipos biomédicos, así como procedimientos y conocimientos que constituyan tecnologías sanitarias en EsSalud;

Esta es una copia auténtica imprimible de un documento electrónico archivado en el Seguro Social de Salud, aplicando lo dispuesto por el Art. 25 de D.S. 070-2013-PCM y la Tercera Disposición Complementaria Final del D.S. 026-2016-PCM. Su autenticidad e integridad pueden ser contrastadas a través de la siguiente dirección web: <https://sgd.essalud.gob.pe/validadorDocumental> e ingresando la siguiente clave: **CJUNHUF**.

Que, mediante Resolución de Gerencia Central de Prestaciones de Salud N° 148-GCPS-ESSALUD-2014 de fecha 9 de octubre de 2014, se aprueba el *“Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica”*, el mismo que contiene características técnicas de anatomía patológica, banco de sangre, biología molecular, bioquímica, citogenética, hematología, histocompatibilidad, inmunología, microbiología, productos generales, y equipos a entregar en cesión de uso;

Que, mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 13-IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 06 de marzo de 2018, se aprueba la Directiva N° 01-IETSI-ESSALUD-2018 *“Directiva que Regula los Petitorios de Dispositivos Médicos, Equipos Biomédicos y otras Tecnologías relacionadas de EsSalud”*, la cual contiene el procedimiento y los supuestos para su incorporación, exclusión o modificación de dispositivos médicos, de equipos biomédicos y otras tecnologías relacionadas de EsSalud;

Que, conforme se indica en el Informe de vistos, *“La Directiva N°01-IETSI-ESSALUD-2018 “Directiva que Regula los Petitorios de Dispositivos Médicos, Equipos Biomédicos y otras Tecnologías relacionadas de EsSalud” establece en su numeral 6.3 que “Los petitorios de dispositivos médicos, equipos biomédicos y otras tecnologías relacionadas de EsSalud, podrán ser revisados y actualizados cada dos años y para el caso de equipos biomédicos cada año, excepcionalmente cuando el caso lo amerite.”, añadiendo que “Asimismo, en su numeral 7.1.2 establece (...) La Central de Abastecimientos de Bienes Estratégicos pueden solicitar la incorporación, modificación y exclusión de dispositivos médicos, equipo biomédico y otras tecnologías relacionadas, así como la aprobación o modificación de sus fichas técnicas contenidas en los Petitorios de EsSalud.”;*

Que, por otro lado, la DETS informa que *“Mediante MEMORANDO N°000419-CEABE-ESSALUD-2025, de fecha 30 de enero del 2025, en el cual, la Central de Abastecimiento de Bienes Estratégicos (CEABE) solicitó al Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI) la revisión, actualización y/o modificación del contenido de las fichas técnicas institucionales que forman parte de la Cartilla de Suministro Centralizada con la finalidad de proceder con el abastecimiento correspondiente, en relación a ello, se trasladó al IETSI el listado de priorización de atención de los bienes. En dicha lista prioritaria, se encuentra el dispositivo médico “Puntera universal para pipeta automática rango mínimo 5 - 200 ul” con Código SAP: 030105993, cuya última actualización data del 09 de octubre del 2014.”, agregando que “Actualmente, para el dispositivo médico “Puntera universal para pipeta automática rango mínimo 5 - 200 ul” existe una ficha técnica vigente con fecha 09 de octubre del 2014; por lo que, es necesario evaluar la pertinencia de actualizarlo.”, y a su vez, respecto a la denominación del dispositivo se indica que “En el Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica existe la ficha técnica vigente del dispositivo médico “Puntera universal para pipeta automática rango mínimo 5 - 200 ul” con fecha de vigencia el 09 de octubre del 2014. El dispositivo se encuentra en una ficha técnica múltiple donde se muestra la información de otros materiales de laboratorio. Sin embargo, la información presente de la ficha técnica “Puntera universal para pipeta automática rango mínimo 5 - 200 ul” se encuentra desactualizada. La DENOMINACIÓN COMPLETA “Puntera universal para pipeta automática rango mínimo 5 - 200 ul” se propone modificar a “Puntera universal para pipeta automática volumen máximo de 200 ul” ya que se ha evidenciado mediante la información técnica que brinda las diversas casas comerciales, que el rango mínimo no es uniforme entre fabricantes, lo que podría generar exclusiones innecesarias y limitar la pluralidad de proveedores. La mayoría de los fabricantes no establecen un punto inicial de 5 ul, sino rangos que inician en 2 ul o simplemente consideran la capacidad máxima de 200 ul. Esto significa que exigir una puntera con rango 5-200 ul reduce artificialmente la oferta, aun cuando punteras con rangos distintos son totalmente compatibles y cumplen la misma función. En base a la información recabada, la puntera solo necesita asegurar compatibilidad mecánica, sellado adecuado y resistencia estructural para trabajar*

