Formulario de Estimación de Impacto Regulatorio en Empresas de Menor Tamaño

A. DATOS GENERALES

1.	1. Fecha de publicación del formulario en banner de Gobierno Transparente					
Día	úa: 13 Mes: 09	Año: 2016				
2.	. Denominación/título/nombre de la propuesta	Denominación/título/nombre de la propuesta normativa				
Modifica la Circular IP N° 1 de 2007 y la Circular IP N° 4 de 2010, incorporando al Comité de Evaluación de las solicitudes de autorización de Entidades Acreditadoras y al Comité Asesor para la Interpretación de Normas del Sistema de Acreditación de Prestadores Institucionales a un representante del Instituto de Salud Pública						
3.	. Tipo de Norma					
Re No Ins	esolución	cio				
4.	. Efectos de la norma (respuesta múltiple)					
Introduce nueva normativa						
5.	. Organismo que dicta normativa					
Intendencia de Prestadores de la Superintendencia de Salud						
6.	. Nombre del contacto 7	. División/ Departamento/ Unidad				
Hu	S	Subdepartamento de Gerstión de Calidad en Salud, Unidad de Apoyo Legal, Intendencia de Prestadores de la Superintendencia de Salud				
8.	. Teléfono del contacto 9	. Correo electrónico del contacto				
22	28369375 h	nocampo@superdesalud.gob.cl				
B. ANTECEDENTES DE LA PROPUESTA						
10. Descripción del problema que motiva la elaboración de esta normativa (máximo sugerido 12 líneas)						
Necesidad de incorporar a representantes del Instituto de Salud Pública en las deliberaciones tendientes a la autorización de Entidades Acreditadoras e interpretación de las normas del Sistema de Acreditación.						
	10.A ¿Existen documentos disponibles que describan con mayor profundidad el problema que motiva la elaboración de esta propuesta normativa? En caso de estar disponible, adjuntar archivos NO ⊠					

en link habilitado en página de Gobierno Transparente ("enlace a mayor información").						
11. Objetivos de la propuesta normativa (máximo sugerido 12 líneas)						
Contar con el aporte especializado de representantes del Instituto de Salud Pública en el procedimiento administrativo de autorización de Entidades que soliciten autorización para evaluar el Estándar de Laboratorios Clínicos y en las deliberaciones sobre interpretación de las normas del Sistema de Acreditación, especialmente de aquéllas que dicen relación con la acreditación de tales laboratorios.						
12. Descripción de la propuesta y efectos esperados (máxi	mo sugerido 12 líneas)					
Modifica las circulares pertinentes, incormporando un representante del Instituto de Salud Pública al Comité de Evaluación de las solicitudes de autorización de Entidades Acreditadoras y al Comité Asesor para la Interpretación de Normas del Sistema de Acreditación de Prestadores Institucionales.						
El efecto esperado consiste en contar con el aporte especializado del Instituto de Salud Pública en las decisiones que se adopten en el Sistema de Acreditación que digan relación con la acreditación de los Laboratorios Clínicos.						
12.A ¿Existen documentos disponibles que describan con mayor profundidad el contenido de la propuesta y sus efectos esperados (por ejemplo, última versión de la propuesta normativa)? En caso de estar disponible, adjuntar archivos en link habilitado en página de Gobierno Transparente ("enlace a mayor información"). SI □ NO ☑						
13. ¿Se consideraron alternativas regulatorias o no regulatorias, que luego fueron descartadas en favor de la propuesta actual?	SI pase a pregunta 13. A y luego a 13. B NO pase a pregunta 14					
13.A En caso de contestar (SI) en la pregunta 13, indique entre las opciones siguientes que tipo de alternativas fueron evaluadas (respuesta múltiple)						
Campañas de información pública para favorecer auto-regulación Mejora en proces	edimientos de fiscalización					
Regular a través de proyecto de Ley Otra alternativa	(especificar en celda inferior)					
13.B Indique las razones para descartar las alternativas consideradas mencionadas en 13. A (máximo sugerido 12 líneas)						
14. ¿Se consultaron los contenidos de la propuesta con ot entidades relevantes?	SI pase a pregunta 14. A NO pase a pregunta 15					
14.A En caso de contestar (SI) en la pregunta 14, seleccione entre las opciones siguientes cuales entidades fueron consultadas para afinar el contenido de la propuesta. Adjunte los resultados de las consultas y/o información relacionada con ellas en link habilitado en página de Gobierno Transparente("enlace a mayor información") (respuesta múltiple)						

