

Acta N° 51
Subcomité de Imaginología

Fecha: 06 de octubre de 2010
Hora: 07:30 a. m.
Hay Quórum
Reunión Ordinaria

Miembros participantes:

Doctor Israel Lara del Ministerio de Salud
Doctor Héctor Tapia del Instituto Oncológico Nacional
Doctor Eric Chong del Hospital del Niño
Doctora Marisol NG del Hospital Santo Tomás
Licenciada Eneida de Bolívar de la Caja de Seguro Social

El Doctor Héctor Tapia informa que el día 29 de septiembre de 2010 no pudo asistir porque estaba en un curso de protección radiológica del Organismo Internacional de Energía Atómica, a su vez informa que la suplente Dixia Rivera no asistió porque se encontraba en las preparaciones para la inauguración de la digitalización de las mamografías (programa de la Primera Dama).

El Doctor Baltasar Isaza y el Doctor Elías Luque del Complejo Hospitalario Metropolitano se encuentran de vacaciones.

ORDEN DEL DIA

1. Comprobación del Quórum Reglamentario
2. Lectura y discusión de la Correspondencia externa e interna
3. Pendiente a Revisar
4. Asuntos Varios

I. VERIFICACION DEL QUORUM REGLAMENTARIO:

1. Siendo las 8:05 a.m. se da inicio a la reunión ordinaria correspondiente al día de hoy con la participación de cinco (5) Sub-comisionados.

II. LECTURA, DISCUSIÓN DE LA CORRESPONDENCIA EXTERNA E INTERNA:

Se reviso lo siguiente:

- a. Nota MINSA-CNTI 210-0026 del 07 de septiembre de 2010, enviada por la empresa Horacio Icaza y Cia, S.A., en la cual envían sus observaciones del equipo a homologar el día de hoy. El subcomité informa que ya se completo la homologación de este equipo.
- b. Nota MINSA-CTNI 210-0030 del 14 de septiembre de 2010, enviada por la empresa Horacio Icaza, en la cual solicitan cambios en el sistema de Mamografía Digital Directo. El subcomité informa que ya se concluyo el proceso de homologación. No están programadas nuevas revisiones.
- c. Nota 356/DIDTS7DGS del 17 de septiembre de 2010, enviada por el Departamento de Investigación y Desarrollo Tecnológico en Salud del Ministerio de Salud, la cual hace referencia a los medios de contrastes.
- d. Nota 283/DIDT/DGS de 11 de agosto de 2010, enviada por el Dr. Humberto Olarte jefe del DIDTS, en la cual le da respuesta a la empresa Horacio Icaza y Cia., con respecto a la ficha técnica 101205
- e. Nota 191-10/DRS/DNFD del 23 de septiembre de 2010, enviada por la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, en la cual comunican que no existe reglamentación sobre los medios de contrastes y que por esa razón no se les está emitiendo Registro Sanitario.
- f. Nota DS/CTNI/1229 del 13 de septiembre de 2010, enviada por la Secretaria Ejecutiva relacionada con los Medios de Contrastes.

- g. Circular N° 31 CTNI del 28 de septiembre de 2010, sobre los formularios e instructivos de solicitud de Elaboración-homologación, actualización y corrección de fichas técnicas.
- h. Nota S/N de 24 de agosto de 2010, enviada por la empresa Electrónica Medica, S.A., en la cual solicita la revisión de la ficha técnica 101696 del Angiografo para Cardiología. El subcomité informa que no se harán cambios a la ficha ya que esta ficha quedo concluida su revisión de acuerdo al Acta N° 50 de 29-9-10.
- i. Informe de asistencia de los meses de julio y agosto de 2010, enviado por la Secretaria Ejecutiva del Comité Técnico Nacional Interinstitucional.
- j. Nota AC-090-P-CT del 28 de septiembre de 2010, enviada por la empresa Promoción Médica, en la cual solicitan ampliación a la Ficha Técnica 101802 correspondiente a Mamógrafo Digital. El subcomité informa que ya se concluyo el proceso de homologación. No están programadas nuevas revisiones.
- k. Nota AC-082-P-CT del 10 de septiembre de 2010, enviada por la empresa PROMED, S.A., en la cual solicita la ampliación de la ficha técnica del Mamógrafo Digital Directo. El subcomité informa que ya se concluyo el proceso de homologación. No están programadas nuevas revisiones.
- l. Nota S/N del 15 de septiembre de 2010, enviada por la empresa Electrónica Médica, en la cual hace referencia a la circular 27-10, respecto a la ficha del Equipo de Mamografía Digital Directo. El subcomité informa que ya se concluyo el proceso de homologación. No están programadas nuevas revisiones.
- m. Nota BSS100831AD1 de 31 de agosto de 2010, enviada por la empresa Biomedical Support & Systems, Inc., en la cual solicitan la revisión de la ficha técnica 101500 del Equipo Sistema de Radiografía con detector plano, de alto nivel, 101503 del Equipo Sistema de Radiografía con detector plano, con suspensión a piso o piso-techo nivel básico, 101504 del Equipo Sistema de Radiografía con detector plano, con suspensión a piso o piso-techo alto nivel, 101502 del Equipo Sistema de Radiografía con detector plano, con suspensión cielitica, alto nivel. El subcomité modifica el punto 5.3 del detector.
- n. Nota BSS101004AD1 de 04 de octubre de 2010, enviada por la empresa Biomedical Support & Systems, Inc., en la cual solicitan la revisión de la ficha técnica 101502 y solicitan la revisión de las notas pendientes enviadas por la empresa.
- o. Se revisaron todas las notas existentes para los equipos Sistemas con Doble Detección digital y el subcomité informa que ya se concluyo el proceso de homologación. No están programadas nuevas revisiones.

