BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE SERVICIOS EN GENERAL

Aprobado mediante Directiva N°001-2019-OSCE/CD



SUB DIRECCIÓN DE NORMATIVIDAD — DIRECCIÓN TÉCNICO NORMATIVA
ORGANISMO SUPERVISOR DE LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO - OSCE

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción	
1	[ABC] / []	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.	
2	[ABC] / []	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.	
2	Importante	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órg encargado de las contrataciones o comité de selección, según correspo	
3	• Abc	y por los proveedores.	
	Advertencia	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el órgano encargado de	
4	• Abc	las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.	
5	Importante para la Entidad	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda	
	Xyz	y deben ser eliminadas una vez culminada la elaboración de las bases.	

CARACTERÍSTICAS DEL DOCUMENTO:

Las bases estándar deben ser elaboradas en formato WORD, y deben tener las siguientes características:

N°	Características	Parámetros		
1	Márgenes	Superior : 2.5 cm Izquierda: 2.5 cm	Inferior: 2.5 cm Derecha: 2.5 cm	
2	Fuente	Arial		
3	Estilo de Fuente	Normal: Para el contenido en general Cursiva: Para el encabezado y pie de página Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)		
4	Color de Fuente	Automático: Para el contenido en general Azul : Para las Consideraciones importantes (Ítem 3 del cuadro anterior)		
5	Tamaño de Letra	16 : Para las dos primeras hojas de las Secciones General y Específica 11 : Para el nombre de los Capítulos. 10 : Para el cuerpo del documento en general 9 : Para el encabezado y pie de página Para el contenido de los cuadros, pudiendo variar, según la necesidad 8 : Para las Notas al pie		
6	Alineación	Justificada: Para el contenido en general y notas al pie. Centrada : Para la primera página, los títulos de las Secciones y nombres de los Capítulos)		
7	Interlineado	Sencillo		
8	Espaciado	Anterior: 0 Posterior: 0		
9	Subrayado	Para los nombres de las Secciones y para resaltar o hacer hincapié en algún concepto		

INSTRUCCIONES DE USO:

- 1. Una vez registrada la información solicitada dentro de los corchetes sombreados en gris, el texto deberá quedar en letra tamaño 10, con estilo normal, sin formato de negrita y sin sombrear.
- 2. La nota **IMPORTANTE** no puede ser modificada ni eliminada en la Sección General. En el caso de la Sección Específica debe seguirse la instrucción que se indica en dicha nota.

Elaboradas en enero de 2019

Modificadas en marzo, junio y diciembre de 2019, julio 2020, julio y diciembre 2021, junio y octubre de 2022





BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE SERVICIOS EN GENERAL

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL

SEGUNDA CONVOCATORIA

BASES INTEGRADAS

CONTRATACIÓN DE SERVICIO DE ATENCIÓN AMBULATORIA INTEGRAL DEL PACIENTE CON ENFERMEDAD RENAL CRONICA ESTADIO 5 EN HEMODIALISIS PARA LOS PACIENTES BENEFICIARIOS DE SALUDPOL EN LIMA SUR

DEBER DE COLABORACIÓN

La Entidad y todo proveedor que se someta a las presentes Bases, sea como participante, postor y/o contratista, deben conducir su actuación conforme a los principios previstos en la Ley de Contrataciones del Estado.

En este contexto, se encuentran obligados a prestar su colaboración al OSCE y a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI, en todo momento según corresponda a sus competencias, a fin de comunicar presuntos casos de fraude, colusión y corrupción por parte de los funcionarios y servidores de la Entidad, así como los proveedores y demás actores que participan en el proceso de contratación.

De igual forma, deben poner en conocimiento del OSCE y a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI los indicios de conductas anticompetitivas que se presenten durante el proceso de contratación, en los términos del Decreto Legislativo N° 1034, "Ley de Represión de Conductas Anticompetitivas", o norma que la sustituya, así como las demás normas de la materia.

La Entidad y todo proveedor que se someta a las presentes Bases, sea como participante, postor y/o contratista del proceso de contratación deben permitir al OSCE o a la Secretaría Técnica de la Comisión de Defensa de la Libre Competencia del INDECOPI el acceso a la información referida a las contrataciones del Estado que sea requerida, prestar testimonio o absolución de posiciones que se requieran, entre otras formas de colaboración.



BEAUTY, COMBOVE

SECCIÓN GENERAL

DISPOSICIONES COMUNES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

(ESTA SECCIÓN NO DEBE SER MODIFICADA EN NINGÚN EXTREMO, BAJO SANCIÓN DE NULIDAD)

CAPÍTULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

1.1. REFERENCIAS

Cuando en el presente documento se mencione la palabra Ley, se entiende que se está haciendo referencia a la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, y cuando se mencione la palabra Reglamento, se entiende que se está haciendo referencia al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF.

Las referidas normas incluyen sus respectivas modificaciones, de ser el caso.

1.2. CONVOCATORIA

Se realiza a través de su publicación en el SEACE de conformidad con lo señalado en el artículo 54 del Reglamento, en la fecha señalada en el calendario del procedimiento de selección, debiendo adjuntar las bases y resumen ejecutivo.

1.3. REGISTRO DE PARTICIPANTES

El registro de participantes se realiza conforme al artículo 55 del Reglamento. En el caso de un consorcio, basta que se registre uno (1) de sus integrantes.

Importante

- Para registrarse como participante en un procedimiento de selección convocado por las Entidades del Estado Peruano, es necesario que los proveedores cuenten con inscripción vigente y estar habilitados ante el Registro Nacional de Proveedores (RNP) que administra el Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE). Para obtener mayor información, se puede ingresar a la siguiente dirección electrónica: www.rnp.gob.pe.
- Los proveedores que deseen registrar su participación deben ingresar al SEACE utilizando su Certificado SEACE (usuario y contraseña). Asimismo, deben observar las instrucciones señaladas en el documento de orientación "Gula para el registro de participantes electrónico" publicado en https://www2.seace.gob.pe/.
- En caso los proveedores no cuenten con inscripción vigente en el RNP y/o se encuentren inhabilitados o suspendidos para ser participantes, postores y/o contratistas, el SEACE restringirá su registro, quedando a potestad de estos intentar nuevamente registrar su participación en el procedimiento de selección en cualquier otro momento, dentro del plazo establecido para dicha etapa, siempre que haya obtenido la vigencia de su inscripción o quedado sin efecto la sanción que le impuso el Tribunal de Contrataciones del Estado.

1.4. FORMULACIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES A LAS BASES

La formulación de consultas y observaciones a las bases se efectúa de conformidad con lo establecido en los numerales 72.1 y 72.2 del artículo 72 del Reglamento, así como el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

Importante

No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas.



1.5. ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS, OBSERVACIONES E INTEGRACIÓN DE BASES

La absolución de consultas, observaciones e integración de las bases se realizan conforme a las disposiciones previstas en el numeral 72.4 del artículo 72 del Reglamento y el literal a) del artículo 89 del Reglamento.

Importante

- No se absolverán consultas y observaciones a las bases que se presenten en forma física.
- Cuando exista divergencia entre lo indicado en el pliego de absolución de consultas y observaciones y la integración de bases, prevalece lo absuelto en el referido pliego; sin perjuicio, del deslinde de responsabilidades correspondiente.

1.6. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Las ofertas se presentan conforme lo establecido en el artículo 59 y en el artículo 90 del Reglamento.

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conferman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley Nº 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

Importante

- Los formularios electrónicos que se encuentran en el SEACE y que los proveedores deben llenar para presentar sus ofertas, tienen carácter de declaración jurada.
- En caso la información contenida en los documentos escaneados que conforman la oferta no coincida con lo declarado a través del SEACE, prevalece la información declarada en los documentos escaneados.
- No se tomarán en cuenta las ofertas que se presenten en físico a la Entidad.

1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

El participante presentará su oferta de manera electrónica a través del SEACE, desde las 00:01 horas hasta las 23:59 horas del día establecido para el efecto en el cronograma del procedimiento; adjuntando el archivo digitalizado que contenga los documentos que conforman la oferta de acuerdo a lo requerido en las bases.

El participante debe verificar antes de su envío, bajo su responsabilidad, que el archivo pueda ser descargado y su contenido sea legible.

Importante

Los integrantes de un consorcio no pueden presentar ofertas individuales ni conformar más de un consorcio en un procedimiento de selección, o en un determinado ítem cuando se trate de procedimientos de selección según relación de ítems.

Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales

En la apertura electrónica de la oferta, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, verifica la presentación de lo exigido en la sección específica de las bases de conformidad con el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos y condiciones de los Términos de Referencia, detallados en la sección específica de las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

La evaluación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en el numeral 74.1 y el literal a) del numeral 74.2 del artículo 74 del Reglamento.

En el supuesto de que dos (2) o más ofertas empaten, la determinación del orden de prelación de las ofertas empatadas se efectúa siguiendo estrictamente el orden establecido en el numeral 91.1 del artículo 91 del Reglamento.

El desempate mediante sorteo se realiza de manera electrónica a través del SEACE.

Importante

En el caso de contratación de servicios en general que se presten fuera de la provincia de Lima y Callao, cuyo valor estimado no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), a solicitud del postor se asigna una bonificación equivalente al diez por ciento (10%) sobre el puntaje total obtenido por los postores con domicilio en la provincia donde prestará el servicio, o en las provincias colindantes, sean o no pertenecientes al mismo departamento o región. El domicilio es el consignado en la constancia de inscripción ante el RNP². Lo mismo aplica en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando algún ítem no supera el monto señalado anteriormente.

1.9. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

La calificación de las ofertas se realiza conforme a lo establecido en los numerales 75.1 y 75.2 del artículo 75 del Reglamento.

1.10. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

La subsanación de las ofertas se sujeta a lo establecido en el artículo 60 del Reglamento. El plazo que se otorgue para la subsanación no puede ser inferior a un (1) día hábil

La solicitud de subsanación se realiza de manera electrónica a través del SEACE y será remitida al correo electrónico consignado por el postor al momento de realizar su inscripción en el RNP, siendo su responsabilidad el permanente seguimiento de las notificaciones a dicho correo. La notificación de la solicitud se entiende efectuada el día de su envío al correo electrónico.

La presentación de las subsanaciones se realiza a través del SEACE. No se tomará en cuenta la subsanación que se presente en físico a la Entidad.

1.11. RECHAZO DE LAS OFERTAS

La constancia de inscripción electrónica se visualizará en el portal web del Registro Nacional de Proveedores: www.rnp.gob.pe

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL PERU = SALUDPOL: ALUI ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria
BASES INTEEGRADAS

Previo al otorgamiento de la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, revisa las ofertas económicas que cumplen los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 del Reglamento, de ser el caso.

De rechazarse alguna de las ofertas calificadas, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, revisa el cumplimiento de los requisitos de calificación de los postores que siguen en el orden de prelación, en caso las hubiere.

1.12. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

Definida la oferta ganadora, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, otorga la buena pro mediante su publicación en el SEACE, incluyendo el cuadro comparativo y las actas debidamente motivadas de los resultados de la admisión, no admisión, evaluación, calificación, descalificación, rechazo y el otorgamiento de la buena pro.

1.13. CONSENTIMIENTO DE LA BUENA PRO

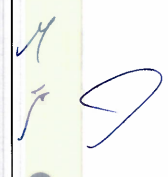
Cuando se hayan presentado dos (2) o más ofertas, el consentimiento de la buena pro se produce a los cinco (5) días hábiles siguientes de la notificación de su otorgamiento, sin que los postores hayan ejercido el derecho de interponer el recurso de apelación.

En caso que se haya presentado una sola oferta, el consentimiento de la buena pro se produce el mismo día de la notificación de su otorgamiento.

El consentimiento del otorgamiento de la buena pro se publica en el SEACE al día hábil siguiente de producido.

Importante

Una vez consentido el otorgamiento de la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el órgano de la Entidad al que se haya asignado tal función realiza la verificación de la oferta presentada por el postor ganador de la buena pro conforme lo establecido en el numeral 64.6 del artículo 64 del Reglamento.



PÉ LA POLICIO IN FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE ASEGURAMIENTO EN S

CAPÍTULO II SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. RECURSO DE APELACIÓN

A través del recurso de apelación se pueden impugnar los actos dictados durante el desarrollo del procedimiento de selección hasta antes del perfeccionamiento del contrato.

El recurso de apelación se presenta ante la Entidad convocante, y es conocido y resuelto por su Titular, cuando el valor estimado sea igual o menor a cincuenta (50) UIT. Cuando el valor estimado sea mayor a dicho monto, el recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

En los procedimientos de selección según relación de ítems, el valor estimado total del procedimiento determina ante quién se presenta el recurso de apelación.

Los actos que declaren la nulidad de oficio, la cancelación del procedimiento de selección y otros actos emitidos por el Titular de la Entidad que afecten la continuidad de este, se impugnan ante el Tribunal de Contrataciones del Estado.

Importante

 Una vez otorgada la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, está en la obligación de permitir el acceso de los participantes y postores al expediente de contratación, salvo la información calificada como secreta, confidencial o reservada por la normativa de la materia, a más tardar dentro del día siguiente de haberse solicitado por escrito.

Luego de otorgada la buena pro no se da a conocer las ofertas cuyos requisitos de calificación no fueron analizados y revisados por el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda.

- A efectos de recoger la información de su interés, los postores pueden valerse de distintos medios, tales como: (i) la lectura y/o toma de apuntes, (ii) la captura y almacenamiento de imágenes, e incluso (iii) pueden solicitar copia de la documentación obrante en el expediente, siendo que, en este último caso, la Entidad deberá entregar dicha documentación en el menor tiempo posible, previo pago por tal concepto.
- El recurso de apelación se presenta ante la Mesa de Partes del Tribunal o ante las oficinas desconcentradas del OSCE, o en la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, según corresponda.

2.2. PLAZOS DE INTERPOSICIÓN DEL RECURSO DE APELACIÓN

La apelación contra el otorgamiento de la buena pro o contra los actos dictados con anterioridad a ella se interpone dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes de haberse notificado el otorgamiento de la buena pro.

La apelación contra los actos dictados con posterioridad al otorgamiento de la buena pro, contra la declaración de nulidad, cancelación y declaratoria de desierto del procedimiento, se interpone dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes de haberse tomado conocimiento del acto que se desea impugnar.



CAPHULL

as Darie

STERRY

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLÍCIA NACIONAL DEL PERU. - SALUDPOL. ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria BASES INTEEGRADAS

CAPÍTULO III DEL CONTRATO

3.1. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

Los plazos y el procedimiento para perfeccionar el contrato se realiza conforme a lo indicado en el artículo 141 del Reglamento.

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene, salvo en los contratos cuyo monto del valor estimado no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en los que se puede perfeccionar con la recepción de la orden de servicios, conforme a lo previsto en la sección específica de las bases.

En el caso de procedimientos de selección por relación de ítems, se puede perfeccionar el contrato con la suscripción del documento o con la recepción de una orden de servicios, cuando el valor estimado del ítem corresponda al parámetro establecido en el párrafo anterior.

Importante

El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, debe consignar en la sección específica de las bases la forma en que se perfeccionará el contrato, sea con la suscripción del contrato o la recepción de la orden de servicios. En caso la Entidad perfeccione el contrato con la recepción de la orden de servicios no debe incluir la proforma del contrato establecida en el Capítulo V de la sección específica de las bases.

Para perfeccionar el contrato, el postor ganador de la buena pro debe presentar los documentos señalados en el artículo 139 del Reglamento y los previstos en la sección específica de las bases.

3.2. GARANTÍAS

Las garantías que deben otorgar los postores y/o contratistas, según corresponda, son las de fiel cumplimiento del contrato y por los adelantos.

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

Como requisito indispensable para perfeccionar el contrato, el postor ganador debe entregar a la Entidad la garantía de fiel cumplimiento del mismo por una suma equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato original. Esta se mantiene vigente hasta la conformidad de la recepción de la prestación a cargo del contratista.

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

En las contrataciones que conllevan la ejecución de prestaciones accesorias, tales como mantenimiento, reparación o actividades afines, se otorga una garantía adicional por una suma equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato de la prestación accesoria, la misma que debe ser renovada periódicamente hasta el cumplimiento total de las obligaciones garantizadas.

Importante

. FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DÈ LA POLICIA NACIÓNAL DEL PERÚ A SALUDPOL NA SALUDPOL DE ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria de 1900 2000 BASES INTEEGRADAS

- En los contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias. Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no superen el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.
- En los contratos periódicos de prestación de servicios en general que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establecen los numerales 149.4 y 149.5 del artículo 149 del Reglamento y el numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento.

3.2.3. GARANTÍA POR ADELANTO

En caso se haya previsto en la sección específica de las bases la entrega de adelantos, el contratista debe presentar una garantía emitida por idéntico monto conforme a lo estipulado en el artículo 153 del Reglamento.

3.3. REQUISITOS DE LAS GARANTÍAS

Las garantías que se presenten deben ser incondicionales, solidarias, irrevocables y de realización automática en el país, al solo requerimiento de la Entidad. Asimismo, deben ser emitidas por empresas que se encuentren bajo la supervisión directa de la Superintendencia de Banca, Seguros y Administradoras Privadas de Fondos de Pensiones y que cuenten con clasificación de riesgo B o superior. Asimismo, deben estar autorizadas para emitir garantías; o estar consideradas en la última lista de bancos extranjeros de primera categoría que periódicamente publica el Banco Central de Reserva del Perú.

Importante

Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro y/o contratista cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.

Advertencia

Los funcionarios de las Entidades no deben aceptar garantías emitidas bajo condiciones distintas a las establecidas en el presente numeral, debiendo tener en cuenta lo siguiente:

- 1. La clasificadora de riesgo que asigna la clasificación a la empresa que emite la garantía debe encontrarse listada en el portal web de la SBS (http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/clasificadoras-de-riesgo).
- 2. Se debe identificar en la página web de la clasificadora de riesgo respectiva, cuál es la clasificación vigente de la empresa que emite la garantía, considerando la vigencia a la fecha de emisión de la garantía.
- 3. Para fines de lo establecido en el artículo 148 del Reglamento, la clasificación de riesgo B, incluye las clasificaciones B+ y B
- 4. Si la empresa que otorga la garantía cuenta con más de una clasificación de riesgo emitida per distintas empresas listadas en el portal web de la SBS, bastará que en una de ellas cumpla con la clasificación mínima establecida en el Reglamento

//

B

En caso exista alguna duda sobre la clasificación de riesgo asignada a la empresa emisora de la garantía, se deberá consultar a la clasificadora de riesgos respectiva.

De otro lado, además de cumplir con el requisito referido a la clasificación de riesgo, a efectos de verificar si la empresa emisora se encuentra autorizada por la SBS para emitir garantias, debe revisarse el portal web de dicha Entidad (http://www.sbs.gob.pe/sistema-financiero/relacion-de-empresas-que-se-encuentran-autorizadas-a-emitir-cartas-fianza).

Los funcionarios competentes deben verificar la autenticidad de la garantía a través de los mecanismos establecidos (consulta web, teléfono u otros) por la empresa emisora.

3.4. EJECUCIÓN DE GARANTÍAS

La Entidad puede solicitar la ejecución de las garantías conforme a los supuestos contemplados en el artículo 155 del Reglamento.

3.5. ADELANTOS

La Entidad puede entregar adelantos directos al contratista, los que en ningún caso exceden en conjunto del treinta por ciento (30%) del monto del contrato original, siempre que ello haya sido previsto en la sección específica de las bases.

3.6. PENALIDADES

3.6.1. PENALIDAD POR MORA EN LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, la Entidad le aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso, de conformidad con el artículo 162 del Reglamento.

3.6.2. OTRAS PENALIDADES

La Entidad puede establecer penalidades distintas a la mencionada en el numeral precedente, según lo previsto en el artículo 163 del Reglamento y lo indicado en la sección específica de las bases.

Estos dos tipos de penalidades se calculan en forma independiente y pueden alcanzar cada una un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente, o de ser el caso, del ítem que debió ejecutarse.

3.7. INCUMPLIMIENTO DEL CONTRATO

Las causales para la resolución del contrato, serán aplicadas de conformidad con el artículo 36 de la Ley y 164 del Reglamento.

3.8. PAGOS

El pago se realiza después de ejecutada la respectiva prestación, pudiendo contemplarse pagos a cuenta, según la forma establecida en la sección específica de las bases o en el contrato.

La Entidad paga las contraprestaciones pactadas a favor del contratista dentro de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los servicios, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DEVA POLICIA NACIÓNAL DEL PERU - SALUDPOL ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN 1000 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria BASES INTEEGRADAS

La conformidad se emite en un plazo máximo de siete (7) días de producida la recepción salvo que se requiera efectuar pruebas que permitan verificar el cumplimiento de la obligación, en cuyo caso la conformidad se emite en un plazo máximo de quince (15) días, bajo responsabilidad del funcionario que debe emitir la conformidad.

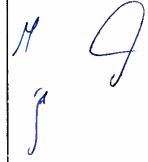
En el caso que se haya suscrito contrato con un consorcio, el pago se realizará de acuerdo a lo que se indique en el contrato de consorcio.

Advertencia

En caso de retraso en los pagos a cuenta o pago final por parte de la Entidad. salvo que se deba a caso fortuito o fuerza mayor, esta reconoce al contratista los intereses legales correspondientes, de conformidad con el artículo 39 de la Ley y 171 del Reglamento, debiendo repetir contra los responsables de la demora injustificada.

3.9. DISPOSICIONES FINALES

Todos los demás aspectos del presente procedimiento no contemplados en las bases se regirán supletoriamente por la Ley y su Reglamento, así como por las disposiciones legales vigentes.



SECCIÓN ESPECÍFICA

CONDICIONES ESPECIALES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

(EN ESTA SECCIÓN LA ENTIDAD DEBERÁ COMPLETAR LA INFORMACIÓN EXIGIDA, DE ACUERDO A LAS INSTRUCCIONES INDICADAS)

CAPÍTULO I GENERALIDADES

1.1. ENTIDAD CONVOCANTE

Nombre

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA

NACIONAL DEL PERU - SALUDPOL

RUC Nº

: 20178922581

Domicilio legal

: CAL.TAHUANTINSUYO NRO. 172 URB. SAN JUAN BAUTISTA

DE VILLA - CHORRILLOS, LIMA - LIMA

Teléfono:

: 01 6802710 - Anexo 121

Correo electrónico:

jalarcon@saludpol.gob.pe mbarraganp@saludpol.gob.pe

oper log 288@saludpol.gob.pe

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del SERVICIO DE ATENCIÓN AMBULATORIA INTEGRAL DEL PACIENTE CON ENFERMEDAD RENAL CRONICA ESTADIO 5 EN HEMODIALISIS PARA LOS PACIENTES BENEFICIARIOS DE SALUDPOL EN LIMA SUR.

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante FORMATO Nº 02 – SOLICITUD Y APROBACIÓN DE EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN – Nº 004-2024-IN/SALUDPOL-GG-OA de fecha 11 de marzo de 2024.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

DONACIONES Y TRANSFERENCIAS

Importante

La fuente de financiamiento debe corresponder a aquella prevista en la Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal en el cual se convoca el procedimiento de selección.

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

El presente procedimiento se rige por el sistema de PRECIOS UNITARIOS, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.

1.6. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

Por las características particulares de las contrataciones no se necesita la distribución de la buena pro, puesto que el requerimiento del área usuaria puede ser cubierto por un sólo proveedor, de acuerdo con lo establecido en el informe de indagación de mercado.

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL PERUIT SALUDPOL ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria BASES INTEGRADAS

1.7. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

El alcance de la prestación está definido en el Capítulo III de la presente sección de las bases.

1.8. PLAZO DE PRESTACIÓN DEL SERVICIO

Los servicios materia de la presente convocatoria se prestarán en el plazo de mil noventa y cinco (1095) días calendario, o hasta el inicio de vigencia de un nuevo contrato suscrito en el marco de un nuevo procedimiento de selección o hasta que se agote el monto contractual, lo que ocurra primero, el mismo que se establezca en el contrato, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1.9. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto podrán descargarlo a través de la Plataforma del SEACE, de manera gratuita.

Importante

El costo de entrega de un ejemplar de las bases no puede exceder el costo de su reproducción.

1.10. BASE LEGAL

- Ley Nº 31953 Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2024.
- Ley Nº 31954 Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del año fiscal 2023.
- Ley Nº 31955 Ley que regular las condiciones para el endeudamiento del sector público para el Año Fiscal 2024.
- Decreto Supremo N°004-2019-JUS TUO de la Ley N°27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Decreto Supremo N°043-2003-PCM TUO de la Ley N°27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Supremo Nº082-2019-EF TUO de la Ley N°30225, Ley de Contrataciones del Estado.
- Decreto Supremo N°344-2018-EF Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus modificaciones.
- Resolución Ministerial N° 804-2022-MINSA, aprueba la ficha de homologación para el Servicio de atención ambulatoria integral del paciente con Enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis.
- Decreto Supremo N° 013-2006-SA, que aprueba el "Reglamento de Establecimientos de Salud y Servicios Médicos de Apoyo".
- Decreto Supremo Nº 027-2015-SA, que aprueba el "Reglamento de la Ley Nº 29414, Ley que establece los Derechos de las Personas Usuarias de los Servicios de Salud".
- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la "Norma Técnica de Salud N° 060-MINSA/DGSP-V.01. Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".
- Código Civil.
- Directivas del OSCE
- Resoluciones emitidas por el Tribunal de Contrataciones del Estado
- Cualquier otra disposición legal vigente que permita desarrollar el objeto de la convocatoria que no contravenga lo regulado por la Ley de Contrataciones del Estado.

Las referidas normas incluyen sus respectivas modificaciones, de ser el caso.

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

Según el cronograma de la ficha de selección de la convocatoria publicada en el SEACE.

Importante

De conformidad con la vigesimosegunda Disposición Complementaria Final del Reglamento, en caso la Entidad (Ministerios y sus organismos públicos, programas o proyectos adscritos) haya difundido el requerimiento a través del SEACE siguiendo el procedimiento establecido en dicha disposición, no procede formular consultas u observaciones al requerimiento.

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

La oferta contendrá, además de un índice de documentos3, la siguiente documentación:

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

- a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)
- b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.

En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.

En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.

En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado — PIDE4 y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.

- c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N°2)
- d) Declaración jurada de cumplimiento de los Términos de Referencia contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)



³ La omisión del índice no determina la no admisión de la oferta.

Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL PERUE SALUDPOL. SA III. ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL. Segunda Convocatoria BASES INTEEGRADAS

- e) Declaración jurada de plazo de prestación del servicio. (Anexo Nº 4)5
- f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo Nº 5)
- g) El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.

El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.

Importante

- El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, verifica la presentación de los documentos requeridos. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.
- En caso de requerir estructura de costos o análisis de precios, esta se presenta para el perfeccionamiento del contrato.

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Calificación" que se detallan en el numeral 3.2 del Capítulo III de la presente sección de las bases.

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad⁶.

Advertencia

El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, no podrá exigir al postor la presentación de documentos que no hayan sido indicados en los acápites "Documentos para la admisión de la oferta", "Requisitos de calificación" y "Factores de evaluación".

REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

El postor ganador de la buena pro debe presentar los siguientes documentos para perfeccionar el contrato:

- a) Garantía de fiel cumplimiento del contrato.
- b) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- c) Código de cuenta interbancaria (CCI) o, en el caso de proveedores no domiciliados, el número de su cuenta bancaria y la entidad bancaria en el exterior.
- d) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- e) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.

En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de prestación del servicio, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

Advertencia

De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado — PIDE⁷ y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir los documentos previstos en los literales e) y f).

- f) Domicilio para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- g) Correo electrónico para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- h) Autorización de notificación de la decisión de la Entidad sobre la solicitud de ampliación de plazo mediante medios electrónicos de comunicación 8. (Anexo N° 12).
- i) Documentos relacionados al sistema de tratamiento de agua:
 - Resultado de laboratorio del nivel de endotoxinas en agua tratada a la salida de la ósmosis inversa, al inicio y final de cada anillo de distribución, de una antigüedad no mayor de 30 días calendario.
 - Resultado microbiológico (cultivo con resultado cuantitativo de unidades formadoras de colonia de heterótrofos) en líquido de diálisis de dos (02) máquinas de hemodiálisis, de una antigüedad no mayor de 30 días calendario.
 - ✓ Resultado de laboratorio de contaminantes químicos y electrolitos, considerando los parámetros indicados en el anexo Nº 18, en un punto de toma de agua tratada de máquina de la sala de hemodiálisis, de una antigüedad no mayor de 30 días calendario.
- j) Documentos solicitados en el numeral 2.2.8; literal e) numeral 5 del Anexo 21 de la Ficha de Homologación, así como los documentos solicitados en el cuadro 2.2.8 del numeral 7 precisiones de los términos de referencia.

Importante

- En caso que el postor ganador de la buena pro sea un consorcio, las garantías que presente este para el perfeccionamiento del contrato, así como durante la ejecución contractual, de ser el caso, además de cumplir con las condiciones establecidas en el artículo 33 de la Ley y en el artículo 148 del Reglamento, deben consignar expresamente el nombre completo o la denominación o razón social de los integrantes del consorcio, en calidad de garantizados, de lo contrario no podrán ser aceptadas por las Entidades. No se cumple el requisito antes indicado si se consigna únicamente la denominación del consorcio, conforme lo dispuesto en la Directiva Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".
- En los contratos periódicos de prestación de servicios en general que celebren las Entidades con las micro y pequeñas empresas, estas últimas pueden otorgar como garantía de fiel cumplimiento el diez por ciento (10%) del monto del contrato, porcentaje que es retenido por la Entidad durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada en cada pago, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo, conforme lo establece el numeral 149.4 del artículo 149 y el numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Para dicho efecto los postores deben encontrarse registrados en el REMYPE, consignando en la Declaración Jurada de Datos del Postor (Anexo N° 1) o en la solicitud de retención de la garantía durante el perfeccionamiento del contrato, que tienen la condición verificado la Entidad en será por lo cual http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2 opción consulta de empresas acreditadas en el REMYPE.
 - En los contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), no corresponde presentar garantía de fiel cumplimiento de contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias. Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no supere el

Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad//

En tanto se implemente la funcionalidad en el SEACE, de conformidad con la Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 234-2022-EF.

ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria

monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 del Reglamento.

Importante

- Corresponde a la Entidad verificar que las garantías presentadas por el postor ganador de la buena pro cumplan con los requisitos y condiciones necesarios para su aceptación y eventual ejecución, sin perjuicio de la determinación de las responsabilidades funcionales que correspondan.
- De conformidad con el Reglamento Consular del Perú aprobado mediante Decreto Supremo N° 076-2005-RE para que los documentos públicos y privados extendidos en el exterior tengan validez en el Perú, deben estar legalizados por los funcionarios consulares peruanos y refrendados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Perú, salvo que se trate de documentos públicos emitidos en países que formen parte del Convenio de la Apostilla, en cuyo caso bastará con que estos cuenten con la Apostilla de la Haya⁹.
- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en Mesa de Partes de la Entidad, sito en Calle Tahuantinsuyo Nro. 172 Urb. San Juan Bautista de Villa, Distrito de Chorrillos, Provincia y Departamento de Lima, en el horario de 08:30 am hasta las 05:30 pm.

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGOS MENSUALES.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Conformidad del servicio contratado otorgado por la Dirección de Financiamiento y Planes de Salud sobre la base de los informes Auditoria Medica Financiera y de validación realizada por la Dirección de Prestaciones de Salud.
- Comprobante de pago.
- Documentos solicitados en el Numeral 7 "Precisiones del requerimiento" de los Términos de Referencia, Cuadro 2.2.2.1 – 10.

Dicha documentación se debe presentar en Mesa de Partes de la Entidad, sito en Calle Tahuantinsuyo Nro. 172 Urb. San Juan Bautista de Villa, Distrito de Chorrillos, Provincia y Departamento de Lima, en el horario de 08:30 am hasta las 05:30 pm.

Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL PERU - SALUDPOL ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria BASES INTEEGRADAS

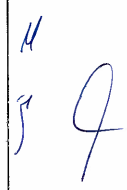
CAPÍTULO III REQUERIMIENTO

Importante

De conformidad con el numeral 29.8 del artículo 29 del Reglamento, el área usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento, debiendo asegurar la calidad técnica y reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias técnicas que repercutan en el proceso de contratación.

3.1. TERMINOS DE REFERENCIA

LOS TERMINOS DE REFERENCIA SE ADJUNTAN EN LA PARTE FINAL DE LAS BASES



3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A CAPACIDAD LEGAL

HABILITACIÓN

Requisitos:

- Categorización vigente expedida por la autoridad de salud competente o contar con el Documento Resolutivo vigente de clasificación como Servicio Médico de Apoyo.
- Código Único de IPRESS vigente y estar inscrito en el Registro Nacional de Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (RENIPRESS) de SUSALUD.

Importante

De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.

Acreditación:

- Copia simple de documento resolutivo de la autoridad sanitaria competente que otorga la categoría de establecimientos de salud o Documento Resolutivo de clasificación como Servicio Médico de Apoyo, vigentes.
- Copia simple del RENIPRESS en el cual figure el código único de IPRESS de la IPRESS privada que brindará el servicio.

Importante

En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.

B CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL

B.1 EQUIPAMIENTO ESTRATÉGICO

Requisitos:

1. MÁQUINAS DE HEMODIÁLISIS

El número de máquinas de hemodiálisis necesarias para la prestación del servicio es el siguiente:

Descripción del servicio	Cantidad de pacientes mensual	Cantidad mínima de máquinas para sesiones de hemodiálisis (a)	Cantidad mínima de máquinas para soporte técnico, cebado y emergencia y local aislado (b)	Total, de máquinas de hemodiálisis obligatorias para la cantidad de pacientes
Servicio de atención ambulatoria integral del paciente con Enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis para los pacientes beneficiarios de SALUDPOL en Lima Sur.	75	10	1 de soporte técnico, 1 de cebado, 1 de puesto de emergencia y 1 en el local aíslado	14

- a) Una máquina de hemodiálisis solo puede atender un paciente por turno, en una secuencia. Considerando que exista cuatro turnos de atención (mayor demanda) en dos secuencias, el máximo de pacientes atendidos por una máquina es de ocho (08).
- b) En caso el postor presente su oferta a más de un ítem, deberá presentar su oferta respetando la capacidad de atención a pacientes, de acuerdo a la Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la "Norma Técnica de Salud N° 060-MINSA/DGSP-V.01. Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis", considerando que la cantidad de máquinas que debe contar la IPRESS es el siguiente: hasta cinco (05) máquinas de hemodiálisis por módulo (la IPRESS debe contar con 3 módulos de atención como máximo), una (01) máquina de emergencia por cada 1 ó 2 módulos, una (01) máquina de soporte técnico por cada 1 ó 2 módulos, una (01) máquina de cebado y una (01) máquina en el local aislado. Asimismo, si la IPRESS cuenta con tres (03) módulos de atención de cinco (05) puestos de hemodiálisis, el o los puestos de hemodiálisis en el local aislado formaran parte de los tres (03) módulos.

2. EQUIPOS MINIMOS DEL SISTEMA DE TRATAMIENTO DE AGUA

Requisitos

- · Filtro de sedimentos o multimedia o particulares.
- Dos (02) ablandadores o descalcificadores (expreso como dos, doble o twin), con tanque de salmuera.
- Filtro de carbón activado.
- Equipo, sistema o membranas de osmosis inversa, de paso simple o doble paso.
- Filtro de hasta cinco (05) micrómetros.

Acreditación:

Copia de documentos que sustenten la propiedad, la posesión, el compromiso de compra venta o alquiler u otro documento que acredite la disponibilidad del equipamiento estratégico requerido.

Importante

En el caso que el postor sea un consorcio los documentos de acreditación de este requisito pueden estar a nombre del consorcio o de uno de sus integrantes.

C EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 500,000.00 (Quinientos mil con 00/100 Soles) por la contratación de servicios iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

Se consideran servicios similares a los siguientes: Prestaciones de servicios de salud de hemodiálisis ambulatoria.

Acreditación:

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de servicios, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹⁰, correspondientes a un máximo

Cabe precisar que, de acuerdo con la Resolución Nº 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado:

"... el solo sello de cancelado en el comprobante, cuando ha sido colocado por el propio postor, no puede ser considerado como una acreditación que produzca fehaciencia en relación a que se encuentra cancelado. Admitir ello equivaldría a considerar como válida la sola declaración del postor afirmando que el comprobante de pago ha sido cancelado"

"Situación diferente se suscita ante el sello colocado por el cliente del postor [sea utilizando el término "cancelado" o "pagado"] supuesto en el cual si se contaría con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia".

de veinte (20) contrataciones.

