

Acta N° 22  
Subcomité de Imaginología

Fecha: 05 de mayo de 2010

Hora: 07:00 a. m.

Si hay Quórum

Reunión Ordinaria

Miembros participantes:

Doctor Israel Lara del Ministerio de Salud

Doctor Baltasar Isaza del Complejo Hospitalario Metropolitano

TRM Dixia Rivera del Instituto Oncológico Nacional

Licenciada Eneida de Bolívar de la Caja de Seguro Social

Doctora Marisol NG de Lee del Hospital Santo Tomas

Doctor Gonzalo Sierra de la Caja de Seguro Social se encuentra de Duelo.

Doctor Héctor Tapia del Instituto Oncológico Nacional se encuentra de vacaciones.

Se conto con la participación del Dr. José Remón Cardiólogo Intervencionista y del Ingeniero Ricardo Soriano Biomédico del DNEyGTS de la Caja de Seguro Social.

ORDEN DEL DIA

1. Verificación del Quórum
2. Lectura y discusión de Correspondencia
3. Pendiente a Revisar
4. Asuntos Varios

I. VERIFICACION DEL QUORUM

1. Siendo las 7:30 a.m. se da inicio a la reunión ordinaria correspondiente al día de hoy con la participación de cinco (5) Sub-comisionados.

II. LECTURA Y DISCUSION DE CORRESPONDENCIA

- a. Nota SReI-053-004-2010 de 26 de abril de 2010, enviada por el Instituto Oncológico Nacional, en la cual nos informa de las vacaciones del Dr. Héctor Tapia y la asistencia de la TRM. Dixia Rivera
- b. Circular N° 15-CTNI, en la cual nos envían para su revisión el Proyecto de Resolución de Procedimiento del CTNI. Se le entregara las observaciones del Subcomité a la Secretaria Ejecutiva.
- c. Nota DNEyGTS-1289-2010 del 27 de abril de 2010, enviada por la Caja de Seguro Social, en la cual solicita la homologación del Equipo Angiografo FDP Multidisciplinario.
- d. Nota MINSA-CTNI-210-001 del 23 de abril de 2010, enviada por la empresa Horacio Icaza y Cia, S.A., en la cual solicita la revisión de la ficha técnica 81400 del equipo Móvil de Brazo en C de nivel Avanzado, en respuesta a la nota, se le debe informar a la empresa que en varias ocasiones se le ha dado respuesta a esta solicitud y se le ha informado que no hay programaciones nuevas para revisar esta ficha.
- e. Nota DNEyGTS-1097-2010 del 15 de abril de 2010, enviada por la Caja de Seguro Social, en la cual solicita la revisión de la ficha técnica 100812 de la Resonancia Magnética Cerrada de Nivel Intermedio. Con relación a los puntos 5, 11 y 12 de la nota, se pasaran a accesorios y se agregara una nota donde se establezca que la unidad solicitante especificara los accesorios que requiera con el equipo. Con relación a las camillas este producto es un accesorio que no requiere de Criterio Técnico por lo cual no se harán cambios a este punto.
- f. Nota S/N del 30 de abril de 2010, enviada por la empresa Electrónica Médica, S.A., en la cual solicita la revisión de la ficha técnica 81230.
- g. Nota S/N del 28 de abril de 2010, enviada por la empresa Electrónica Médica, S.A., en la cual solicita la revisión de la ficha técnica 81230.

III. PENDIENTE A REVISAR:

- a. Nota DNEyGTS-1071-2010 del 13 de abril de 2010, enviada por la Caja de Seguro Social, en la cual solicita la homologación del Equipo de Ultrasonido Transportable.
- b. Nota DNEyGTS-1283-2010 del 26 de abril de 2010, enviada por la Caja de Seguro Social, en la cual solicita la homologación del Equipo de Ultrasonido Portátil para Anestesiología. Estará pendiente de consensuar el día de la homologación.
- c. Nota DNEyGTS-1307-2010 del 27 de abril de 2010, enviada por la Caja de Seguro Social, en la cual solicita la homologación del Equipo de Ultrasonido Endoscópico. Estará pendiente de consensuar el día de la homologación.

