

Предоставление 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»

Постановление Правительства РФ от 1 октября 2015 г. N 1046



Департамент фармацевтической и медицинской промышленности

Цели и получатели программы субсидий

Цели программы – достижение значений целевых показателей подпрограммы «Развитие производства медицинских изделий» государственной программы Российской Федерации «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности» на 2013 – 2020 годы таких как:

- а) доля медицинских изделий отечественного производства в общем объеме потребления в денежном выражении;
- б) объем инвестиций в научные исследования, разработки, технологические инновации и перевооружение производства медицинских изделий;
- в) реализация отраслевого плана мероприятий по импортозамещению в отрасли медицинской промышленности Российской Федерации.

Субсидируется до 50% фактически осуществленных и документально подтвержденных затрат.

Проблемы, на решение которых направлена субсидия:

- Устаревшая материально-техническая база
- Устаревший производственно-технологический комплекс

Субсидируемые затраты

- а) приобретение медицинских изделий сравнения
- б) договоры с медицинскими учреждениями, принимающими участие в реализации проекта
- в) страховые взносы по страхованию жизни и здоровья пациентов, участвующих в клинических испытаниях медицинского изделия

Условия получения субсидий

Требования к проекту

Максимальный размер субсидии за весь срок действия договора о предоставлении субсидии не может превышать 5 млн. рублей

- Бизнес-план проекта предусматривает начало выпуска и реализации медицинских изделий, прошедших клинические испытания в рамках проекта, не позднее 3 лет с даты заключения договора о предоставлении субсидии.
- Бизнес-план проекта предусматривает получение выручки от реализации медицинских изделий, прошедших клинические испытания в рамках проекта, суммарно за 3 года со дня начала выпуска и реализации этих изделий в размере, не менее чем в 3 раза превышающем размер предоставленной субсидии.
- Российская организация имеет действующее разрешение на проведение клинических испытаний медицинских изделий.
- Проект предусматривает организацию и проведение клинических испытаний медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий, имплантируемых в организм человека при оказании медицинской помощи в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи, утвержденный Правительством Российской Федерации
- Проект не предполагает финансирования из бюджетов бюджетной системы Российской Федерации в соответствии с иными нормативными правовыми актами
- Проект направлен на достижение целей, предусмотренных настоящим Постановлением

Процедура получения субсидии

Заявитель

Предоставление документов для заключения договора

1. Регистрация представленных документов в порядке их поступления.

Минпромторг
России

2. Проверка полноты и достоверности сведений, содержащихся в документах.

3. В течение 20 календарных дней со дня поступления документов заключает с российской организацией договор о предоставлении субсидии либо отказывает ей (в письменной форме) в заключении такого договора в связи с несоответствием требованиям настоящего Постановления.



Отказ в предоставлении и субсидии

Перечисление субсидии на расчетный счет российской организации

Отказ в заключении договора



1. Регистрация представленных заявлений в порядке их поступления.

Минпромторг
России

Заявление о предоставлении и субсидии с комплектом документов

Заявитель

Заключение договора

2. Проверка полноты и достоверности сведений, содержащихся в документах.

3. В течение 10 календарных дней принимает решение о предоставлении субсидии либо об отказе в предоставлении субсидии.

Контактные данные:

Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности

Бондарева Елена Анатольевна – заместитель начальника отдела развития медицинской промышленности

Тел. 8 (495) – 632 – 88 – 45

E-mail: bondareva@minprom.gov.ru