En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo Nº 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad

En el caso de servicios de ejecución periódica o continuada, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.

En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.

Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.

Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente.

Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el **Anexo Nº 9**.

Cuando en los contratos, órdenes de servicios o comprobantes de pago el monto facturado se encuentre expresado en moneda extranjera, debe indicarse el tipo de cambio venta publicado por la Superintendencia de Banca, Seguros y AFP correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de emisión de la orden de servicios o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el **Anexo Nº 8** referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad

Importante

- Al calificar la experiencia del postor, se debe valorar de manera integral los documentos presentados por el postor para acreditar dicha experiencia. En tal sentido, aun cuando en los documentos presentados la denominación del objeto contractual no coincida literalmente con el previsto en las bases, se deberá validar la experiencia si las actividades que ejecutó el postor corresponden a la experiencia requerida.
- En el caso de consorcios, solo se considera la experiencia de aquellos integrantes que se hayan comprometido, según la promesa de consorcio, a ejecutar el objeto materia de la convocatoria, conforme a la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".

Importante

- Si como resultado de una consulta u observación corresponde precisarse o ajustarse el requerimiento, se solicita la autorización del área usuaria y se pone de conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprobó el expediente de contratación, de conformidad con el numeral 72.3 del artículo 72 del Reglamento.
 - 🔔 El cumplimiento de los Términos de Referencia se realiza mediante la presentación de una

OT LA PULL. 14 NAPORIZONDE ASEGURAMIENTO EN SALUD DEN A FOLICIA NACIONAL DEL PERU ESALUDPOL NACIONAL DEL PERU ESALUDPOL NACIONAL DEL PERU ESALUDPOL SEGUNDA CONVOCATORIA (1772) EN SALUDPOL SEGUNDA CONVOCATORIA (1772) EN SES INTEEGRADAS

declaración jurada. De ser el caso, adicionalmente la Entidad puede solicitar documentación que acredite el cumplimiento del algún componente de estos. Para dicho efecto, consignará de manera detallada los documentos que deben presentar los postores en el literal e) del numeral 2.2.1.1 de esta sección de las bases.

 Los requisitos de calificación determinan si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, lo que debe ser acreditado documentalmente, y no mediante declaración jurada. PONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONALIDEI: PERUS SALUDFOLN SALUDFOLN

CAPÍTULO IV : FACTORES DE EVALUACIÓN

La evaluación se realiza sobre la base de cien (100) puntos.

Para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas, se considera lo siguiente:

	FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A.	PRECIO	
	Evaluación: Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. Acreditación: Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo Nº 6).	La evaluación consistirá en otorgar e máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: Pi = Om x PMP Oi i= Oferta Pi= Puntaje de la oferta a evaluar Oi=Precio i Om= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio
		100 puntos

Importante

Los factores de evaluación elaborados por el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, son objetivos y guardan vinculación, razonabilidad y proporcionalidad con el objeto de la contratación. Asimismo, estos no pueden calificar con puntaje el cumplimiento de los Términos de Referencia ni los requisitos de calificación.

CAPÍTULO V PROFORMA DEL CONTRATO

 $r \cup N$

Importante

Dependiendo del objeto del contrato, de resultar indispensable, puede incluirse cláusulas adicionales o la adecuación de las propuestas en el presente documento, las que en ningún caso pueden contemplar disposiciones contrarias a la normativa vigente ni a lo señalado en este capítulo.

Conste por el presente documento, la contratación del SERVICIO DE ATENCIÓN AMBULATORIA INTEGRAL DEL PACIENTE CON ENFERMEDAD RENAL CRONICA ESTADIO 5 EN HEMODIALISIS PARA LOS PACIENTES BENEFICIARIOS DE SALUDPOL EN LIMA SUR, que celebra de una parte FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL PERU - SALUDPOL, en adelante LA ENTIDAD, con RUC Nº 20178922581, con domicilio legal en CALLE TAHUANTINSUYO NRO. 172 URB. SAN JUAN BAUTISTA DE VILLA DISTRITO DE CHORRILLOS, PROVINCIA Y DEPARTAMENTO DE LIMA, representada por [...........]. identificado con DNI Nº [......], y de otra parte [......], con RUC Nº [......], con domicilio legal en [.....], inscrita en la Ficha N° [.....] Asiento N° [......] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de por representado Representante su debidamente],], con DNI N° [.....], según poder inscrito en la Ficha N° [.....], Asiento N° [.........] del Registro de Personas Jurídicas de la ciudad de [.........], a quien en adelante se le denominará EL CONTRATISTA en los términos y condiciones siguientes:

CLÁUSULA PRIMERA: ANTECEDENTES

Con fecha [......], el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, adjudicó la buena pro de la ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria para la contratación de SERVICIO DE ATENCIÓN AMBULATORIA INTEGRAL DEL PACIENTE CON ENFERMEDAD RENAL CRONICA ESTADIO 5 EN HEMODIALISIS PARA LOS PACIENTES BENEFICIARIOS DE SALUDPOL EN LIMA SUR, a [INDICAR NOMBRE DEL GANADOR DE LA BUENA PRO], cuyos detalles e importe constan en los documentos integrantes del presente contrato.

CLÁUSULA SEGUNDA: OBJETO

El presente contrato tiene por objeto la contratación del SERVICIO DE ATENCIÓN AMBULATORIA INTEGRAL DEL PACIENTE CON ENFERMEDAD RENAL CRONICA ESTADIO 5 EN HEMODIALISIS PARA LOS PACIENTES BENEFICIARIOS DE SALUDPOL EN LIMA SUR.

CLÁUSULA TERCERA: MONTO CONTRACTUAL

El monto total del presente contrato asciende a [CONSIGNAR MONEDA Y MONTO], que incluye todos los impuestos de Ley.

Este monto comprende el costo del servicio, todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme a la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre la ejecución del servicio materia del presente contrato.

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO11

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en [INDICAR MONEDA], en [INDICAR SI SE TRATA DE PAGO ÚNICO, PAGOS PARCIALES O PAGOS PERIÓDICOS], luego de la recepción formal y completa de la documentación correspondiente, según lo establecido en el artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Para tal efecto, el responsable de otorgar la conformidad de la prestación deberá hacerlo en un

En cada caso concreto, dependiendo de la naturaleza del contrato, podrá adicionarse la información que resulte pertinente a efectos de generar el pago.

plazo que no excederá de los siete (7) días de producida la recepción, salvo que se requiera efectuar pruebas que permitan verificar el cumplimiento de la obligación, en cuyo caso la conformidad se emite en un plazo máximo de quince (15) días, bajo responsabilidad de dicho funcionario.

LA ENTIDAD debe efectuar el pago dentro de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los servicios, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

En caso de retraso en el pago por parte de LA ENTIDAD, salvo que se deba a caso fortuito o fuerza mayor, EL CONTRATISTA tendrá derecho al pago de intereses legales conforme a lo establecido en el artículo 39 de la Ley de Contrataciones del Estado y en el artículo 171 de su Reglamento, los que se computan desde la oportunidad en que el pago debió efectuarse.

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

El plazo de ejecución del presente contrato es de [.......], el mismo que se computa desde [CONSIGNAR SI ES DEL DÍA SIGUIENTE DEL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO, DESDE LA FECHA QUE SE ESTABLEZCA EN EL CONTRATO O DESDE LA FECHA EN QUE SE CUMPLAN LAS CONDICIONES PREVISTAS EN EL CONTRATO PARA EL INICIO DE LA EJECUCIÓN, DEBIENDO INDICAR LAS MISMAS EN ESTE ULTIMO CASO].

CLÁUSULA SEXTA: PARTES INTEGRANTES DEL CONTRATO

El presente contrato está conformado por las bases integradas, la oferta ganadora, así como los documentos derivados del procedimiento de selección que establezcan obligaciones para las partes.

CLÁUSULA SÉTIMA: GARANTÍAS

EL CONTRATISTA entregó al perfeccionamiento del contrato la respectiva garantía incondicional, solidaria, irrevocable, y de realización automática en el país al solo requerimiento, a favor de LA ENTIDAD, por los conceptos, montos y vigencias siguientes:

 De fiel cumplimiento del contrato: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la [INDICAR EL TIPO DE GARANTÍA PRESENTADA] N° [INDICAR NÚMERO DEL DOCUMENTO] emitida por [SEÑALAR EMPRESA QUE LA EMITE]. Monto que es equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato original, la misma que debe mantenerse vigente hasta la conformidad de la recepción de la prestación.

Importante

Al amparo de lo dispuesto en el numeral 149.4 del artículo 149 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en el caso de contratos periódicos de prestación de servicios en general, si el postor ganador de la buena pro solicita la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato original como garantía de fiel cumplimiento de contrato, debe consignarse lo siguiente:

"De fiel cumplimiento del contrato: [CONSIGNAR EL MONTO], a través de la retención que debe efectuar LA ENTIDAD, durante la primera mitad del número total de pagos a realizarse, de forma prorrateada, con cargo a ser devuelto a la finalización del mismo."

Importante

De conformidad con el artículo 152 del Reglamento, no se constituirá garantía de fiel cumplimiento del contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, en contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00). Dicha excepción también aplica a los contratos derivados de procedimientos de selección por relación de ítems, cuando el monto del ítem adjudicado o la sumatoria de los montos de los ítems adjudicados no supere el monto señalado anteriormente.

CLÁUSULA OCTAVA: EJECUCIÓN DE GARANTÍAS POR FALTA DE RENOVACIÓN

LA ENTIDAD puede solicitar la ejecución de las garantías cuando EL CONTRATISTA no las hubiere renovado antes de la fecha de su vencimiento, conforme a lo dispuesto en el literal a) del numeral 155.1 del artículo 155 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DEVA POLICIA NACIONAL DEL PERU - SALUDPOL ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria BASES INTEEGRADAS

CLÁUSULA DÉCIMA: CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN DEL SERVICIO

La conformidad de la prestación del servicio se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. La conformidad será otorgada por [CONSIGNAR EL ÁREA O UNIDAD ORGÁNICA QUE OTORGARÁ LA CONFORMIDAD] en el plazo máximo de [CONSIGNAR SIETE (7) DÍAS O MÁXIMO QUINCE (15) DÍAS, EN CASO SE REQUIERA EFECTUAR PRUEBAS QUE PERMITAN VERIFICAR EL CUMPLIMIENTO DE LA OBLIGACIÓN] días de producida la recepción.

De existir observaciones, LA ENTIDAD las comunica al CONTRATISTA, indicando claramente el sentido de estas, otorgándole un plazo para subsanar no menor de dos (2) ni mayor de ocho (8) días. Dependiendo de la complejidad o sofisticación de las subsanaciones a realizar el plazo para subsanar no puede ser menor de cinco (5) ni mayor de quince (15) días. Si pese al plazo otorgado, EL CONTRATISTA no cumpliese a cabalidad con la subsanación, LA ENTIDAD puede otorgar al CONTRATISTA periodos adicionales para las correcciones pertinentes. En este supuesto corresponde aplicar la penalidad por mora desde el vencimiento del plazo para subsanar.

Este procedimiento no resulta aplicable cuando los servicios manifiestamente no cumplan con las características y condiciones ofrecidas, en cuyo caso LA ENTIDAD no otorga la conformidad, debiendo considerarse como no ejecutada la prestación, aplicándose la penalidad que corresponda por cada día de atraso.

CLÁUSULA UNDÉCIMA: DECLARACIÓN JURADA DEL CONTRATISTA

EL CONTRATISTA declara bajo juramento que se compromete a cumplir las obligaciones derivadas del presente contrato, bajo sanción de quedar inhabilitado para contratar con el Estado en caso de incumplimiento.

CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

La conformidad del servicio por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de [CONSIGNAR TIEMPO EN AÑOS, NO MENOR DE UN (1) AÑO] año(s) contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: PENALIDADES

Si EL CONTRATISTA incurre en retraso injustificado en la ejecución de las prestaciones objeto del contrato, LA ENTIDAD le aplica automáticamente una penalidad por mora por cada día de atraso, de acuerdo a la siguiente fórmula:

Penalidad Diaria =

0.10 x monto vigente
F x plazo vigente en días

Donde:

F = 0.25 para plazos mayores a sesenta (60) días o;

F = 0.40 para plazos menores o iguales a sesenta (60) días.

El retraso se justifica a través de la solicitud de ampliación de plazo debidamente aprobado. Adicionalmente, se considera justificado el retraso y en consecuencia no se aplica penalidad, cuando EL CONTRATISTA acredite, de modo objetivamente sustentado, que el mayor tiempo transcurrido no le resulta imputable. En este último caso la calificación del retraso como justificado por parte de LA ENTIDAD no da lugar al pago de gastos generales ni costos directos de ningún tipo, conforme el numeral 162.5 del artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Importante

De haberse previsto establecer penalidades distintas a la penalidad por mora, incluir dichas penalidades, los supuestos de aplicación de penalidad, la forma de cálculo de la penalidad para cada supuesto y el procedimiento mediante el cual se verifica el supuesto a penalizar, conforme el artículo 163 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

OTRAS PENALIDADES

D: LA POLL

TEM	SUPUESTO DE APLICACIÓN DE PENALIDAD	FORMA DE CALCULO	PROCEDIENTO
1	Ausencia en la IPRESS contratada	(3%) del monto total de la	La comprobación de
	de uno o más de los siguientes	factura correspondiente al	ausencia de los profesionale
	profesionales, de acuerdo a los	mes que se realizó el control	de la IPRESS contratada s
	módulos de atención operativos:	de las prestaciones de salud	realiza a través del proceso d
	- médico asistencial	por cada uno de los	control de las prestaciones o
	- enfermero (a) asistencial	profesionales ausentes.	salud que realice la Entida
	- técnico (a) de enfermería de	protocionatos accontos.	Contratante:
	sala de hemodiálisis	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	
	- técnico (a) de enfermería para		Se considera ausencia cuano
	lavado, cebado y		cumpla con alguno de l
	almacenamiento de		siguientes supuestos:
	dializadores		
	- profesional en mantenimiento		1. No presencia en la IPRES
	de máquinas		contratada de uno o más de l siguientes profesionales:
	Consideration of the court of the contract of		- médico asistencial (con
	and the state of the state of the state of		máximo tres módulos por tur
	realization of the second	10000000000000000000000000000000000000	de atención).
			- enfermero (a) asisteno
			(como máximo un módulo p
48			turno de atención).
-	Control of the second		- técnico (a) de enfermería o
7 1			sala de hemodiálisis (con
	the second secon		máximo un módulo por tur
		.: A18	de atención)
			- técnico (a) de enfermeria pa
			lavado, cebado
			almacenamiento
			dializadores (como máxin
			dos módulos por tumo o
		2.49	atención).
			L profesional en mantenimier
		.5	de máquinas (uno por turno
			atención). 2. No permanencia en
46.		· 나	IPRESS contratada de uno
1			más de los siguient
			profesionales: - médico asistencial (cor
		en fe	máximo tres módulos por tur
lag	A Committee of the Comm		de atención).
	Very and the second second	-1 to	- enfermero (a) asisteno
Jan.	I make the consideration of the	West and the second	(como máximo un módulo p
3		7.41	turno de atención).
			- técnico (a) de enfermería
		• • •	sala de hemodiálisis (cor
		• (*	máximo un módulo por tur
			de atención).
			- técnico (a) de enfermería pa
		() 有 ()	lavado, cebado
			almacenamiento
	/	, I = 3'	dializadores (como máxin
			dos módulos por turno
		<u>CLAUS</u>	atènción). 5 de 12 12 14 de 1
	1 1		- profesional en mantenimier
			de máquinas (uno por turno
		. , ,	atención).

25 LA FOLT TO AMONDIO DE AGEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL^AFERUS SALUDPOEN SALUD ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria Convocatoria SASES INTEGRADAS

		1	
			3. No acreditación de la profesión (título profesional universitario o técnico),
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	colegiatura profesional (cuando corresponda) o
			experiencia profesional (según la experiencia señalada en el
	ξ (40)		literal b del numeral 7 del anexo N° 21) de uno o más de los
			siguientes profesionales presentes durante el turno de
,			atención: - médico asistencial
	· K	*	- enfermero (a) asistencial - técnico (a) de enfermería de
:			sala de hemodiálisis - técnico (a) de enfermería para
			lavado, cebado y almacenamiento de
	Y		dializadores - profesional en mantenimiento
**	2 25		de máquinas (uno por turno de atención).
2	No se cumple que, al menos el 85% de los pacientes atendidos	(2%) del monto total de la factura correspondiente al	Se verifica por medio de los reportes de resultados de
	tiene una hemoglobina mayor o	mes sujeto a control, si el	laboratorio de hemoglobina, de
	igual a 10 g/dL	porcentaje de pacientes con hemoglobina mayor o igual a	acuerdo a los procedimientos establecidos por la Entidad
		10 g/dl es del 70% a 84%. (5%) del monto total en la	Contratante.
2		IPRESS contratada. de la	Para el cálculo solamente se
	3.0	factura correspondiente al mes sujeto a control, si el	considera a los pacientes atendidos por más de 180 días
		porcentaje de pacientes con	en la IPRESS contratada
4	and the first of the second	hemoglobina mayor o igual a 10 g/dl es del 50% a 69%.	
(4)		(10%) del monto total de la	K)
		factura correspondiente al mes sujeto a control, si el	
		porcentaje de pacientes con Hemoglobina mayor o igual a	
X 100		10 g/dl es menor del 50%.	
3	Más del 15% de los pacientes no cumplen con al menos uno de	(2%) del monto total de la factura correspondiente al	Se verifica por medio de los valores de parámetros clínicos
	los siguientes estándares:	mes sujeto a control, si el	mensuales y valores de
	- Kt/V igual o mayor a 1.30 - Tasa de remoción de urea	porcentaje de pacientes que no cumplen el estándar es	exámenes de laboratorio mensuales, de acuerdo a los
4	mayor o igual a 70%	del 16% al 30%	procedimientos establecidos
	The state of the s	(5%) del monto total de la factura correspondiente al	por la Entidad Contratante.
100	W 1	mes sujeto a control, si el porcentaje de pacientes que	Para el cálculo solamente se considera a los pacientes
46).	no cumplen el estándar es del 31% al 50%.	atendidos por más de 30 días en la IPRESS contratada.
		(10%) del monto total de la factura correspondiente al	El cálculo del Kt/V se realiza
		mes sujeto a control, si el porcentaje de pacientes que	mediante la siguiente fórmula:
h	,	no cumplen el estándar es igual o mayor a 51%.	Kt/V= - Ln((C2/C1)- (0.008xT))+(4 - 3.5 x (C2/C1)) x UF/P
/	N 3		El valor obtenido de Kt/V,
1	*		considera dos decimales y no será sujeto a redondeo
			El cálculo de la tasa de remoción de urea (PRU) se

			realize readinate to circulante
			realiza mediante la siguiente fórmula: PRU (%) =100 x (C1 - C2) / C1
	A STATE OF THE STA		Leyenda:
		Contract of the second	C1: Urea pre-diálisis (en mg/dL). C2: Urea post-diálisis. T.: Tiempe de hemodiálisis (en
			T : Tiempo de hemodiálisis (en horas) UF: Cambio de peso
			prepostdiálisis en kilogramos (kg). P: Peso post-diálisis (en kg).
4	El incumplimiento de los criterios de bioseguridad sujetos a penalidad detallados en el anexo N° 20.	(5%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud	La comprobación se realiza a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante
5	El grupo electrógeno de la IPRESS contratada no funciona en modo automático.	(3%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud	La comprobación se efectúa a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante. Cuando el grupo electrógeno
		SPI	no es exclusivo de la UPS hemodiálisis y de él dependen otros servicios de la IPRESS, se solicita un documento suscrito profesional
			competente el cual indique la operatividad del grupo electrógeno en modo automático. En caso, la IPRESS contratada
			no permita realizar la prueba en modo automático del funcionamiento del grupo electrógeno, se aplica la penalidad.
6	La IPRESS contratada no dispone de los medicamentos, insumos y equipos detallados en el apartado "5. Coche de Paro" del cuadro N° 1 del anexo N° 21, según la cantidad mínima	(3%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud	La comprobación se efectúa a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante
7	indicada y las especificaciones señaladas.		
7	El recuento mensual de bacterias mayor a 100 UFC/ml en liquido de diálisis o mayor a 10 UFC/100 ml en liquido de diálisis ultrapuro, en al menos una máquina de hemodiálisis.	(2%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud	Se verifica por medio de los reportes de resultados de laboratorio del recuento mensual unidades formadoras de colonias (UFC/mL) de una muestra de líquido de diálisis o líquido de diálisis ultrapuro de
	Leyenda: UFC: Unidades formadoras de colonias.		dos máquinas de hemodiálisis, de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 17). En caso, la IPRESS contratada
			no presente los mencionados reportes, corresponde la aplicación de la penalidad.
*	El nivel de endotoxinas en agua tratada mayor a 0.25 UE/mL para agua purificada o mayor de 0.03 UE/mL para agua ultrapura, en al	(2%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las	Se verifica por medio de los reportes de resultados de laboratorio de la muestra de endotoxinas en agua tratada a la salida de la ósmosis inversa,

MENDO DE ASECURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL PERU → SALUDPOLE SEGUNDA CONVOCATORIA BASES INTEEGRADAS

		1	
	menos uno de siguientes puntos de toma de muestra: - Salida de la ósmosis inversa, - Al inicio de cada anillo de distribución - Final de cada anillo de distribución Leyenda: UE: Unidad de endotoxinas	prestaciones de salud	al inicio del anillo de distribución y al final del anillo de distribución, de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 17). En caso, la IPRESS contratada no presente los mencionados reportes, corresponde la aplicación de la penalidad.
9	El incumplimiento de al menos uno de los siguientes documentos o registros: Registro diario del monitoreo del test de dureza, pH, conductividad y cloramina, según anexo N° 14. Los registros deben contar con firma del personal quien lo realiza y del médico responsable del turno de atención. Resultados de laboratorio trimestrales de contaminantes químicos (Aluminio, Cloro total, Cobre, Flúor, Plomo, Nitrato [como N], Sulfato, Zinc) y electrolitos (Calcio, Magnesio, Potasio, Sodio). Los resultados deben tener el nombre y firma del profesional responsable del laboratorio correspondiente. Documento que acredite la desinfección quincenal del tanque de almacenamiento de agua tratada y de las líneas de distribución de agua tratada; el cual debe contar con firma y sello del director médico en caso sea realizado por la misma IPRESS. Cuando el procedimiento es brindado por un servicio tercerizado presentará certificado de la empresa con firma y sello del profesional correspondiente. Documento que acredite la limpieza y desinfección semestral de cisternas y/o tanques elevados (certificado extendido por el profesional competente según las normas vigentes).	(2%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud.	La comprobación se realiza a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante
10	Discordancia negativa entre la cantidad de dializadores y líneas arteriovenosas, con el número de sesiones de hemodiálisis del mes supervisado.	(5%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud	La comprobación se realiza a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante. Se aplica la penalidad cuando la cantidad de dializadores y líneas arteriovenosas es menor al número de sesiones de hemodiálisis del mes supervisado. En el control de las prestaciones de salud se solicitan los siguientes documentos: Kardex de almacén con información de la cantidad de ingresos y egresos de dializadores y líneas

	La IDDEGG no constitut l'incress de la		arteriovenosas por número de serie y lote. • Consolidado de sesiones de hemodiálisis del mes. • Control diario de descarte de dializadores (anexo N° 11-A). • Control diario de descarte de set de líneas arteriales y venosas (anexo N° 11-B). Se podrá solicitar facturas originales y/o guías de remisión que sustenten la compra y el uso de todos los materiales e insumos requeridos.
11	La IPRESS no permite el ingreso del equipo supervisor a sus instalaciones o inicio del proceso de control que realiza la Entidad Contratante.	(10%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud.	La comprobación se realiza a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante.
12	Cambio de lugar donde brinda el servicio sin comunicación, verificación y autorización de la Entidad Contratante	2%) del monto total de la factura correspondiente a cada mes en que la IPRESS esté brindando el servicio en otro lugar sin comunicación, verificación y autorización de la Entidad Contratante.	La comprobación se realizará desde momento en que la Entidad Contratante tome conocimiento del cambio de lugar de atención de la IPRESS
13	Al menos una máquina de hemodiálisis está siendo utilizada sin las alarmas operativas.	(1%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud.	La comprobación se realiza a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante
14	El tiempo programado (monitor de máquina) de las sesiones realizadas en el turno supervisado es menor al tiempo prescrito por el médico nefrólogo en la historia clínica, identificado en al menos un paciente durante el control de las prestaciones de salud.	(1%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud.	La comprobación se efectúa a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante, donde se contrasta el tiempo programado de las sesiones (en el monitor de máquina) con el tiempo prescrito por el médico nefrólogo en la historia clínica.
15	La IPRESS contratada incumple las condiciones establecidas en el anexo Nº 23	(1%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud.	La comprobación se realiza a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante.

Estas penalidades se deducen de los pagos a cuenta o del pago final, según corresponda; o si fuera necesario, se cobra del monto resultante de la ejecución de la garantía de fiel cumplimiento.

Estos dos (2) tipos de penalidades pueden alcanzar cada una un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente, o de ser el caso, del ítem que debió ejecutarse.

Cuando se llegue a cubrir el monto máximo de la penalidad por mora o el monto máximo para otras penalidades, de ser el caso, LA ENTIDAD puede resolver el contrato por incumplimiento.

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

Cualquiera de las partes puede resolver el contrato, de conformidad con el numeral 32.3 del artículo 32 y artículo 36 de la Ley de Contrataciones del Estado, y el artículo 164 de su Reglamento. De darse el caso, LA ENTIDAD procederá de acuerdo a lo establecido en el artículo 165 del reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

Cuando se resuelva el contrato por causas imputables a algunas de las partes, se debe resarcir los daños y perjuicios ocasionados, a través de la indemnización correspondiente. Ello no obsta la aplicación de las sanciones administrativas, penales y pecuniarias a que dicho incumplimiento diere lugar, en el caso que éstas correspondan.

Lo señalado precedentemente no exime a ninguna de las partes del cumplimiento de las demás obligaciones previstas en el presente contrato.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

EL CONTRATISTA declara y garantiza no haber, directa o indirectamente, o tratándose de una persona jurídica a través de sus socios, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores o personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal en relación al contrato.

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Además, EL CONTRATISTA se compromete a i) comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna, cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento; y ii) adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas.

Finalmente, EL CONTRATISTA se compromete a no colocar a los funcionarios públicos con los que deba interactuar, en situaciones refiidas con la ética. En tal sentido, reconoce y acepta la prohibición de ofrecerles a éstos cualquier tipo de obsequio, donación, beneficio y/o gratificación, ya sea de bienes o servicios, cualquiera sea la finalidad con la que se lo haga.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

Sólo en lo no previsto en este contrato, en la Lev de Contrataciones del Estado y su Reglamento, en las directivas que emita el OSCE y demás normativa especial que resulte aplicable, serán de aplicación supletoria las disposiciones pertinentes del Código Civil vigente, cuando corresponda, y demás normas de derecho privado.

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS 12

Las controversias que surjan entre las partes durante la ejecución del contrato se resuelven mediante conciliación o arbitraje, según el acuerdo de las partes.

Cualquiera de las partes tiene derecho a iniciar el arbitraje a fin de resolver dichas controversias dentro del plazo de caducidad previsto en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento.

Facultativamente, cualquiera de las partes tiene el derecho a solicitar una conciliación dentro del plazo de caducidad correspondiente, según lo señalado en el artículo 224 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, sin perjuicio de recurrir al arbitraje, en caso no se llegue a un acuerdo entre ambas partes o se llegue a un acuerdo parcial. Las controversias sobre nulidad del contrato solo pueden ser sometidas a arbitraje.

El Laudo arbitral emitido es inapelable, definitivo y obligatorio para las partes desde el momento de su notificación, según lo previsto en el numeral 45.21 del artículo 45 de la Ley de Contrataciones del Estado.

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

Cualquiera de las partes puede elevar el presente contrato a Escritura Pública corriendo con todos los gastos que demande esta formalidad.

CLÁUSULA VIGÉSIMA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN - CONTRACTUAL

De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000,00).

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DELA POLICIA NACIONAL DEL PERU - SALUDROLN SALUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SAL-UDPOL Segunda Convocatoria.

Las partes declaran el siguiente domicilio para efecto de las notificaciones que se realicen durante la ejecución del presente contrato:

DOMICILIO DE LA ENTIDAD:

CALLE TAHUANTINSUYO NRO. 172 URB. SAN JUAN BAUTISTA DE VILLA, DISTRITO DE CHORRILLÓS,

PROVINCIA Y DEPARTAMENTO DE LIMA.

DOMICILIO DEL CONTRATISTA:

[CONSIGNAR EL DOMICILIO SENALADO POR EL POSTOR GANADOR DE LA BUENA PRO AL PRESENTAR LOS REQUISITOS PARA EL

PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO]

CORREO ELECTRONICO DEL

CONTRATISTA:

[CONSIGNAR EL CORREO ELECTRONICO SEÑALADO POR EL POSTOR GANADOR DE LA BUENA PRO AL PRESENTAR LOS REQUISITOS PARA EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO]

EL CONTRATISTA autoriza a LA ENTIDAD a ser notificado, a través del correo electrónico antes indicado, respecto de las actuaciones derivadas de la ejecución contractual sin que tenga que recurrir a los mecanismos tradicionales para que éstas tengan plena eficacia. En caso se efectué la notificación mediante correo electrónico, constituye prueba de dicha notificación la exhibición de la impresión del correo remitido, la que se tendrá por diligenciada en la fecha y hora que consten en dicho documento.

La variación del domicilio aquí declarado de alguna de las partes debe ser comunicada a la otra parte, formalmente y por escrito, con una anticipación no menor de quince (15) días calendario.

De acuerdo con las bases integradas, la oferta y las disposiciones del presente contrato, las partes lo firman por duplicado en señal de conformidad en la ciudad de [......] al [CONSIGNAR FECHA].

"LA ENTIDAD"

"EL CONTRATISTA"

Importante

Este documento puede firmarse digitalmente si ambas partes cuentan con firma digital, según la Ley Nº 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹³.

Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales

FONDO DE ASSIGURAMIENTO EN SALUD DEL A POLICIA NACIÓNAL DEL PERUESAL DE DE SALUE ADJUCICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN I 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria BASES INTEEGRADAS

ANEXOS

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL BERU SALUDPOL ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria BASES INTEEGRADAS

ANEXO Nº 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL-2

Presente.-

El que se suscribe, [......], postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] Nº [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], con poder inscrito en la localidad de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA] en la Ficha Nº [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA] Asiento Nº [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], DECLARO BAJO JURAMENTO que la siguiente información se sujeta a la verdad:

Nombre, Denominación o Razón Social :	The second second		12
Domicilio Legal :	I, L. W.	- 6	
RUC:	Teléfono(s):		
MYPE ¹⁴		Sí	No
Correo electrónico :		100	

Autorización de notificación por correo electrónico:

Autorizo que se notifiquen al correo electrónico indicado las siguientes actuaciones:

- Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta.
- Solicitud de reducción de la oferta económica.
- Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
- Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
- Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
- Notificación de la orden de servicios¹⁵

Asimismo, me comprometo a remitir la confirmación de recepción, en el plazo máximo de dos (2) días hábiles de recibida la comunicación.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal, según corresponda

Importante

La notificación dirigida a la dirección de correo electrónico consignada se entenderá válidamente efectuada cuando la Entidad reciba acuse de recepción.

Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/ y se tendrá en consideración, en caso el postor ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, en los contratos periódicos de prestación de servicios, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del item no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de servicios.

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL PERÚ - SALUDPOL ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria

BASES INTEEGRADAS

П	lm	no		-	~6	_
п	1111	111	111	~		_

Cuando se trate de consorcios, la declaración jurada es la siguiente:

ANEXO Nº 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL-2
Presente.-

El que se suscribe, [],	representante común d	el consorcio [CONSIC	NAR EL NOMBRE DEL
CONSORCIO], identificado cor	(CONSIGNAR TIPO	DE DOCUMENTO	DE IDENTIDAD] N°
[CONSIGNAR NÚMERO DE DOC	CUMENTO DE IDENTID	DAD], DECLARO BA	JO JURAMENTO que la
siguiente información se sujeta a	la verdad:		

Datos del consorciado 1				
Nombre, Denominación o				
Razón Social :		173		
Domicilio Legal :			y .	
RUC:	Teléfono(s):	Atom.		
MYPE ¹⁶		Sí	No	L) 1140
Correo electrónico :				

Datos del consorciado 2			7		
Nombre, Denominación o)				
Razón Social :			4		
Domicilio Legal :					
RUC:		Teléfono(s):			•
MYPE ¹⁷			Sí	No	
Correo electrónico :	1				

Datos del consorciado	7		
Nombre, Denominación o			** * ** * * * * * * * * * * * * * * *
Razón Social :			
Domicilio Legal :			
RUC:	Teléfono(s):		
MYPE ¹⁸		Sí	No
Correo electrónico :		•	

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

Autorizo que se notifiquen al correo electrónico indicado las siguientes actuaciones:

En los contratos periódicos de prestación de servicios, esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/ y se tendrá en consideración, en caso el consorcio ganador de la buena pro solicite la retención del diez por ciento (10%) del monto del contrato, en calidad de garantía de fiel cumplimiento, según lo señalado en el numeral 149.4 del artículo 149 y numeral 151.2 del artículo 151 del Reglamento. Asimismo, dicha información se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dichos efectos, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

¹⁷ Ibidem.

¹⁸ Ibídem.

FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NAPIGNAL DEL REBU SALLIDADEN SALUD DE LA POLICIA NAPIGNAL DEL REBU SALLIDADEN SALUD DE LA POLICIA NAPIGNAL DEL REBU SALLIDADEN SALUD DEL REBU SALUD DEL REBU SALLIDADEN SALUD DEL REBU SALUD DEL REBUS DEL REBUTO DEL REBUTO. DEL REBUTO DEL REBUTO. DEL REBUTO DEL REBUTO. DEL REBUTO DEL REBUTO DEL REBUTO DEL REBUTO DEL REBUTO DEL REBUTO DEL REBUTO. DEL REBUTO DEL REBUTO. DEL REBUTO DEL REBUTO DEL REBUTO DEL REBUTO DEL REB

- 1. Solicitud de la descripción a detalle de todos los elementos constitutivos de la oferta. 🔻 🚉 👍
- Solicitud de reducción de la oferta económica.
- Solicitud de subsanación de los requisitos para perfeccionar el contrato.
- Solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el artículo 141 del Reglamento.
- Respuesta a la solicitud de acceso al expediente de contratación.
- Notificación de la orden de servicios¹⁹

Asimismo, me comprometo a remitir la confirmación de recepción, en el plazo máximo de dos (2) días hábiles de recibida la comunicación.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Firma, Nombres y Apellidos del representante común del consorcio

Importante

La notificación dirigida a la dirección de correo electrónico consignada se entenderá válidamente efectuada cuando la Entidad reciba acuse de recepción.

Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso se haya optado por perfeccionar el contrato con una orden de servicios.

DECLARACIÓN JURADA (ART. 52 DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO)

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL-2
Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro bajo juramento:

- i. No haber incurrido y me obligo a no incurrir en actos de corrupción, así como a respetar el principio de integridad.
- ii. No tener impedimento para postular en el procedimiento de selección ni para contratar con el Estado, conforme al artículo 11 de la Ley de Contrataciones del Estado.
- iii. Conocer las sanciones contenidas en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento, así como las disposiciones aplicables de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- iv. Participar en el presente proceso de contratación en forma independiente sin mediar consulta, comunicación, acuerdo, arreglo o convenio con ningún proveedor; y, conocer las disposiciones del Decreto Legislativo Nº 1034, Decreto Legislativo que aprueba la Ley de Represión de Conductas Anticompetitivas.
- v. Conocer, aceptar y someterme a las bases, condiciones y reglas del procedimiento de selección.
- vi. Ser responsable de la veracidad de los documentos e información que presento en el presente procedimiento de selección.
- vii. Comprometerme a mantener la oferta presentada durante el procedimiento de selección y a perfeccionar el contrato, en caso de resultar favorecido con la buena pro.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal, según corresponda

Importante

En el caso de consorcios, cada integrante debe presentar esta declaración jurada, salvo que sea presentada por el representante común del consorcio.



DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LOS TÉRMINOS DE REFERENCIA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL-2
Presente.-

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que luego de haber examinado las bases y demás documentos del procedimiento de la referencia y, conociendo todos los alcances y las condiciones detalladas en dichos documentos, el postor que suscribe ofrece el SERVICIO DE ATENCIÓN AMBULATORIA INTEGRAL DEL PACIENTE CON ENFERMEDAD RENAL CRONICAS ESTADIO 5 EN HEMODIALISIS PARA LOS PACIENTES BENEFICIARIOS DE SALUDPOL EN LIMA SUR, de conformidad con los Términos de Referencia que se indican en el numeral 3.1 del Capítulo III de la sección específica de las bases y los documentos del procedimiento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

TAMOUR

Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal o común, según corresponda

12.NOC

THEO OF CA, TE 15

¿.

3

Importante

Adicionalmente, puede requerirse la presentación de documentación que acredite el cumplimiento de los términos de referencia, conforme a lo indicado en el acápite relacionado al contenido de las ofertas de la presente sección de las bases.

N FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUE DEVLA POLICIA NACIONAL DEL PERO SALUDPOL ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatòria BASES INTEEGRADAS

ANEXO Nº 4

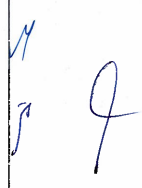
DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE PRESTACIÓN DEL SERVICIO

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL-2
Presente.-

Mediante el presente, con pleno conocimiento de las condiciones que se exigen en las bases del procedimiento de la referencia, me comprometo a prestar el servicio objeto del presente procedimiento de selección en el plazo de [CONSIGNAR EL PLAZO OFERTADO].

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal o común, según corresponda



PROMESA DE CONSORCIO (Sólo para el caso en que un consorcio se presente como postor)

Señores

COMITÉ DE SELECCIÓN

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL-2

Presente -

Los suscritos declaramos expresamente que hemos convenido en forma irrevocable, durante el lapso que dure el procedimiento de selección, para presentar una oferta conjunta a la ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL-2

Asimismo, en caso de obtener la buena pro, nos comprometemos a formalizar el contrato de consorcio, de conformidad con lo establecido por el artículo 140 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, bajo las siguientes condiciones:

- a) Integrantes del consorcio
 - 1. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1].
 - 2. [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2].
- b) Designamos a [CONSIGNAR NOMBRES Y APELLIDOS DEL REPRESENTANTE COMÚN], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD] N° [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], como representante común del consorcio para efectos de participar en todos los actos referidos al procedimiento de selección, suscripción y ejecución del contrato correspondiente con [CONSIGNAR NOMBRE DE LA ENTIDAD].

Asimismo, declaramos que el representante común del consorcio no se encuentra impedido, inhabilitado ni suspendido para contratar con el Estado.

- c) Fijamos nuestro domicilio legal común en [......].
- d) Las obligaciones que corresponden a cada uno de los integrantes del consorcio son las siguientes:
 - 1. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL [%]²⁰

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

2. OBLIGACIONES DE [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL [%]²¹

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES

100%22

Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

²¹ Consignar únicamente el porcentaje total de las obligaciones, el cual debe ser expresado en número entero, sin decimales.

Este porcentaje corresponde a la sumatoria de los porcentajes de las obligaciones de cada uno de los integrantes del consorcio.

A FOUNDA INTERNIDADE ACTIEURASIA EN POLEN SALUD DEVA POLICIA NACI**ONAL DEL'AERU POLICIA** DEL SALUDPOL NE PASES INTEGRADAS

1. PASES INTEGRADAS

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Consorciado 1 Nombres, apellidos y firma del Consorciado 1 o de su Representante Legal Tipo y N° de Documento de Identidad Consorciado 2 Nombres, apellidos y firma del Consorciado 2 o de su Representante Legal Tipo y N° de Documento de Identidad

Importante

De conformidad con el artículo 52 del Reglamento, las firmas de los integrantes del consorcio deben ser legalizadas.

PRECIO DE LA OFERTA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL-2
Presente.-

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que, de acuerdo con las bases, mi oferta es la siguiente:

CONCEPTO	CANTIDAD DE PACIENTES	SESIONES POR MES	PLAZO DEL SERVICIO (meses)	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
SERVICIO DE ATENCIÓN AMBULATORIA INTEGRAL DEL PACIENTE CON ENFERMEDAD RENAL CRONICA ESTADIO 5 EN HEMODIALISIS PARA LOS PACIENTES BENEFICIARIOS DE SALUDPOL EN LIMA SUR	75	13	36		
TOTAL		1			

El precio de la oferta en soles incluye todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme a la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre el costo del servicio a contratar; excepto la de aquellos postores que gocen de alguna exoneración legal, no incluirán en el precio de su oferta los tributos respectivos.

CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA

Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal o común, según corresponda

Importante

- En caso que el postor reduzca su oferta, según lo previsto en el artículo 68 del Reglamento, debe presentar nuevamente este Anexo.
- El postor que goce de alguna exoneración legal, debe indicar que su oferta no incluye el tributo materia de la exoneración, debiendo incluir el siguiente texto:

"Mi oferta no incluye [CONSIGNAR EL TRIBUTO MATERIA DE LA EXONERACIÓN]".

ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria – BASES INTEGRADAS FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL PERU - SALUDPOL

ANEXO Nº 8

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores COMITÉ DE SELECCIÓN ADJUDICACIÓN SIMPLIF

OOMILIE DE SELECCION ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION № 001-2024-IN/SALUDPOL-2 Presente.- Mediante el presente, el suscrito detalla la siguiente EXPERIENCIA EN LA ESPECIALIDAD:

CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	n° contrato / 0/s / comprobante de Pago	FECHA DEL CONTRATO O CP 28	FECHA DEL FECHA DE LA CONTRATO CONFORMIDAD O CP 23 DE SER EL CASO 24 C	CONTRATO CONFORMIDAD O CP 23 DE SER EL PROVENIENTE ²⁶ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁸	TIPO DE CAMBIO AVENTAZ	MONTO FACTURADO ACUMULADO
_		; }							:

Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Servicios o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

Únicamente, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho periodo. \$

la sucursal puede acreditar como suya la experiencia de su matriz". Del mismo modo, según lo previsto en la Opinión Nº 010-2013/DTN, "... en una operación de reorganización societaria que Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, desuman sustentatoria constituyen la misma persona juridica, acompañar la documentación sustentatoria constituyen la misma persona juridica, asimismo, si en virtud de la escisión se transfiere un bloque patrimonial consistente en una linea de negocio completa, la sociedad resultante podrá experiencia de la reorganización societaria escindida, como consecuencia de la reorganización societaria comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad incorporada o absorbida, que se extingue producto de la fusión antes descrita, en los futuros procesos de selección en los que participe" 3

Se refiere al monto del contrato ejecutado incluido adicionales y reducciones, de ser el caso.

Ef tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SBS correspondiente a la fécha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Servicios o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda. 22

+11.11

DE

. 17

₩,

CE ASI

28 Consignar en la moneda establecida en las bases.

ADJUDICACION SIMPLIFICADA-HOMOLOGACIÓN Nº 001-2024-IN/SALUDPOL Segunda Convocatoria - BASES INTEGRADAS FONDO DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DE LA POLICIA NACIONAL DEL PERU - SALUDPOL

ş	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	COMPROBANTE DE CAP DEL FECHA DE LA COMPROBANTE DE CONTRATO CONFORMIDAD O CP 23 DE SER EL PAGO CASO 24	CONTRATO	CONFORMIDAD DE SER EL	EXPERIENCIA PROVENIENTE ²⁶ DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁶	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁷	CAMBIO FACTURADO VENTA ²⁸
r.							1			
ဖ			,				1			E :
7										
00							À			
တ										
5					7		- 184 - 184			
•					1	1				
20					_			ĸ.		
	F	TOTAL							14	

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal o común, según corresponda



DECLARACIÓN JURADA (NUMERAL 49.4 DEL ARTÍCULO 49 DEL REGLAMENTO)

Señores COMITÉ DE SEŁECCIÓN ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION № 001-2024-IN/SALUDPOL-2 Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], declaro que la experiencia que acredito de la empresa [CONSIGNAR LA DENOMINACIÓN DE LA PERSONA JURÍDICA] como consecuencia de una reorganización societaria, no se encuentra en el supuesto establecido en el numeral 49.4 del artículo 49 del Reglamento.

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal, según corresponda

Importante

A efectos de cautelar la veracidad de esta declaración, el postor puede verificar la información de la Relación de Proveedores Sancionados por el Tribunal de Contrataciones del Estado con Sanción Vigente en http://portal.osce.gob.pe/mp/content/relación-de-proveedores-sancionados.

También le asiste dicha facultad al órgano encargado de las contrataciones o al órgano de la Entidad al que se le haya asignado la función de verificación de la oferta presentada por el postor ganador de la buena pro.



AUTORIZACIÓN DE NOTIFICACIÓN DE LA DECISIÓN DE LA ENTIDAD SOBRE LA SOLICITUD DE AMPLIACIÓN DE PLAZO MEDIANTE MEDIOS ELECTRÓNICOS DE COMUNICACIÓN

(DOCUMENTO A PRESENTAR EN EL PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO)

Señores COMITÉ DE SELECCIÓN ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION Nº 001-2024-IN/SALUDPOL-2 Presente
El que se suscribe, [], postor adjudicado y/o Representante Legal de [CONSIGNAR EN
CASO DE SER PERSONA JURÍDICA], identificado con [CONSIGNAR TIPO DE DOCUMENTO DE
DENTIDAD] Nº [CONSIGNAR NÚMERO DE DOCUMENTO DE IDENTIDAD], autorizo que durante la
ejecución del contrato se me notifique al correo electrónico [INDICAR EL CORREO ELECTRÓNICO
lo siguiente:
✓ Notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo. 🦠
CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal o común, según corresponda

Importante

La notificación de la decisión de la Entidad respecto a la solicitud de ampliación de plazo se efectúa por medios electrónicos de comunicación, siempre que se cuente con la autorización correspondiente y sea posible obtener un acuse de recibo a través del mecanismo utilizado.



SERVICIO DE ATENCIÓN AMBULATORIA INTEGRAL DEL PACIENTE CON ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA ESTADIO 5 EN HEMODIÁLISIS PARA LOS PACIENTES BENEFICIARIOS DE SALUDPOL EN LIMA SUR

TÉRMINOS DE REFERENCIA

DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN

Contratación del servicio de atención ambulatoria integral del paciente con enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis para los pacientes beneficiarios de SALUDPOL en Lima Sur.

2. FINALIDAD PÚBLICA

El presente proceso busca mejorar la accesibilidad al tratamiento hemodialítico de los pacientes beneficiarios con Enfermedad renal crónica estadio 5 con el fin de disminuir la brecha oferta demanda existente en el sistema público sanitario contribuyendo a su vez a la satisfacción de las necesidades de salud, manteniendo y mejorando su calidad de vida

3. ÁREA USUARIA

Dirección de Financiamiento y Planes de Salud - Unidad de Gestión Financiera y Compra de Prestaciones de Salud - SALUDPOL

4. ANTECEDENTES

- 4.1 El Fondo de Aseguramiento en Salud de la Policía Nacional del Perú SALUDPOL, tiene por finalidad recibir, captar y gestionar los fondos destinados al financiamiento de prestaciones de salud u ofrecer coberturas de riesgos de salud a sus beneficiarios, con el fin de asegurar la accesibilidad, oportunidad y calidad de las prestaciones de salud al personal policial de la Policía Nacional del Perú. El Reglamento del Decreto Legislativo 1174, Ley del Fondo de Aseguramiento en Salud de la Policía Nacional del Perú, contempla en su Artículo 5° que SALUDPOL tiene como función suscribir convenios o contratos con IPRESS públicas o privadas, conforme a la normativa de la materia, de servicios asistenciales requeridos para complementar oportunamente la oferta de salud de la Dirección de Sanidad Policial de la Policía Nacional del Perú (DIRSAPOL).
- 4.2 La DirSAPOL es el órgano de apoyo de la Policía Nacional del Perú responsable de planear, organizar, normar, dirigir, controlar y supervisar las actividades de los servicios de salud en la Institución Policial, con el fin de atender las necesidades de salud y tratamiento médico del personal policial, cadetes y alumnos de las distintas Escuelas de la Policía Nacional del Perú, para garantizar que se encuentren aptos para el desempeño de la función policial. Asimismo, se encarga de administrar la atención de salud que se otorga a los familiares derechohabientes del personal policial; de conformidad con las normas legales que regulan el Régimen de Salud de la Institución Policial. Asimismo, constituye la Unidad de Gestión de las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (UGIPRESS) de la Policía Nacional del Perú.
- 4.3 La Red Prestacional de Servicios de Salud de la Policia Nacional del Perú es el sistema de organización de las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPRESS) de la PNP, con niveles de complejidad e interacción permanente entre sus integrantes. Actualmente, las IPRESS PNP no cuentan con Unidad de Productora de Servicios de Salud (UPSS) de Hemodiálisis, por lo que tienen que referir a los beneficiarios de SALUDPOL a otras IPRESS no PNP para dicha atención de beneficiarios de SALUDPOL con diagnóstico de Insuficiencia Renal Crónica Terminal en Programa de Hemodiálisis.

OBJETIVO DE LA CONTRATACIÓN

Contratar el servicio de servicio de atención ambulatoria integral del paciente con enfermedad renal crónica estadio 5 para los pacientes beneficiarios de SALUDPOL en Lima Sur, con los estándares de calidad requeridos para este tipo de procedimientos.

6. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DEL SERVICIO A CONTRATAR

De acuerdo a lo señalado en la Fichas de Homologación del Servicio de atención ambulatoria integral del paciente con Enfermedad renai crónica estadio 5 en hemodiálisis aprobado mediante Resolución Ministerial Nº804-2022/MINSA.





FICHA DE HOMOLOGACIÓN

I. DESCRIPCIÓN GENERAL

Código del CUBSO

8512150400390509

Denominación del requerimiento

Servicio de atención ambulatoria integral del paciente con Enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis

Denominación Técnica

Servicio de atención ambulatoria integral del paciente con

Enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis

Unidad de medida

Servicio (véase nota 1)

Resumen

El servicio de atención ambulatoria integral del paciente con enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis comprende sesiones de hemodiálisis, consulta nefrológica, atención nutricional, atención en salud mental, atención de servicio social, expendio de productos farmacéuticos y ejecución de exámenes de laboratorio de control, los cuales contribuyen a la reducción de la morbimortalidad de los pacientes con enfermedad renal crónica

terminal y mejorar su calidad de vida.

Nota 1: La unidad de medida del servicio comprende al número de pacientes mensuales que reciben los procedimientos y productos farmacéuticos señalados en los cuadros 1, 2 y 3 del anexo Nº 1 "Listado de procedimientos y productos farmacéuticos que forman parte del servicio". La Entidad Contratante debe indicar el número de pacientes mensuales a atender en la elaboración de su requerimiento.

II. DESCRIPCIÓN ESPECIFICA

2.1. CARÁCTERÍSTICAS TÉCNICAS

2.1.1 Características y especificaciones

Del Servicio:

N°	Actividad	Descripción
		 a) La asignación de pacientes a la Institución Prestadora de Servicios de Salud (IPRESS) contratada se realiza de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 2).
		b) La IPRESS contratada admite a los pacientes asignados por la Entidad Contratante para brindar el servicio contratado.
	Admisión de	c) El paciente podrá solicitar su cambio de IPRESS (reasignación) de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 2).
1	pacientes	d) La IPRESS contratada comunica a la Entidad cuando el paciente deja de asistir a tres sesiones de hemodiálisis de forma continua, con la finalidad de que la Entidad gestione su egreso y liberar el cupo para otro paciente, de acuerdo a los canales de comunicación y procedimientos que establezca la Entidad Contratante (véase nota 3).
		e) Todo paciente nuevo deberá contar con una historia clínica inicial y consentimiento informado al ser admitido en la IPRESS contratada, los cuales contarán con los campos señalados en el anexo N° 2 y anexo N° 3, respectivamente.

The State of the S

			a) La IPRESS contratada verifica la identidad del paciente y la condición del asegurado a una Institución Administradora de Fondos de Aseguramiento en Salud (IAFAS) cada vez que sea atendido, de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 2). En el caso que el paciente haya perdido su condición de afiliado a la Institución Administradora de Fondos de Aseguramiento en Salud (IAFAS), la IPRESS contratada deberá comunicarlo inmediatamente a la Entidad Contratante para la orientación al paciente en relación a su seguro de salud. b) La IPRESS contratada deberá efectuar las medidas de prevención y control para disminuir el riesgo de transmisión
	2	Recepción de los pacientes	de la COVID-19 y otras enfermedades trasmisibles, al ingreso y durante la permanencia del paciente en las instalaciones de la IPRESS contratada, según las normativas vigentes.
			c) Cuando se identifica un caso sospechoso de COVID-19, según su condición clínica, la IPRESS contratada deriva al paciente a un establecimiento de salud para su diagnóstico, según lo establecido por el Ministerio de Salud.
			d) La IPRESS contratada al tomar conocimiento que un paciente tiene una enfermedad infectocontagiosa deberá comunicarlo a la Entidad Contratante, de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 2).
			a) La frecuencia estándar de hemodiálisis es tres (03) sesiones por semana, la cual podrá ser diferente previo sustento del médico tratante de la IPRESS contratada, ante la Entidad Contratante. En ese sentido, el número de sesiones por mes referencial corresponde a 13 sesiones.
			b) Las sesiones de hemodiálisis serán registradas en el formato de procedimiento de hemodiálisis, que forma parte de la historia clínica, la cual deberá contar con los campos señalados en el anexo N° 4.
C MESTAS C MESTAS	3	Atención de la sesión de hemodiálisis	c) El médico especialista en nefrología es el responsable de la evaluación de los pacientes en el marco de la "Norma Técnica de Salud Nº 060-MINSA/DGSP-V.01. Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis" y consigna la información en el formato de procedimiento de hemodiálisis (anexo Nº 4: Parte de atención médica). El enfermero(a) consigna en el formato de procedimiento de hemodiálisis (anexo Nº 4 - parte de atención de enfermeria) la atención al paciente en el marco de la normativa vigente.
FEFA (a) FEFA (a) C CARLOS			d) En caso de que el personal de la IPRESS contratada atienda simultáneamente a pacientes de diferentes Entidades durante un turno de atención, se acepta que éste atienda hasta el número máximo de pacientes por turno establecido en la "Norma Técnica de Salud N° 060-MINSA/DGSP-V.01. Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".
			e) En caso el paciente presente una complicación durante la sesión de hemodiálisis y requiera atención en un establecimiento de salud de mayor complejidad, la IPRESS contratada deberá trasladar al paciente al establecimiento
7	1		Versión 01 Página 2 de 81



-			más cercano que cuente con capacidad resolutiva para brindar la atención correspondiente.	
	528	f)	La IPRESS contratada realiza actividades de promoción de la adherencia y autocuidado del paciente con enfermedad renal crónica en hemodrálisis.	
		g)	La IPRESS contratada distribuye a los pacientes por módulos, turnos, días y/o ambientes, según corresponda, de acuerdo a su condición serológica para VIH, HTLV-1, Hepatitis B y Hepatitis C y según la condición de COVID-19 leve. La IPRESS contratada realiza la distribución (sectorización) en la sala de hemodiálisis de los pacientes con serología positiva y negativa a Hepatitis C, HTLV-1 y VIH	
			basados según los estándares nacionales e internacionales, los cuales deberán estar consignados en el Manual de Bioseguridad de la IPRESS contratada. Los pacientes con hepatitis B deberán dializar con aislamiento estructural y con personal diferenciado. Asimismo, en el local aislado, corresponde la atención de los pacientes con otras indicaciones médicas de aislamiento estructural, según	
	2.	h)	Norma Técnica de Salud N° 060-MINSA/DGSP-V.01. La IPRESS contratada atiende a los pacientes en hemodiálisis ambulatoria con diagnóstico de COVID-19 leve en secuencias y/o turnos y/o módulo(s) exclusivos, según lo señalado en la Resolución Ministerial N° 498-2020-MINSA y sus modificatorias.	
		a)	Es realizada por médico especialista en nefrología y registrada en la historia clínica en el "Formato de consulta nefrológica", el cual contará con los campos señalados en el anexo N° 5.	
		b)	La IPRESS contratada brinda una (1) consulta nefrológica a cada paciente por mes.	
4	Consulta nefrológica	c)	En la consulta nefrológica el/la médico(a) especialista en nefrología prescribe los productos farmacéuticos del cuadro N° 3 (Listado de productos farmacéuticos) detallado en el anexo N° 1, según la necesidad del paciente. Asimismo, el/la médico especialista en nefrología indica los exámenes de laboratorio, según la cantidad y frecuencia detallada en el cuadro N° 2 (Listado de procedimientos de exámenes de laboratorio) del anexo N° 1.	
* *			Es realizada por el/la licenciado(a) en nutrición y registrada en la historia clínica en el formato de "Atención en nutrición", el cual contará con los campos señalados en el anexo N° 6. La IPRESS contratada brinda la primera atención nutricional	
5 .	Atención nutricional	c)	dentro de los 30 días de la admisión del paciente y posterior a esta cada tres (3) meses. La IPRESS contratada aplica el cuestionario Mainutrition Inflammation Score – MIS (según anexo N° 7), a partir del cuarto mes de admitido el paciente y posterior a esta cada seis (6) meses. El cuestionario MIS forma parte de la historia cilínica.	
		d)	La IPRESS contratada reporta semestralmente a la Entidad los puntajes obtenidos en el cuestionario MIS, de acuerdo al	



		procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 2).
		 a) Es realizada por el/la licenciado(a) en psicología y registrada en la historia clínica en el formato de "Atención en salud mental", el cual contará con los campos señalados en el anexo N° 8
	Manaita	 La iPRESS contratada brinda la primera atención en satud mental dentro de los 30 días de la admisión del paciente y posterior a esta cada tres (3) meses.
6	Atención en salud mental	c) La IPRESS contratada aplica el cuestionario EuroQol-5D (según anexo Nº 9), a partir del cuarto mes de admitido el paciente y posterior a esta cada tres (3) meses. El cuestionario EuroQol-5D forma parte de la historia clínica.
		d) La IPRESS contratada reporta trimestralmente a la Entidad los puntajes obtenidos en el cuestionario EuroQol-5D, de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 2).
7	Atención de servicio social	 a) Es realizada por el/la licenciado(a) en trabajo social y registrada en la historia clínica en el formato de "Atención en servicio social", el cual contará con los campos señalados en el anexo N° 10.
	Servicio social	b) La IPRESS contratada brinda la primera atención de servicio social dentro de los 30 días de la admisión del paciente, y posterior a esta cada tres (3) meses
		a) Los productos farmaceuticos se entregan según prescripción médica, en base al listado de productos farmacéuticos detallados en el cuadro N° 3 del anexo Nº 1 La cantidad considerada en el listado de productos farmacéuticos corresponde a una cantidad referencial, cuya variación se realizará de acuerdo a la prescripción del médico especialista en nefrología de la IPRESS contratada, la cual se registra en la historia clínica.
8	Expendio de productos farmacéuticos	 b) La IPRESS contratada entrega al paciente la receta médica con indicaciones. Los productos farmacéuticos que sean endovenosos y/o subcutáneos son administrados durante la sesión de hemodiálisis, según prescripción médica
		c) La IPRESS contratada deberá planificar con la debida anticipación la adquisición de los productos farmacéuticos necesarios a fin de evitar el desabastecimiento de los mismos y la desatención de los pacientes de la entidad. Asimismo, la IPRESS registra diariamente el Kardex de almacén con información de la cantidad de ingresos y egresos de productos farmacéuticos.
9	Ejecución de exámenes de laboratorio de control	a) La IPRESS contratada cumple con la realización de los exámenes de laboratorio según el listado y frecuencia detallada en el listado de exámenes de laboratorio del cuadro N° 2 del Anexo N° 1, de acuerdo al cronograma que establezca la Entidad Contratante (véase nota 4). En caso el paciente requiera una cantidad o frecuencia distinta, el/la médico especialista en nefrología registra el motivo de la variación en la historia clínica.
		b) Al ingreso del paciente la IPRESS contratada realiza los siguientes exámenes de laboratorio:
	4, 4,	 CPMS [86703] Anticuerpos, HIV-1 y HIV-2, análisis único

JEFATURA C. MESTAS

produce caren



Versión 01 Página 4 de 81



C. MESTAS

	THE RESERVE OF THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE OWNER, THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE OWNER.	
	•	 CPMS [86592] Prueba de sifilis; anticuerpo no
		treponémico; cualitativo
		 CPMS [87340] Detección de antigenos de hepatitis B
		antígeno de superficie (HBsAg)
		CPMS [86706] Anticuerpo contra el antigeno de superficie
		de la hepatitis B (HBsAb)
		CPMS [86704] Anticuerpo contra el antigeno de la
		nucleocápside de la hepatitis B (HBcAb); total
		 CPMS [86803] Anticuerpo contra la hepatitis C
		CPMS [86687] Anticuerpo para HTLV 1
		c) Luego de obtener el resultado del examen de laboratorio inicial del Anticuerpo contra el antígeno de superficie de la hepatitis B (HBsAb) realizado según el literal b), la IPRESS contratada considera como paciente protegido contra
		hepatitis B cuando el valor de HBsAb sea ≥ 10 Ul/mL y paciente no protegido contra hepatitis B cuando el valor de HBsAb sea < 10 Ul/mL. Para los siguientes exámenes de
		laboratorio de hepatitis B se considera lo siguiente:
		 En paciente no protegido contra hepatitis B se realiza semestralmente: Detección de antígenos de hepatitis B antígeno de superficie (HBsAg), Anticuerpo contra el antígeno de superficie de la hepatitis B (HBsAb), Anticuerpo contra el antígeno de la nucleocápside de la
	-	hepatitis B (HBcAb) total.
		 En paciente protegido contra hepatitis B se realiza anualmente: Anticuerpo contra el antigeno de superficie de la hepatitis B (HBsAb).
		 a) Todas las atenciones realizadas en la IPRESS contratada deberán ser registradas en la historia clínica, de acuerdo a la normativa vigente establecida por la autoridad sanitaria nacional. Forman parte de la historia clínica los anexos 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 y 10, además de otros formatos que establezca la Entidad, Entidad Contratante (véase nota 5).
		b) La IPRESS contratada realiza el registro de los formatos de los anexos Nº 11-A, 11-B, 12, 13-A, 13-B, 13-C, 14, 15, 16, 17, además de otros formatos que establezca la Entidad Contratante (véase nota 5), los cuales podrán ser solicitados por esta durante el proceso de control de las prestaciones de salud o cuando lo requiera.
10	Registros y reportes del servicio brindado	c) La IPRESS contratada registra diariamente el Kardex de almacén con información de la cantidad de ingresos y egresos de dializadores y líneas arteriovenosas por número de serie y lote. Asimismo, la IPRESS contratada cuenta con el consolidado mensual de sesiones de hemodiálisis el cual es actualizado diariamente.
		 d) La IPRESS contratada remite mensualmente, de acuerdo a los procedimientos que la Entidad Contratante establece (véase nota 2), lo siguiente: Valores de parámetros cilnicos mensual: peso seco (en kg), peso pre-diálisis (en kg), peso post-diálisis (en kg), tiempo de hemodiálisis (en horas decimales), volumen de ultrafiltrado (en litros).
1		e) La Entidad Contratante indica en el requerimiento si es que la IPRESS contratada debe remitir los siguientes reportes:

地です。 一種では、おけっちゃ 温味・高い味では、ない味	 Valores de exámenes de laboratorio mensual: urea prediálisis (en mg/dL); de acuerdo a los procedimientos que la Entidad Contratante establece (véase nota 2). Resultado microbiológico mensual (cultivo con resultado cuantitativo de unidades formadoras de colonia de heterótrofos) en el líquido de diálisis; de acuerdo a los procedimientos que la Entidad Contratante establece (vease nota 2). Resultado del nivel de endotoxinas mensual en agua tratada a la salida de la ósmosis inversa, al inicio y final del anillo de distribución; de acuerdo a los procedimientos que la Entidad Contratante establece (véase nota 2).
	 f) La IPRESS contratada realiza el registro de los documentos y formatos indicados por la Entidad Contratante en el aplicativo informático que la Entidad Contratante habilite para tal fin (véase nota 6).
	La IPRESS contratada debe garantizar la calidad y seguridad de la atención que ofrece a los pacientes, para ello:
11 Calidad de atención	 a) La IPRESS contratada implementa el mejoramiento Continuo de la Calidad, con la finalidad de identificar y corregir las deficiencias que afectan el proceso de atención y que eventualmente generan riesgos o eventos adversos en la salud de los usuarios, usando como referencia la Guia Técnica para la Elaboración de Proyectos de Mejora y la Aplicación de Técnicas y Herramientas para la Gestión de la Calidad aprobada mediante RM № 095-2012/MINSA y modificatorias. Asimismo, la IPRESS contratada realiza la actividad de la Auditoria de la Calidad de la Atención en Salud de acuerdo a la NTS № 029-MINSA/DIGEPRES-V.02 "Norma Técnica de Salud de Auditoría de la Calidad de la Atención en Salud" aprobada mediante RM № 502-2016/MINSA y modificatorias. b) La IPRESS contratada efectúa los procedimientos para la gestión de reclamos y denuncias de los usuarios de las IPRESS, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo № 002-2019-SA y modificatorias. Asimismo, la IPRESS contratada remite a la Entidad Contratante reportes sobre la cantidad de reclamos atendidos en el mes, discriminados por causa y soluciones de los mismos de acuerdo a procedimiento establecido por la Entidad
	Contratante (véase nota 2). c) La IPRESS contratada realiza la evaluación de la satisfacción del usuario externo de forma semestral, de acuerdo a lo señalado en la RM N° 527-2011/MINSA y modificatorias. La IPRESS contratada remite a la Entidad Contratante los resultados de la evaluación, de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad (véase nota 2).

Nota 2: La Entidad Contratante debe indicar el procedimiento en la elaboración de su requerimiento.

Nota 3: La Entidad Contratante debe indicar los canales de comunicación y procedimientos en la elaboración de su requerimiento.

Nota 4: La Entidad Contratante debe indicar el cronograma en la elaboración de su requerimiento. Nota 5: La Entidad Contratante debe indicar los otros formatos, en caso lo requiera, en la elaboración de su requerimiento.

Nota 6: La Entidad Contratante debe indicar en la elaboración de su requerimiento el aplicativo informático habilitado para el registro, así como los documentos y formatos que debe registrar la IPRESS contratada. En caso no se requiera el uso de un aplicativo informático, la Entidad Contratante lo indica en el requerimiento.

VB. SEFATURA C.



Versión 01 Página 6 de 81

2.2. CONDICIONES DE EJECUCIÓN

2.2.1 Sobre las condiciones para la ejecución de la prestación

2.2.1.1 Autorización para la atención del paciente de la Entidad Contratante

El iniclo de las atenciones a los pacientes que acudan a la IPRESS contratada deberá estar sujeta a la autorización previa de la Entidad Contratante. En caso el paciente continúe atendiéndose en una IPRESS que haya tenido vinculo contractual con la Entidad Contratante, el paciente no requerirá de una nueva autorización para continuar recibiendo atenciones en el marco del servicio contratado.

2.2.1.2 Recursos y facilidades a ser provistos por la Entidad Contratante

- a) A la firma del contrato, la Entidad Contratante remite a la IPRESS contratada (via correo electrónico) los modelos de formatos que serán utilizados durante la ejecución del contrato.
- A la firma del contrato, la Entidad Contratante capacita a la IPRESS contratada y remite los accesos para el uso de los aplicativos informáticos que disponga la Entidad Contratante (véase nota 6) y entregará instructivos correspondientes.

2.2.1.3 Aspectos relacionados a la atención del paciente

- a) La IPRESS contratada brinda el servicio de atención ambulatoria integral del paciente con Enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis cumpliendo las normativas y documentos señalados en el anexo N° 22, con sus respectivas actualizaciones y modificatorias (véase nota 7).
- La IPRESS contratada realiza la vigilancia epidemiológica de las infecciones asociadas a la atención de salud (IAAS) según lo establecido en la NTS N° 163-MINSA/2020/CDC aprobada mediante RM N° 523-2020-MINSA y modificatorias.
- c) La IPRESS contratada realiza la Notificación de brotes, epidemias u otros eventos de importancia para la Salud Pública (EVISAP) según lo establecido en la Directiva Sanitaria Nº 047-MINSA-DGE-V,01, "Notificación de Brotes, Epidemias y otros eventos de importancia para la Salud Pública" aprobado mediante RM Nº 545-2012-MINSA y modificatorias.
- d) La IPRESS contratada reporta a la Entidad Contratante los casos de seroconversión de hepatitis B y C y VIH (brotes) de acuerdo al anexo Nº 17 "Ficha de investigación epidemiológica de infecciones virales en diálisis", de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 8).
- e) El personal de la IPRESS contratada de hemodiálisis cuenta con la inmunización contra la COVID 19, neurnococo, Influenza, hepatitis B (HvB), tétano (dT) y vacuna antiamarílica, de acuerdo a normativa vigente y modificatorias.
- f) Todo el personal de la IPRESS contratada debe contar con control serológico para VIH, HBsAg (antígeno de superficie de Hepatitis B), Hepatitis C y VDRL al inicio del contrato y anualmente; según normativa vigente y modificatorias. Asimismo, el personal de limpleza y profesional en mantenimiento de máquinas de la IPRESS contratada debe estar inmunizado contra el tétano y difteria (verificado mediante carné de vacuna dT). Todo el personal de la IPRESS contratada debe contar con control serológico del anticuerpo anti-antígeno de superficie del VHB (HBsAb) al inicio del contrato y anualmente. La protección contra el virus de hepatitis B (es verificada a través del esquema completo de vacunación contra el virus de hepatitis B y de los resultados a títulos mayores a 10 mili unidades internacionales (mUI)).
- g) La IPRESS contratada debe contar con equipos de protección personal según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA y, la Resolución Ministerial N°456-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes,



en cantidad suficiente para mantener permanentemente un stock de recambio para el día, para los casos de deterioro, ingreso y para atención de contingencias.

- h) La IPRESS contratada deberá mantener la limpieza, desinfección y esterilización apropiada de equipos y dispositivos médicos, de acuerdo a la recomendación del fabricante. La gestión de residuos sólidos en la IPRESS contratada, debe cumplir la normativa vigente y sus modificatorias. Asimismo, debe cumplir las recomendaciones para el manejo de residuos sólidos generados durante la atención de pacientes con COVID-19.
- La IPRESS contratada brinda atención a los pacientes en hemodiálisis ambulatoria con el diagnóstico de COVID-19 Leve, de acuerdo a las disposiciones emitidas por el Ministerio de Salud para el manejo de personas afectadas por COVID-19 y otros documentos normativos emitidos en el Perú en relación al COVID-19.
- j) Cuando el paciente con diagnóstico de COVID-19 presente signos de alarma (características clínicas del paciente que indican que requiere atención médica inmediata) la IPRESS contratada lo deriva al establecimiento de salud más cercano que cuente con capacidad resolutiva para brindar la atención correspondiente.

Nota 7: La Entidad Contratante debe indicar otras normativas y documentos, en caso lo requiera, en la elaboración de su requerimiento.

Nota 8: La Entidad Contratante debe indicar el procedimiento en la elaboración de su requerimiento.

2.2.1.4 Aspectos relacionados al tratamiento de agua

- a) La producción de agua tratada para hemodiálisis y líquido de diálisis se realiza considerando las siguientes normativas vigentes y sus modificatorias;
 - Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la "Norma Técnica de Salud N° 060/MINSA-DGSP-V.01. Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis".
 - Complete Dialysis Collection 2020 Edition, de la Association for the Advancement of Medical Instrumentation (AAMI).
 - Guía de gestión de calidad del líquido de diálisis (LD) (segunda edición, 2015) -Sociedad Española de Nefrología y sus actualizaciones.
 - Guía de gestión de calidad del líquido de hemodiálisis (GGCLD) 2021 Sociedad Española de Nefrología y sus actualizaciones.
- b) La IPRESS contratada realizará el control y registro de los siguientes parámetros:
 - i. En agua tratada a la salida de la ósmosis inversa:
 - Medición y registro diario de la conductividad y pH (antes de la primera sesión de hemodiálisis del día).
 - Medición y registro diario de la dureza (antes de la primera sesión de hemodiálisis del día).
 - Control y registro diario del resultado cloraminas (antes de la primera sesión de hemodiálisis del día).
 - · Control y registro del nivel de endotoxinas (frecuencia mensual).
 - ii. En un punto de toma de agua tratada de máquina de la sala de hemodiálisis
 - Control y registro trimestral de resultados de laboratorio de contaminantes químicos y electrolitos, considerando los parámetros indicados en el anexo Nº 18.
 - ili. En agua tratada al inicio y final de cada anillo de distribución:
 - Control y registro del nivel de endotoxinas (frecuencia mensual).
 - iv. En liquido de diálisis:
 - Contrel y registro mensual del resultado microbiológico (cultivo con resultado cuantitativo de unidades formadoras de colonia de heterótrofos) de dos (02)



Versión 01 Página 8 de 81 máquinas de hemodiálisis (aleaforiamente hasta completar ciclicamente la totalidad de máquinas de la IPRESS).