IV. ASUNTOS VARIOS:

- a. Nota DNEyGTS-1289-2010 del 27 de abril de 2010, enviada por la Caja de Seguro Social, el Subcomité conjuntamente con el Dr. José Remón Cardiólogo Intervencionista y el Ingeniero Ricardo Soriano, revisaron las especificaciones el Equipo Angiografo FDP Multidisciplinario ficha técnica 81396, de acuerdo a su revisión se harán actualizaciones a la misma según las necesidades del servicio solicitante, y se programan las mismas para su discusión en la próxima sesión, para la cual el Dr. Remón suministrara información adicional en relación a los tamaños de los detectores.
- b. Nota N° HICSA-0405-2010 del 04 de mayo de 2010, enviada por la empresa Horacio Icaza y Cia, S.A., en la cual solicita la revisión de la ficha técnica 101288, se le informa que la asignación de un numero en el catalogo institucional de la Caja de Seguro Social no es competencia del Subcomité de Imagenología.
- c. Se llega al consenso de actualizar la ficha de Ultrasonido Doppler para reemplazar a las existentes, de tal forma que se resuman en lo posible en tres fichas técnicas (Ultrasonido Doppler color Nivel Básico, Nivel Intermedio y Alto Nivel). Se harán las variaciones requeridas y se discutirán en la próxima sesión.
- d. El subcomité reviso la ficha 101283 y queda de la siguiente manera:

Sistema de catéter de dos luces [doble lumen] para hemodiálisis aguda/de corto tiempo.

El sistema debe incluir:

- Catéter de dos luces [doble lumen] recto o precurvado para hemodiálisis aguda/de corto tiempo, **con punta única/recta o dividida (split en “Y” o “V”)** desde 7 hasta 14- **15.5Fr** de diámetro; desde 10 hasta 25 cm de longitud; de poliuretano, silicona o copolimero de uretano; con extensiones rectas (para abordaje subclavio) o curvas (para abordaje yugular); con puertos conectores de afluencia (arterial) y retorno (venoso) tipo luer lock (cierre de rosca) codificados por color y con el volumen de purgado (priming) claramente señalado.
- Aguja de punción vascular 18Ga x 2,5” (6,35 cm) o mayor
- Guía 0,032” o mayor, de 70 ó más cm de longitud, con punta en “J”.
- Uno o más Dilatadores tisulares desde 8 hasta 14Fr, dependiendo del diámetro del catéter.
- Tapones para los conectores.
- Bisturí # 11 ó #15.
- Apósito (s) adhesivo (s).

La unidad ejecutora solicitará el diámetro, longitud y configuración de las extensiones según necesidad del servicio.

Observaciones:

Todos los dispositivos deben tener los siguientes requisitos generales: estéril, en envase individual y desechable, con fecha de fabricación y vencimiento visible y cumplir con estándares internacionales de calidad (FDA, ISO 9000, CE).

- e. Se reviso la ficha 81230 EQUIPO RADIOGRAFICO Y FLUOROSCOPICO DIGITAL y los puntos siguientes quedan de la siguiente manera:

En el punto C. SISTEMA DE ADQUISICIÓN DIGITAL

Se elimina ~~2. Sin placas radiográficas.~~

En el punto B. MESA

7.1.2. O un tubo de 380 KHU ó mayor con una disipación térmica del ánodo de ~~390~~ **100** KHU/min ó mayor.

Siendo las 10:30 a. m. se firma la presente acta.

APROBADO

NOMBRE	INSTITUCIÓN	FIRMA
Dr. Israel Lara	Ministerio de Salud	
Licdo. Roberto Quintero	Ministerio de Salud	
Dr. Alfredo Macharavialla	Universidad de Panamá	NO ASISTIO
Dr. Julio Vallarino	Universidad de Panamá	NO ASISTIO
Dr. Eric Chong	Hospital del Niño	NO ASISTIO
TRM Dalila de Bermudez	Hospital del Niño	NO ASISTIO
Dra. Marisol Ng de Lee	Hospital Santo Tomas	
Dr. Mario Lee	Hospital Santo Tomas	
Dr. Gonzalo Sierra	Caja de Seguro Social	DUELO
TM. Envida de Bolívar	Caja de Seguro Social	
Dr. Baltasar Isaza	Complejo Hospitalario Metropolitano	
Dr. Elías Luque	Complejo Hospitalario Metropolitano	
Dr. Héctor Tapia	Instituto Oncológico Nacional	VACACIONES
TRM. Dixia Rivera	Instituto Oncológico Nacional	

Ingeniero Ricardo Soriano de la Caja de Seguro Social: \_\_\_\_\_

Doctor José Remón de la Caja de Seguro Social: \_\_\_\_\_

Magíster Jackeline Sánchez  
Secretaria Ejecutiva-CTNI

IMA/JS/em