Con otros organismos	del Esta	ado	\boxtimes		Con entidade	s grem	niales]
Con centros de estudios					Otros (especificar en celda inferior)			\boxtimes]	
C. ESTIMACIÓN DEL IMPACTO DE LA PROPUESTA EN EMT										
15. Cobertura territorial de aplicación de la propuesta normativa (respuesta única)										
Nacional 🗵 En caso de cob				cobertu	ertura regional, especifique las regiones en la celda inferior					
Regional	Regional 🗌									
16. Etapa del ciclo de vida de la empresa a la que se aplica la propuesta normativa (respuesta múltiple)										
Creación de la em	presa		Funcionar	niento	de la empre	esa	\boxtimes	Cierre de la empr	esa	
17. Actividades económicas a las que se aplica la norma (respuesta múltiple)										
Todos los sectores		Agricult ganade silvicult	ría, caza y		Pesca			Explotación de minas canteras	у	
Industrias manufactureras		Electric agua	idad gas y		Construcción	l		Comercio		
Hoteles y restaurantes			orte, namiento, caciones		Intermediació financiera	n		Actividades inmobiliarias		
Educación		Servicio de salu	os sociales y d	\boxtimes	Servicios comunitarios personales	у		Organizaciones y órganos extraterritoriales		
18. ¿Esta propuesta considera una diferenciación y/o exención SI ☐ pase a pregunta 18. A										
según tamañ	o de e	mpres	a en la apli	icació	n de la nori	ma?		NO 🛛 pase a pi	egunta	19
18.A En caso de contestar (SI) en la pregunta 18, explique brevemente en que consiste la diferenciación y/o exención (máximo sugerido 12 líneas), identificando el segmento de empresa (micro, pequeña, mediana y/o grande) al que se aplica.										
SI ☐ pase a pregunta 19.A y 19.B										
NO pase a pregunta 20										
19.A En caso de contestar (SI) en la pregunta 19, seleccione entre las opciones siguientes el tipo de beneficio para EMT incorporado en la propuesta normativa (respuesta múltiple)										
Se eliminan/ simplifica trámites existentes	n		Mayores faci comenzar/ fo					ores facilidades para el e de empresas		
Se reduce costo mone realizar un trámite	tario de		Mejora en co laborales	ndicion	es		Mejor merc	ra el acceso a ados		
Mejora el acceso a financiamiento			Mejora el aco de tecnología		algún tipo		Otros	s (especificar en celda or)		\boxtimes

				calidad so	a obtención de respuestas de bre dudas en la aplicación del de Acreditación de Laboratorios		
19.B ¿Tiene una estima	ación cuantitativa	de los	beneficios mencion	nados en	SI pase a pregunta 19.C		
				NO pase a pregunta 20			
19.C En caso de contestar (SI) en la pregunta 19.B, entregue una estimación cuantitativa de los beneficios identificados en 19.A (máximo sugerido 12 líneas):							
20. La propuesta normativa, ¿modifica trámites que actualmente deben cumplir las empresas de menor tamaño (cambio en requisitos, plazos, otros)? SI □ pase a pregunta 20. A NO ☑ pase a pregunta 21							
20.A En caso de contestar (SI) en la pregunta 20, seleccione el tipo de modificación que genera la propuesta, describiendo en la columna de la derecha la modificación introducida.							
Tipo de modificació propuesta		а	Explique en que consiste la modificación introducida por la propuesta normativa				
Cambia la cantidad de requisitos para cumplir con el trámite							
Cambia el/los plazos para cumplir con algún trámite o con pasos/ componentes del trámite							
Otra modificación (especificar abajo)							
21. La propuesta normativa ¿introduce trámites adicionales a los que actualmente realiza la empresa? SI □ pase a pregunta 21. A NO ☒ pase a pregunta 22							
21.A En caso de contestar (SI) en la pregunta 21, estime el costo (expresado en tiempo y frecuencia) que el/ los nuevos tramites tendrían para las EMT.							
Trámite Requisitos exigid		os Tiempo estimado para cumplir con trámite			Periodicidad del trámite		
22. La propuesta nor monetarios adicio	SI	pase a pregunta 22. A y 22. B					
NO ⋈ pase a pregunta 23 22.A En caso de contestar (SI) en la pregunta 22, entregue una estimación del costo que tendría que incurrir							

la empresa para cumplir con la regulación.						
Categorías de costos	Costo estimado (por empresa)	Periodicidad				
En términos de pagos para cumplir con procedimientos administrativos de la normativa:						
Pago de certificados, patentes, permisos, otros (monto a pagar).						
En términos de recursos humanos adicionales:						
Nuevas contrataciones						
Capacitación de trabajadores nuevos y/o actuales						
En términos de inversión física/ infraestructura:						
Inversión adicional						
Mantención adicional						
En términos de modificaciones al proceso productivo:						
Incorporar nueva tecnología						
• Otro ()						
Otros costos (especificar en celdas inferiores):						
•						
•						
22.B: Entregue a continuación una descripción y/o comentarios respecto a los costos declarados, incluyendo método para calcularlos, supuestos y fuentes de datos utilizadas (máximo sugerido 20 líneas):						
23. ¿Ha identificado efectos indirectos y/o externalidades (positivas SI pase a pregunta 23. A						
y/o negativas) que la propi empresas de menor tamañ	NO in del cuestionario					
23.A En caso de contestar (SI) en la pregunta 23, describa brevemente los eventuales efectos (positivos y/o negativos) y las condiciones necesarias para que estos se generen (máximo sugerido 12 líneas):						
Mejora la oportunidad y calidad de las respuestas relativas al Estándar de Acreditación para Laboratorios Clínicos que se otorguen a las Entidades Acreditadoras y a tales prestadores institucionales.						