- c) Los exámenes de laboratorio de contaminantes químicos y electrolitos (señalados en el anexo Nº 18), estudio microbiológico y el nivel de endotoxinas deben ser realizados por un laboratorio externo registrado en Superintendencia Nacional de Salud (SUSALUD) o un laboratorio con método acreditado por la Dirección de Acreditación del Instituto Nacional de Calidad (INACAL). Los resultados deben tener el nombre y firma del profesional responsable del laboratorio correspondiente.
- d) La medición y registro de conductividad, pH, dureza y cloraminas son realizados por la IPRESS aplicando el test correspondiente de acuerdo a las indicaciones del fabricante. El Registro diario de la calidad de agua tratada en hemodiálisis (consignando minimamente pH, conductividad, cloramina y dureza) debe ser emitido por el personal encargado de mantenimiento de acuerdo al anexo Nº 14 y contar con firma del personal quien lo realiza y del médico responsable del turno de atención. En caso se identifiquen valores alterados, el responsable del sistema de tratamiento de agua comunica al médico asistencial de turno para tomar las acciones correspondientes y corregir estos valores.
- e) La IPRESS contratada realiza:
 - Desinfección quincenal del tanque de almacenamiento y de las líneas de distribución de agua tratada. Para el procedimiento de desinfección quincenal de tanques y tuberlas, debe presentarse registro y constancia de su realización con firma y sello del director médico en caso sea realizado por la misma IPRESS. Cuando este procedimiento es brindado por un servicio tercerizado presentará certificado de la empresa con firma y sello del profesional correspondiente.
 - Limpieza y desinfección semestral de cistemas y/o tanques elevados (certificado emitido por empresa de saneamiento ambiental).
- f) El responsable del sistema de tratamiento de agua, con conocimiento del Director Médico, cuenta con un archivo físico de los registros secuenciales de desinfecciones de equipos y componentes del sistema de tratamiento de agua y su sistema de distribución, así como de los controles microbiológicos y medición de endotoxinas en agua y líquido de diálisis. Este archivo podrá ser solicitado por la Entidad Contratante para su control.

2.2.1.5 Medidas de control durante la ejecución contractual

- a) La Entidad Contratante realiza el control de las prestaciones de salud, con la finalidad de verificar que el proceso de atención se realice según las condiciones señaladas en el requerimiento. La Entidad Contratante establece los procedimientos de control de las prestaciones de salud que realiza a la IPRESS contratada (véase nota 9), lo cuales pueden efectuarse de forma presencial o en gabinete. En el procedimiento de control de las prestaciones de salud se identifica la aplicación de penalidades, según corresponda.
- b) Las recomendaciones resultado del control de las prestaciones de salud son implementadas por la IPRESS contratada, de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 10).
- c) Las observaciones que sean transversales a otras Instituciones de control serán informadas debidamente por la Entidad Contratante.
- d) La IPRESS contratada otorga las facilidades tecnológicas y operativas a los profesionales que realicen las actividades de control, quienes pueden realizar el registro escrito, fotográfico o filmico de los hallazgos encontrados durante el proceso de control. Asimismo, la IPRESS contratada designa al personal que asista y/o facilite la documentación requerida durante las actividades de control.
- e) La Entidad Contratante podrá auditar las referencias emitidas por la IPRESS contratada, pudiendo solicitar opinión e informe sobre las causas que motivaron la emergencia del paciente al establecimiento de salud de referencia.





Nota 9: La Entidad Contratante debe indicar el procedimiento de control de las prestaciones de salud en la elaboración de su requerimiento.

Nota 10: La Entidad Contratante debe indicar el procedimiento en la elaboración de su requerimiento.

2.2.2 Conformidad de la prestación

- 2.2.2.1 La recepción de los documentos para la conformidad de la prestación del servicio se realiza mensualmente y corresponde a todas las atenciones brindadas en el mes anterior y consideradas para la conformidad según el procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 11). La IPRESS contratada remite a la Entidad Contratante los documentos para la conformidad de la prestación del servicio, en formato digital, de acuerdo al procedimiento y plazo establecido por la Entidad Contratante (véase nota 12).
- 2.2.2.2 La conformidad se sujeta a las disposiciones establecidas en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.
- 2.2.2.3 De existir observaciones, la Entidad Contratante las comunica a la tPRESS contratada, indicando claramente el sentido de estas, otorgándole el plazo para subsanar conforme a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.
- 2.2.2.4 Si durante el proceso de conformidad se aprecia la existencia de documentos presuntamente adulterados y/o falsos, la Entidad Contratante realizará las denuncias correspondientes que hubiere lugar, sín perjuicio de aplicarse lo señalado por el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en lo referente a la aplicación de penalidades y resolución de contrato.

Nota 11: La Entidad Contratante debe indicar qué atenciones son consideradas para la conformidad en la elaboración de su requerimiento.

Nota 12: La Entidad Contratante debe indicar en la elaboración de su requerimiento lo siguiente:

- Los documentos para la conformidad de la prestación del servicio
- El procedimiento para la remisión de documentos para la conformidad de la prestación del servicio
- El plazo para la remisión de documentos para la conformidad de la prestación del servicio.

2.2.3 Lugar y plazo de prestación del servicio

2 2.3,1 Lugar

El servicio contratado es brindado en el ámbito geográfico indicado por la Entidad Contratante (véase nota 13).

2.2.3.2 Plazo

La IPRESS contratada deberá contar con la operatividad de todos los servicios contratados dentro del plazo de la prestación del servicio (véase nota 14), el mismo que se computa desde la fecha que se establezca en el contrato, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

Nota 13: La Entidad Contratante debe precisar en la elaboración de su requerimiento el distrito, provincia y/o departamento en donde se brindará el servicio.

Nota 14: La Entidad Contratante debe precisar en la elaboración de su requerimiento el plazo de la prestación del servicio expresado en dias calendario.

2.2.4 Forma de pago

El pago se sujeta a las disposiciones establecidas en la Ley de Contrataciones del Estado, y su Reglamento.





Versión 01 Página 10 de 81

2.2.5 Penalidades

a) Por mora en la ejecución de la prestación
En caso de retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones objeto
de contrato, la Entidad Contratante le aplica automáticamente una penalidad por mora por
cada día de atraso, de conformidad con el artículo 162° del Reglamento de la Ley de
Contrataciones del Estado. Se incluye en la penalidad por mora el retraso en la entrega
de los documentos para la conformidad de la prestación del servicio (véase nota 15).

b) Otras penalidades

- i. Se aplicará la penalidad del monto total de la factura mensual a la IPRESS que incurra en los casos detallados en el anexo N° 19.
- ii. Las penalidades serán de aplicación sin perjuicio de la obligación de resarcimiento de los daños y perjuicios u otra acción legal que pudieran tener lugar y de las deducciones en los pagos a cargo la Entidad Contratante de acuerdo con lo pactado.
- III. El resarcimiento de los hallazgos evidenciados en el control que realiza la Entidad Contratante mediante la implementación de las recomendaciones no exceptúa la aplicación de las penalidades.

Las penalidades del literal a) y b) pueden alcanzar cada una un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente, o de ser el caso, del item que debió ejecutarse.

Nota 15: Se considera retraso injustificado a la entrega fuera del plazo de los documentos para la conformidad del servicio o para la subsanación de prestaciones observadas en el proceso de conformidad.

2.2.6 Confidencialidad

a) La IPRESS contratada deberá guardar estricta confidencialidad y reserva respecto a la información de los pacientes asignados por la Entidad Contratante y de aquella que se genere por la prestación del servicio, respetando lo previsto en la Ley 29414, Ley que establece los Derechos de las Personas Usuarias de los Servicios de Salud y su Reglamento; y la Ley N° 29733, Ley de Protección de Datos Personales y su Reglamento.

2.2.7 Impacto ambiental

- a) La IPRESS contratada debe realizar la adecuada gestión y manejo de residuos sólidos generados por el servicio contratado, según lo establecido en la Resolución Ministerial Nº 1295-2018/MINSA, que aprueba la NTS Nº 144-MINSA/2018/DIGESA. "Gestión Integral y Manejo de Residuos Sólidos en Establecimientos de Salud, Servicios Médicos de Apoyo y Centros de Investigación", sus modificatorias y otras normativas vigentes.
- b) La IPRESS contratada deberá cumplir con lo establecido en el Decreto Legislativo Nº 1278, Ley de Gestión Integral de Residuos Sólidos y modificatorias. Asimismo, debe cumplir con las recomendaciones para el manejo de residuos generados durante la atención de pacientes con COVID-19 establecidas por el Ministerio de Salud.
- c) El cumplimiento de lo anteriormente señalado será verificado a través del proceso de control de las prestaciones de salud que la Entidad Contratante disponga.

2.2.8 Recursos a ser provistos por el contratista

- a) Los recursos a ser provistos por el contratista se encuentran establecidos en el anexo Nº 21.
- En relación a la infraestructura de la sala de hemodiálisis, el contratista presenta a la firma del contrato la copia del plano de distribución de la Unidad Productora de Servicios de hemodiálisis suscrito por el profesional competente (ingeniero civil o arquitecto,

colegiados), el cual detalla las siguientes especificaciones de la Infraestructura de la sala de hemodiálisis: área mínima de 6 m² por cada puesto de hemodiálisis (incluyendo el local aislado), área mínima de 4 m² para la estación de enfermería (uno por módulo) y la superficie de circulación (mínimo de 15% adicional a la superfície total de los puestos de hemodiálisis y estaciones de enfermería).

- c) En relación al equipo del sistema de tratamiento de agua, el contratista presenta a la firma del contrato constancias de instalación u operatividad de todos los componentes y sus características señalados en el Sistema de tratamiento de agua del anexo Nº 21.
- d) En relación a las características de las máquinas de hemodiálisis, el contratista presenta a la firma del contrato las fichas técnicas o constancias emitidas por el fabricante que indiquen que las máquinas de hemodiálisis cuentan con las características técnicas señaladas en los literales b) y c) de la fila "máquina de hemodiálisis" del cuadro N° 1 del anexo N° 21.
- e) En relación al monitor/desfibrilador portátil, el contratista presenta a la firma del contrato el registro sanitario vigente emitido por la Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID).
- f) En relación a los requisitos mínimos del personal, el contratista presenta a la firma del contrato los documentos requeridos en el líteral b del numeral 7 del anexo N° 21, además de los resultados de laboratorio de control serológico para VIH, HBsAg (antigeno de superficie de Hepatitis B), anticuerpo anti-antígeno de superfície del VHB (HBsAb), Hepatitis C y VDRL de todo el personal.
- g) En relación al sistema de tratamiento de agua, el contratista presenta a la firma del contrato los siguientes documentos:
 - Constancia de la desinfección del tanque de almacenamiento de agua y de las líneas de distribución de agua tratada, de una antiguedad no mayor a 15 días calendario.
 - Certificado de límpieza y desinfección de cisternas y/o tanques elevados, de una antigüedad no mayor a 6 meses.
- h) Asimismo, en relación al sistema de tratamiento de agua, la Entidad Contratante indica en el requerimiento si es que el contratista debe presentar a la firma del contrato los siguientes documentos:
 - Resultado de laboratorio del nivel de endotoxinas en agua tratada a la salida de la ósmosis inversa, al ínicio y final de cada anillo de distribución, de una antigüedad no mayor de 30 días calendario
 - Resultado microbiológico (cultivo con resultado cuantitativo de unidades formadoras de colonia de heterótrofos) en líquido de diálisis de dos (02) máquinas de hemodiálisis, de una antigüedad no mayor de 30 días calendario.
 - Resultado de laboratorio de contaminantes químicos y electrolitos, considerando los parámetros indicados en el anexo Nº 18, en un punto de toma de agua tratada de máquina de la sala de hemodiálisis, de una antigüedad no mayor de 30 días calendario.

2.2.9 Otras consideraciones

- a) La atención de un paciente en la IPRESS contratada se efectúa en el marco de lo estipulado en el contrato suscrito. El paciente no realizará en ningún caso pago alguno por los servicios brindados.
- b) El número de pacientes mensuales que la IPRESS contratada atiende puede variar según la necesidad y la evolución de la morbimortalidad de la enfermedad renal crónica terminal.
- c) La IPRESS contratada brindará facilidades a la Entidad Contratante para que pueda realizar actividades informativas a los pacientes y al personal de la misma.
- d) Lo declarado por el contratista está sujeto a la presunción de veracidad sin perjuicio de las verificaciones posteriores por parte de la Entidad Contratante y de las acciones legales que pueda realizar si se comprueba su falsedad.





- e) La IPRESS contratada deberá garantizar la capacitación permanente de su personal según sus necesidades y competencias. La IPRESS contratada deberá realizar prevención del COVID-19, entre otros, lo cual podrá ser verificado mediante los procesos de control que realice la Entidad Contratante.
- f) En el caso de complicaciones durante la sesión de hemodiálisis que originan el traslado de un paciente a un establecimiento de mayor complejidad, la IPRESS contratada deberá cumplir con las disposiciones vigentes establecidas en las normas de los procesos de referencia y contrareferencia vigente.
- g) La Entidad Contratante se reserva el derecho de solicitar cualquier información que estime conveniente relacionada al servicio contratado.

2.3. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A CAPACIDAD LEGAL

HABILITACIÓN

Requisitos:

El postor debe contar con:

- Categorización vigente expedida por la autoridad de salud competente o contar con el Documento Resolutivo vigente de clasificación como Servicio Médico de Apoyo.
- Código Único de IPRESS vigente y estar inscrito en el Registro Nacional de Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (RENIPRESS) de SUSALUD.

Acreditación:

- Copia simple de documento resolutivo de la autoridad sanitaria competente que otorga la categoria de establecimientos de salud o Documento Resolutivo de clasificación como Servicio Médico de Apoyo, vigentes.
- Copia simple del RENIPRESS en el cual figure el código único de IPRESS de la IPRESS privada que brindará el servicio

B CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL

B.1 EQUIPAMIENTO ESTRATÉGICO

Requisitos:

El postor debe contar con:

- Cantidad de máquinas de hemodiálisis: La Entidad Contratante debe indicar en la elaboración de su requerimiento el número de máquinas de hemodiálisis necesarias de acuerdo a su necesidad, de ser el caso indicando la cantidad por ítem, considerando lo siguiente:
 - cinco (05) máquinas de hemodiálisis como máximo por módulo,
 - una (01) máquina de emergancia por cada 1 o 2 módulos,
 - una (01) máquina de soporte técnico (de repuesto en caso de fallas técnicas ubicado en el cuarto de máquinas) por cada 1 o 2 módulos,
 - una (01) máquina de cebado y
 - una (01) máquina de hemodiálisis como mínimo en el local aislado.
 - Asimismo, si la IPRESS cuenta con tres (03) módulos de atención de cinco (05) puestos de hemodiálisis, el o los puestos de hemodiálisis en el local aislado formaran parte de los tres (03) módulos.
- Equipos mínimos del sistema de tratamiento de agua:
- ✓ Filtro de sedimentos o multimedia o partículas.
- Dos (02) ablandadores o descalcificadores (expresado como dos, dobte o twin), con tanque de salmuera
- ✓ Filtro de carbón activado.
- ✓ Equipo, sistema o membranas de osmosis inversa, de paso simple o doble paso
- ✓ Filtro de hasta cinco (5) micrómetros



C. HESTAS

Acreditación:

Copia de documentos que sustenten la propiedad la posesión el compromiso de compra venta o alquiler u otro documento que acredite la disponibilidad del equipamiento estratégico requerido.

C EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos.

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a (CONSIGNAR EL MONTO DE FACTURACIÓN EXPRESADO EN NÚMEROS Y LETRAS EN LA MONEDA DE LA CONVOCATORIA, MONTO QUE NO PODRÁ SER MAYOR A TRES (3) VECES EL VALOR ESTIMADO DE LA CONTRATACIÓN O DEL ÍTEMJ, por la contratación de servicios iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

Se consideran servicios similares a los siguientes: Prestaciones de servicios de salud de hemodiálisis ambulatoria.

Acreditación:

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de servicios, y su respectiva conformidad o constancia de prestación, o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

III ANEXOS







[&]quot;. el solo sello de cancelado en el comprobante, cuando ha sido colocado por el propio postor, no puede ser considerado como una acreditación que produzca fehaciencia en relación a que se encuentra cancelado. Admitir ello equivaldria a considerar como válida la sola declaración del postor afirmando que el comprobante de pago ha sido canceladio".

[&]quot;Situación diferente se suscita ante el sello colocado por el cliente del postor (sea utilizando el término "cancelado" o "pagado"] supuesto en el cual si se contaria con la declaración de un tercero que brinde certeza, ente la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia".



LISTADO DE PROCEDIMIENTOS Y PRODUCTOS FARMACÉUTICOS QUE FORMAN PARTE DEL **SERVICIO**

Cuadro Nº 1. Listado de procedimientos de atención ambulatoria

CÓDIGO CPMS	Descripción	Unidad de medida	Cantidad	Frequencia
90937	Procedimiento de hemodiálisis que requiere repetida(s) evaluación(es) con o sin una revisión médica substancial de la prescripción de la diálisis (1)	Sesión	3	Semanal
99215	Consulta ambulatoria especializada para la evaluación y manejo de un paciente continuador (2)	Consulta	1	Mensual
99207	Atención en salud mental (3)	Atención	1	Trimestral
99209	Atención en nutrición (4)	Atención	1	Trimestral
99210	Atención de servicio social (5)	Atención	1	Trimestral

(4) Corresponde a la sesión de hemodiálisis
(3) Corresponde a la consulta médica por el/la médico especialista en nefrología
(3) Corresponde a la atención por el/la licenciado(a) en psicología
(4) Corresponde a la atención por el/la licenciado(a) nutrición
(5) Corresponde a la atención por el/la licenciado(a) en trabajo social

Cuadro Nº 2. Listado de procedimientos de exámenes de laboratorio

Código CPMS	Eximenes de laboratorio	Unidad de medida	Cantidad	Fracuensia
84520	Nitrógeno ureico; cuantitativo (Urea sérica)	Examen	2	Mensual
85014	Hernatocrito	Examen	1	Mensual
85018	Hemoglobina	Examen	1	Mensual
80051	Perfii de electrolitos (Cloro, Sodio y Potasio).	Examen	1	Mensual
84100	Dosaje de Fósforo inorgánico (fosfato)	Examen	1	Mensual
82310	Dosaje de Calcio; total	Examen	1	Mensual
82040	Dosaje de Albúmina; suero, plasma o sangre total	Examen	1	Trimestral
84075	Dosaje de Fosfatasa alcalina	Examen	i	Trimestral
84450	Aspartato amino transferasa (AST) (SGOT)	Examen	1	Bimestral
84460	Alanına amino Transferasa (ALT) (SGPT)	Examen	1	Bimestral
86703	Anticuerpos; HIV-1 y HIV-2, análisis único	Examen	1	Semestral
86592	Prueba de sifilis; anticuerpo no treponémico; cualitativo	Examen	1	Semestral
83970	Dosaje de Paratonormona (hormona paratiroidea)	Examen	1	Trmestrai
87340	Detección de antígenos de hepatitis B antigeno de superficie (HBsAq)	Examen	1	Semestral en paciente no protegido contra hepatitis E
86706	Anticuerpo contra el antigeno de superficie de la hepatitis B (HBsAb)	Examen	1	Semestral en paciente no protegido contra hepatitis B Anual en paciente protegido contra hepatitis B
86704	Anticuerpo contra el antigeno de la nucleocápside de la hepatitis B (HBcAb) total	Examen	1	Semestral en paciente no protegido contra hepatitis E
86803	Anticuerpo contra la hepatitis C	Examen	1	Semestral
86687)	Anticuerpo para HTLV 1	Examen	1	Semestral
83540	Dosaje de Hierro	Examen	1	Trimestra
82728	Dosaje de Ferritina	Examen	1	Trimestrai
84466	Dosaje de Transferrina	Examen	1	Trimestral





Versión 01 Página 15 de 81

Cuadro Nº 3. Listado de productos farmacéuticos

Productos farmacéuticos (véase nota 16)	Cantidad referencial	Frecuencia
Hierro (como sacarato) 20 mg Fe/mL INY 5 mL AMP	4	Mensual
Epoetina alfa (Eritropoyetina) 2000 UI/mL INY 1 mL	12	Mensual
Epoetina alfa (Eritropoyetina) 4000 UI/mL INY 1 mL	6	Mensual
Vitamina B12 Hidroxocobalamina 1mg/mL INY 1mL AMP	12	Mensual
Vitamina B – complejo B TAB o CAP	30	Mensual
Piridoxina clorhidrato 50mg TAB	30	Mensual
Tiamina clorhidrato 100 mg TAB	30	Mensual
Ácido fólico 500 mcg (0,5 mg) TAB	30	Mensual
Sevelamero clorhidrato o carbonato 800 mg TAB	90	Mensual
Carbonato de Calcio 1,25 g (equivalente a 500 mg de Calcio) TAB	90	Mensual
Calcitriol 1 mcg/mL INY AMP	13	Mensual
Calcitriol 0,25mcg (ug) TAB	60	Mensual
Enalapril maleato 10 mg TAB	60	Mensual
Captopril 25 mg TAB	90	Mensual
Amlodipino (como besilato) 10 mg TAB	90	Mensual
Nifedipino 10 mg TAB o CAP	90	Mensual
Nifedipino de 30 mg TAB o CAP	60	Mensual
Metildopa 250 mg TAB	90	Mensual
Atenolol 100 mg TAB	30	Mensual
Losartan potásico 50 mg TAB	60	Mensual

Nota 16: Se considera lo siguiente: AMP: ampolla INY: inyectable TAB: tableta CAP, cápsula







Versión 01 Página 16 de 81



ANEXO Nº 2 HISTORIA CLÍNICA INICIAL

	S GENERALES:	
1.1. <u>DATO</u>	OS DEL PACIENTE:	
	Apellidos y Nombres:	
•	Apellidos y Nombres: Edad: Fecha de atend Dirección del domicilio:	ción
•	Dirección del domicilio:	
•	Dirección del domicilio: Nº de Afiliación: Departamento	N° de DNI:
	Departamento	Provincia:
•	Distrito :	
•	Aseguradora:	
1.2.CON	TACTO DE EMERGENCIA:	
	A 111-1	
•	Dirección:	
•	Deportements:	Browneig
1 2	Distrito	Provincia:
•	Dirección: Departamento: Distrito	l elerono:
	JACIÓN MÉDICA	
	ECEDENTES PATOLÓGICOS:	
		In automoded const.
•	Enfermedad o condición clínica que produjo	ia entermedad renai:
•	Fecha de primera hemodiálisis://	
•	Comorbilidades:	
•	Grupo de sangre:	
	Número de transfusiones:	
•	Diuresis residual en 24 horas:	
•	Medicación que recibe	
	Alergia a medicamentos:	
•	Otras terapias previas de reemplazo renal	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	- Diálisis Peritoneal:	Desde: _/_/_ Hasta: _/_/_ Desde:_/_/_ Hasta: _/_/_
	- Trasplante Renat:	Desde:// Hasta:/_/_
2.2. OTRO	S ANTECEDENTES DE IMPORTANCIA:	
•		
•		
•	Inmunizaciones:	
•	a) Inmunización contra Hepatitis B	
	- N° Dosis :	
	- Fecha 1ra dosis : / /	
	- Fecha 2da dosis : / /	
	- Fecha 3ra dosis : / /	
	- Dosis de refuerzo :	
	b) Inmunización contra COVID 19	
	Número de dosis y fechas:	
	c) Inmunización contra Influenza:	
	Fecha de última dosis.	
	d) Inmunización contra Neumococo:	
	Fecha de última dosis:	







2,3. <u>ENFE</u>	RMEDAD ACTUAL:	
•	SIntomas:	
	MEN CLÍNICO:	
•	Funciones vitales:	
	Peso:	• Talla:
•	Piel:	
_	Acceso Vascular	
•	- Accesos vasculares previos:	
	 Fecha de creación del primer acceso Causa de cambio y/o pérdida: 	vascular:
	- Fecha de realización de acceso vascu	ular actual: / /
	- Ubicación:	
	Radial 🗆 Humeral 🗀 Otros 🗓 (es	pecificar):
	A	
	Subclavia 🗆 Yugular interna 🗆 Fer	moral Li
	- Tipo:	
	Fistula arterio venosa 🛛	Catéter temporal
	Injerto 🗆	Catéter permanente 🗆
	- Thrill de fístula arteriovenosa:	
	Bueno 🗆	
REGRAN	Regular 🗆	
EFATURA E	A. Cardiovascular:	
1 1 S	- Pulsos Periféricos:	
C. MESTAS	Aparato respiratorio:	
•	Abdomen:	
•	Neurológico:	
THEORY OF	Osteomuscular: Estado Nutricional	
(or VD	Indice de Karnofski;	
Tik (c)		
	MENES DE LABORATORIO: Hematología:	
G. V	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Fecha://
	- Grupo Sanguíneo:	Fecha://
	- Hb/Hto :	Fecha://_
/	- Tiempo de Hemodiálisis:	Número:
	- Halisiusiones previas. 31 D 140 D	Nulleio.
UDPO	Bioquímica:	
Nozo		Fachs / /
	- Glucosa : - Depuración de Creatinina :	Fecha :// Fecha ://
THE STATE OF	- Urea ;	Fecha ://_
	- Creatinina :	Fecha: //
11	- Ácido Úrico : - Prot. Totales. :	Fecha: ///
M	- Albúmina :	Fecha ://_
V /	Versi	
	Página 1	18 de 81

	- Calcio	1,500-4	Fecha: /	1		
	- Fósforo		Fecha /			
	- TGO		Fecha :/	- /		
	- TGP		Fecha/_/_			
	 Hierro sérico 	•	Fecha :/			
	 Saturación de 	transferrina.	Fecha ://			
	- Dosaje de par	atohormona:	_ Fecha :/.			
	Serología:					
	- Serológicas pa	ara Lúes: ⊡Positivo	□Negativo	Fecha ://_	_	
	- AgHBs	; □Positivo	□Negativo	Fecha ://_		
	- AcHBs	: Positivo	□Negativo	Fecha ://_		
	- AcHBc	□Positivo	□Negativo	Fecha :/_/_		
	- AcHVC	□Positivo	□Negativo	Fecha :/_/_	_	
	- HIV	□Positivo	□Negativo	Fecha :/_/_	_	
	- HTLV-1	□Positivo	□Negativo	Fecha :/	-	
	Prueba COVID-19:		Fecha :/_/_			
-	Ecografia Renal:	SÍO NOO	Fecha :	<u></u>		
•	RX de Tórax:	SÍ 🗆 NO 🗖	Fecha :	/		
III. <u>DATO</u>	S DEL MÉDICO					
the con-	Apellidos y Nombr	es:				
	N° CMP	:				
V				*		
•	Especialidad	*				
•	N° RNE	•				
	Firma v Sello					







ANEXO N° 3

CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA TRATAMIENTO DE HEMODIÁLISIS

	Fecha: Nombr	es y apellidos d	lel paciente:			
	DNI N°		Edad:	Domicili	o:	
C. MESTAS C. MESTAS REFA (II) REFA (II) C. CARLO:	Usted ha sido diagnosticada(o) con Enfermedad Renal Crónica Terminal, para lo cual tendrá que continuar con sus sesiones de hemodiálisis como tratamiento sustitutivo renai. Dicho procedimientos realiza a través de un dializador con la finalidad de limpiar le sangre de las sustancias y del exceso diquidos que sus riñones no son capaces de eliminar. Este procedimientos se realiza a través de un acceso vascular como pueden ser un catéter venoso central (temporal o permanente). fistula arterio venoso o injerto. En caso de tener una fístula o injerto se le realizaran dos punciones en cada sesión, mientras que si e portador de un catéter se realizará un procedimiento de conexión al sistema que se utilizará para entratamiento de hemodiálisis. Además de las sesiones de hemodiálisis, Ud. tendrá que colaborar activamente en el cumplimiento de la dieta y medicación que se le prescriba. El tratamiento de hemodiálisis pretende mejorar su calidad de vida, no equivale a una curación de senfermedad, no corrige las alteraciones provocadas por la enfermedad renal, no evita la progresión de algunas enfermedades y patologías asociadas (arterioesclerosis, diabetes, etc). Las complicaciones que pueden presentarse durante la sesión de hemodiálisis son: náuseas, vómitos dolor de cabeza (cefalea), hipotensión e hipertensión anterial, hemorragias (pérdida de sangre), visió borrosa, arritmías cardiacas, dolor torácico, calambres musculares; con respecto a la conexión desconexión al sistema de hemodiálisis se puede presentar: ruptura del filtro o lineas arterio-venosas coagulación del circuito de sangre ruptura de gióbulos rojos (hemódisis), entrada de aire en el circuito de sangre (embolia gaseosa). Así mismo, pueden producirse reacciones de hipersensibilidad al filtro, líneas arterio-venosas sustancias de desinfección. También pueden ocurrir infecciones de la fístula arterio-venosas coagulación del circuito de sontensión del agua y/o líquido de diálisis, originando: fiebre, escalofrios malestar general, dolor torácico y arritmias c					
		irma o huella de Ni:	paciente		Firma o huella de familiar o apoderado DNI	
VeBo			Firma y sel DNi:	lo de médico		

Versi¢n 01 Página 20 de 81



ANEXO Nº 4 FORMATO DE PROCEDIMIENTO DE HEMODIÁLISIS

Nombres y apellidos:		
√º de afiliación a aseguradora:	Nº de his	storia clínica
№ de sesión de hemodiálisis del mes:	Frecuencia (veces/sem	nana): Turno:
Atención en condiciones COVID 19:	Si() No()	
PARTE DE ATENCIÓN MÉDICA		
I.1. EVALUACIÓN INICIAL		
Hora de evaluación inicial: Problemas clinicos:		
Signos y sintomas:		* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
***************************************	***************************************	
Funciones vitales:		
 Prescripción del tratamiento de her 		
 Prescripción para máquina de h Horas de hemodiálisis: Dosis de heparina: Peso seco: Peso inicial: Ultrafiltrado a programar: 	emodialists:	Conductividad: Na inicial: Na final: Perfil de Na.: Perfil de UF:
 Prescripción para dializador: Área de dializador: 	Membrana d e diali	zador:
	Firma y sello del Especialista en Nefrología	
I.2. EVALUACIÓN FINAL		
Hora de evaluación final; Condición clínica del paciente al final;	nalizar hemodiálisis y otros:	:
<u> </u>	Firma y sello del	



Pes		* : ** * * * * * * *	*********	*********	*****			(1) 14 -2-2-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4	2000000
	so inicial:		PΑ	inicial:					
Nº	de Máqui	na:	Marc	a/ mode	elo de n	náquina	a:	Nº de puesto:	
Áre	a/membra	ana de fil	ltro.						
Ultr	afiltrado p	rograma	ado:						
	eso Vaso Arterial: Venoso: dministra	FAV (FAV. ()	INJ. VP. ctos far	()	[]	VC t. (1J. ()		CLP()
	Presenta			***************************************				Cantidad	
	Hierro 20			mL					
	Epoetina Epoetina				-				
3	Hidroxico			I INV	mi				
	Calcitriol				1116		<u> </u>		
-	Otros:						1		
l.3. E	volución	del trat	amiento	de her	nodiál	ieie:			
					_	,	,		
HORA	A P.A	FC	Qb	CND	R.A.	R.V.	PTM	SOL/HEMODERIVADOS	OBSERVACIONES
			-		-				
					-	1			
P.A. f	inal:				Peso fi	nal:			
		0.00				• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	********	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
		0.00				• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	********		
Obse	rvación fin	at y otros				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	*******	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	

Versión 01 Página 22 de 81



ANEXO N° 5 FORMATO DE CONSULTA NEFROLÓGICA

FECHA HOR	Ā	EDAD		DNI		
Motivo de consulta:			Tlempo	de enfermed	ad:	
Anamnesis:						
Examen Físico T°:	PA:	FC:	FR:	Peso	Talla	iMC:
DIAGNOSTICO:						
PRESCRIPCIÓN DE DIÁLISIS						
TRATAMIENTO COMPLEMENTA	RIO					<u> </u>
а) Апетіа	Si	NO		Especific	ar	
b) Alteración metabolismo óseo mineral	sí	NO		Especific	ar	
				. 7		_
c) Antihipertensivos	Si	NO		Especific	ar	
				* *		
d) Otros						
INDICACIÓN DE EXÁMENES AU	XILIARES					
Próxima Cita;						
Atendido por:		Firma y Sello: (CMP/RNE)				• 1





ANEXO Nº 6 ATENCIÓN EN NUTRICIÓN

	Datos de filiación del paciente	
	Apellidos y nombres	
	N° de afiliaciónTipo y número de documento	
	Dirección del domicilio	
	DistritoDepartamento	
	Teléfono	
	Historia clínica	
	Historia nutricional	
	Medidas antropométricas	
	Resultados bioquímicos	The second secon
EGRAL C	Resultado del último Malnutrition Inflammation Score	mana Agan Agan va Gilli (gr. ding Mastrudia)
EFATURA E	Diagnóstico nutricional	arconatavion
MESTAS	Recomendaciones generales	-
WEGRA/ Q	Recomendaciones dietéticas	
MEA (e) PISS AV G. CARLOS		
	Fecha Firma y sello de licenciado en nutrición	
(\$)		



ANEXO N° 7

CUESTIONARIO MALNUTRITION INFLAMMATION SCORE - MIS

Evaluación de Desnutrición Inflamación

		100000000000000000000000000000000000000
ués de diálisis (3-6 meses)		
1 pérdida menor 0.5 – 1.0 Kg	2 pérdida de más 1 kg pero <5%	3 Pérdida >5%
Í	2	3
Dieta sub optima dieta solida	Ingesta moderada dieta de líquidos completa	Dieta liquidos hipocalóricos
i	2	3
Pocos sintomas, poco apetitoy nauseas ocasionalmente	Vómito ocasional y sintomas GI ocasionales	Diarrea ó vómito. Anorexia grave.
. 1	2	3
Dificultad ocasional para deambular. Se siente cansadofrecuentemente	Difficultad con actividades independientes. (Ir al baño)	Paciente en cama, o sillo deruedas. Con poca o su AF.
en diálisis. *		
1	,	3
Dializado de 1 a 4 años. Baja comorbilidad	Dializado por más de 4 años.moderada comorbilidad	Cualquier comorbilidad severa o múltiples comorbilidades que tenga.
rasa o perdida de grasa subcután	ea; debajo del ojo, biceps, tricep	78.
1	2	3
Leve	Moderado	Grave
agra; clavícula, escapula, hombr	os, cuádriceps.	1
1	2	_ 3
Leve	Moderado	Grave
_		
1	2	3
18 – 19.9Kg/m²	16 – 17.9Kg/m²	<16 Kg/m²
1 3 5 = 3 9p/d1	3.0 - 3.4g/dl	<3 0g/dl
		4
1	2	3
CTFH 200-249mg/dl o Transferrina 170 – 200	CTFH 150 - 199mg/dl o Transferrina 140 - 170	CTFH <150mg/dl o Transferrina <140 mg/dL
	I Dieta sub optima dieta solida I Pocos sintomas, poco apetitoy nauseas ocasionalmente I Dificultad ocasional para deambular. Se siente cansadofrecuentemente o en diálisis. * I Dializado de I a 4 años. Baja comorbilidad rasa o perdida de grasa subcután 1 Leve agra; clavícula, escapula, hombi Leve 1 18-19.9Kg/m² 35-3.9g/dl de Hierro (CTFH) o Transferi	pérdida menor 0.5 — 1.0 Kg I Dieta sub optima dieta solida I Pocos sintomas, poco apetitoy nauseas ocasionalmente I Dificultad ocasional para deambular. Se siente cansado frecuentemente Dializado de I a 4 años. Baja comorbilidad Passa o perdida de grasa subcutânea; debajo del ojo, biceps, tricep Leve Moderado 1 Dializado de I a 4 años. Baja comorbilidad Passa o perdida de grasa subcutânea; debajo del ojo, biceps, tricep Leve Moderado 1 1 2 Vómito ocasional y sintomas Gi ocasionales Difficultad con actividades independientes. (Ir al baño) Dializado por más de 4 años. moderada comorbilidad Passa o perdida de grasa subcutânea; debajo del ojo, biceps, tricep Leve Moderado 1 1 2 Moderado 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 1 1 1 2 1 1 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 2 1 1 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 2 1 1 3 3 3 3

Puntage lotal (0-30Pts) Normal = <3 Leve= 3 - 5 Moderado= 6-8 Grave = >8





ANEXO N° 8 ATENCIÓN EN SALUD MENTAL

	Dirección del domicilio Distrito
	Motivo de consulta
	Observación de conducta
en e	Pruebas psicológicas realizadas y resultados
THE PROPERTY OF THE PROPERTY O	Último resultado de EuroQol-5D Diagnóstico psicológico
ere di ripito di America di America di Santa di	Plan de tratamiento
A THE PARTY OF THE	Recomendaciones
Sicsanu	
LOS	Fecha Firma y sello de licenciado en psicología





ANEXO N° 9 CUESTIONARIO EQ-5D (Hoja 1)

Marque con un aspa (X) la afirmación en cada sección que describa mejor su estado de salud en el día de hoy.