Esta es una copia auténtica imprimible de un documento electrónico archivado en el Seguro Social de Salud, aplicando lo dispuesto por el Art. 25 de D.S. 070-2013-PCM y la Tercera Disposición Complementaria Final del D.S. 026-2016-PCM. Su autenticidad e integridad pueden ser contrastadas a través de la siguiente dirección web: <https://sgd.essalud.gob.pe/validadorDocumental> e ingresando la siguiente clave: CJUNHUF.

hasta su volumen máximo. Eso quiere decir, que la precisión en el volumen mínimo depende de la pipeta, mas no de la puntera.”;

Que, finalmente, luego de su evaluación, la DETS concluye que “De la revisión realizada (normatividad relacionada, información técnica y opinión de los usuarios especializados), se procedió a modificar la ficha técnica del dispositivo médico “Puntera universal para pipeta automática rango mínimo 5 - 200 ul con código SAP 030105993, teniendo en cuenta la Directiva N°01-IETSI-ESSALUD-2018 V.01 “Directiva que regula los Petitorios de Dispositivos Médicos, Equipos Biomédicos y Otras Tecnologías relacionadas de EsSalud”, la misma que responde a la necesidad de los usuarios y la Ley N°32069, Ley General de Contrataciones Públicas, para la excepción de uso de los catálogos electrónicos.”, por lo que recomienda proseguir con el acto resolutivo correspondiente para cambiar la denominación y modificar la Ficha Técnica del dispositivo “Puntera universal para pipeta automática rango mínimo 5 - 200 ul” con Código SAP 030105993;

Con el visado de la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias y la Oficina de Asesoría Jurídica de IETSI;

Estando a lo propuesto por la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de IETSI, y en uso de las facultades conferidas en el Reglamento de Organización y Funciones del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación, aprobado por Resolución de Presidencia Ejecutiva N°152-PE-ESSALUD-2015;

#### SE RESUELVE:

1. **MODIFICAR** la denominación y Ficha Técnica del dispositivo Puntera universal para pipeta automática rango mínimo 5 - 200 ul, denominándose ahora como **PUNTERA UNIVERSAL PARA PIPETA AUTOMÁTICA VOLUMEN MÁXIMO DE 200 uL**, con **Código SAP 030105993**, incluido en el “Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica”, aprobado por Resolución de Gerencia Central de Prestaciones de Salud N° 148-GCPS-ESSALUD-2014, conforme al documento anexo que forma parte integrante de la presente Resolución.
2. **DISPONER** que la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, haga de conocimiento la presente Resolución a todos los órganos de EsSalud, incluyendo los órganos desconcentrados, órganos prestadores nacionales, establecimientos de salud y demás órganos que correspondan.

#### REGÍSTRESE Y COMUNÍQUESE

Firmado digitalmente por  
**DAYSÍ ZULEMA DIAZ OBREGON**

Directora del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación  
ESSALUD

DZDO/SYSZ/JISR/VRZA  
EXP. 0012120250000941

Esta es una copia auténtica imprimible de un documento electrónico archivado en el Seguro Social de Salud, aplicando lo dispuesto por el Art. 25 de D.S. 070-2013-PCM y la Tercera Disposición Complementaria Final del D.S. 026-2016-PCM. Su autenticidad e integridad pueden ser contrastadas a través de la siguiente dirección web: <https://sgd.essalud.gob.pe/validadorDocumental> e ingresando la siguiente clave: **CJUNHUF**.