

Возмещение части затрат проектов по организации и проведению клинических испытаний имплантируемых медицинских изделий

Назначение

Субсидия предоставляется на возмещение не более 80 процентов фактически осуществленных не ранее 1 января 2015 г. и документально подтвержденных следующих затрат российской организации, связанных с реализацией проекта, предусмотренных бизнес-планом проекта:

- на приобретение медицинских изделий сравнения;
- на договоры с медицинскими учреждениями, принимающими участие в реализации проекта;
- на страховые взносы по страхованию жизни и здоровья пациентов, участвующих в клинических испытаниях медицинского изделия;
- на заработную плату работников российской организации, непосредственно участвующих в реализации проекта, имеющих высшее фармацевтическое, медицинское, биологическое, химическое или техническое образование и (или) ученую степень кандидата или доктора наук, включая компенсационные выплаты и стимулирующие выплаты, а также на вознаграждение по договорам гражданско-правового характера, заключенным с физическими лицами и индивидуальными предпринимателями, непосредственно участвующими в реализации проекта, включая уплату страховых взносов на обязательное пенсионное страхование, обязательное медицинское страхование, обязательное социальное страхование на случай временной нетрудоспособности и в связи с материнством, обязательное социальное страхование от несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний. При этом для расчета размера возмещения соответствующих затрат учитывается размер средней заработной платы и (или) указанного вознаграждения, не превышающий размера среднемесячной номинальной начисленной заработной платы работников в целом по экономике субъекта РФ, в котором осуществляет свою деятельность российская организация;
- на работы по договорам на выполнение опытно-конструкторских и технологических работ, непосредственно связанных с реализацией проекта;

- на работы по договорам на изготовление макетов и опытных партий медицинских изделий, а также проведение их клинических испытаний в рамках проекта.

Максимальный размер субсидии не может превышать 200 млн. рублей на каждый заключенный договор за весь срок его действия.

Характеристики меры

Полное наименование НПА

Постановление Правительства РФ от 01.10.2015 № 1046 "Об утверждении Правил предоставления субсидий из федерального бюджета российским организациям на компенсацию части затрат на реализацию проектов по организации и проведению клинических испытаний имплантируемых медицинских изделий в рамках подпрограммы "Развитие производства медицинских изделий" государственной программы Российской Федерации "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности" на 2013 - 2020 годы"

Тип меры

Финансовая поддержка

Территориальный уровень меры поддержки

Федеральный

Администратор меры поддержки

МИНПРОМТОРГ РОССИИ

Поддерживаемые отрасли

- Медицинская промышленность

Регулярность оказания меры поддержки

ежемесячно

Бюджет

- 2019 г. 727 (млн. руб.)
- 2020 г. 1062 (млн. руб.)

Проблемы предприятия

- Недостаток доступного инвестиционного кредитования
- Нехватка оборотных средств
- Кадровые проблемы
- Необходимость проведения НИОКР, внедрения новых технологий, освоение высокотехнологичной продукции
- Необходимость модернизации производства для выпуска конкурентоспособной продукции
- Прочее (Гранты, Страхование, Вклад в уставный капитал, Формирование инвестиционных фондов (оказание поддержки через

венчурные фонды), Фондирование, рефинансирование, выкуп закладных, Консалтинговые/Консультационные услуги)

Размер предприятия

- Крупный бизнес (от 251 чел.)
- Малый бизнес (до 100 чел.)
- Средний бизнес (101 - 251 чел.)

Дополнительная информация

Заявления о предоставлении субсидии рассматриваются в порядке поступления.

Требования к заявителю

Субсидия предоставляется российской организации, зарегистрированной в РФ и имеющей действующую лицензию на производство и техническое обслуживание медицинской техники в соответствии с законодательством РФ с указанием выполняемых работ в части производства медицинской техники.

Требования к проекту

Под проектом понимается комплекс взаимосвязанных мероприятий и процессов, включающий в себя:

- а) выполнение научно-исследовательских, опытно-конструкторских и технологических работ (при необходимости) медицинских изделий;
- б) организацию и проведение клинических испытаний медицинских изделий;
- в) организацию производства медицинских изделий, в том числе создание инфраструктуры;
- г) последующую коммерциализацию произведенных медицинских изделий.

Необходимые документы для предоставления меры поддержки

Документы

•

НПА и другие документы

Постановление Правительства Российской Федерации от 1 октября 2015 года № 1046 [Скачать](#)

Презентация меры поддержки [Скачать](#)

Контакты

Консультационный центр Фонда развития промышленности: 8 (800) 500-71-29, 8 (495) 120-24-16, ask@frprf.ru; Минпромторг России: Захаров Владимир Александрович, начальник отдела контроля и реализации государственной программы, +7 (495) 870-29-21 доб. 22660, zakharovva@minprom.gov.ru