Movilidad	
No tengo problemas para caminar	
Tengo algunos problemas para caminar	
Tengo que estar en la cama	
Cuidado-Per s onal	
No tengo problemas con el cuidado personal	
Tengo algunos problemas para lavarme o vestirme solo	
Soy incapaz de lavarme o vestirme solo	
Actividades de <u>Todos los Días</u> (ej., trabajar, estudiar, hacer tareas domésticos, actividades familiares a realizadas durante el tiempo (lbre)	
No tengo problemas para realizar mis actividades	
de todos los días	
Tengo algunos problemas para realizar mis actividades	
de todos los dias	
Soy incapaz de realizar mis actividades de todos los días	
Dolor/Malestar	
No tengo dolor ni malestar	
Tengo moderado dolor o malestar	
Tengo mucho dolor o malestar	
Ansiedad/Depresión	
No estoy ansioso/a ni deprimido/a	
Estoy moderadamente ansioso/a o deprimido/a	
Estoy muy ansioso/a o deprimido/a	



CUESTIONARIO EQ-5D (Hoja 2)

Para ayudar a la gente a describir lo bueno o malo que es su estado de salud, hemos dibujado una escala parecida a un termómetro en el cual se marca con un 100 el mejor estado de salud que pueda imaginarse, y con un 0 el peor estado de salud que pueda imaginarse.

Por favor, dibuje una línea desde el cuadro que dice "su estado de salud hoy." hasta el punto en la escala que, en su opinión, indique lo bueno o malo que es su estado de salud en el día de hoy.

Su estado de salud hoy







Peor estado de salud imaginable

Mejor estado de salud imaginable 100



CHRECZIÓN DE FINANCIAMIENTO Y PLAYES DE SALLID

ANEXO Nº 10 ATENCIÓN EN SERVICIO SOCIAL



ANEXQ Nº 11-A CONTROL DIARIO DE DESCARTE DE DIALIZADORES (llenar por turno y por dia)

	PRES.																																	
	MES				_										Ñà	O4												-						
		T									_			Di	A DE	LA SE	MAN	IΑ		_	_		_	-	-			-		FO*A	FOTAL	10744	1094;	FOTA
H.	PACENTE	SECUENCIA	1	111			12	Ļ					-		1		Į.	8 19	1	1	-	1					I	L		C91284	10065	EQDIGS 1	179.0	E0946
1	-	+	-	-	+	-	+	++	3		- 1-	4	+	115	+	1.	+	114	1:0	+11	41	111	24	12	364	27.11	8 21	30	127	-	-	-		-
2		1		+	+	-	+	1 1	+	-	+	+	-	+	+-	+		+	+	1	+	-			-	+	+	+	+	-	-	-		-
3			-	1	+ 1	-	+	1 1	+	+	+	-	+	-	+	-	7	-	1-	*	+	-		-	+	- +	+	+	+	+	1	-		-
4		1		1			+	\Box	-		_	+	+	+	+	+	+	+	+	1	+	+-	-		-	-	+	+	+	+	-	+	-	+
5				1		-	-	1 1	-	-	+	+	1	+	+	1	+	1	-	+	+	-			-1	+	+-	+	+	-	1	-	+	-
5		1	1	_			1	11	1	+	+	-	1	+	+	+	+	+	+	1	-	-	-	-	-+	+	+	+	+	-	+	-		-
7			7	1			-	1	+	-	+	-	-	-	1	+	+	+	+	+-	1	-	-	1	-	-+	+	-	-	+ -	-	-	-	-
3				_			1	11			+	_	1	+	1	+	Ť	_	+	+	1	\vdash	\vdash	1	+	+	+	+	+	1	1	-	-	-
9				1	11	1	+	11		1	+	+	-	+	t	-	+	+	+	+	1	+		1	+	+	+	+	+	+	+	+	-	
10							7			1	1	1		1	1	1	Ť	1	+	+	1	+-	-		-	+	+	-	+	+	-	-		-
							+	\Box			1	Ť	_	_	1	+	+	+	+	-	1	+			1	+	+	+	+	_	+		-	-
0				1	\Box		T			_	1	1	-	+	1	-+	+	+	+	_	-	+			-1	+	+	+	+	+	-	+	-	-
									-	-	TOT	AL		_	-		-		_	_	_	-				-	-	-		_	_	+	_	-
H DE CÓDIGO	LOTE	CANTIDAD			k .																													
,		-	-																															
2		1	-																															
3		+	-																															
1		1	-																															
5																																		
-	TOTAL	1																																
	Instruccione III	1	_																															

Instructioner:
1) Consigne si nombre de zodos los pacientes disitados siurante el mes
2) Consigne la secuentra de tidales. (L-M-V o M-F-5) de todos los pacientes disitados divante el mes
3) Consigne la sigla de "cla della semana (L, M, M, J, V, S o O) de acuerdo o la forbi para el mes correspondiente, en las se das sembreadas
O Consigne el nomero contrepondierte al lote utilizado en cada día de disitals para cada uno de los par entas si alizados durante el mes.

S) Consigne el numero de codigo correspondiente en cada recusado de intersección del paciente con el día de sesión de hen do situa malizada.

Versión 01 Página 30 de 81







IPRESS.

ANEXO Nº 11-B CONTROL DIARIO DE DESCARTE DE SET DE LÍNEAS ARTERIALES Y VENOSAS (lienar por turno y por día)

	MES	•														AÑσ	-	_																		
						_	-								DIA	DEL	SEN	IAN	A								_				USDAY	1012.	tors.	tpts.	TOTAL	
10"	PACIENTE	SECUENCIA	1	,	4	5	6	7 8	10	10	11	12	11	14	15	16	17	18	19	20	21	22	21	24	25 2	6 2	7 21	21	1 10	111	172	100100 117	rdense ara	NA.	ecs citoris	No.
1									T																											_
2									I																		1	I	I							_
3		-		+	+	Н	+	+	+	-	-	\vdash	-	-			+	-	-	-	-				-	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-
5		+	+	+	+	Н	+	+	+	+	-	+	+		-		+	+	+	-	-				+	+	+	+	+	+		-			+	-
- 6						\Box			1																											
7			П	1	I	П			I	_															1	-				1		-	-		-	_
- 2	-	+	1	+	+	H	+	+	+	+	-	-	+	-	-	-	+	-	+	+	+				-	+	+	+	+	+	-	-	-	-	+	-
10		+	++	+	+	H	+	+	+	+	+	+	+	1			+	-	+	1	+				+	+	+	+	+	+		1		-		-
							1		t				T																T							
n									I																				I							
C STATE OF	THE RESERVE THE PARTY OF THE PA	-			_	_	_		_	_	T	ATC	_				_	_	_	-	_	_	_	_		_	_	_	_	_					-	-
M, DE	LOTE DE SET DE LÍNEAS	CANTIDAL	2																																	
1					ntru	ocien	61																													
2																duran:																				
3		-														lodos (i																				
-		+	-													S o D) in cida															MÆ					
	TOTAL	1																													Azada.					

C. MESTAS

Versión 01 Páguna 31 de 81



ANEXO N° 12 REGISTRO DIARIO DE ATENCIONES DE ENFERMERÍA Y COMPLICACIONES DURANTE LA SESIÓN DE HEMODIÁLISIS (Ilenar por módulo y por día)

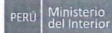
Procedimientos		Cantidad (*)	Observaciones (De presentarse complicaciones, consignar nombre de paciente)
Administración de Hierro	E.V		nombre de patiente)
	EV		
Administración de Eritropoyetina	S.C		
Administración de Calcitriol	E.V		
Administración de	E.V		
Hidroxicobalamina			
Administración de Antibiótico	E,V		
Addining a single and a single	Tápice		
Toma de muestra			
Transfusión sanguinea			
	FAV		
Abordaje de acceso vascular	INJERTO		
7.00144J0 00 400000 Valouiai	CVC temporal		
	CVC permanente	4	
Curación de catéter venoso central	CVC temporal		
Colation de cateter Assozo ceural	CVC permanente		
	Acceso arterial		
Recanulaciones	Acceso venoso		
•	Total en bc o inicial		
	Continua		
Heparinización	Sin heparina		
	Restring:da		
Test de acceso vascular	Número de test realizado al acceso vascular		
	Bigotera nasal		
Administración de oxigeno	Máscara venturi		
Auministración de oxigeno	Máscara de reservorio		
	Hipotensión		
	Hipertension		
	Calambres		
	Náuseas y vómitos		
	Cefa ea		
	Reacción química		
	Reacción pirógena		
Atención en complicaciones	Cambio de		
intradialiticas	dializadar		
	Cambio de linea		
	venosa Cambio de li ne a	-	+
	arterial		
	Hiperkalemia		
	Edema agudo de pulmón		
	Paro cardio	1	





(*) La cantidad debe estar diferenciada por turnos de atención.





anexo nº 13-a Registro mensual de pacientes nuevos con diagnóstico de enfermedad renal crónica

Nº	Apellidos y nombres	DNI Nº	Edad	Sexe	Olrección	Teléfono	iPRESS pública de referençia	IPRESS privada de procedencia	Fecha de ingreso	Turno	Secuencia	Serologia
						-				-		
		-										
						1						





Versión 01 Página 33 de 81



c z

ANEXO Nº 13-8 REGISTRO MENSUAL DE PACIENTES HOSPITALIZADOS CON DIAGNÓSTICO DE ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA

N°	Apellidos y nombres	DNI N°	Edađ	Sexo	IPRESS pública de hospitalización	Fecha de hospitalización	Motivo de hospitalizaçión	Fecha de alta
				-				
				-				
-				<u> </u>				
			_					
				-		-		
					<u> </u>			



Version 51 Página 34 de 81











ANEXO Nº 13-C REGISTRO MENSUAL DE EGRESO DE PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA

N°	Apelidos y nombres	DNI nº	Edad	Seko	Fecha de agreso	Motivo de egresa (*)	Causa de fallecimiento (solo en egresos por fallecimiento)
T			\dagger			1	
+			+-+		-	-	
91.4	vos de carres						

Motivos de egreso:
Fallecimiento
Abandono
Trasplante renal
Gambio de terapia de diájisis
Seguro inactivo
Traslado a otra IPRESS
Otros



Versión 01



ANEXO Nº 14 REGISTRO DIARIO DE CALIDAD DE AGUA TRATADA

		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	2.4	25	26	27	28	29	30	31
Manómetro																																
Agua dura											*												_	_		_	_		-	_	_	1
Filtro multimed	ios												_				,	_	å							-	ķ —	_		_	_	-
i tro de sarbó	n aet.vadd														_				-				-	-			-	-	-			+
Ablandador o	descalsificador						,				ļ						Ļ		ļ	1	1			_	_			_	-	_	_	_
Tanque de sale	nuers												À			<u> </u>		Ļ.,	_											_		1
Pre filtro osmo	sis												1_			_			_					_	-		-		_		-	1
Presión	(*) Pre																		_					4	_	,	_			_	_	1
osmosis	(*) Post																															
Caudal	(*) Permeado																															
Limite	(*) Concentrado																															L
	(*) Dureza																											_				_
=	(*) Gloramina															L_															_	1
Test	Ha (*)														1																	\perp
	(*) Conductividad uS/cm																L		L													L
Lampara ultra	violeta										1				L		_	-		+				-					1			1
* Presión de	retirculación (PSI)																															
Nombre y firm	a del Tec responsable					Ì							-			1_	-Au	-1	_		1_	-	-	-	-	-	-	-	_		_	+
Observacione																	-			-	+-			+-		-	1	-	-	-	1	+
Nombre y firm de turno	u medico responsable valores según la med																	1					1	1								













ANEXO Nº 15 CONTROL DIARIO DE DESINFECCIÓN INTERNA DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISIS

Técnico de máquinas responsable:

Nº Puesto	Nº Màquina	Observación	Desinfe de más		Médico responsable	Desinf		Medico responsable	Desinte de mác		Médico responsable
uesto	Maquina		Inicio	Final	del turno	Inicio	Final	del zimo	Inicio	Final	del turno
-	-	-	-	-	-	-			-	-	
	-	-				-	-		-		
	+										
	-			-	-	-	-		-	-	
		car si se presentó. tor de transductor interno de	e la mánuna						_		
	ación de a al	ma de luga de sargre.	e er medenia.								





Version 01 Página 37 de 81



ANEXO Nº 16 REGISTRO MENSUAL DE ACCESO VASCULAR

				Uhic	ación d	e acces	vasculat	Accesos	Oisserva-			Características de access	Fecha de	Facha de		MES,	ted rifeen tom a	
4	Fecks de Ingrata a la UPS	DNI	Apoliidos y nombres	FAV	evci	CVCF	INJERTO	vezculares anteriores / lecha de creación o instalación	Sctesos	Accesos vasculeres de jultie / ublicación	Qb promedio	vaccular of	creación o instalación det acceso saccular		Tipo de acceso vascular de cambio/ fecha	Causa de cambio	Medida correctiva/ fecha	Causa de medida correctiva
		_		_														
_		-	-	-		_							<u> </u>				_	
_		-	-	-	_													-
- 1		_																
_		_		-							-		-					
															i			







Version (.1 Página 38 de 81

ANEXO № 17

FICHA DE INVESTIGACIÓN EPIDEMIOLÓGICA DE INFECCIONES VIRALES EN DIÁLISIS

I. DATOS;				
Fecha de investigación:				
Apellidos y Nombres:				****
Número de DNI/CE:	*****		eléfono	
Domicilio:				cama
Distrito: Hos	pital de Referenci	a	ur commissiones (something)	
II. NOTIFICACIÓN DEL CASO DE SEROCI	ONVERSIÓN:			
IPRESS:		E 84.4 To 18510 OCCUPATION		
CASO: HVB() HVC()	HIV()			
CLASIFICACIÓN DE CASO: Confirmado () Sospechos	0()		
III. SEROLOGÍA PARA HEPATITIS VIRAL:				
EXÁMENES DE LABORATORIO	POSITIVO	NEGATIVO	FECHA	4
Antigeno de superficie del VHB (HBsAg)	10011110	ILCANO		
Anticuerpos contra HBsAq (Anti-HBsAq Anticuerpos contra VHC				
Anticuerpo VIH 1-2				
PCR	<u> </u>			!
IV. INFORMACIÓN DE ERC:				
Etiología de ERC				
Fecha de diagnóstico de ERC				
IPRESS de Hemodiálisis donde inició TRR:		*** . ** : ** *** *** *** *** * * * * *	FECHA:	*********
IPRESS de Hemodiálisis actual:			Co. 4. A	
Fecha de Inicio de HD en IPRESS Actual:			to contract the state of the	
V. INFORMACIÓN CLÍNICA:				
Es sintemático: SÍ () NO ()				
Tiempo de inicio de siniomas	dias			
Sintomas: Ictericia () Mal Coluria ()	estar general ()	Astenia () Náuseas Vómitos (}
Otros (especificar):				
ENZIMAS HEPÁTICAS AL DIAGNÓSTICO				
- TGP: Resultado (-		1	
- TGO Resultado (•	
)		•	
Elevación de transaminasas superior a 2 ve	eces valor basal			
SÍ () NO () Desde Cuáno	lo:			
Variaciones mensuales inexplicadas de tras	nsaminasas			
SÍ () NO () Desde Cuêno	io:to	*********		
Actualmente recibe tratamiento farmacológ	ico para problema	as cardiológicos y/o	hepáticos crónicos:	
SI () NO () Detalle:		***************************************	****************************	
Vi. FACTORES DE RIESGO Ha tenido contacto sexual con perso	nas desconocid	as: Si ()	NO ()	
- Ha sido tratado por alguna enfermed	ad de transmisió	on sexual: Si ()	NO()	
Fecha del tratamiento más reciente:		· -		





Versión 01 Página 39 de 81

Ha recibido transfusiones	gauguineas o perivados:	sat) NO() D	ESCONOCIDO ()	
Tipo de producto recibido (e	specificar):				
Número de transfusiones.1	() 2() >3()				
Fecha de última transfusión					
Ha usado drogas inyectab	les: Si () NO ()			
Ha sufrido punción accide	ntal con agujas u otro ot	jeto contaminado	con sangro:	Si()NO()	
Ha trabajado o realizado a		-	-		ı
Se le ha realizado procedi		_)		•
Fecha del procedimiento	_		•		
Se le ha realizado procedi		SÍL) NO.)		
Fecha del procedimiento:	•	D.() (10)	,		
Ha tanido intervención qu		NO()			
Tipo de cirugia (especificar)		-			
Se ha realizado tatuajes, a cirugia (especificar)	cupuntura u otro procedi		?: SÍ () N	0()	Típ
Fecha de cirugia:					
Ha estado hospitalizado e	n los últimos años: Si ()	NO ()		
Fecha de cada hospitalizaci	ón:		ht*44**		
Tiempo de cada hospitaliza					
Hemodializó en un hospit	at en el último año: SÍ () NO ()		
Ha recibide invecciones o	Infusiones intravenosas	en fama ambulato	i rla:SÍ()	NO()	
Qué tipo de terapía de ree			, ,	P() TR()	
	•				
En cuantas unidades de h	emodialisis na recibido t				
		ratamiento previan	rente:	1040194014411441141	
Unidad de hemodiálisis (esp Nombre de la Clinica:	pecificar):	racamiento previan	nente:		
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencia	en	Batton management of the second of the secon			
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencía la unidad de diálisis Fecha de inicio de diálisis	en meses	mese	6	meses	19 F
Nombre de la Clinica: Tiempo de permanencia la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis I. SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios	en	untar Formatos de S	Sectonzacion	de Pacientes de los ultimo	ıs 6
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencia la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis . SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Molivo.	ULTIMOS 8 MESES: (Adjuniento: frecuentes de turno de tra	untar Formatos de S tamiento al mes: S	sectonzacion	de Pacientes de los ultimo	ns 6
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencia la unidad de diálisis Fecha de inicio de diálisis . SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si	Sectonzacion () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencia la unidad de diálisis Fecha de inicio de diálisis . SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Motivo. Se ha modificado la asignar	en	untar Formatos de S tamiento al mes: S	Sectonzacion () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencía la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis . SECTORIZACIÓN EN LOS ses). Frecuencia y tumo de tratar El paciente solicita cambios Motivo. Se ha modificado la asignad Motivo: Antecedentes de Seroconve	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si	Sectonzacion () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencia la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis . SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Motivo: Se ha modificado la asignar Motivo: Antecedentes de Seroconve ¿Quiénes?	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si	Sectonzacion () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencía la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y tumo de tratar El paciente solicita cambios Motivo: Antecedentes de Seroconve ¿Quiénes?	en	untar Formatos de S Iamiento al mes: Si NO (Sectonzacion () N SS() N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencia la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis . SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Motivo: Antecedentes de Seroconue ¿Quiénes? . VACUNACIÓN: Ha recibido vacunas contra	en	untar Formatos de Stamiento al mes: Si NO (Motivo	sectonzacion () N Si () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clinica: Tiempo de permanencia la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis I. SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Motivo: Se ha modificado la asignad Motivo: Antecedentes de Seroconve ¿Quiénes? L'VACUNACIÓN: Ha recibido vacunas contra Número de esquemas de ve	en	untar Formatos de Stamiento al mes: Si NO (Motivo	sectonzacion () N Si () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clinica: Tiempo de permanencia la unidad de diálisis Fecha de inicio de diálisis I. SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Molivo. Se ha modificado la asignar Motivo: Antecedentes de Seroconva ¿Quiénes? VACUNACIÓN: Ha recibido vacunas contra	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si NO (Motivo) NO (sectonzacion () N Si () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencía la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis I. SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Motivo. Se ha modificado la asignar Motivo: Antecedentes de Seroconve ¿Quiénes? L. VACUNACIÓN: Ha recibido vacunas contra Número de esquemas de va Número de dosts de refuera Detalle del último esquema	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si NO (Motivo) NO (sectonzacion () N Si () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencía la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis I. SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y tumo de tratar El paciente solicita cambios Motivo. Se ha modificado la asignad Motivo: Antecedentes de Seroconvo. ¿Quiénes? I. VACUNACIÓN: Ha recibido vacunas contra Número de esquemas de vo. Número de dosto de refuera	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si NO (Motivo) NO (sectonzacion () N Si () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencia la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis I. SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Motivo: Antecedentes de Seroconve ¿Quiénes? I. VACUNACIÓN: Ha recibido vacunas contra Número de esquemas de ve Número de dosts de refuera Detalle del útimo esquema DOSIS LUGAR PRIMERA SEGUNDA	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si NO (Motivo) NO (sectonzacion () N Si () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clinica: Tiempo de permanencia la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis I. SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Motivo: Se ha modificado la asignar Motivo: Antecedentes de Seroconve ¿Quiénes? I. VACUNACIÓN: Ha recibido vacunas contra Número de esquemas de ve Número de dosts de refuera Detalle del último esquema DOSIS LUGAR	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si NO (Motivo) NO (sectonzacion () N Si () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencía la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis I. SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y tumo de tratar El paciente solicita cambios Motivo: Antecedentes de Seroconve ¿Quiénes? Ha recibido vacunas contra Número de esquemas de va Número de dosts de refuera Detalle del último esquema DOSIS LUGAR PRIMERA SEGUNDA TERCERA	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si NO (Motivo) NO (Sectonzacion () N Si () N	de Pacientes de los ultimo	•••
Nombre de la Clínica: Tiempo de permanencia la unidad de diáfisis Fecha de inicio de diáfisis I. SECTORIZACIÓN EN LOS eses). Frecuencia y turno de tratar El paciente solicita cambios Motivo: Antecedentes de Seroconve ¿Quiénes? I. VACUNACIÓN: Ha recibido vacunas contra Número de esquemas de ve Número de dosts de refuera Detalle del útimo esquema DOSIS LUGAR PRIMERA SEGUNDA	en	untar Formatos de S tamiento al mes: Si NO (NO (Sectonzacion () N Si () N	de Pacientes de los ultimo	•••

Versión 01 Página 40 de 81

FFA (b)
A/SSA

G. CARLOS

VOBO



DIRECCIÓN DE FINANCIAMIENTO F PLANES DE SALUE

VIII. PROBABLES FACTOR	ES ASOCIAD	OS A SER	OCONVERSI	ÓN RESPONSAE	BLE DE LA NOTI	FICACIÓN:
			el distriction			
NOMBRE Y APELLIDOS DE	L PROFESIO	NAL QUE R	REPORTA			
*** ****** ******************			***********			
CARGO: , ,, ,						
CARGO				*******		
(Para ser llenado por la Entic	inch					
CLASIFICACIÓN FINAL DE						
FECHA				FICHA Nº:		
Sistema de Información:						
 Confirmado () Sospech Seroconversión aislada () 				iadamente Investi on () Seroc		riodo ventana ()







ANEXO Nº 18

NIVELES MÁXIMOS DE CONTAMINANTES QUÍMICOS Y ELECTROLITOS EN AGUA DE DIÁLISIS

Cuadro Nº 1. Contaminantes químicos

Contaminante	Concentración máxima (mg/L)
Aluminio	0.01
Cloro total	0.1
Cobre	0.1
Flúor	0.2
Plomo	0.005
Nitrato (como N)	2
Sulfato	100
Zinc	0.1

Cuadro N° 2. Electrolitos

Electrolitos	Concentración máxima		
Calcio	2 mg/L (0.05 mmol/l)		
Magnesio	4 mg/L (0.15 mmol/l)		
Potasio	8 mg/L (0.2 mmol/l)		
Sodio	70 mg/L (3.0 mmol/l)		







THEM	SUPUESTO DE APLICACIÓN DE PENALIDAD	Porma de Cálculo	PROCEDIMENTO
11.	Ausencia en la IPRESS contratada de uno o más de los eiguientes profesionales, de acuerdo a los módulos de atención operativos: - médico asistencial - entermero (a) asistencial - técnico (a) de enfermería de sala de hemodiálles - técnico (a) de enfermería pare, cebado y almacenamiento de dializadores - profesional en mantenímiento de máquinas.	(3%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de satud, por cada uno de los profesionales ausentes.	La comprobación de la ausencia de los profesionales de la IPRESS contratada se realiza a través del proceso de control da las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante. Se considera ausencia cuendo cumpla con alguno de los siguientes supuestos. * No presencia en la IPRESS contratada de uno o más de los siguientes profesionales: - médico asistencial (como máximo tres médicos por tumo de atención). - enfermero (a) asistencial (como máximo un módulo por tumo de atención). - éncito (a) de enfermería de esale de hemodiálisis (como máximo un módulo por tumo de atención). - iécnico (a) de enfermer a para cebado y almacenamiento de dializadores (como máximo dos módulos por tumo de atención). - profesional en manlenimiento de máquinas (uno por tumo de atención).
			No permenencia en la IPRESS contratado de uno o más de los siguientes profesionales médico selstencial (como máximo tres médidos por turno de atención)







TEM	SUPUESTO DE APLICACION DE PENALIDAD	FORMA DE CÁLCULO	PROCEDIMIENTO
			 enfermero (a) asistencial (como máximo un módulo por turno de atención). técnico (a) de enfermerla de sala de hemodálista (como máximo un módulo por turno de atención) técnico (a) de enfermerla para cebado y almacenamiento de dializadores (como máximo dos módulos por turno de atención) profesional en mantenimiento de máquinas (uno por turno de atención).
			3 No acreditación de la profesión (titulo profesional universitur o o tecnico), colequiture profesional (cuando comesponde) o experiencia profesional (segun la experiencia señalada en el literal bidel numeral 7 del anexo N° 21) de uno o más de los siguientes presentes durante el turno de atención - médico asistencial - enfermero (a) asistencial - técnico (a) de enfermeria de sala de
			hemodiálisis - técnico (a) de enfermente para cebado y almacenamiento de dializadores - profesional un mantenimiento de máquimas (uno por turno de stención).
2,	No se cump e que, al menos el 85% de los pacientes atendidos tiens una hemoglobina mayor e igual a 10 g/dL	(2%) del monto total de la factura correspondiente al mes sujeto a control, si el porcentaje de paccentes con hemoglobina mayor o igual a 10 g/dl es del 70% a 84%.	Se varifica por medio de los reportes de resultados de laboratorio de hemoglobina,



Version Q1 Página 44 de 81





ITEM	SUPUESTO DE APLICACIÓN DE PENALIDAD	forma de cálgulo	PROCECUMENTO
		(5%) del monto lotal de la factura correspondiente al mas sujeto a control, si el porcentaje de pacientas con hemoglobina mayor o igual a 10 g/dl es del 50% a 69%	le IPRESS contratada. El cálculo del Kt/V se realiza mediante i siguiente fórmula Kt/V = - Ln((C2/C1)-(0.008xT))+(4 - 3.5 (C2/C1) x UF/P El valor obtenido de Kt/V, considera do decimales y no será sujeto a redondeo El cálculo de la tesa de remoción de ure (PRU) se realiza madiante la siguiant
		(10%) del monto total de la factura correspondiente al mes sujeto a control, si el porcentaje de pacientes con Hemoglobina mayor o igual a 10 g/dl es menor del 50%.	
3.	Más del 15% de los pacientes no cumplen con al monos uno de los siguientes estándares - Kt/V igual o mayor a 1.30 - Tasa de remoción de urea mayor o igual a 70%	(2%) del monto total de la factura correspondiente al mes sujeto a control, ei el porcentaje de pacientes que no cumpren el estándar es del 15% al 30%	
		(5%) del monto total de la factura correspondiente al mes sujeto a control, si el porcentaje de pacientes que no cump en el estànder es del 31% al 50%	
		(10%) del monto total de la factura corrospondiente al mes sujeto a contral, si el porcentaje de pacientes que no cumpler el estándar es Igual o mayor a 51%.	





Version 01 Página 45 ce 81

TEM	SUPUESTO DE APLICACIÓN DE PENALIDAD	FORMA DE GÁLQULO	PROCEDIMIENTO	
			UF Cambio de peso pre-costdiàlisis en kilogramos (kg) P Paso post-diálisis (en kg)	
4.	E: incumplimiento de los criterios de bioseguridad sujetos a penalidad detallados en el anexo N° 20	(5%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud	La comprobación se realiza a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante	
\$.	El grupo efectrogeno de la PRESS contratada no funciona en modo automático	roce asilud cuanii c	comprobación se electúa a través del posso de control de las prestaciones de ud que realice ta Entidad Contratente ando el grupo electrógeno no es cusivo de la UPS hemodélisis y de él penden otros servicios de la IPRESS, se pla um documento suscrito profesional metiente el cual indique la operatividad grupo electrógeno en modo automático caso, la IPRESS contratada no permita elizar la prueba en modo automático del conamiento del grupo electrógeno, se lice la penalidad.	
6.	La IPRESS contratada no dispone de los medicamentos, insumos y equipos detalledos en el apartado 5. Coche de Paro" del cuadro Nº 1 del anexo Nº 21, según la cantidad mínima indicada y las especificaciones señaladas	(3%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de salud	La comprobación se efectúa a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante	
7.	El recuento mensual de bactenas mayor a 100 UFC/ml en liquido de diálisis o mayor a 10 UFC/100 ml en liquido de diálisis ultrapuro, en al menos una máquina de hemodiálisis.	(2%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de selud.	Se verifica por medio de los reportes de resultados de laboratorio del recuento mensual unidades formadoras de colonias (UFC/mL) de una muestra de liquido de	



Versión 01 Página 46 de 61





ITEM	SUPUESTO DE APLICACIÓN DE PENALIDAD	Forma de Cálculo	PROCEDIMIENTO	
	Leyenda. UFC Unidades formacionas de colonias		ciálisis o líquico de diálists u trapuro de dos máquinas de hemodiálisis, de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratante (véase nota 17) En caso, la IPRESS contratada no presente es mencionados reportes, corresponde la aplicación de la penalicad.	
8.	El nivel de endotoxinas en agua tratada mayor a 0 25 UE/mL para agua punticada o mayor de 0.03 UE/mL para agua ultrapura, en al menos uno de siguientes puntos de toma de muestra: - Salida de la ósmosia inversa, - Al incio de cada amillo de distribución - Final de cada amillo de distribución Leyenda: UE Unidad de endotoxinas	(2%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control de las prestaciones de selud.	Se verifica por medio de los reportes de resultados de isboratorio de la muestra de indoctorias em agua tratada a la selida de la ósmosis inversa, el inicio del amilo de distribución y al final del amilo de distribución, de acuerdo al procedimiento establecido por la Entidad Contratania (véase nota 17). En caso, la IPRESS contratada no presente los mencionados reportes, corresponde la aplicación de la penalidad.	
a and silver	El incumplimiento de al menos uno de los siguientes documentos o registros Registro diano del monitoreo del test de dureza, pH, conductividad y cloramna, según anexo Nº 14. Los registros deben contar con firma del personal quien lo realiza y del médico responsable del turno de atención. Resultados de laborationo trimestrales de contaminantes químicos (Alumanio, Cloro total, Cobre, Flúor, Plomo, Nitrato [como N], Sutfato, Zinc) y electrofitos (Calcio, Magnesio, Potasio, Sodio). Los resultados deben tener el nombre y firma del	mes que se realizó el control de las prestaciones de	La comprobación se realiza o través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice le Entidad Contratante	







TEM	SUPUESTO DE APLICACIÓN DE PENALIDAD	FORMA DE CÁLCULO	PROCEDIMIENTO
	profesional reaponsable del laboratorio correspondiente Documento que acredite la desinfección quincenal del tanque de almacenamiento de agua tratada y de las lineas de distribución de agua tratada, el cuel debe contar con firma y sello del director médico en caso sea realizado por la misma IPRESS Cuando el procedimiento es brindado por un servicio tercerizado presentará corificado de la empresa con firma y sello de profesional correspondiente Documento que acredite la limpiaza y destrifección semestral de cisternas y/o destrifección semestral de cisternas y/o tanques elevados (cartificado extendido por el profesional competente según las normas vigentes)		
10,	Discordancia negativa entre la cantidad de dializadores y líneas arteriovenosas, con el número de sesiones de hemodiáliste del mes aupervisado		La comprobación se realiza a través de proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante. Se aplica le penelidad cuando le cantidad de dializadores y líneas artenovenosas el menor al número de sesiones de hemod átisis del mes sucervisado. En el control de las prestaciones de salud as solicitan los siguientes documentos.

HATURA &

Página 48 da 81





MET	SUPUESTO DE APLICACIÓN DE PENALIDAD	FORMA DE CÁLCULO	FROCEDIMIENTO	
			dializadores y lineas arteriovenosas por número de serie y lote. Consolidado de sesiones de hemodiálisis del mes. Control diario de descarte de dializadores (anexo N° 11-A) Control diario de descarte de sel de líneas arteriales y venosas (anexo N° 11-B)	
	2 00 00 00 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		Se podrá solicitar facturas priginares y/o guías de remisión que sustenten la compra y el uso de todos los materiales e insumos requeridos	
11.	Le IPRESS no permite el ingreso del equipo supervisor a sus instalaciones o inicio del proceso de control que realiza la Entidad Contratante	(10%) del monto total de la factura correspondiente al mas que se resizó el control de las prestaciones de salud.	La comprobación se realiza a través dal proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entided Contratante	
12.	Cambio de lugar donde brinda el servicio sin comunicación, verificación y autonzación de la Entidad Contratante	(2%) del monto total de la factura correspondiente a cada mes en que la IPRESS esté brirdando el servicio en otro lugar sin comunicación, verificación y autorización de la Entidad Contratante	Le comprobación se realizará desde momento en que la Entidad Contratante tome conocimiento del cambio de lugar de atención de la IPRESS.	
13.	Al menos una máquina de hemodiálisis está stendo utilizada sin las alarmas operativas.	(1%) del monto total de la factura correspondiente al mes que se realizó el control do las prestaciones de salud.	La comprobación se realiza a través del proceso de control de las prestaciones de salud que realice la Entidad Contratante.	
14,	El tiempo programado (monitor de máquina) de las sesiones reálizadas en el tumo supervisado es menor al tiempo prescrito por el médico netrólogo en la historia cinica, identificado en al menos un peciente durante el control de las prestaciones de salud	(1%) del monto total de la factura correspondiente al mas que se realizó el control de las prestaciones de salud.	La comprobación se efectúe a través del proceso de control de las prestaciones de saturd que realice la Emitidad Contratante, donde se contrasta el tiempo programado de las ses ones (en el moritor de máquina) con el tiempo prescrito por el médico nefrótogo en la historia clínica.	







Mati	SUPUESTO DE APLICACIÓN DE PENALIDAD					FORMA DE CÁLCULO	PROCEDIMIENTO	
15.			contratada			(1%) del monto total de la factura correspondiente al		
	COL	diciones est	ablecidas en	el anexo Nº	23	mes que se realizó el control de las prestaciones de	proceso de control de las prestaciones de	
						salud	salud que realice la Entidad Contratante	

Nota 17: La Entidad Contratante debe indicar el procedimiento en la elaboración de su requerimiento





Version 01 Pägina 50 de 81





ANEXO N° 20 CRITERIOS DE BIOSEGURIDAD SUJETOS A PENALIDAD

A. SOBRE LAS CARACTERÍSTICAS DE LA INFRAESTRUCTURA Y EQUIPAMIENTO QUE INFLUYE EN LA BIOSEGURIDAD:

 El consultorio médico cuenta con lavatorio para lavado de manos equipado (dispensador de jabón, dispensador de papel toalla) y operativo. Las superficies de techos, paredes y pisos

deben estar en perfecto estado de conservación.

2. La sala de hemodiálisis cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito, antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpieza y desinfección, con zócalo sanitario, paredes y pisos revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza y desinfección, superficies de techos, paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación.

La sala de hemodiálisis cuenta con inyectores y extractores de aire operativos.

