

RESOLUCIÓN N° -IETSI-ESSALUD-2026

Lima, 22 de Mayo de 2026

VISTOS:

El Informe N° 000246-SDEDMYEB-DETS-IETSI-ESSALUD-2026, y Nota N° 000391-DETS-IETSI-ESSALUD-2026 de la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de IETSI del 20 de mayo 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;

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: AIBBI75.

Que, asimismo, el artículo 12 del citado Reglamento establece que la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias - DETS 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;

Que, mediante Resolución de Gerencia General N° 188-GG-ESSALUD-2009 se aprueba el *“Petitorio Nacional de Materiales e Insumos Odontológicos de ESSALUD”*, en el cual se encuentran incluidos los dispositivos *Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad cilíndrica* con Código SAP 020500674, *Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad fisura* con Código SAP 020500676 y *Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad redonda* con Código SAP 020500677, modificados por Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 87-IETSI-ESSALUD-2017;

Que, de acuerdo a lo informado por DETS, *“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”.*”;

Que, por otro lado, se informa que *“En el marco de la Directiva N°01-IETSI-ESSALUD-2018 “Directiva que Regula los Petitorios de Dispositivos Médicos, Equipos Biomédicos y otras Tecnologías relacionadas de EsSalud, en su numeral 7.1.1 establece (...) El IETSI puede iniciar, de oficio, un proceso de incorporación, modificación y exclusión de dispositivos médicos, equipo biomédico y otras tecnologías relacionadas, así como la elaboración o modificación de sus fichas técnicas con la debida justificación y evaluación.”* y que *“Así mismo, en su numeral 7.3.5 establece (...) Por obsolescencia tecnológica del dispositivo médico/equipo biomédico y otra tecnología relacionada considerado en los petitorios de EsSalud y necesidad de una alternativa terapéutica que cubra el vacío de la tecnología desabastecida. En consecuencia, se debe realizar una actualización de los dispositivos médicos, “Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad redonda mediana”, “Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad fisura mediana” y “Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad cilíndrica mediana” en consideración del avance tecnológico y la oferta local vigente.”*, añadiéndose que *“Actualmente, los dispositivos médicos “Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad redonda”, “Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad fisura” y “Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad cilíndrica” cuentan con fichas técnicas vigentes desde diciembre el 2017.”*;

Que, producto de la evaluación efectuada, descrita en el Informe de la referencia, la DETS concluye que *“Tomando en consideración la normatividad relacionada, información técnica de referencia y la opinión del especialista, se procedió a la modificación de las fichas técnicas para los dispositivos médicos “Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad redonda”, “Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad fisura”, “Fresa para cavidades de carburo-tungsteno de alta velocidad cilíndrica”, 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.”*, recomendándose modificar la ficha técnica de los dispositivos mencionados;

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: AIBBI75.

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 Ficha Técnica del dispositivo médico **FRESA PARA CAVIDADES DE CARBURO-TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD CILÍNDRICA** con **Código SAP 020500674**, incluido en el “*Petitorio Nacional de Materiales e Insumos Odontológicos de ESSALUD*” aprobado por Resolución de Gerencia General N° 188-GG-ESSALUD-2009, modificada por Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 87-IETSI-ESSALUD-2017, conforme al documento anexo que forma parte integrante de la presente Resolución.
2. **MODIFICAR** la Ficha Técnica del dispositivo médico **FRESA PARA CAVIDADES DE CARBURO-TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD FISURA** con **Código SAP 020500676**, incluido en el “*Petitorio Nacional de Materiales e Insumos Odontológicos de ESSALUD*” aprobado por Resolución de Gerencia General N° 188-GG-ESSALUD-2009, modificada por Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 87-IETSI-ESSALUD-2017, conforme al documento anexo que forma parte integrante de la presente Resolución.
3. **MODIFICAR** la Ficha Técnica del dispositivo médico **FRESA PARA CAVIDADES DE CARBURO-TUNGSTENO DE ALTA VELOCIDAD REDONDA** con **Código SAP 020500677**, incluido en el “*Petitorio Nacional de Materiales e Insumos Odontológicos de ESSALUD*” aprobado por Resolución de Gerencia General N° 188-GG-ESSALUD-2009, modificada por Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 87-IETSI-ESSALUD-2017, conforme al documento anexo que forma parte integrante de la presente Resolución.
4. **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

MIGUEL ANGEL PACO FERNANDEZ

Director (e) del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación
ESSALUD

MAPF/MMSB/CGHC/VRZA
EXP. 0012120260000260

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: AIBBI75.