

RESOLUCIÓN N° -IETSI-ESSALUD-2026

Lima, 12 de Enero de 2026

VISTOS:

El Informe N° 000605-SDEDMYEB-DETS-IETSI-ESSALUD-2025, y Nota N° 000015-DETS-IETSI-ESSALUD-2026 de la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de IETSI del 08 de enero del 2026;

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: **WCK9QWM**.

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, la DETS informa que “*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”.*”, agregando 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, asimismo, se indica en el Informe de vistos, que “*La Gerencia de la Central de Abastecimiento de Bienes Estratégicos (CEABE), solicitó al Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), mediante Memorando N°00002405-2024-CEABE/ESSALUD, del 01 de agosto de 2024, la revisión, actualización y modificación del contenido de las Fichas Técnicas que forman parte de la cartilla de suministro centralizado para el periodo 2025, señalando que: “Para realizar el abastecimiento de los bienes estratégicos se consideran las Fichas técnicas elaboradas por el IETSI; en caso que no se encuentre en el Listado de Requerimientos Homologadas y/o en el Listado de bienes y servicios comunes de Perú Compras. Es por ello, la importancia de que estas se encuentren vigentes y actualizadas”*”, agregando también que “*En este contexto, que la Gerencia de la Central de Abastecimiento de Bienes Estratégicos (CEABE) vuelve a solicitar al Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), mediante Memorando N°000419-CEABE-ESSALUD-2025, 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.*”, y que “*En el listado de Dispositivos Médicos brindado por CEABE se encuentra incluido el “Tubo de vidrio borosilicato 12 x 75 mm ASTM – E438” de código SAP 030103292, con ficha técnica vigente de octubre del 2014 en el Petitorio de Patología y Anatomía Patológica de EsSalud; por lo que, es necesario evaluar la pertinencia de modificarlo de acuerdo con la vigencia tecnológica.*”;

Que, respecto a la denominación, se informa que “*En el Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica existe la ficha técnica vigente del dispositivo médico “Tubo de vidrio borosilicato 12 x 75 mm. ASTM – E438” con fecha de vigencia el 09 de octubre del 2014, se propone modificar la denominación por el enunciado “Tubo de vidrio borosilicato 12 x 75 mm” ya que en la denominación completa antes aprobada se menciona una norma que indica una buena calidad del dispositivo en cuanto a su material de fabricación, sin embargo, en ninguna de las fichas actualizadas se estila mencionar dichas características en las denominaciones de los dispositivos médicos.*

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: WCK9QWM.

Por ello, se propuso eliminar dicho apartado y trasladar las especificaciones de calidad del dispositivo a la sección de CARACTERÍSTICAS dispuesta en la ficha técnica propuesta. Además, la denominación actualizada es una denominación utilizada en las diferentes casas comerciales y se ha evidenciado mediante la información técnica que brinda las diversas casas comerciales, que en su mayoría cuentan con dispositivos de buena calidad de fabricación.”;

Que, finalmente, luego de su evaluación, la DETS concluye que *“En el listado de Dispositivos Médicos brindado por CEABE se encuentra incluido el “Tubo de vidrio borosilicato 12 x 75 mm. ASTM – E438” de código SAP 030103292, con ficha técnica vigente de octubre del 2014 en el Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica de EsSalud; por lo que, es necesario evaluar la pertinencia de modificarlo de acuerdo con la vigencia tecnológica.”*, por lo que recomienda proseguir con el acto resolutorio correspondiente para cambiar la denominación y modificar la Ficha Técnica del dispositivo *“Tubo de vidrio borosilicato 12 x 75 mm. ASTM – E438”* con Código SAP 030103292;

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 Tubo de vidrio borosilicato 13 x 100 mm. ASTM – E438, denominándose ahora como **TUBO DE VIDRIO BOROSILICATO 12 X 75 MM**, con **Código SAP 030103292**, 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 DÍAZ OBREGÓN

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

DZDO/SYSZ/JISR/VRZA
EXP. 0012120250000973

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: **WCK9QWM**.