4. Cada módulo de hemodiálisis cuenta con un lavatorio para lavado de manos con surtidor de agua en cuello de ganso accionado sin el uso de las manos, con dispensador de jabón y de papel toalla que permita extraer el papel directamente, sin el uso de palancas, botones o similares. Todo debe estar equipado y Operativo.

La IPRESS cuenta con local aislado, con aislamiento estructural. El local aislado que se encuentra en un piso distinto al de la sala de hemodiálisis, tiene acceso mediante ascensor y/o

cuente con acceso para personas con discapacidad.

6. El local aislado cuenta con pisos de superfície no porosa, de alto transito, antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpieza y desinfección, con zócalo sanitario, paredes revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza y desinfección, superfícies de techos, paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación

7. La sala de lavado de material biocontaminado cuenta con lavadero de acero inoxidable para el lavado de material biocontaminado (riñoneras, instrumental quirúrgico, férulas, etc.) con surtidor de agua accionado sin el uso de las manos. Estos deben estar operativos, equipados, en buenas condiciones de conservación e higiene y no deben ser utilizados para otros fines.

La sala de lavado de material biocontaminado cuenta con lavatorio para lavado de manos, surtidor de jabón a pedal, surtidor de agua accionado sin el uso de las manos y dispensador de papel que permita extraer el papel directamente sin el uso de palancas, botones o similares,

equipado y operativo.

La sala de lavado de material biocontaminado cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito, antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpieza y desinfección, con zócalo sanitario, paredes revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza y desinfección, superficies de techos, paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación.

10. La sala de cebado de sistemas extracorpóreos cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito, antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpieza y desinfección, con zócalo sanitario, paredes revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza y desinfección, superficies de techos, paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación

11. La sala de cebado de sistemas extracorpóreos cuenta con inyectores y extractores de aire

12. El área limpia está ubicada cerca de la sala de hemodiálisis, cuenta con superficies que la delimitan en perfecto estado de conservación e higiene, protegida de la contaminación del medio ambiente

13. El cuarto limpio cuenta con armarios y vitrinas para almacenamiento de material limpio y/o estéril, en buen estado de conservación e higiene.

 El cuarto limpio cuenta con refrigeradora y su termómetro digital, ambos deben estar operativos.

15. El cuarto limpio cuenta con paredes y pisos revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza y desinfección, superficies de techos, paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación.

16. El área biocontaminada cuenta con separación física de las demás áreas. Para almacenamiento temporal de ropa biocontaminada (mandilones, frazadas y sábanas).

17. El área biocontaminada, cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito, antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpieza y desinfección, con zócalo sanitario, paredes revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza y desinfección, superficies de techos, paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación.









- 18. El cuarto biocontaminado cuenta con infraestructura de acceso restringido, ubicado en zona alejada de pacientes, de sala de hemodiálisis, cebado, sala de tratamiento de agua, almacén, de ambiente de comida o ropa limpia. No compartida con otros usos
- 19. El cuarto biocontaminado cuenta con zócalo sanitario, presencia de sumidero interior, paredes revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad, y facilite su limpieza y desinfección, los pisos son de superficie no porosa, de alto tránsito, antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpieza y desinfección, superficies de techos, paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación.
- El cuarto biocontaminado cuenta con agua, desagüe y drenajes para lavado, para IPRESS que generen residuos sólidos (biocontaminados, comunes y especiales) mayores a 150 litros/dia.
- 21. En caso la IPRESS utilice vehículos contenedores o coches para el traslado de residuos ai cuarto biocontaminado (almacenamiento), esto deben estar diferenciados por clases de residuos, cuentan con tapa articulada en el propio cuerpo del vehículo y ruedas de tipo giratorio, son de material rigido, de bordes redondeados, lavables e impermeables. No pueden ser usados para ningún otro propósito.
- 22. En el cuarto biocontaminado, no usan ductos para el transporte de residuos sólidos.
- 23. Las rutas para transporte de residuos sólidos de la IPRESS cuentan con paredes y pisos revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpleza y desinfección.
- 24 Las rutas de transporte de los materiales de la IPRESS se realizan en forma unidireccional: NO CONTAMINADO a BIOCONTAMINADO.

B. <u>SOBRE LA GESTIÓN Y MANEJO DE RESIDUOS SÓLIDOS:</u>

B.1. Acondicionamiento de la gestión y manejo de residuos sólidos:

- 1. Los recipientes utilizados para residuos comunes, biocontaminados o especiales cuentan con tapa y se encuentran tapados, cumpliendo las especificaciones técnicas de la Norma Nº144-MINSA/2018/DIGESA. "Gestión Integral y Manejo de Residuos Sólidos en Establecimientos de Salud, Servicios Médicos de Apoyo y Centros de Investigación" y sus modificatorias.
- 2. Se cuenta con bolsas de colores según el tipo de residuos a eliminar (residuo común: negro; biocontaminados: rojo; residuo especial: bolsa amarilla) en cada recipiente. Las bolsas son de mayor capacidad (20% más) que el recipiente permitiendo su doblez hacia afuera sobre el borde del recipiente.
- 3. El recipiente para residuos punzocortante es rígido, impermeable, resistente al traspaso por material punzocortante, con su rotulado de bioseguridad y cumple con las especificaciones técnicas de la Norma Nº144-MINSA/2018/DIGESA. "Gestión Integral y Manejo de Residuos Sólidos en Establecimientos de Salud, Servicios Médicos de Apoyo y Centros de Investigación" y sus modificatorias.
- Los residuos sólidos especiales de vidrio no rotos como: frascos de viales se encuentran en cajas de cartón grueso con su respectiva boisa amarilla, teniendo en cuenta el límite del ilenado % partes.
- Las áreas administrativas o de uso exclusivo del personal de la IPRESS cuentan con recipientes con tapa y bolsas de color negro para el depósito de residuos comunes, dichos recipientes se encuentran tapados.
- Los servicios higiénicos que son de uso compartido o exclusivo de pacientes cuentan con recipientes con bolsas rojas y se encuentran tapados.
- 7. El personal de limpieza cuenta con pantalón largo, chaqueta de manga larga o 3/4, gorra, guantes de PVC impermeables de preferencia de color blanco y de caña larga, zapatos impermeables que cubran la totalidad del pie y mascarilla.
- La IPRESS solo realiza la reutilización de envases de plasticos de desinfectantes usándolos como recipiente para punzocortantes (vidrios de ampollas).

B.2. Segregación y almacenamiento primario de la gestion y manejo de residuos sólidos:

- 1. Se disponen los residuos en el recipiente correspondiente según su clase (residuo común: negro; biocontaminados: rojo; residuo especial; bolsa amarilla).
- 2. Los residuos punzocortantes que se segregan en los recipientes rígidos son agujas hipodérmicas, con jeringa o sin ella, agujas de sutura, catéteres con aguja, equipos de venoclísis, frascos de ampollas rotas, entre otros objetos de vidrios rotos o punzocortantes.
- Los residuos biocontamínados se descartan en bolsa roja y son los provenientes de la atención al paciente (en contacto con secreciones, excreciones y demás líquidos orgánicos incluyendo restos de alimentos y bebidas de pacientes).
- 4. Los residuos biocontaminados que se descartan en bolsa roja son bolsas conteniendo sangre hamana y hemoderivados (bolsa con contenido de sangre humana, muestras de sangre para apálisis, otros hemoderivados),

Versión 01 Página 52 de 81







- 5. Las agujas con jeringas utilizadas en el paciente son desechadas dentro de un contenedor para punzocortante, No encapuchadas o re encapsuladas.
- Las jeringas usadas sin aguja se descartan el reciplente con bolsa roja.

B.3. Recolección y transporte interno de la gestión y manejo de residuos sólidos:

- 1. Cuenta con rutas debidamente señalizadas para el transporte de los residuos sólidos.
- 2. Ruta de transporte sin cruce con rutas de alimentos, ropa limpia y traslado de pacientes.
- Personal cuenta con equipo de protección personal (pantalón largo colocado dentro de las botas de PVC, chaqueta de manga larga o ¾, mandil, gerro, tentes, mascarilla y guantes de Nitrilo colocados por encima del mandil).
- Las bolsas de residuos al llegar hasta las % partes de su capacidad, el personal de limpieza embolsa y amarra las bolsas que contiene residuos en los recipientes donde fueron segregados.
- Personal de limpieza no realiza el vaciado directo de los residuos sólidos recolectados a otra bolsa.
- 6. Personal de limpieza NO arrastra las bolsas, ni las pega a su cuerpo.

B.4. Almacenamiento intermedio o central de la gestión y manejo de residuos sólidos:

- Está rotulado delimitando la clase de residuo de la siguiente manera: Área para residuos comunes, Área para residuos biocontaminados y Área para residuos especiales.
- Los recipientes son de material lavable, de superficies lisas permitiendo el lavado y desinfección de los mismos.
- 3. El área se mantiene limpia y desinfectada.
- Personal cuenta con equipo de protección personal (pantalón largo colocado dentro de las botas de PVC, chaqueta de manga larga o ¼, mandil, gorro, lentes protectores, mascarilla y guantes de Nitrilo colocados por encima del mandil).
- 5. Se cuenta con bolsas de colores según el tipo de residuos a eliminar (residuo común: negro, biocontaminados: rojo; residuo especial (bolsa amarilla) en cada recipiente. Las bolsas son de mayor capacidad (20% más) que el recipiente permitiendo su doblez hacia afuera sobre el borde del recipiente.

C. SOBRE LA LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN:

C.1. El personal técnico de enfermería realiza todos los pasos del procedimiento de limpleza y desinfección en máquina de hemodiálisis:

- Antes de empezar el procedimiento de limpleza y desinfección de máquinas de hemodiálisis: se realizó el retiro de sábanas, frazadas, férulas, riñoneras y otros por parte del personal técnico de enfermería y residuos biocontaminados por parte del personal de limpleza.
- 2. Antes del procedimiento el personal realiza el lavado manos.
- 3. Calzado de guantes limpios para la realización del procedimiento.
- 4. Durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo (incluidos mandilones impermeables descartables, mamelucos impermeables descartables, respiradores FFP2/N95 o equivalentes, visores protectores oculares con ventosa, gorros, guantes, entre otros; según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA y la Resolución Ministerial N°456-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes).
- El procedimiento se realiza desde las áreas menos sucias a las más sucias, es decir desde aquellas con mayor contacto con sangre u otro agente contaminante hacia las de menor contacto.
- El procedimiento se realiza con movimientos en un solo sentido, de un lado a otro, no retornando a las zonas ya desinfectadas.
- Uso de uno a más trapos o paños por cada máquina de hemodiálisis. El o los trapos o paños no son reutilizados para la limpieza de otro equipo o mobiliario.
- 8 Uso de desinfectante para la limpieza externa de acuerdo a la indicación del fabricante y normativa vigente.
- 9. Realiza el retiro de guantes al finalizar el procedimiento.
- 10. Realiza el lavado de manos al finalizar el procedimiento.

Q.2. El personal técnico de enfermeria realiza todos los pasos del procedimiento de limpleza y desinfección en sillones de hemodiálisis:

- Antes de empezar el procedimiento de limpieza y desinfección de sillones de hemodiálisis: se realizó el retiro de sábanas, frazadas, férulas, riñoneras por parte del personal técnico de enfermería y residuos biocontaminados por parte del personal de limpieza.
- 2. Antes del procedimiento el personal realiza el lavado manos



Versión 01 Página 53 de 81





- 3. Calzado de guantes limpios para la realización del procedimiento
- 4. Durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo (incluídos mandilones impermeables descartables, mamelucos impermeables descartables, respiradores FFP2/N95 o equivalentes, visores protectores oculares con ventosa, gorros, guantes, entre otros; según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA y la Resolución Ministerial N°456-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes).
- El procedimiento se realiza desde las áreas menos sucias a las más sucias, es decir desde aquellas con mayor contacto con sangre u otro agente contaminante hacia las de menor contacto.
- El procedimiento se realiza con movimientos en un solo sentido, de un lado a otro, no retornando a las zonas ya desinfectadas
- 7. Uso de uno a más trapos o paños por cada sillón de hemodiálisis. El o los trapos o paños no son reutilizado para la limpleza de otro equipo o mobiliario.
- Uso de desinfectante para la limpieza externa de acuerdo a la indicación del fabricante y normativa vigente.
- 9. Realiza el retiro de guantes al finalizar el procedimiento.
- 10.Realiza el lavado de manos al finalizar el precedimiento.

C.3. El personal técnico de enfermería realiza todos los pasos del procedimiento de limpleza y desinfección de coches de curaciones o coche centralizado:

- Antes de empezar el procedimiento de limpieza y desinfección de coches de curación: se realizó el retiro de sábanas, frazadas, ferulas, riñoneras por parte del personal técnico de enfermería y residuos biocontaminados por parte del personal de limpieza.
- 2. Antes del procedimiento el personal realiza el lavado manos
- 3. Calzado de guantes limpios para la realización del procedimiento
- 4. Durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo (incluidos mandilones Impermeables descartables, mamelucos impermeables descartables, respiradores FFP2/N95 o equivalentes, visores protectores oculares con ventosa, gorros, guantes, entre otros; según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA y la Resolución Ministerial N°458-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes).
- El procedimiento se realiza desde las áreas menos sucias a las más sucias (parte superior a parte inferior)
- El procedimiento se realiza con movimientos en un solo sentido, de un lado a otro, no retornando a las zonas ya desinfectadas
- Uso de uno a más trapos o paños por cada coche de curación. El o los trapos o paños no son reutilizado para la limpieza de otro equipo o mobiliario.
- Uso de desinfectante para la limpieza externa de acuerdo a la indicación del fabricante y normativa vigente.
- 9. Realiza el retiro de guantes al finalizar el procedimiento.
- 10. Realiza el lavado de manos al finalizar el procedimiento

C.4. El personal de limpieza realiza todos los pasos del procedimiento de limpieza de pisos de sala de hemodiálisis:

- 1. Antes de empezar el procedimiento de limpieza y desinfección de plsos en sala de hemodiálisis: se realizó la desinfección externa de máquinas de hemodiálisis, sillones, coches de curación o coche centralizado, superficie de mobiliario de las estaciones de enfermería, percheros, lavaderos de manos, entre otros.
- 2. Antes del procedimiento el personal de limpieza realiza el lavado manos.
- 3. Durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo (incluidos mandilones impermeables descartables, mamelucos impermeables descartables, respiradores FFP2/N95 o equivalentes, visores protectores oculares con ventosa, gorros, guantes, entre otros; según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA y la Resolución Ministerial N°456-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes).
- 4. Calzado de guantes de goma para la realización del procedimiento, por encima del mandil.
- El procedimiento se realiza con arrastre húmedo, en un solo sentido no retornando a zonas ya desinfectadas, con el uso de mopas o trapeadores (prohibido el barrido en seco, uso de escobas o cepillos).
- Con mopa o trapeador, humedecido en desinfectante (de acuerdo a indicación del fabricante), se inicia la desinfección de los pisos de las estaciones de enfermería.



9

Versión 01 Página 54 de 81





- 7. Con mopa o trapeador diferente a la de las estaciones de enfermería, humedecido en desinfectante (de acuerdo a indicación del fabricante y normativa vigente), se inicia la desinfección de los puestos de hemodiálisis iniciando por el módulo y puesto considerado menos contaminado.
- 8. El procedimiento se realiza con movimientos en un solo sentido, de un lado a otro, no retornando a las zonas ya desinfectadas
- 9. Realiza el procedimiento sin tocar con los guantes máquinas, muebles, tensiómetros y otros.

C.5. El personal de Ilmpieza realiza todos los pasos del procedimiento de limpieza y desinfección de pisos ante la presencia de materia orgánica:

- 1. Antes del procedimiento el personal de limpieza realiza el lavado manos
- 2. Durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo (incluidos mandilones impermeables descartables, mamelucos impermeables descartables, respiradores FFP2/N95 o equivalentes, visores protectores oculares con ventosa, gorros, guantes, entre otros; según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA y la Resolución Ministerial N°456-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes).
- 3. Calzado de guantes descartables para la realización del procedimiento, por encima del mandik-
- 4. El personal de limpieza coloca papel toalla sobre la materia organica (tantas veces como sea necesario) hasta absorber la mancha.
- 5. Una vez absorbida la materia orgánica, se descartan los papeles toallas en bolsa de color rojo.
- 6. El personal de limpieza lava la superficie limpiando con un trapo de piso embebido en solución 🙃 3 1.3 27 detergente (No mezclado con hipoclorito de sodio)
- El personal de limpieza enjuaga el piso con un trapo embebido de agua limpia.
- 8. El personal de limpieza desinfecta la superficie del piso con otro trapo sumergido en hipoclorito de sodio.
- 9. El personal de limpieza se retira los guantes y realiza el lavado de manos .

D. SOBRE LAS MEDIDAS PREVENTIVAS PARA PROTEGER LA SALUD:

- D.1. El personal realiza el lavado de manos de acuerdo a los Momentos establecidos por la OMS:
 - 1. Realiza el lavado de manos antes de tocar al paciente. (Si después de efectuar la higiene de manos, pero antes del contacto con el paciente, se producen otros contactos de este tipo o con' el entorno del paciente, no es necesario repetir el lavado de manos.)
 - 2. Realiza el lavado de manos cada vez que se toma la presión sanguinea.
 - 3. Realiza el lavado de manos antes de realizar una tarea limpia-aséptica. (Ejemplo: antes de 💎 👙 🐪 realizar la canulación y descanulación, apertura y obturación de catéter venoso central)
 - 4. Realiza el lavado de manos después del riesgo de exposición a líquidos corporales y tras Variating same of a sector quitarse los guantes.
 - 5. Realiza el lavado de manos después de tocar al paciente. ...
 - Section Lander Air Loto son de 6. Realiza el lavado de manos después de contacto con el entorno del paciente (Ejemplo: Después de limpiar y desinfectar el entorno de un paciente).

D.2. El personal realiza el lavado de manos según las recomendaciones y pasos establecidos por la OMS:

- 1. Personal cuenta con uñas cortas. No uso de uñas artificiales. Las uñas se encuentran sin esmalte.
- 2. Previo al lavado de manos, se retiran los accesorios de las manos (reloj, anillos, cintas, pulseras)
- 3. El personal realiza el lavado de manos según los pasos establecidos por la OMSM (Imagén







imagen Nº01. Pasos de lavado de manos.



Mójese las manos con agua				
Aplique en la palma de la mano una cantidad de jabón suficiente para cubrir todas las superficies de las manos				
Frótese las palamas de las manos entre sí				
Frótese la palma de mano derecha contra el dorso de la mano izquierda entrelazando los dedos y viceversa				
Frótese las palmas de las manos entre sí, con los dedos entrelazados				
Frótese el dorso de los dedos de una mano con la palma de la mano opuesta, agarrándose los dedos				
Frótese con un movimiento de rotación el pulgar izquierdo, atrapándolo con la palma de la mano derecha y viceversa				
Frótese la punta de los dedos de la mano derecha contra la palma de la mano izquierda haciendo un movimiento de rotación y viceversa				

S JEFATORA A



Fuente: Guía de la OMS sobre Higiene de Manos en la Atención de la Salud Resumen. Primer Desafío Global de Seguridad del Paciente Una Atención Limpia es una Atención Segura. Organización Mundial de la Salud 2009

Jy (

8

9

Enjuáguese las manos con agua

Séquese con una toalla desechable

Versión 01 Página 56 de 81 D.3. El personal realiza el calzado de guantes según los pasos establecido en la OMS (imagen $N^{\circ}02$):

lmagen №02. Calzado de guantes según los pasos de la OMS



1	Verificar que el envase no esté roto. Abrir completamente el primer envoltorio no esterilizado para exponer el segundo envoltorio esterilizado, pero sin tocarlo
2	Colocar el segundo envoltorio esterilizado sobre una superficie seca y limpia sin tocar la misma. Abrir el envase y doblarlo hacia la parte inferior para desdoblar el papel y mantenerio abierto.
3	Usando el pulgar y el índice de una mano, tomar cuidadosamente el borde del puño doblado del guante.
4	Deslizar la otra mano dentro del guante en un único movimiento, manteniendo el puño doblado a la altura de la muñeca.
5-6	Tomar el segundo guante deslizando los dedos de la mano enguantada por debajo del puño del guante.
7-9	En un solo movimiento, deslizar el segundo guante en la mano sin guantes evitando cualquier contacto de la mano enguantada con superficies que no sean la del guante que se va a poner (el contacto constituye una falta de asepsia y requiere un cambio de guantes).
10	Si es necesario, luego de ponerse los guantes, ajustar los dedos y los espacios interdigitales hasta calzar cómodamente el guante.
11-12	Desdoblar el puño de la primer mano enguantada deslizando suavemente los dedos de la otra mano dentro del pliegue, asegurándose de evitar cualquier contacto con una superficie que no sea la superficie externa del guante (falta de asepsia que requiere un cambio de guantes)
13	Las manos enguantadas deben tocar exclusivamente dispositivos esterilizados o áreas corporales previamente desinfectadas.







Fuente: Guía de la OMS sobre Higiene de Manos en la Atención de la Salud: Resumen. Primer Desafío Global de Seguridad del Paciente Una Atención Limpia es una Atención Segura. Organización Mundial de la Salud 2009





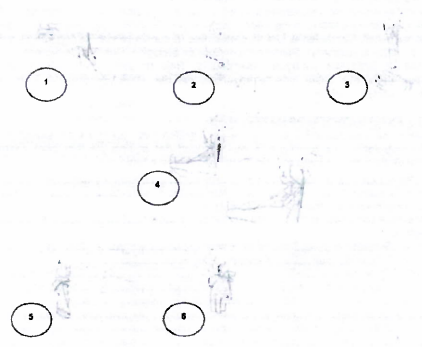


Versión 01 Página 58 de 81





imagen Nº03. Retiro de guantes según los pasos de la OMS



1-3	Quitarse el primer guante con los dedos de la otra mano. Quitarse el guante enrollándolo de adentro hacia fuera hacia la articulación del dedo medio (sin quitarlos completamente)
4	Quitarse el otro guante doblando el borde externo sobre los dedos de la mano parcialmente sin guantes
5	Quitarse el guante enrollándolo completamente de adentro hacia fuera para asegurarse de que la piel del Trabajador de la Salud esté slempre y exclusivamente en contacto con la superficie interna del guante.
6	Descartar los guantes



Fuente: Guía de la OMS sobre Higiene de Manos en la Atención de la Salud: Resumen. Primer Desaflo Global de Seguridad del Paciente Una Atención Limpla es una Atención Segura. Organización Mundial de la Salud 2009







D.4. El personal asistencial cuenta con uniforme de salud (pantalón, chaqueta y calzado). El uniforme debe ser de uso exclusivo para la jornada laboral.

D.5. El personal se encuentra realizando procedimientos y actividades con el uso del EPP según riesgo de exposición y normativas vigentes: Respirador FFP2/N95 o equivalentes (cubriendo nariz y toda la mucosa bucal), Careta facíal, Lentes protectores (si cuenta con lentes correctores deben usar por encima los lentes protectores), Guantes de protección biológica, Guantes de protección biológica estériles, Traje de protección biológica impermeable, Traje de protección biológica descartable, Calzado impermeable que cubre toda la superficie del pie, Gorro descartable, Botas de PVC impermeables, Guantes de nitrilo.

E. SOBRE LA ESTERILIZACIÓN DE MATERIALES:

- E.1. El equipo de esterilización se encuentra OPERATIVO (documento expedido por el profesional competente que consigne la operatividad del equipo y/o test confirmatorios de funcionalidad de equipo), en buen estado de conservación e higiene.
- E.2. La IPRESS realiza el procedimiento de esterilización (métodos, características y empaque) de acuerdo a lo señalado en la Resolución Ministerial Nº1472-2002 SA/DM, que aprueba el "Manual de Desinfección y Esterilización Hospitalaria":
 - El empaque con papel grado médico y/o papel crepado es utilizado para la esterilización con autoclave
 - La IPRESS realiza el procedimiento de esterilización de acuerdo a: Calor Seco: Instrumentos cortantes y de acero inoxidable (riñoneras, equipos de curación)
 - La IPRESS realiza el procedimiento de esterilización de acuerdo a: Calor Húmedo: Textiles, Metales, plásticos termo resistentes. (gasas, riñoneras, equipos de curación, entre otros).
 - 4. La IPRESS no utiliza papel Kraft como empaque del material a esterilizar.
 - 5. El empaque de material esterilizado presenta indicador de esterilización/viraje del indicador químico (cinta testigo, otros), identificación o rotulado del contenido, fecha de caducidad, iniciales del personal que realizó el procedimiento (la rotulación no debe ser consignada directamente en el papel de empaque).

F. SOBRE EL PROCESO DE ATENCIÓN DE PACIENTES:

F.1. El personal de enfermeria realiza todos los pasos del procedimiento de conexión del catéter de hemodiálisis:

- 1. El personal asistencial, durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo (mandil, lentes protectores, gorro, respiradores FFP2/N95 y guantes).
- 2. Antes del procedimiento el personal realiza el lavado manos.
- 3. Calzado de guantes estériles para la realización del procedimiento.
- 4. Realiza a conexión aséptica de la línea arteriovenosa y el catéter.
- 5. Realiza el retiro de guantes.
- 6. Realiza el lavado de manos.

F.2. El personal de enfermería realiza todos los pasos del procedimiento de curación del orificio de inserción del catéter para hemodiálisis:

- 1. Durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo (incluidos mandilones impermeables descartables, mamelucos impermeables descartables, respiradores FFP2/N95 o equivalentes, visores protectores oculares con ventosa, gorros, guantes, entre otros; según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA y la Resolución Ministerial N°456-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes)
- 2. Antes del procedimiento el personal realiza el lavado manos
- 3. Calzado de guantes estériles para la realización del procedimiento
- 4. Aplica adecuadamente el antiséptico en la piel de adentro hacia afuera
- 5. Espera que el antiséptico se seque en la piel
- Cubre el orificio de inserción con gasa estéril y/o dispositivo autoadhesivo, de manera aséptica
- 7. Realiza el retiro de guantes
- 8. Realiza el lavado de manos
- F.3. El personal de enfermería realiza todos los pasos del procedimiento de desconexión del catéter para hemodiálisis:
 - Durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo ((incluidos mandilones impermeables descartables, mamelucos impermeables descartables, respiradores RFP2/N95 o equivalentes, visores protectores oculares con ventosa, gorros, guantes, entre otros; según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial











N°1275-2021/MINSA y la Resolución Ministerial N°456-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes).

2. Antes del procedimiento el personal realiza el lavado manos

3. Calzado de guantes estériles para la realización del procedimiento

4. Realiza la limpieza de las terminaciones del catéter de hemodiálisis

5. Realiza el retiro del desinfectante de las terminaciones del catéter de hemodiálisis

- 6. Realiza la obturación aséptica del catéter con nuevas tapas después de la desconexión
- Realiza el retiro de guantes
- 8. Realiza el lavado de manos

F.4. El personal de enfermería realiza todos los pasos del procedimiento de canulación de fístula arteriovenosa o Injerto:

- 1. Durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo (incluidos mandilones impermeables descartables, mamelucos impermeables descartables, respiradores FFP2/N95 o equivalentes, visores protectores oculares con ventosa, gorros, guantes, entre otros; según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA y la Resolución Ministerial N°456-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes).
- Antes del procedimiento el personal realiza el lavado manos
- 3. Calzado de guantes limpios para la realización del procedimiento
- 4. Aplica adecuada-mente el antiséptico en la piel de adentro hacia afuera
- 5. Espera que el antiséptico se seque en la piel
- 6. No contamina el sitio de la canulación después de la antisepsia
- 7. Realiza la canulación con técnica aséptica
- 8. Conecta las líneas arterio-venosas aséptica-mente
- 9. Realiza el retiro de guantes
- 10. Realiza el lavado de manos

F.5. El personal de enfermería realiza todos los pasos del procedimiento de descanulación de fístula arteriovenosa o injerto:

- Durante el procedimiento utiliza correctamente el equipo de protección personal completo (incluidos mandilones impermeables descartables, mamelucos impermeables descartables, respiradores FFP2/N95 o equivalentes, visores protectores oculares con ventosa; gorros, guantes, entre otros; según el riesgo de exposición señalado en la Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA y la Resolución Ministerial N°456-2020-MINSA, modificatorias y otras normativas vigentes).
- 2. Antes del procedimiento el personal realiza el lavado manos
- 3. Calzado de guantes limpios para la realización del procedimiento
- 4. Desconecta las líneas arteriovenosas asépticamente
- 5. Retira las cánulas de hemodiálisis asépticamente
- 6. Realiza la hemostasia del punto de inserción de la cánula aplicando gasa estéril
- 7. Realiza el retiro de guantes
- 8. Realiza el lavado de manos







ANEXO N° 21 RECURSOS A SER PROVISTOS POR EL CONTRATISTA

1. Equipamiento

- a) La IPRESS contratada deberá cumplir con el equipamiento establecido en las siguientes normativas y sus actualizaciones y modificatorias:
 - Decreto Supremo Nº 013-2006-SA que aprueba el Reglamento de Establecimientos de Salud y Servicios Médicos de Apoyo y demás normativas vigentes.
 - Resolución Ministerial Nº 845-2007/MINSA que aprueba la Norma Técnica de Salud Nº 060-MINSA/DGSP-V.01 Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis.
 - Resolución Ministerial Nº1218-2021/MINSA que aprueba la NTS Nº178-MiNSA/DGIESP-2021
 "Norma Técnica de Salud para la prevención y control de la COVID-19 en el Perú", sus modificatorias y actualizaciones.
 - Otras normativas vigentes relacionadas a equipamiento de IPRESS y las recomendaciones que el Ministerio de Salud emita en relación al COVID-19.
 - b) Se considera como equipamiento estratégico lo siguiente:
 - Máquina de hemodiálisis: La Entidad Contratante debe indicar en la elaboración de su requerimiento el número de máquinas de hemodiálisis necesarias de acuerdo a su necesidad, de ser el caso indicando la cantidad por ítem, considerando lo siguiente:
 - cinco (05) máquinas de hemodiálisis como máximo por módulo.
 - una (01) máquina de emergencia por cada 1 o 2 módulos,
 - una (01) máquina de soporte técnico (de repuesto en caso de fallas técnicas ubicado en el cuarto de máquinas) por cada 1 o 2 módulos.
 - una (01) máquina de cebado y
 - una (01) máquina de hemodiálisis como mínimo en el local aislado.
 - Asimismo, si la IPRESS cuenta con tres (03) módulos de atención de cinco (05) puestos de hemodiálisis, el o los puestos de hemodiálisis en el local aislado formaran parte de los tres (03) módulos.
 - ii. Sistema de tratamiento de agua: Considera como mínimo los siguientes equipos
 - ✓ Filtro de Sedimentos o Multimedia o partículas.
 - ✓ Dos (02) Ablandadores o descalcificadores (expresado como dos, doble o twin), con tanque de salmuera.
 - ✓ Filtro de carbón activado
 - ✓ Equipo, sistema o membranas de osmosis inversa, de paso simple o doble paso
 - ✓ Filtro de hasta cinco (5) micrómetros.

c) El equipamiento de la IPRESS contratada debe estar permanentemente operativo y en buen estado de conservación, asimismo, en caso corresponda deben contar con Registro Sanitario vigente según normativa. La IPRESS contratada debe contar como mínimo con los siguientes equipos y sus características:



Cuadro Nº 1. Equipamiento y sus características

N°	EQUIPAMIENTO	CARACTERÍSTICAS
1.	Máquina de hemodiálísis	a) El equipo de hemodiálisis corresponde al equipo electromédico automático que se utiliza para la realización del tratamiento de hemodiálisis. Asimismo, la cantidad de máquinas considera lo siguiente: (05) máquinas de hemodiálisis como máximo por módulo, una (01) máquina de emergencia por cada 1 o 2 módulos, una (01) máquina de soporte técnico (de repuesto en caso de fallas técnicas ubicado en el cuarto de máquinas) por cada 1 o 2 módulos, una (01) máquina de cebado y una (01) máquina como mínimo en el local aislado; según normativa vigente y modificatorias. Asímismo, si la IPRESS cuenta con tres (03) módulos de atención de cinco (05) puestos de hemodiálisis, el o los puestos de

Versión 01 Página 62 de 81



EQUIPAMIENTO	CARACTERÍSTICAS
	hemodiálisis en el local aislado formaran parte de los tres
Approximately report to the second se	(03) módulos. b) De las características técnicas de las máquinas de
	hemodiálisis de la sala de hemodiálisis, del puesto de
	emergencia, de soporte técnico y del local aislado:
	- Con Registro Sanitario vigente.
	- Con marca y/o modelo, con número de serie y/o lote.
	- Sistema de proporcionamiento automático para la
	mezcia de concentrado con el agua para diálisis basada
	en bicarbonato con capacidad de programación de
	sodio y ultrafiltración. - Sistema volumétrico de ultrafiltración de ajuste
	 Sistema volumétrico de ultrafiltración de ajuste automático y sodio variable.
	Preparados para diálisis con bicarbonato en diferentes
	presentaciones y diluciones (opcionalmente preparada
	para el uso de bicarbonato en polvo). Cuenta con
	sistemas para producción de líquido de diálisis, con
	opciones:
	Bicarbonato: En polvo o líquido. Ácido: En forma líquida.
	- Control mediante alarmas visuales y audibles de los
	siguientes parámetros: temperatura del líquido de
	diálisis, burbujas de aire en el circuito extracorpóreo
	sangre en el dializado, presión arterial, presión venosa
	presión transmembrana, flujo de sangre.
	- Programas para desinfección química.
	Bomba de heparina programable. Bomba de sangre tipo rodillo ajustable o intercambiable.
	Cable de alimentación a tierra y conexión directa a
	tomacorriente de la pared (sin transformador externo)
	- Con Filtro de retención de endotoxinas para el líquido
	de diálisis
	c) De las características técnicas de las máquinas de
	hemodiálisis de la sala de cebado:
	Con Registro Sanitario vigente.
	Con marca y/o modelo, con número de serie y/o lote.
	Sistema de proporcionamiento automático para la
	mezcla de concentrado con el agua para diálisis
	basada en bicarbonato.
	 Sistema volumétrico de ultrafiltración de ajuste automático.
	- Control de temperatura del líquido de diálisis
	Bomba de sangre tipo rodillo ajustable y/o
	intercambiable
	Cable de alimentación a tierra y conexión directa al
	tomacorriente de la pared (sin transformador externo)
	d) Otras características técnicas de las máquinas de
	hemodiálisis de la sala de hemodiálisis, del puesto de
	emergencia, de soporte técnico, del local aislado y
	sala de cebado:
	- Todas las máquinas deben encontrarse operativas
	durante el periodo de ejecución del contrato.
	- No deben tener más de siete (7) años de
	funcionamiento o 30 000 horas de uso (se considera e
	criterio que ocurra primero) durante el periodo de ejecución del contrato. Estas características sor
	i elecación del contrato, estas características sol
	acreditadas por la IPRESS contratada cuando la



N°	EQUIPAMIENTO	CARACTERÍSTICA	
		de control de las prestaciones de salud, tomando como referencia la fecha en la que se realiza el procedimiento de control, a través de lo siguiente: Los años de funcionamiento son determinados a través la fecha de instalación de la máquina de hemodiálisis, para lo cual la IPRESS contratada debe contar con certificados o constancias en las que figure la fecha de la primera instalación de la máquina de hemodiálisis en una IPRESS, emitidas por el fabricante de las máquinas o empresa autorizada en el país, precisando: i) modelo, ii) marca, iii) número de serie y/o lote. Las horas de funcionamiento son verificadas mediante la visualización del tiempo de funcionamiento en el monitor de la máquina de	
2.	Sillones/camillas de hemodiálisis (incluye local aislado)	hemodiálisis. De diseño anatómico, para uso de diversas posiciones (semifowler, trendelemburg, decúbito dorsal y sentado). Con apoyabrazos y extensión para el apoyo de miembros inferiores, incluyendo los pies y soportar un peso mínimo de 120 kg.	
3.	Silla de ruedas	Uno (01) por módulo, con apoyabrazos y reposapiés, que permita el desplazamiento de los pacientes, capacidad de soportar un peso mínimo de 120 kg. De material impermeable que permita su fácil límpieza y desinfección.	
4.	Camilla	Como mínimo una camilla con rueda	as v barandas.
5.	Coche de paro	caducidad durante la vigencia del concentration	Cantidad mínima 5 ampollas 5 ampollas 3 ampollas 2 ampollas 2 ampollas 2 ampollas 2 ampollas 5 ampollas 5 ampollas 5 ampollas 5 ampollas 5 ampollas 6 ampollas 7 ampollas 7 ampollas 7 ampollas 8 ampollas 9 ampollas 9 ampollas 1 frasco
		Máscara de Oxígeno con reservorio Cánula orofaringea o de Mayo. Tubo endotraqueal 7.5 mm. Guía para intubación endotraqueal Gel conductor Catéter endovenoso periférico N° 18 Catéter endovenoso periférico N° 20 Llave doble/triple via Jeringa de 20cc con aguja Jeringa de 10cc con aguja Jeringa de 5cc con aguja Equipo de venoclisis Guantes estériles Sondas de aspiración	2 unidades 2 unidades 2 unidades 1 unidad 1 frasco 2 unidades 2 unidades 1 unidades 2 unidades 2 unidades 2 unidades 2 unidades 2 unidades 3 unidades 3 unidades







Versión 01 Página 64 de 81

N°	EQUIPAMIENTO	CARACTERÍSTICAS
N	EQUIPAMIENTO	 b) Equipos operativos y en buen estado de conservación: Un (01) pulsioxímetro como mínimo. Un (01) monitor/desfibrilador portátil como mínimo con las siguientes características: Monitor cardiaco con desfibrilador, marcapaso externo, con batería recargable y cable de alimentación con conexión a tierra, y que debe estar permanentemente operativo (baterías cargadas y disponible en sala de diálisis). Debe contar con Registro sanitario Cuenta con pantalla para observar los trazos de electrocardiograma (ECG). Un (01) Laringoscopio como mínimo, con hojas curvas números 3 y 4, siendo opcional una hoja número 5. Contar como mínimo con un (01) resucitador manual con bolsa de reservorio, una (01) mascarilla para adultos y una (01) mascarilla para pediátricos. Un (01) balón de oxigeno de aluminio como mínimo, recargable con regulador de presión con porta balón de oxígeno. Debe estar recargado y preparado para funcionamiento inmediato, con presencia de humidificador con fecha de rotulación de preparación del día. Un (01) aspirador de secreciones como mínimo, con
		las siguientes características: - Que funcione a 120-240v sin transformador. - Con filtro bactericida, indicador de presión negativa. - Frasco recolector y cánulas se succión (estériles, atraumáticas, de calibre adecuado).
		 Que permita el peso de pacientes en posición de pie y en silla de ruedas, con capacidad máxima de por lo menos 120 kg. Con barandas que permitan al paciente sostenerse en caso lo requiera. La balanza deberá contar con calibración vigente durante
See a se	Balanza electrónica	todo el periodo de contratación (calibración como mínimo cada seis meses) realizada por un laboratorio acreditado por la Dirección de Acreditación del INACAL u organismo de acreditación extranjero firmante del Acuerdo de Reconocimiento Multilateral del Inter American Accreditation Cooperation (IAAC) o del Acuerdo de Reconocimiento Mutuo del International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC).
7.	Tensiómetro	 Tensiómetro anercide rodante: uno (01) en consultorio médico, uno (01) por módulo en sala de hemodiálisis, uno (01) por puesto de hemodiálisis en local aislado y tensiómetros adicionales según condición serológica de los pacientes. Se acepta adicionalmente el uso de un sistema de monitorización de presión arterial incorporado en las máquinas de hemodiálisis. Los tensiómetros deberán contar con la calibración vigente durante todo el periodo de contratación realizada por un laboratorio acreditado por la Dirección de Acreditación del INACAL u organismo de acreditación extranjero firmante del Acuerdo de Reconocimiento Multilateral del Inter American Accreditation Cooperation (IAAC) o del Acuerdo de Reconocimiento Mutuo del International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC).