III. PENDIENTE A REVISAR:

- a. Nota AC-053-P-CSS de 20 de julio de 2010, enviada por la empresa Promoción Médica, S.A., en la cual solicita la revisión del Equipo Radiográfico Básico N° 1 ficha técnica 81151; Equipo Radiográfico y Fluoroscopio Digital ficha técnica 81230; Equipo móvil de Brazo en C de Nivel avanzado ficha técnica 81400; Equipo de Radiografía Básico N° 3 ficha técnica 100402; Equipo Radiográfico con Sistema de Radiografía Digital DR ficha técnica 100420; Sistema de Radiografía Digital Portátil DR ficha técnica 100421; Equipo de Rayos X Portátil Motorizado con sistema digital DR ficha técnica 100458; Equipo de Tomografía de 16 cortes N° 3 ficha técnica 101334.
- b. Nota S/N del 17 de agosto de 2010, enviada por la empresa Technomedical de Panamá, en la cual solicitan la revisión de la ficha técnica 101287 de la Microesfera para Embolización.
- c. Nota AC-064-P-CSS de 13 de agosto de 2010, enviada por la empresa Promoción Médica, S.A., en la cual solicita la revisión de la ficha técnica 100458 del Equipo de Rayos X portátil motorizado con sistema digital DR.
- d. Nota BSS100906AD1 de 06 de septiembre de 2010, enviada por la empresa Biomedical Support & Systems, Inc., en la cual solicitan la revisión de la ficha técnica de los Equipo de Ultrasonido Doppler color nivel intermedio y alto.
- e. Nota MINSAs-CNTI 210-0027 del 07 de septiembre de 2010, enviada por la empresa Horacio Icaza y Cia, S.A., en la cual solicitan que se revisen la ficha técnica 101709 del equipo de ultrasonido doppler color nivel básico
- f. Nota MINSAs-CNTI 210-0028 del 07 de septiembre de 2010, enviada por la empresa Horacio Icaza y Cia, S.A., en la cual solicitan que se revisen la ficha técnica 101710 del equipo de ultrasonido doppler color nivel intermedio

- g. Nota MINSA-CTNI 210-0029 del 27 de septiembre de 2010, enviada por la empresa Horacio Icaza y Cia, S.A., en la cual solicitan se tomen observaciones de algunos cambios a la Ficha Técnica 101711 de Equipo de Ultrasonido Doppler Color Nivel Alto.

IV. HOMOLOGACION:

- a. Se homologo el **EQUIPO DE ULTRASONIDO PORTATIL COMPACTO**, la cual fue programada desde el 25 de agosto de 2010, Acta N° 43, punto e de Asuntos Varios.

V. PENDIENTE A HOMOLOGAR:

- a. 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. Está pendiente de programación debido a que no fue sometida a evaluación por la anuencia de la Dirección Nacional de Radiología de la CSS.
- b. Para el 20 de octubre se homologara la Ficha Técnica del Inyector de Medio de Contraste para uso en Angiografía (Nota N°361/UEGV/HST del 15 de septiembre de 2010, enviada por el Hospital Santo Tomás).

VI. ASUNTOS VARIOS

- a. Se revisa las fichas técnicas 81337, 81178, 81180, 101361 el cual se colocara el código de la Caja de Seguro Social.
- b. Se revisa la ficha técnica N° 101502 del equipo SISTEMA DE RADIOGRAFIA CON DOBLE DETECTOR DIGITAL PLANO, CON SUSPENSIÓN CIELITICA, ALTO NIVEL, y se modifica el siguiente punto:
§ Punto 5.3. Matriz: ~~2688 x 2688 3,000 x 3,000~~ 2688 x 2688 pixeles o mayor.
- c. Se revisa la ficha técnica N° 101504 del equipo SISTEMA DE RADIOGRAFIA CON DOBLE DETECTOR DIGITAL PLANO, CON SUSPENSIÓN A PISO O PISO-TECHO, ALTO NIVEL, y se modifica el siguiente punto:
§ Punto 5.3. Matriz: ~~2688 x 2688 3,000 x 3,000~~ 2688 x 2688 pixeles o mayor.
- d. Se revisa la ficha técnica N° 101500 del equipo SISTEMA DE RADIOGRAFIA CON DETECTOR DIGITAL PLANO, ALTO NIVEL, y se modifica el siguiente punto:
§ Punto 3.3. Matriz: ~~2688 x 2688 3,000 x 3,000~~ 2688 x 2688 pixeles o mayor.

Siendo las 11:50 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	
TRM. Dalila de Bermúdez	Hospital del Niño	_____
Dra. Marisol Ng de Lee	Hospital Santo Tomas	
Dr. Mario Lee	Hospital Santo Tomas	_____

Dr. Gonzalo Sierra	Caja de Seguro Social	_____
TRM. Eneida de Bolívar	Caja de Seguro Social	
Dr. Baltasar Isaza	Complejo Hospitalario Metropolitano	vacaciones
Dr. Elías Luque	Complejo Hospitalario Metropolitano	vacaciones
Dr. Héctor Tapia	Instituto Oncológico Nacional	
TRM. Dixia Rivera	Instituto Oncológico Nacional	_____

Magíster Jackeline Sánchez
Secretaria Ejecutiva-CTNI

IMA/JS/em