

Metodología

Introducción

En el contexto de pandemia por COVID-19 la OMS y OPS emitieron documentos con recomendaciones sobre los dispositivos médicos (DM) necesarios. Se analizaron las mismas, identificándose algunas oportunidades de mejora en cuanto a diferencias entre listas, DM omitidos, especificaciones técnicas y forma de presentación que podría dificultar la identificación del nivel de complejidad.

Metodología

Se analizaron en profundidad y compararon las recomendaciones emitidas por OMS y OPS en los siguientes documentos técnicos:

- OPS - *Especificaciones técnicas de dispositivos médicos para la gestión de casos de COVID-19 en los servicios de salud*, versión 03 marzo 2020
- OPS - *Requerimientos para uso de equipos de protección personal (EPP) para el nuevo coronavirus (2019-nCoV) en establecimientos de salud*, versión 06 febrero 2020
- WHO - *Disease Commodity Packages COVID-19 v4*, versión 06 marzo 2020
- WHO - *Clinical management of severe acute respiratory infection (SARI) when COVID-19 disease is suspected*, versión 13 marzo 2020

Dicho trabajo fue desempeñado por un equipo multidisciplinario de 16 expertos (bioingenieros, terapistas intensivos, neumólogos, de adultos y pediátricos) que se desempeñan en Ministerios de Salud y Hospitales de alta complejidad de Costa Rica y Argentina.

Se recolectaron sus observaciones sobre cada documento en una planilla de Excel y se resumieron. Ante la diversidad de opiniones, se buscó consenso por mayoría.

Los resultados finales fueron analizados por asesores técnicos de la Unidad de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias y la Unidad de Manejo de Amenazas Infecciosas / Emergencias de Salud Pública, de la OPS.