N°	EQUIPAMIENTO	CARACTERÍSTICAS
8.	Estetoscopio clínico	 En sala de hemodiálisis (uno por módulo y según condición serológica de los pacientes) y 01 en consultorio médico.
9.	Sistema de oxígeno de uso clínico	 Balón de oxígeno con base rodante de seis (6 m³) metros cúbicos, uno por módulo, con equipo de oxígenoterapia (manómetro, humidificadores insumos necesarios) Asimismo, el Balón de oxígeno debe estar recargado y con presencia de humidificador con fecha de rotulación de preparación del día). Opcional: Sistema de Red de Oxígeno empotrado con abastecimiento mínimo de 10 m³
10.	Equipo de esterilización	 Que garantice la esterilización de instrumental de cirugía menor y material médico, de acuerdo a normativa vigente Debe contar con indicadores de calidad de esterilización. Debe encontrarse en buen estado de conservación higiene. El equipo de esterilización (calor seco o húmedo) debe se de acuerdo al material que se esterilizará en la IPRESS considerando su clasificación de acuerdo al método material establecido en la Resolución Ministerial Nº 1472 2002 SA/DM, que aprueba el "Manual de Desinfección"
	,	Esterilización Hospitalaria y modificatorias. Refrigeradora o conservadora de uso exclusivo par almacenamiento de productos farmacéuticos (01 ubicaden el área de almacenamiento de productos farmacéuticos y 01 ubicada en el cuarto limpio). Designadas para el almacenamiento de productos.
		temperaturas entre 2°C y 8°C. Con capacidad de almacenamiento de acuerdo a sadquisición de productos farmacéuticos. En buen estado d higiene y conservación Debe contar con termómetro digital para el control monitoreo de la temperatura que el producto farmacéutic requiere de acuerdo a las recomendaciones del fabricanto. El termómetro deberá contar con la calibración vigente.
11.	Refrigeradora o conservadora	durante todo el periodo de contratación (como mínimo un vez al año) realizada por un laboratorio acreditado por Dirección de Acreditación del INACAL u organismo o acreditación extranjero firmante del Acuerdo o Reconocimiento Multilateral del Inter America Accreditation Cooperation (IAAC) o del Acuerdo o Reconocimiento Mutuo del International Laborato Accreditation Cooperation (ILAC); para asegurar que si mantengan las condiciones de almacenamiento requerida para el producto farmacéutico y dispositivos médicos
		termo-sensibles. • En el cuarto limpio debe contar con un equipo o refrigeración para almacenar temporalmente los producto farmacéuticos que se empleen durante el día de atención. • Debe contar con el registro de temperatura por turno o atención, firmado y sellado por el profesional responsab (se recomienda licenciada de enfermería).
12.	Sistema de tratamiento de agua	 Corresponde al conjunto de equipos que tienen la funció de remover sustancias orgánicas e inorgánicas contaminantes microbianos del agua que será utilizad para diluir el concentrado de sales para formar la solució dializante. Debe estar conformado por un ablandador o agua, filtro de sedimento, filtro de carbón activado, sisten de ósmosis inversa, y tanque de material inerte pa almacenamiento de agua tratada.







J

Version 01 Página **66 de 81**

N°	EQUIPAMIENTO	CARACTERÍSTICAS
		Debe contar con:
		Alimentador de aqua potable Tanque o reservorio o cistema de almacenamiento de
	76 1 1 1 1 1 1 1	agua de agua potable, siendo el mínimo 200 litros/paciente/día. Deben ser opacos, impermeables y
		con acceso para su limpieza y desinfección. ✓ Dos (02) Electrobombas.
		 ✓ Con Tablero eléctrico de alternancia para las bombas. ✓ Tanque hidroneumático o tablero electrónico para sistema de presión constante.
		The second secon
		 b) Pre-tratamiento: ✓ Filtro de Sedimentos o Multimedia o partículas ✓ Dos (02) Ablandadores o descalcificadores alternados (expresado como dos, doble o twin), con tanque de salmuera para regeneración de resina.
		 Filtro de carbón activado (debe ir colocado después del ablandador), debe estar dimensionado para garantizar un valor cero de cloro en el agua.
		c) <u>Tratamiento:</u>
		✓ Equipo o sistema de osmosis inversa, de paso simple o doble paso que produzca agua tratada con
		conductividad menor de cinco (5) µS/cm a 20°C, (El conductivimetro del panel debe estar calibrado).
		✓ Antes del equipo de osmosis se debe instalar un filtro de hasta cinco (5) µm (opcionalmente filtros en
		cascada de 5 µm y de 1 µm en serie). ✓ Estación de limpieza, con electrobomba de acero inoxidable, tanque de material inerte y accesorios para la recirculación.
		d) Almacenamiento (véase nota 18)
		 Tanque de almacenamiento de agua tratada, de material inerte con base cónica.
		 ✓ Con Filtro hidrofóbico de venteo de 0.2 µm. ✓ 02 Electrobombas multietapa de acero inoxidable.
		 ✓ Tablero eléctrico de alternancia para las 02 bombas. ✓ Tanque hidroneumático o sistema de presión
		constante.
		 ✓ Válvula de alivio. ✓ A la salida del tanque de almacenamiento y después
		de las bombas se debe instalar un filtro absoluto de 0.45 µm, un equipo de luz ultravioleta y un filtro absoluto de 0.2 µm.
		e) Anillos de distribución i. Sala de tratamiento: inicia y termina en el tanque de almacenamiento de agua tratada. El agua es impulsada por una bomba de acero inoxidable u otro
	And the state of t	material inerte y recorre todos los puestos de la sala de tratamiento, sin la existencia de puntos ciegos.
	Philippi, and ph	Debe mantenerse la circulación de agua en forma permanente y con presión al final del anillo de 20 PSI como mínimo y una velocidad mayor a 1.0 m/s del agua tratada.
	To the state of th	ii. Sala de Cebado de sistemas extracorpóreos: inicia y termina en el tanque de almacenamiento de agua tratada. El agua es impulsada por una bomba de acero



Versión 01 Página 67 de 81

N°	EQUIPAMIENTO	CARACTERÍSTICAS
The state of the s		inoxidable u otro material sin la existencia de puntos ciegos. Debe mantenerse la circulación de agua en forma permanente y con presión al final del anillo de 20 PSI como mínimo y una velocidad mayor a 1.0 m/s del agua tratada. iii. Los dos (02) anillos de distribución de agua tratada deben tener un punto de toma de muestra al inicio de anillo y otro al final del mismo para el control de calidad de agua tratada de acuerdo al protocolo de calidad de agua para hemodiálisis.
		f) Opcionalmente, para la producción de agua ultrapura el sistema de tratamiento de agua deberá contar Filtro de Retención de Endotoxinas al iniclo del anillo de distribución, en caso el sistema cuente con: Tanque de almacenamiento de agua tratada Osmosis de un solo paso Lámpara de luz ultravioleta
13.	Conductivimetros	 O1 conductivimetro para medir la conductividad del agua tratada en micro siemens y O1 conductivimetro para medir la conductividad del líquido de diálisis en mili siemens. Los conductivimetros deberán contar con la calibración vigente durante todo el penodo de contratación realizada por un laboratorio acreditado por la Dirección de Acreditación de INACAL u organismo de acreditación extranjero firmante
		del Acuerdo de Reconocimiento Multilateral del Inte American Accreditation Cooperation (IAAC) o del Acuerdo de Reconocimiento Mutuo del International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC).
	VC4	Con tablero de transferencia automática, el paso de fluido eléctrico y el retorno al fluido eléctrico de la red pública, cor una salida de voltaje similar al de la red pública Proporcionará 2500 W por puesto de diálisis.
	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	Debe estar ubicado en un ambiente alejado de la sala de tratamiento y estar acondicionado con dispositivo acústicos que no permitan una emisión sonora mayor de 60 decibeles.
14.	Grupo electrógeno	 Debe contar con ducto hermético de eliminación de gaser al exterior. Debe contar con extractores de aire en el área donde esta
	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	 Debe contar con extractores de aire en el area donde está instalado. Cuando el grupo electrógeno no es exclusivo del servicio médico de apoyo de hemodiálisis y de él dependen otros servicios de la IPRESS, se solicitará un documento firmado por el profesional competente el cual indique la operatividad del grupo electrógeno en modo automático.
15.	Sistema de inyección y extracción de aire	 La sala de tratamiento de hemodiálisis (incluye el loca aislado) y la sala de cebado deberán contar con un sistem de inyección y extracción de aire que permita la circulació de aire fresco y limpio. La sala de cebado de dializadore debe contar con un sistema de ventilación: inyección extracción de aire que garantice un mínimo de 1 recambios de aire por hora. Es recomendable el uso d filtros HEPA en el sistema de ventilación.
16.	Equipos informáticos	Debe contar con los equipos informáticos requeridos por la Entidad Contratante (véase nota 19).







N°	EQUIPAMIENTO	CARACTERÍSTICAS
17.	Extintores contraincendios	 Típos: Polvo químico seco (PQS), para fuego de tipo A B y para áreas de almacenes y administrativas. Gas carbónico (CO₂) para sala de hemodiálisis. Los extintores deben contar con certificado de mantenimiento, recarga y prueba hidrostática vigentes.

Nota 18: Lo señalado en literal d) podrá obviarse si la planta de tratamiento de agua tiene distribución continua.

Nota 19: La Entidad Contratante debe indicar los equipos informáticos en la elaboración de su requerimiento.

2. Infraestructura

- a) La IPRESS contratada deberá cumplir con los siguientes parámetros y estándares establecidos en las siguientes normativas y sus actualizaciones y modificatorias:
 - Decreto Supremo Nº 013-2006-SA que aprueba el Reglamento de Establecimientos de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
 - Resolución Ministerial Nº 845-2007/MiNSA que aprueba la Norma Técnica de Salud Nº 060-MINSA/DGSP-V,01. Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis y modificatorias.
 - Resolución Ministerial Nº 372-2011/MINSA que aprueba la Guía Técnica del Procedimiento de Limpieza y Desinfección de Ambiente en los Establecimientos de Salud y Servicios Médicos de Apoyo.
 - Resolución Ministerial N° 1295-2018/MINSA, que aprueba la NTS N° 144-MINSA/2018/DIGESA Norma Técnica de Salud: "Gestión Integral y Manejo de Residuos Sólidos en Establecimientos de Salud, Servicios Médicos de Apoyo y Centros de Investigación".
 - Resolución Ministerial N° 498-2020-MINSA, que aprueba la Directiva Sanitaria N° 110-MINSA-2020-DGIESP "Directiva Sanitaria para el cuidado integral de la salud de las personas con enfermedades no transmisibles en el contexto de la pandemia por COVID-19".
 - Otras normativas vigentes relacionadas a infraestructura de IPRESS y las recomendaciones que el Ministerio de Salud emita en relación al COVID-19.
- b) La IPRESS contratada debe contar como mínimo con las siguientes áreas y características:

SEGR	W.
(A8	8
3 JEFATA	麻()
1 12 M	0
C NEO	TAR



	Cuadro N° 2. Infraestructura y sus características				
Nº	AMBIENTE/ÁREA	CARACTERISTICAS			
1.	Sala de Espera	 Con ventilación e iluminación adecuada. Que permita el acceso y estancia de personas en sillas de ruedas. Debe contar con mobiliario cómodo, que permita su fácil limpieza y desinfección. Debe cumplir con las recomendaciones para la organización de áreas en contacto con pacientes con COVID-19, según normativa vigente. 			
2.	Sala de Hemodiálisis	 La sala de hemodiálisis cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito, antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpieza y desinfección, con zócalo sanitario, paredes revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza y desinfección, superficies de techos, paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación. Puesto de hemodiálisis Superficie mínima de 6 m² por cada puesto de diálisis, con una separación mínima de 0.6 metros laterales con sillones extendidos. 			



N°	AMBIENTE/ÁREA	CARACTERÍSTICAS
		 La separación mínima entre sillones de puestos frontales debe ser como mínimo de 1.5 metros lineales con
		sillones extendidos.
		- La separación mínima entre el sillón y la máquina de nemodiálisis debe ser como mínimo 30 cm.
		- En la atención de pacientes con sospecha o diagnóstico
		de COVID-19, la distancia de un puesto de hemodiálisis
		a otro en la sala de hemodiálisis debe garantizar al
		menos un metro de distancia.
		Lavatorios para el lavado de manos: Lavado para el lavado de manos:
		 Uno por módulo. Destinados al lavado de manos, exclusivo para el personal, con medidas internas
		mínimas de 35 x 25 x 15 cm, con surtidor de agua en
		"cuello de ganso" accionado sin el uso de las manos,
	e a e de ce	surtidor de jabón a pedal y dispensador de papel toalla
		que permita extraer el papel directamente, sin el uso de palancas, botones o similares.
		Superficie de circulación:
	500	- Debe considerarse un mínimo de 15% adicional a la
	na chairmann ann an ann ann ann ann ann ann ann	superficie total de los puestos de diálisis y estaciones de
		enfermería.
		Estación de enfermería Inc. per médulo que permito la observación y
		 Una por módulo, que permita la observación y comunicación directa con los pacientes a su cargo, con
		un área mínima de 4 m²
		El local aislado o aislamiento estructural está referido a los
		pacientes con serología positiva para el antígeno de
	1	superficie para el virus de hepatitis B o algún otro criterio de
		aislamiento prescrito por el médico especialista. Cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito,
3.	Local aislado o sala	antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpieza y
	de aislamiento	desinfección, con zócalo sanítario, paredes revestidas o
		pintadas con material que asegure su impermeabilidad y
		facilite su limpieza y desinfección, superficies de techos,
		paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación.
	Yang a ga	Cercano a la sala de hemodiálisis y con un área minima de
		12 m². Debe tener un lavatorio para el lavado de manos,
_		equipado y operativo.
4.	Consultorio médico	Paredes y pisos revestidos o pintados con material que
		asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza y desinfección. Las superficies de techo, paredes y pisos
		deben estar en buen estado de conservación.
		• El lavadero de acero inoxidable, para el lavado de material
	× 3)	biocontaminado (riñoneras, instrumental quirúrgico, férulas,
		etc.), con surtidor de agua accionado sin el uso de las
		manos. Por ningún motivo se utilizará para otros fines.
		Debe existir un lavatorio para el lavado de manos, surtidor de jabón a pedal, surtidor de agua accionado sin el uso de
		las manos y dispensador de papel toalla que permita extraer
	Sala de lavado de	el papel directamente sin uso de palancas, botones o
5.	material bio	similares.
	contaminado	El agua utilizada para el lavado de material biocontaminado
		debe provenir del sistema de tratamiento de agua y tener la misma calidad de la usada en la sala de hemodiálisis.
		Cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito,
		antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpieza y
		desinfección, con zócalo sanitario, paredes revestidas o
	(x) =	pintadas con material que asegure su impermeabilidad y
		facilite su limpieza y desinfección superficies de techos,







J.

Versión 01 Página 70 de 81

V.

IF (Z

. .

0.4	PERÚ	Ministerio del Interio
	PERU	del Interio

N°	AMBIENTE/ÁREA	CARACTERÍSTICAS
		paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación.
	Sala de cebado de sístemas extracorpóreos	 Con un área mínima de 6 m², debe contar con área única y con un número de máquinas de hemodiálisis operativas que garanticen un óptimo procedimiento de cebado. Cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito antideslizante, resistente a químicos, de fácil limpleza y desinfección, con zócalo sanítario, paredes revestidas o pintadas con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza y desinfección, superficies de techos paredes y pisos deben estar en perfecto estado de conservación.
orang at the control of the control	Área limpla	 Ubicada cerca de la sala de hemodiálisis, con superficies que la delimitan, en perfecto estado de conservación en higiene y protegida de la contaminación del medio ambiente Para el almacenamiento de ropa limpia (sábanas, frazadas mandilones) necesaria para un día de tratamiento. Con mobiliario que permita su limpleza y desinfección.
8.	Cuarto limpio	 Debe tener un área mínima de 4 m² Implementado con refrigeradora o conservadora para conservación de productos farmacéuticos y equipo para esterilización de material. Dispone de armarios y vitrinas para el almacenamiento de material limpio y/o estéril. Cuenta con un espacio para la preparación de materia médico. Paredes y pisos revestidos o pintados con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza desinfección. Las superficies de techo, paredes y piso deben estar en buen estado de conservación.
9.	Área bio contaminada	 Para el almacenamiento temporal de ropa biocontaminad (sábanas, frazadas, mandilones). Cuenta con separación física de otras áreas. Cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito antidestizante, resistente a químicos, de fácil limpieza desinfección, con zócalo sanitario, paredes revestidas pintadas con material que asegure su impermeabilidad facilite su limpieza y desinfección, superficies de techos paredes y pisos deben estar en perfecto estado di conservación.
10.	Cuarto biocontaminado (Almacenamiento central o final)	 Debe tener un área mínima de 2 m² por módulo de atenció y estar ubicado en un lugar no transitado por pacientes r familiares, alejado de sala de hemodiálisis, de cebado almacén. Cuenta con pisos de superficie no porosa, de alto tránsito antidesilzante, resistente a químicos, de fácil limpleza desinfección, con zócalo sanitario, presencia de sumider interior, paredes revestidas o pintadas con material qua segure su impermeabilidad y facilite su limpleza desinfección, superficies de techos, paredes y pisos debe estar en perfecto estado de conservación.
11.	Sala de mantenimiento de máquinas	 Debe tener un área mínima de 4 m², cercana a la sala de hemodiálisis. Por ningún motivo se dará mantenimiento a las máquina fuera de la sala de mantenimiento. Paredes y pisos revestidos o pintados con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza desinfección. Las superficies de techo, paredes y piso deben estar en buen estado de conservación.









Nº	AMBIENTE/ÁREA	CARACTERÍSTICAS
12.	Safa de tratamiento de agua	 Contará con drenaje que permita evacuar fugas de agua, techos, paredes, pisos y puertas revestidas o pintadas de material que asegure su impermeabilidad y permita una adecuada limpieza y desinfección. Debe estar alejada de cualquier zona contaminada. Debe contar con abastecimiento de agua potable, sistema de alcantarillado, desagüe de la red pública.
13.	Almacén para materiales, insumos y dispositivos médicos	 Para el almacenamiento de materiales, insumos y dispositivos médicos, contando con las siguientes características: Debe tener 6 m² por módulo como mínimo Cuenta con un área para materiales, insumos y dispositivos médicos contaminados, adulterados, falsificados, alterados, expirados, en mal estado de conservación y otras observaciones sanitarias. Las zonas adyacentes al almacén se mantienen limpias. Se encuentra debidamente identificado Cuenta con estantes y/o racks y/o anaqueles y/o paríhuela y se encuentran en buen estado conservación e higiene. La superficíe de los pisos, paredes y techos son lisas y facilitan la limpleza y desinfección, se encuentran en buen estado de conservación e higiene. Las ventanas y otros, se encuentran en buen estado de conservación e higiene. Cuenta con rótulos que restringen el acceso al almacén solo a personas autorizadas. Cuenta con rótulos que prohíben comer, beber y fumar dentro del almacén Cuenta con instalaciones eléctricas en buenas condiciones. Cuenta con aire de acondicionamiento y/o equipo de extracción de aire. Los materiales, insumos y dispositivos médicos deben estar ordenados e identificados y ubicados en tarimas y/o estantes y/o racks y/o anaqueles y/o parihuela que son de material de plástico, madera o metal (no deben colocarse directamente en el piso). Los anaqueles y/o parihuelas, mantienen distancia con la pared, facilitando el manejo de los materiales, insumos y dispositivos médicos y permite realizar la limpieza.
14,	Almacén de productos	 Cuenta con extintores y con carga vigente; cuenta con acceso despejado a los extintores. Cuenta con detectores de humo. Cuenta con indicador de temperatura. Debe garantizar la conservación y almacenamiento de productos farmacéuticos, contando con las siguientes características: Cuenta con un área para productos farmacéuticos contaminados, adulterados, falsificados, alterados, expirados, en mal estado de conservación y otras observaciones sanitarias
	farmacéuticos	 Las zonas adyacentes al almacén se mantienen limpias. Se encuentra debidamente identificado Cuenta con estantes y/o racks y/o anaqueles y/o parihuela y se encuentran en buen estado conservación e higíene.







Sy

4

Vers on 01 Página 72 de 81



No.	AMBIENTE/ÁREA	CARACTERÍSTICAS
		 La superficie de los pisos, paredes y techos son lisas y facilitan la limpieza y desinfección; se encuentran en buen estado de conservación e higiene. Las ventanas y otros se encuentran en buen estado de conservación e higiene. Cuenta con rótulos que restringen el acceso al almacén solo a personas autorizadas. Cuenta con rótulos que prohíben comer, beber y fumar dentro del almacén. Cuenta con instalaciones eléctricas en buenas condiciones. Cuenta con aire de acondicionamiento y/o equipo de extracción de aire. Los productos farmacéuticos deben estar ordenados e identificados y ubicados en estantes y/o racks y/o anaqueles y/o parihuela (no deben colocarse directamente en e piso). Los anaqueles y/o parihuelas, mantienen distancia con la pared, facilitando el manejo de los productos farmacéuticos y permite realizar la timpieza. Cuenta con extintores y con carga vigente; cuenta cor acceso despejado a los extintores. Cuenta con detectores de humo.
	4-7 9	 Cuenta con indicador de temperatura.
15.	Área administrativa	 Con equipamiento administrativo, soporte informático archivo convencional.
16.	Servicios higiénicos exclusivos para pacientes	 Paredes y pisos revestidos o pintados con material que asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza desinfección. Las superficies de techo, paredes y piso deben estar en buen estado de conservación. Con dispensador de agua y jabón, dispensador de pape toalla o secador de manos automático, equipados operativos. Con presencia de barras de apoyo para facilita su uso en pacientes discapacitados
17.	Servicio higiénico para el local aislado.	 Paredes y pisos revestidos o pintados con material qua segure su impermeabilidad y facilite su limpieza desinfección. Las superficies de techo, paredes y piso deben estar en buen estado de conservación. Con dispensador de agua y jabón, dispensador de papetoalla o secador de manos automático, equipados operativos. Con presencia de barras de apoyo para facilita su uso en pacientes discapacitados. Este servicio higiénico puede estar fuera de dicho local una distancia que no comprometa la seguridad ni el confo del paciente. El local aislado podrá estar en un piso contiguo a la sala de hemodiálisis siempre y cuando se cuente con acceso par personas con discapacidad.
18.	Servicios higiénicos de personal de la IPRESS.	 Paredes y pisos revestidos o pintados con material qua asegure su impermeabilidad y facilite su limpieza desinfección. Las superficies de techo, paredes y piso deben estar en buen estado de conservación. Con dispensador de jabón accionado a pedal, dispensado de papel toalla o secador de manos automático, equipado y operativos.
19.	Vestuario de personal.	 Con casilleros de acuerdo al número de personas que trabajan en la UPS de hemodiálisis.
	<u> </u>	Con un área específica propia y con mobiliario necesarl









Comedor

personal.

para

 Con un área especifica, propia y con mobiliario necesarlo; para que el personal de la UPS de hemodiálisis ingiara sus

N°	AMBIENTE/ÁREA	CARACTERÍSTICAS		
		alimentos en condiciones sanitarias adecuadas durante el horario de refrigerio.		
21.	Cuarto de limpleza.	 Con mobiliario para almacenar los materiales utilizados para la limpieza y desinfección de la IPRESS de hemodiálisis. Con la presencia de lavadero/poza. Cuenta con drenaje que permita evacuar fugas de agua; delimitado por techos, paredes, pisos y puertas revestidas o pintadas de material que asegure su impermeabilidad y permita una adecuada limpieza y desinfección. 		

- c) La IPRESS contratada debe tener autonomía operativa, es decir el inmueble destinado a brindar el servicio contratado, deberá tener exclusividad para este fin, de lo cual se desprende que, el circuito de entrada y salida del citado inmueble también debe ser independiente y de uso exclusivo del mismo, para el tránsito del personal, paciente y familiares, con accesibilidad para personas con discapacidad.
- d) La IPRESS debe ser propietaria o arrendataria del inmueble donde se encuentran los módulos de atención que brindan el servicio contratado, expresando su compromiso de no variar de ubicación durante el tiempo del contrato suscrito. En caso la IPRESS contratada desee realizar alguna modificación en el inmueble, podrá realizarlo siempre en cuando no altere la continuidad de la atención y comodidad de los pacientes.
- e) La Infraestructura debe contar con accesos de ingreso y de salida adecuados para el manejo de residuos sólidos de acuerdo a normativa vigente.
- f) La IPRESS debe contar con infraestructura cuya distribución de ambientes, permita la separación física (paredes, puertas y pisos) de las áreas limpias y contaminadas, así como para el transporte de materiales el cual debe ser unidireccional (no biocontaminado a biocontaminado).

3. Insumos y materiales

- a) La IPRESS contratada debe garantizar la disponibilidad de dispensadores con preparados de base alcohólica, lavatorios para el lavado de manos con surtidores de agua, dispensadores de jabón y de papel toalla sin el uso de las manos, constantemente operativos a fin de que todo el personal de salud, de mantenimiento de máquinas y de limpieza realice los cinco momentos de la higiene de manos. Se debe colocar el afiche de los cinco momentos del lavado de manos de la OMS en un lugar visible tanto para el personal de salud y los pacientes en el puesto de hemodiálisis.
- b) Los insumos para hemodiálisis deben ser adquiridos de proveedores registrados en la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) y/o otros registros establecidos según el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado con Decreto Supremo N° 014-2011-SA y sus modificatorias vigentes; asimismo deben contar con Registro Sanitario vigente. La IPRESS contratada debe cumplir con todo lo dispuesto en el D.S. N° 016-2011-SA que aprueba el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, que en su artículo 139° indica: "Los dispositivos médicos deben comercializarse de acuerdo a las condiciones establecidas por el fabricante y autorizados por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", por tanto está prohibido el reúso de los dispositivos médicos destinados por el fabricante para un solo uso.
- c) Deben contar con el abastecimiento de dializadores de membranas biocompatibles, los cuales deben ser utilizados siguiendo la prescripción médica registrada en el formato de procedimiento de hemodiálisis (parte médico). Opcionalmente, en caso el médico especialista en nefrología prescriba dializadores de mayor permeabilidad, se debe contar con líquido de diálisis ultra puro y agua ultra pura.
- d) Deben usar concentrados de ácido y bicarbonato para hemodiálisis, teniendo en cuenta las diferentes formas de presentación disponibles como: soluciones, hidratación de sales (la





V°3°

Versiön 01 Página **74 d**e **8**1



hidratación de sales sólo para concentrado ácido) y/o dispositivo de bicarbonato en polvo. Debe utilizarse insumos con Registro Sanitario aprobado por la DIGEMID.

 e) La IPRESS contratada debe contar con sábanas y frazadas para la atención de pacientes en cantidad suficiente para mantener permanentemente un stock de recambio por cada turno del día y otro de reserva para atención de contingencias.

4. Expendio de productos farmacéuticos

- a) La IPRESS contratada debe contar con servicio de expendio de productos farmacéuticos propio, contratado o en consorcio, que cumpla con la normativa vigente establecida por el Ministerio de Salud y otros que corresponda para el expendio de productos farmacéuticos a los pacientes.
- b) Los productos farmacéuticos deben ser adquiridos de proveedores registrados en la DIGEMID y/u otros registros establecidos según normativa; asimismo, deben contar con Registro Sanitario vigente.

5. Servicios de apoyo

- a) La IPRESS contratada debe contar con servicio de laboratorio propio, contratado ρ en consorcio, que cumpla con la normativa vigente establecida por el Ministerio de Salud ÿ SUSALUD para realizar los examenes de laboratorio listado en el cuadro N.º 02 del anexo N.º 01 y los solicitados para el tratamiento de agua. En caso la IPRESS contratada regulera realizar el cambio de proveedor de servicio de laboratorio (proveedor contratado o consorcio), deberá comunicar en un plazo no mayor a 5 días hábiles a la entidad, remitiendo copia del contrato y código único de IPRESS del laboratorio.
- b) La IPRESS contratada debe contar con el servicio de ambulancias (tipo de ambulancia será indicada por el médico responsable de turno, dependiendo de la necesidad del paciente), propia o contratada, la cual debe cumplir con la NTS 051-MNSA/OGDN V01 Norma Técnica de Salud para el transporte asistido de pacientes por vía terrestre y sus modificatorias, dicho servicio deberá estar disponible durante todo el horario de atención de la IPRESS contratada.
- c) La IPRESS contratada debe contar con el serviclo de recojo, transporte y eliminación final de residuos biocontaminados, el cual debe cumplir con la NTS Nº 144-MINSA/2018/DIGESA Norma Técnica de Salud: "Gestión Integral y Manejo de Residuos Sólidos en Establecimientos de Salud, Servicios Médicos de Apoyo y Centros de Investigación" y Decreto Legislativo Nº 1278, que aprueba Ley de Gestión Integral de Residuos Sólidos, y las modificatorias de ambos.
- d) La IPRESS contratada debe contar con el servicio de lavandería propia o contratada que cuente con gulas de procedimientos de manejo de ropa hospitalaria para la recolección, manipulación, servicio de lavado, desinfección, secado y planchado de ropa de la unidad de hemodiálisis, validados por la dirección médica de la IPRESS privada.
- Los contratos con el servicio de laboratorio, ambulancia, servicio de recojo y transporte de residuos biocontaminados y servicio de lavandería serán presentados a la firma del contrato por el contratista.

6. Documentos de Gestión de la IPRESS

- a) La IPRESS contratada deberá contar al menos con los siguientes documentos de gestión:
 - Manual de Organización y Funciones, vigente.
 - 2) Manual de procedimientos de atención de hemodiálisis, vigente.
 - 3) Manual de bioseguridad de hemodiálisis, vigente. Corresponde al nefrólogo Director Médico la selección de las guías de manejo de pacientes infectocontagiosos. Se sugieren las publicaciones de la CDC (Centers for Disease Control and Prevention) bajo el título Dialysis Safety, las guías sobre enfermedades víricas en hemodiálisis de la Sociedad española de Nefrología y (publicadas en idioma español) normativa vigente para el manejo de pacientes con diagnóstico COVID 19 y La Norma Técnica de salud para la atención integral de las personas afectadas por tuberculosis-MINSA 2013. El





Versión 01 Página 75 de 81

- Manual de Bioseguridad debe establecer los criterios de la sectorización de pacientes en la IPRESS de hemodiálisis.
- 4) Manual de limpieza y desinfección interna y externa, de corresponder, de máquinas y sillones utilizados para la atención de pacientes con COVID 19, vigente.
- 5) Guías de práctica clínica de las complicaciones más frecuentes derivadas del tratamiento con hemodiálisis (por lo menos: manejo de la hipertensión arterial, anemía, trastornos del metabolismo y la mineralización ósea), vigente. La IPRESS bajo la dirección de su Director Médico y Enfermero(a) responsable elaborarán sus propios documentos de gestión pudiendo acogerse, cuando corresponda, a guías clínicas y manuales de reconocimiento nacional o internacional.
- Sectorización (distribución de puestos) de pacientes mensual, de acuerdo a los criterios establecidos en el manual de Bioseguridad.
- 7) Registro diario de atenciones de enfermeria y complicaciones durante la sesión de hemodiálisis (el cual debe estar actualizado por turno, módulo y secuencia), que debe contener como mínimo lo contemplado en el anexo N° 12.
- 8) Informe mensual de complicaciones intradiálisis, según lo registrado en el anexo 12 (el informe debe contener como mínimo las acciones realizadas).
- Registro de pacientes en hemodiálisis: nuevos, hospitalizados y egresos, que debe contener como mínimo lo contemplado en los anexos N° 13-A, 13-B y 13-C o los que la Entidad establezca.
- 10) Registro diario de desinfección interna de máquinas de hemodiálisis por turno de atención con firma y sello del profesional en mantenimiento de máquinas y del médico especialista en nefrología del turno, que debe contener como mínimo lo contemplado en el anexo Nº 15.
- Registro de accesos vasculares, que debe contener como mínimo lo contemplado en el anexo Nº 16.
- 12) Planes de contingencia ante posibles situaciones de emergencia como son sismos, incendio, falta de fluido eléctrico, interrupción del funcionamiento de las máquinas, entre otros.
- Historial de cada máquina de hemodiálisis, el cual debe contar con informes de mantenimiento preventivo y/o correctivo.
- 14) Programa de mantenimiento preventivo y correctivo de máquinas.
- Programa de calibración de equipos.
- Plan de auditoria de historias clínicas, según la normativa vigente.
- 17) "Fichas investigación epiderniológicas de infecciones virales en diálisis" de los casos de seroconversión de hepatitis B y C y VIH (brotes), que debe contener como mínimo lo contemplado en el anexo Nº 17.
- 18) Programación del personal de la IPRESS, la cual será remitida a la Entidad Contratante según los procedimientos establecidos por ésta.
- Informe mensual de bacteriemias asociadas al acceso vascular (el informe debe contener como mínimo las acciones realizadas).
- Informe mensual de tiempo de diálisis de pacientes (el informe debe contener como mínimo las acciones realizadas).
- La IPRESS contratada pone a disposición de la Entidad-Contratante los documentos de gestión cada vez que lo requiera, en forma física o virtual.

7. Personal

- a) El equipo de salud de la UPS de hemodiálisis está constituido por: médicos especialistas en nefrología, uno de los cuales será el responsable de la gestión clínica, licenciados (as) en enfermería, nutrición, psicología, y trabajo social, registrados como hábiles en el colegio profesional correspondiente; y personal técnico de enfermería, según normativa vigente.
- b) El personal que de la IPRESS contratada cumple con los siguientes requisitos mínimos:
 - 1. Director Médico/Médico Responsable (para el caso de UPS de hemodiálisis como servicio médico de apoyo): Médico especialista en nefrología con Título Universitario, Registro Nacional de Especialista en Nefrología (considerada como la colegiatura profesional) y Constancia de Habilidad vigente, con tres años de experiencia profesional como mínimo en hemodiálisis (contada desde la fecha de expedición del registro de especialista), responsable de la conducción de la IPRESS en los aspectos médico legal y administrativo.







- Médico Asistencial: Médico Especialista en Nefrología con Título Universitario, Registro Nacional de Especialista en Nefrología (considerada como la colegiatura profesional) y Constancia de Habilitad vigente. El médico asistencial tendrá a su cargo como máximo tres (03) módulos de atención por turno.
- 3. Enfermero(a) Jefe. Licenciado (a) en Enfermería, con Título Universitario, colegiatura profesional y constancia de habilidad vigente, con experiencia profesional acreditada en hemodiálisis mínima de tres (03) años (contada desde la fecha de expedición de su colegiatura). Recomendable con especialidad de enfermería nefrológica.
- 4. Enfermero(a) Asistencial. Licenciado (a) en Enfermería, con Título Universitario, colegiatura profesional y constancia de habilidad vigente; con experiencia profesional acreditada en instituciones hospitalarias, y/ o IPRESS privadas mínima de seis (06) meses en hemodiálisis (contada desde la fecha de expedición de su colegiatura). El / La enfermero (a) asistencial tendrá a su cargo como máximo un (01) módulo de atención por turno. Durante la atención a pacientes COVID-19 el enfermero debe atender la cantidad de pacientes que mantengan un distanciamiento mínimo de 1 metro de puesto a puesto y a estación de enfermería ubicados dentro de un mismo módulo.
- 5. Técnico(a) de enfermería para sala de hemodiálisis: con Titulo a nombre de la Nación de Instituto Superior, con sels (06) meses como mínimo de experiencia acreditada en hemodiálisis (contada desde la fecha de expedición del titulo), asignado a un módulo de atención por turno. Durante la atención a pacientes COVID-19 el técnico de enfermería debe atender la cantidad de pacientes que mantengan un distanciamiento mínimo de 1 metro de puesto a puesto y a estación de enfermería ubicados dentro de un mismo módulo.
- 6. Técnico(a) de Enfermería para cebado y almacenamiento de dializadores: Título a nombre de la nación de instituto superior con seis (06) meses como mínimo de experiencia acreditada en hemodiálisis (contada desde la fecha de expedición del título),), asignado como máximo a dos módulos de atención por turno.
- Licenciado (a) en Nutrición, con título universitario, colegiatura profesional y constancia de habilidad vigente, experiencia profesional mínima de sels (06) meses en el manejo de pacientes con enfermedad renal crónica (contada desde la fecha de expedición de la colegiatura).
- Licenciado (a) Psicología: con título universitario, colegiatura profesional y constancia de habilidad vigente, un mínimo de seis (06) meses de experiencia profesional en el manejo de pacientes con enfermedad renal crónica (contada desde la fecha de expedición de la colegiatura).
- Licenciado(a) en Trabajo Social: con título universitario, colegiatura profesional y constancia de habilidad vigente, un mínimo de seis (06) meses de experiencia profesional en el manejo de pacientes con enfermedad renal crónica (contada desde la fecha de expedición de la colegiatura).
- 10. Profesional en mantenimiento de máquinas: se considera los títulos profesionales de técnico en electrónica, técnico en electromecánica, técnico en mecatrónica, técnico en electrónica industrial, técnico en electrotecnia, o profesiones de ingeniería electrónica, ingeniería biomédica o ingeniería mecatrónica; acreditar experiencia profesional mínima de seis (06) meses en el manejo y mantenimiento de equipos biomédicos y hemodiálisis (contada desde la fecha de expedición del título o desde la fecha expedición de colegiatura, de corresponder). Asimismo, debe contar con certificado o constancias de capacitación que acredite el manejo de los equipos de hemodiálisis.
- 11. Personal de limpieza contar con certificación actualizada de conocimientos de las normas de bioseguridad y del manejo de residuos sólidos en IPRESS, con antigüedad máxima de 01 año. La certificación se refiere a las constancias de cursos y capacitaciones sobre Bioseguridad y manejo de residuos sólidos en servicios médicos de apoyo y manejo de residuos. Iimpieza y desinfección de áreas, ambientes, pisos, techos, inmobiliario utilizados en la atención de pacientes en hemodiálisis y/o con diagnóstico de COVID-19.







c) Es responsabilidad del Director Médico de la IPRESS contratada asegurar la presencia y permanencia del personal, en calificación y número, para garantizar una conveniente prestación de la atención.







Versión 01 Página **78 de 81**



ANEXO Nº 22 NORMATIVAS Y DOCUMENTOS RELACIONADOS A LA ATENCIÓN DEL PACIENTE

- Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la "Norma Técnica de Salud N° 060-MINSA/DGSP-V.01. Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hernodiálisis".
- Resolución Ministerial N° 456-2020-MINSA, que aprueba la Norma Técnica de Salud N° 161-MINSA/2020/DGAIN, Norma Técnica de Salud para el uso de los Equipos de Protección Personal por los trabajadores de las Instituciones Prestadoras de Salud"
- Resolución Ministerial Nº 1295-2018/MINSA, que aprueba la NTS Nº 144-MINSA/2018/DIGESA.
 "Gestión Integral y Manejo de Residuos Sólidos en Establecimientos de Salud, Servicios Médicos de Apoyo y Centros de Investigación" y Decreto Legislativo Nº 1278, Ley de Gestión Integral de Residuos Sólidos, y modificada mediante Decreto Legislativo Nº 1501, para el manejo de residuos sólidos generados durante la atención de pacientes con COVID-19.
- Decreto Supremo Nº 013-2006-SA que aprueba el Reglamento de Establecimientos de Salud y Servicios Médicos de Apoyo y demás normativas vigentes
- Resolución Ministerial N° 1472-2002 SA/DM, que aprueba el "Manual de Desinfección y Esterilización Hospitalaria
- Resolución Ministerial Nº 452-2003-SA/DM, que aprueba el "Manual de Aislamiento Hospitalario".
- Resolución Ministerial N° 614-2004/MINSA, que aprueba la NTS N° 015-MINSA/DGSP-V.01 "Manual de Bioseguridad".
- Resolución Ministerial Nº 372-2011/MINSA, que aprueba la "Guía Técnica del Procedimiento de Limpleza y Desinfección de Ambiente en los Establecimientos de Salud y Servicios Médicos de Anovo"
- Resolución Ministerial 719-2018/MINSA, que aprueba la NTS N°141-MINSA/2018 DGIESP V.04
 "Norma Técnica de Salud que establece el Esquema Nacional de Vacunación".
- Resolución Ministerial N° 215-2018/MINSA, que aprueba la NTS N° 097-MINSA/DGSP-V.03
 "Norma Técnica de Salud de Atención Integral del Adulto con Infección por el Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH)".
- Resolución Ministerial N° 1330-2018/MINSA, que aprueba la NTS N°146-MINSA/2018/DGIESP "Norma Técnica de Salud para la Prevención, Diagnóstico y Tratamiento de la Hepatitis Viral B en el Perú".
- Resolución Ministerial N° 214-2020-MINSA, que aprueba la "Directiva Sanitaria N° 93-MINSA/2020/DGIESP: Directiva Sanitaria que establece disposiciones y medidas para operativizar las inmunizaciones en el Perú en el contexto del COVID-19".
- Resolución Ministerial N° 498-2020-MINSA, que aprueba la Directiva Sanitaria N° 110-MINSA-2020-DGIESP *Directiva Sanitaria para el cuidado integral de la salud de las personas con enfermedades no transmisibles en el contexto de la pandemia por COVID-19*.
- Resolución Ministerial N°834-2021-MINSA, que aprueba el Documento Técnico: Manejo ambulatorio de personas afectadas por COVID 19 en el Perú, sus modificatorias y actualizaciones.
- Resolución Ministerial N°881-2021/MINSA, que aprueba la Directiva Sanitaria N° 135-MINSA/CDC-2021 "Directiva Sanitaria para la Vigilancia Epidemiológica de la enfermedad por coronavirus (COVID-19) en el Perú".
- Resolución Ministerial N°1218-2021/MINSA que aprueba la NTS N°178-MINSA/DGIESP-2021 "Norma Técnica de Salud para la prevención y control de la COVID-19 en el Perú".
- Resolución Ministerial N°1275-2021/MINSA, que aprueba la Directiva Administrativa N°321-MINSA/DGIESP-2021, "Directiva Administrativa que establece las disposiciones para la vigilancia, prevención y control de la salud de los trabajadores con riesgo de exposición a SARS-CoV-2"
- Guía de la OMS sobre higiene de manos en la atención de salud: Resumen Primer desafío global de seguridad del paciente. Una atención limpia es una atención segura. Organización Mundial de la Salud 2009.
- Guía de aplicación de la estrategia multimodal de la OMS para la mejora de la higiene de las manos y del modelo "los cinco momentos para la higiene de las manos". Organización Mundial de la Salud 2013, el cual se encuentra en el siguiente enlace https://apps.who.int/iris/handle/10665/84918
- Las "Recomendaciones para prevenir la transmisión de infecciones entre pacientes con hemodiálisis crónica" del Centro de Control y Prevención de Enfermedades (CDC), April 27, 2001 / 50(RR05);1-43. Asimismo, de acuerdo a las Herramientas de prevención de infecciones de Dialysis Safety (Seguridad de diálisis), el cual se encuentra en el siguiente enlace https://www.cdc.gov/dialysis/orevention-tools/index.html





Versión 01 Página 79 de 81

ANEXO N° 23 OTRAS CONDICIONES SUJETAS A PENALIDAD

- La IPRESS cumple con las características mínimas señaladas en el Cuadro Nº 1 Equiparmiento y sus características del anexo Nº 21 "Recursos a ser provistos por el contratista", con relación a:
 - a) máquina de hemodiálisis
 - b) sillones/camillas de hemodiálisis (incluye local aislado)
 - c) silla de ruedas
 - d) camilla
 - e) balanza electrónica
 - f) tensiómetro
 - g) estetoscopio clínico
 - h) sistema de oxígeno de uso clínico
 - i) sistema de tratamiento de agua
 - j) conductivimetros
 - k) grupo electrógeno
 - 1) extintores contra-incendios
- 2. La IPRESS cumple con las características mínimas señaladas en el Cuadro N° 2, infraestructura y sus características del anexo N° 21 "Recursos a ser provistos por el contratista", con relación a:
 - a) sala de espera
 - b) sala de mantenimiento de máquinas
 - c) sala de tratamiento de agua
 - d) almacén para materiales, insumos y dispositivos médicos
 - e) almacén de productos farmacéuticos
 - f) servicios higiénicos exclusivos para pacientes
 - g) servicio higiénico para el local arsiado
 - h) servicios higiénicos de personal de la IPRESS
 - i) vestuario de personal
 - j) comedor para personal.
- 3. La IPRESS cuenta con todos los documentos señalados en el literal a) del numeral 6, "Documentos de Gestión de la IPRESS" del anexo N° 21 "Recursos a ser provistos por el contratista".



- 4. La presencia y permanencia en la IPRESS contratada de uno o más de los siguientes profesionales programados en el turno de atención. Director Médico/Médico Responsable, Enfermero(a) Jefe, Licenciado (a) en Nutrición, Licenciado (a) Psicología, Licenciado(a) en Trabajo Social, Personal de limpieza.
- 5. Cumplimiento de la acreditación documentaria de la profesión (título profesional universitario o técnico), colegiatura profesional (cuando corresponda), experiencia profesional (según la experiencia señalada en el literal b del numeral 7 del anexo N° 21) o certificación de capacitación (cuando corresponda, según lo señalado en el literal b del numeral 7 del anexo N° 21) de uno o más de los siguientes profesionales presentes durante el turno de atención: Director Médico/Médico Responsable. Enfermero(a) Jefe, Licenciado (a) en Nutrición, Licenciado (a) Psicología, Licenciado(a) en Trabajo Social, Personal de limpreza.
- 6. Las historias clínicas cumplen con las siguientes características
 - a) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia que todos los formatos de historia clínica consignan los nombres y apellidos completos del paciente y el número de historia clínica,
 - b) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia que todos los formatos de historia clínica consignan la fecha, hora, nombre (s) apellidos completos, firma, sello y número de colegiatura, registro de especialidad (de corresponder) del profesional que brinda la atención
 - c) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia que en todos los formatos de historia clínica se registra la atención completa con letra legible y sin enmendaduras.



Versión 01 Página 80 de 81



- d) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia la presencia de los resultados de laboratorio con firma y sello del profesional responsable del laboratorio, de acuerdo a lo prescrito por el médico especialista en nefrología.
- e) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia la presencia y registro de: "Historia clínica inicial" (anexo N° 2) y "Consentimiento informado para tratamiento de hemodiálisis" (anexo N° 3)
- f) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia el registro de la Parte de atención médica y la Parte de atención de enfermeria del "Formato de procedimiento de hemodiálisis" (anexo N° 4).
- g) En todos los "Formatos de procedimiento de hemodiálisis" (anexo N° 4) de las historias clínicas seleccionadas se evidencia la concordancia entre la prescripción en la Parte de atención médica y lo registrado en la parte de enfermeria
- h) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia el registro del "Formato de consulta nefrológica" (anexo N° 5).
- i) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia el registro del formato "Atención en nutrición" (anexo Nº 6).
- j) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia el registro del formato "Atención en salud mental" (anexo N° 8).
- k) En todas las historias clínicas seleccionadas, se evidencia el registro del formato "Atención en servicio social" (anexo N° 10).
- 7. Los pacientes con hepatitis B dializan en aislamiento estructural (local aislado) y con personal diferenciado.
- 8. La IPRESS contratada atiende a los pacientes en hemodiálists ambulatoria con diagnóstico de COVID-19 leve en secuencias y/o turnos y/o módulo(s) exclusivos, según lo señalado en la Resolución Ministerial Nº 498-2020-MINSA y sus modificatorias.





DIRECCIÓN DE FINANCIAMIENTO Y PLANES DE SALUD

7. PRECISIONES AL REQUERIMIENTO:

De acuerdo a lo señalado en el siguiente cuadro:

Numeración en la Ficha de homologación(FH)	Nº de página en la FH	Precisión de la Entidad El número mensual de pacientes a atender se distribuye en el siguient ftem:			
I. DESCRIPCIÓN GENERAL					
	1	ftem	Descripción Del Servicio	Cantidad Mensual	Unidad De Medida
		1	Servicio de atención ambulatoria integral del paciente con Enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis para los pacientes beneficiarios de SALUDPOL en Lima Sur.	75	Paciente
		cubierto	se determine que el requerimien por una sola IPRESS, se procee 62.1 del artículo 62 del reglament ado.	derá con lo	dispuesto en
2.1.1 1. Admisión de pacientes	1		La asignación de pacientes se información proporcionada por la coordinara con la Dirección del Aveces. Para su derivación a la IPRES. La disponibilidad de cupos puede y capacidad operativa de la IPRES. Coordinado con la Dirección del Financiamiento y Planes de S. priorizara la atención en los tres pode SALUDPOL. El paciente tendrá derecho a so IPRESS contratada, para lo cual dissificando su pedido ante la Directificando su pe	a IPRESS PNP Asegurado o SS con contra ser ampliado ESS contrata Asegurado y alud; la IPF rimeros turno licitar su rea eberá presen ección del Ase ará la reas a Dirección de cos a través so se consi contratada r	de que haga se to. Is que haga se to. Is según deman da, previamer Is Dirección RESS contrata de la Dirección a oriente de la que de
2.1.1 2. Recepción de los pacientes	2	5 8 8 9 9 1	cbo.saludool.gob.pe:22085/), mi Modelo de Transacción Electrónic de Asegurados en el Aseguram Modelo (SITEDS) de acuerdo a lo	resentando personal de r su condición ada por la LUDPOL entras se a del Proceso i entro Unive establecido 21-2019-SUS/	su Documen admisión de de beneficiar Dirección (https://ap implementa de Acreditacionsal en Salud en la Resolucional



Numeración en la Ficha de homologación(FH)	Nº de página en la FH	Precisión de la Entidad			
	0.000	 En los casos en que se verifique una condición diferente al estado activo, la IPRESS Contratada deberá remitir un correo electrónico a: afiliacion@saludpol.gob.pe. 			
2.1.1 2. Recepción de los pacientes	2	 La IPRESS contratada de tomar conocimiento de que un paciente tiene una enfermedad infectocontagiosa, remite mediante correo electrónico a la Dirección del Asegurado, informado sobre la situación del paciente asignado. estudio mcdo ccg@saludpol.gob.pe. 			
2.1.1 5. Atención nutricional	3 - 4	 La IPRESS contratada remite semestralmente a la Dirección de Prestaciones de Salud el consolidado de los puntajes obtenidos en el cuestionario Malnutrition Inflammation Score – MIS en medio digital a través de correo electrónico, según los formatos y dirección electrónica que serán remitidos por el SALUDPOL a la firma del contrato. 			
2.1.1 6. Atención en salud mental 2.1.1	4	 La IPRESS contratada remite trimestralmente a la Dirección de Prestaciones de Salud el consolidado de los puntajes obtenidos en el cuestionario EuroQol-5D en medio digital a través de correo ejectrónico, según los formatos y dirección ejectrónica que serán remitidos por el SALUDPOL a la firma del contrato. 			
9. Ejecución de exámenes de laboratorio de control	4	 SALUDPOL remite a la IPRESS contratada el cronograma anua de los exámenes de laboratorio a la firma del contrato y luego antes del inicio de cada año. 			
2.1.1 10. Registros y reportes del servicio brindado	5	 No se requieren otros formatos de historia clínica adicionales a los señalados en la ficha de homologación. 			
2.1.1 10. Registros y reportes del servicio brindado	5	 La IPRESS contratada deberá contar con un registro actualizado que contenga la información siguiente: Pacientes nuevos: fecha de nacimiento, dirección de domicilio actual, número telefónico personal, número telefónico de contacto en caso de emergencia, fecha de inicio en diálisis fecha de inicio en el Centro, diagnóstico de enfermedad renal resultados serológicos, lugar de procedencia (si es fuera de Lima). Relación de pacientes con Seroconversión a Hepatitis B o C, HIV + o que muestre elevación al doble o más de los niveles basales de Transaminasas en dos análisis consecutivos, con fecha de comunicación a la IPRESS PNP de donde hayan referido a paciente y a la Dirección de Prestaciones de Salud de SALUDPOL, para el seguimiento clínico que corresponda. Esta 			
		comunicación deberá ser realizada por el Director Médico. Relación de pacientes fallecidos, lugar, fecha y causa de muerte Relación de pacientes hospitalizados: fecha de ingreso y alt (indicar hospital), causa de hospitalización. Relación de pacientes Trasplantados (indicar Hospital y fecha) Relación de pacientes referidos a la IPRESS PNP de donde haya referido al paciente (archivar copia de hoja de referencia señalando el motivo y fecha de referencia. La relación de los pacientes referidos a la IPRESS PNP de donde			

DIRECCIÓN DE FINANCIAMIENTO Y PLANES DE SALUD

Numeración en la Ficha de homologación(FH)	Nº de página en la FH	Precisión de la Entidad		
		hayan referido al paciente u otra IPRESS pública deberá es acompañada del informe del médico que atendió a copaciente durante la última sesión de diálisis en la IPR contratada previo al evento. Informe mensual de dosis de diálisis emitido por el Direc Médico. Informe bimestral de evaluación psicológica emitido por Psicólogo(a) del centro de hemodiálisis con visto bueno Director Médico. Informe bimestral de evaluación nutricional emitido Nutricionista del centro de hemodiálisis con visto bueno Director Médico. Informe bimestral de evaluación de Asistencia Social emit por la Asistenta Social de la clínica contratada con visto bue del Director Médico. Informe semestral de la Calidad de Vida de los pacientes hemodiálisis emitido por el Psicólogo de la Clínica Contratacon visto bueno del Director Médico.		
74 - 2 - 2 - 2 7 - 3		 Informe diario de la calidad de agua tratada en hemodiái emitido por el técnico de mantenimiento con visto bueno médico de turno. Informe diario de desinfección de máquinas de hemodiálisis. 		
		 La IPRESS contratada realiza el registro de las prestaciones con sistemas informáticos implementados por SALUDPOL, haciendo del Formato Único de Prestaciones de Salud (FUPS), implementa por SALUDPOL según directiva N°007-2023-SALUDPOL-GG. 		
2.1.1		 Los valores de parámetros clínicos mensual de peso seco (en k peso pre- diálisis (en kg), peso post-diálisis (en kg), tiempo hemodiálisis (en horas decimales) y volumen de ultrafiltrado (litros) son registrados mensualmente pras IPRESS contratada. 		
10. Registros y reportes del servicio brindado	5	 La IPRESS contratada deberá contar con un sistema de archi organizado de los formatos de atención de los pacientes, así cor de las hojas de registro de las sesiones de hemodiálisis, los q deberán estar disponibles a solicitud de SALUDPOL, sea por electrónica, magnética, presencial u otro medio. 		
2.1.1 10. Registros y	6	 La IPRESS contratada remite mensual a través de mesa de partes la IAFAS SALUDPOL los siguientes documentos y formatos: Valores de exámenes de laboratorio mensual: urea pre-diálisis (mg/dL), urea post-diálisis (en mg/dL). Resultado microbiológico mensual (cultivo con resultado cuantitati de unidades formadoras de colonia de heterótrofos) en el líquido diálisis. 		
reportes del servicio brindado		- Resultado del nivel de endotoxinas mensual en agua tratada a salida de la ósmosis inversa, al inicio y final del anillo de distribución.		
		 Los valores de exámenes de laboratorio mensual (urea pre-diális [en mg/dL], urea post-diálisis [en mg/dL]), resultado microbiológis mensual (cultivo con resultado cuantitativo de unidades formador de colonia de heterótrofos) en el líquido de diálisis y resultado de 		



Numeración en la Ficha de página en la homologación(FH) la FH		Precisión de la Entidad	
		nivel de endotoxinas mensual en agua tratada a la salida de la ósmosis inversa, al inicio y final del anillo de distribución. - Formatos de historia clínica ("Formato de consulta nefrológica" [anexo N° 5 de la Ficha de Homologación - FH], "Atención en nutrición" [anexo N° 6 de la FH], "Atención en salud mental" (anexo N° 8 de la FH], "Atención en servicio social" [anexo N° 10 de la FH]), resultados de exámenes de laboratorio, receta médica, documento de identidad del paciente y otros documentos que sustenten la atención brindada. - Los valores mensuales de hemoglobina registrados mensualmente por las IPRESS contratada. - Programación mensual del personal - Otra información y/o documentación establecida en el requerimiento.	
2.2.1.3	7	 No se consideran otras normativas adicionales a las señaladas en e anexo N° 22 de la FH 	
2.2.1.3	7	 La IPRESS contratada remite a la Dirección de Prestaciones de Salu- los casos de seroconversión de hepatitis B y C y VIH (brotes) d acuerdo al anexo N° 17 "Ficha de investigación epidemiológica d infecciones virales en diálisis" de la FH, a través del corre- electrónico que será indicado a la firma del contrato. 	
		 SALUDPOL tiene la facultad de efectuar auditoría y contre prestacional a la IPRESS contratada, con la finalidad de evaluar i calidad de las prestaciones de saiud brindadas por la IPRES contratada a los beneficiarios de SALUDPOL, así como las demá disposiciones establecidas en el contrato, a través de la Dirección de Prestaciones de Salud y de Dirección del Asegurado, segúr corresponda. La Dirección de Prestaciones de Salud designa a los miembros de se Equipo de Supervisión, quienes realizarán acciones de contro prestacional a la IPRESS contratada, en forma inopinada o notificada a través de las siguientes actividades: a) Supervisión de la atención a los beneficiarios de SALUDPOL en la IPRESS contratada. b) Verificación de las condiciones del servicio en la IPRES contratada, en aspectos de infraestructur equipamiento, etc., según lo establecido en el contrato. c) Auditorías de la calidad de atención de salud por la prestaciones de salud brindadas a los beneficiarios de SALUDPOL en la IPRESS contratada. d) Otras actividades que SALUDPOL considere pertinent durante la vigencia del contrato. La Dirección del Asegurado realizará la evaluación de la satisfacción de los beneficiarios de SALUDPOL atendidos en la IPRESS contratada así como de los reclamos y quejas, u otras actividades que SALUDPOL considere pertinente durante la vigencia del contrato.	

Numeración en la Ficha de homologación(FH)	Nº de página en la FH	Precisión de la Entidad
		tecnológicas correspondientes, así como designar a una persona qua compañe al Equipo Supervisor durante este proceso. La IPRESS contratada deberá contar con un Libro de Ocurrencia Médicas, en donde se registrarán las observaciones que pudiera presentarse por parte del Equipo Supervisor durante las acciones o auditoría y control prestacional. La IPRESS contratada deberá contar con un sistema de archivorganizado de los formatos de atención de los pacientes, así com de las hojas de registro de las sesiones de hemodiálisis, los qua deberán estar disponibles a solicitud de SALUDPOL, sea por velectrónica, magnética, presencial u otro medio. La auditoría y control prestacional se basa en el cumplimiento de la
		normas y procedimientos de atención a pacientes en hemodiális evaluación de los indicadores de dosis de diálisis, calidad de agu tasas de seroconversión a hepatitis B y C, tasas de sobrevid morbilidad y mortalidad, así como de lo especificado en la presentes Bases y FH. SALUDPOL podrá formular observaciones sobre aspectos médicos administrativos relacionados a la atención de sus beneficiarios com consecuencia de sus acciones de auditoría y control prestacional, la cuales serán comunicadas a la IPRESS contratada, en un plazo r mayor de cinco (5) días hábiles contados desde la acción de contriprestacional.
		 La IPRESS contratada deberá subsanar las observaciones e inform de su subsanación, con el sustento correspondiente a SALUDPOL, un plazo no mayor de ocho (08) días hábiles contados desde notificación. De persistir las observaciones, SALUDPOL evaluará contrato y tomará las acciones que correspondan. Si la observación está enmarcada en una penalidad en el contrat independientemente de la subsanación que realice la IPRE contratada, SALUDPOL aplicará la penalidad según lo dispuesto en
2 : NO - NO	-	 contrato. La Dirección de Prestaciones de Salud, en base a la ejecución de actividades de auditoría y control prestacional, informará a Dirección de Financiamiento y Planes de Salud si la IPRESS incurrido en una penalidad, quien a su vez informará a la Oficina Administración para la ejecución de la penalidad correspondiente. Todas las observaciones que SALUDPOL plantee a la IPRE contratada, así como la respuesta de ésta, debe constar por escrito sustentarse de forma concreta, técnica y razonable, con base evidencia científica en los casos que corresponda.
2.2.1.5 Literal b)	9	La IPRESS contratada deberá implementar las recomendaciones resultado del control de las prestaciones de salud.



10

- La recepción y conformidad se sujetará a lo establecido en el Art.
 168° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado,
 aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF.
- La conformidad del servicio contratado es otorgada por la Dirección de Financiamiento y Planes de Salud sobre la base de los informes de auditoría médica financiera y de validación realizadas por la Dirección de Prestaciones de Salud.
- La IPRESS contratada envía una solicitud de pago de las prestaciones de salud brindadas a los beneficiarios de SALUDPOL, con atención a la Dirección de Prestaciones de Salud o la que haga sus veces, dentro de los primeros cinco (5) días hábiles del mes siguiente, adjuntando, en medio físico, los siguientes documentos:
 - a) Copia del Formato Único de Prestación de Salud (FUPS), debidamente registrado.
 - Copia de documento de autorización de procedimiento médico emitido por SALUDPOL.
 - c) Copia de la hoja de acreditación de los beneficiarios de SALUDPOL atendidos.
 - d) Copia del registro de la prestación de salud adjuntando:
 - Formatos de atención (FA): formatos de historia clínica ("Formato de consulta nefrológica" [anexo N° 5 de la Ficha de Homologación - FH], "Formato de procedimiento de hemodiálisis" [anexo N° 4 de la Ficha de Homologación - FH], "Atención en nutrición" [anexo N° 6 de la FH], "Atención en salud mental" [anexo N° 8 de la FH], "Atención en servicio social" [anexo N° 10 de la FH], relación de medicamentos administrados.
 - Resultados de exámenes de laboratorio de control del paciente.
 - Los valores de parámetros clínicos mensual, valores de exámenes de laboratorio mensual, resultado microbiológico mensual (cultivo con resultado cuantitativo de unidades formadoras de colonia de heterótrofos) en el líquido de diálisis y resultado del nivel de endotoxinas mensual.
 - e) Hoja de liquidación detallada, cuyo monto debe ser igual a la factura.
 - f) Factura o comprobante de pago.
- La Dirección de Prestaciones de Salud realiza la validación de las prestaciones de salud para evaluar si fueron realizadas en las condiciones que establece el contrato, para lo cual utilizan los documentos establecidos en el numeral precedente. La validación se realiza al 100% de las prestaciones de salud.
- En caso de que existan prestaciones de salud que no estén conformes, éstas deberán ser devueltas por la Dirección de Prestaciones de Salud a la IPRESS contratada, mediante documento formal, indicando las observaciones respectivas, a fin de que las subsane con el sustento correspondiente, en un plazo no mayor de ocho (08) días hábiles contados desde su notificación.
- La IPRESS contratada puede remitir a SALUDPOL la subsanación de las observaciones, dentro del plazo correspondiente.
- La Dirección de Prestaciones de Salud o la que haga sus veces, reevalúa las prestaciones de salud y las declara conformes o rechazadas.
- La Dirección de Prestaciones de Salud elabora el informe de auditoría médica financiera y de validación prestacional y lo envía a la Dirección de Financiamiento y Planes de Salud.
- La Dirección de Financiamiento y Planes de Salud otorga la





estratégico	15	Descripción del servicio	Cantidad de pacientes mensual	Cantidad mínima de máquinas para sesiones de hemodiálisis (a)	Cantidad mínima de máquinas para soporte técnico, cebado y emergencia y local	Total, de máquinas de hemodiálisis obligatorias para la cantidad de pacientes	
2.3. B.1. Equipamiento	13	El número de mác del servicio es el sig	quinas de her			a prestación	
ATAC)		 Resultado de laboratorio del nivel de endotoxinas en agua tratada a la salida de la ósmosis inversa, al inicio y final de cada anillo de distribución, de una antigüedad no mayor de 30 días calendario. Resultado microbiológico (cultivo con resultado cuantitativo de unidades formadoras de colonia de heterótrofos) en líquido de diálisis de dos (02) máquinas de hemodiálisis, de una antigüedad no mayor de 30 días calendario. Resultado de laboratorio de contaminantes químicos y electrolitos, considerando los parámetros indicados en el anexo Nº 18, en un punto de toma de agua tratada de máquina de la sala de hemodiálisis, de una antigüedad no mayor de 30 días calendario. 					
2.2.8	12	1095 días calendario, o hasta el inicio de vigencia de un nuevo contrato suscrito en el marco de un nuevo procedimiento de selección o hasta que se agote el monto contractual, lo que ocurra primero, el mismo que se establezca en el contrato, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación. Asimismo, en relación al sistema de tratamiento de agua, el contratista debe presentar a la firma del contrato los siguientes documentos:					
2.2.3.2	10	 La IPRESS contratada deberá contar con la operatividad de todos los servicios contratados, siendo la prestación del servicio en el plazo de 					
2.2.3.1	10	las que se encu no cumpla con considerará cor • El servicio cor encuentran de Autoridad Sani distritos de: Ba Miraflores, Sar Triunfo, consid pertenecen a lii • La IPRESS cont estos distritos.	las caracterís no no ejecuta atratado deb entro del ám taria; donde arranco, Chor ntiago de Su lerándose la ma sur.	ticas y condicionda la prestació erá ser brinda abito de Lima actualmente rrillos, Lurín, Prco, Villa el Sincorporación	ones ofrecida on. ado a pacie Sur, delimi residen pacie achacamac, salvador, Vill de otros pa	ntes que se ltado por la entes en los San Juan de la María de acientes que	
		conformidad del servicio y remite el expediente a la Oficina de Administración para efectos del pago. • Si pese al plazo otorgado, la IPRESS contratada no cumpliese a cabalidad con la subsanación de las observaciones encontradas, se aplicarán las penalidades que correspondan. Bajo ninguna circunstancia la observación a una o más prestaciones brindadas por la IPRESS contratada, condiciona el pago del resto de las prestaciones que se encuentren conformes. Es decir, en caso existan observaciones de una o más prestaciones que no hayan sido subsanadas por la IPRESS, estas observaciones serán descontadas y					



		, ,					
		Servicio de atención ambulatoria integral del paciente con Enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis para los pacientes beneficiarlos de SALUDPOL en Lima Sur.	75	10	1 de soporte técnico, 1 de cebado, 1 de puesto de emergencia y 1 en el local aislado	-	
		a) Una máquina de turno, en una se atención (may pacientes atención) En caso el pos presentar su pacientes, de 2007/MINSA, of MINSA/DGSP-V Productora de cantidad de mentas cinco (0) debe contar comáquina de en de soporte téc cebado y una IPRESS cuenta puestos de hema includo formace.	secuencia. Cor for demanda didos por una tor presente oferta resp acuerdo a que aprueba 7.01. Norma Servicios d áquinas que S) máquinas on 3 módulo nergencia po nico por cad (01) máquir con tres (0 nodiálisis, el	ensiderando qua) en dos seca máquina es de su oferta a retando la cara la "Norma To Técnica de Hemodiálisis de atención racada 1 ó 2 módula en el locala) módulos de o los puestos de	le exista cualicuencias, el e ocho (08). más de un ipacidad de fon Minister écnica de Salud de s'', considera a IPRESS es is por módu como máxin ódulos, una (01) aislado. Asi el atención de hemodiális	tro turnos de máximo de máximo de máximo de atención a ial N° 845-alud N° 060-la Unidad ando que la el siguiente: lo (la IPRESS no), una (01) (01) máquina de mismo, si la le cinco (05)	
2.3. C. Experiencia del postor en la especialidad	14	aislado formaran parte de los tres (03) módulos. Respecto al Requisito, se precisa: • El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/500,000.00 (Quinientos mil con 00/100 soles), por la contratación de servicios iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. • Se consideran servicios similares a los siguientes: Prestaciones de servicios de salud de hemodiálisis ambulatoria.					
ANEXO N° 21 1. Equipamiento	62	El número de máq del servicio es el sig Descripción del servicio	uinas de her			Total, de máquinas de hemodiálisis obligatorias para la cantidad de pacientes	

Servicio de atención ambulatoria integral del paciente con Enfermedad renal crónica estadio 5 en hemodiálisis para los pacientes beneficiarios de SALUDPOL en Lima Sur	75	10	1 de soporte técnico, 1 de cebado, 1 de puesto de emergencia y 1 en el local aislado	14	
--	----	----	--	----	--

 a) Una máquina de hemodiálisis solo puede atender un paciente por turno, en una secuencia. Considerando que exista cuatro turnos de atención (mayor demanda) en dos secuencias, el máximo de pacientes atendidos por una máquina es de ocho (08).

b) En caso el postor presente su oferta a más de un ítem, deberá presentar su oferta respetando la capacidad de atención a pacientes, de acuerdo a la Resolución Ministerial N° 845-2007/MINSA, que aprueba la "Norma Técnica de Salud N° 060-MINSA/DGSP-V.01. Norma Técnica de Salud de la Unidad Productora de Servicios de Hemodiálisis", considerando que la cantidad de máquinas que debe contar la IPRESS es el siguiente: hasta cinco (05) máquinas de hemodiálisis por módulo (la IPRESS debe contar con 3 módulos de atención como máximo), una (01) máquina de emergencia por cada 1 ó 2 módulos, una (01) máquina de cebado y una (01) máquina en el local aislado. Asimismo, si la IPRESS cuenta con tres (03) módulos de atención de cinco (05) puestos de hemodiálisis, el o los puestos de hemodiálisis en el local aislado formaran parte de los tres (03) módulos.



