



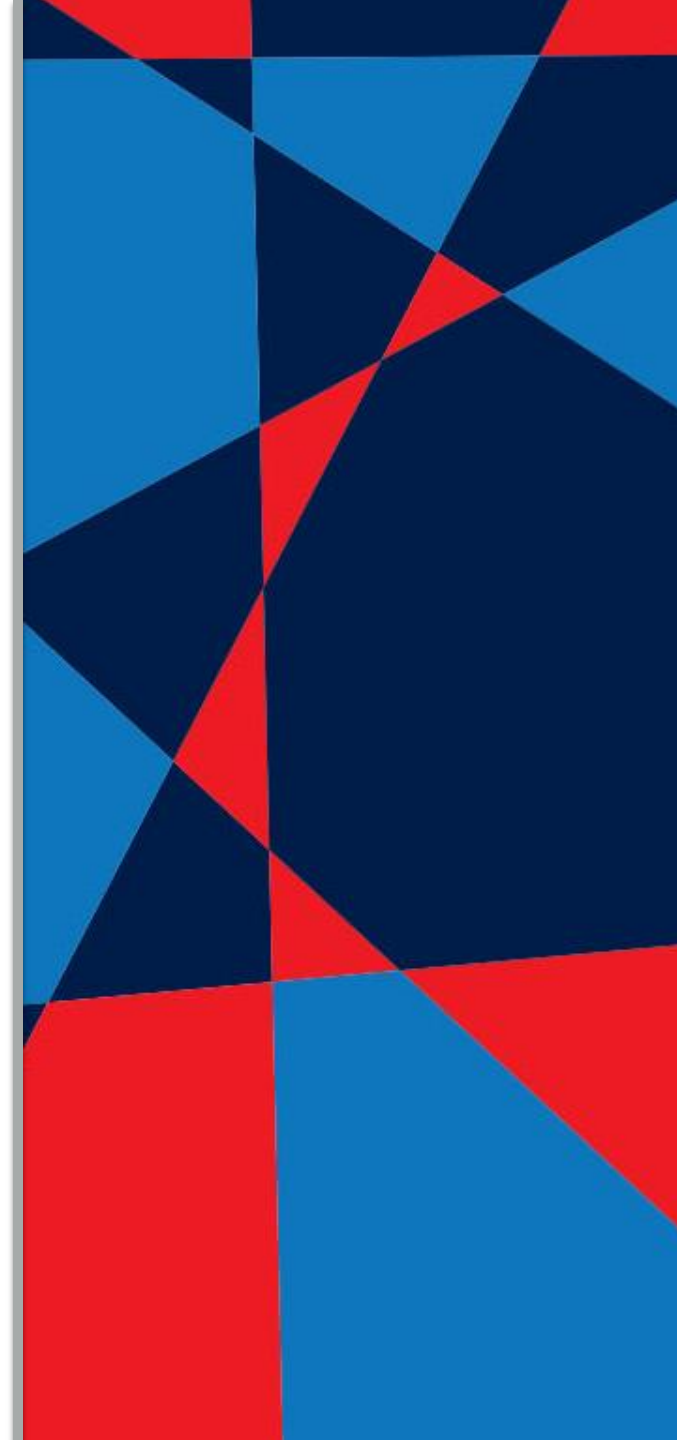
РОССИЙСКИЙ
ЭКСПОРТНЫЙ ЦЕНТР

ЭКСАР
РОСЭКСИМБАНК

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОТ 30 АПРЕЛЯ 2021 Г. № 687

**О ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОДДЕРЖКЕ
ОРГАНИЗАЦИЙ НА КОМПЕНСАЦИЮ ЧАСТИ ЗАТРАТ, СВЯЗАННЫХ С
СЕРТИФИКАЦИЕЙ ПРОДУКЦИИ,
В ТОМ ЧИСЛЕ ПРОДУКЦИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
И МЕДИЦИНСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ,
НА ВНЕШНИХ РЫНКАХ**

КОНКУРС: 20.08.2021 – 20.09.2021





Программа Минпромторга России по поддержке промышленных организаций, в том числе фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках

Агент: АО «Российский экспортный центр»



Механизм поддержки - компенсация части затрат, связанных с сертификацией продукции на внешних рынках



Бюджет 2021 г. – 540 млн руб.



Конкурс: 20.08.21 - 20.09.21*

Размер и период компенсации

а. Затраты, связанные с сертификацией продукции на внешних рынках – 80% затрат, **компенсируется 12 месяцев «до» и 12 месяцев «после» даты объявления конкурса**

б. Затраты, связанные с сертификацией лекарственных средств (ЛС), **компенсируется 12 месяцев «до» и 36 месяцев «после» даты объявления конкурса:**

- на проведение клинических исследований ЛС - 50% затрат
- на регистрацию ЛС - 80% затрат
- на проведение преквалификации ЛС ВОЗ - 50% затрат.

Лимиты

Сертификация продукции

- 50 млн руб. на 1 заявку
- 500 млн руб. на 1 организацию

Сертификация ЛС

- 500 млн руб. на 1 заявку
- 1 000 млн руб. на 1 организацию

Обязательства по экспорту

Сертификация продукции

- не менее чем в 10 раз больше суммы субсидии в течение 3 лет с даты получения сертификата соответствия

Сертификация ЛС

- не менее чем в 10 раз больше суммы субсидии в течение 5 лет с даты завершения исследований и регистрации ЛС

Лимиты по отраслям (% от БА)

- **Отрасль машиностроения** – 40%
- Обрабатывающие отрасли – 30%
- **Производство лекарственных средств** – 20%
- **Прочие отрасли промышленности** – 10%

Конкурс (ранжирование)

Проходит в соответствии с методикой

- в первую очередь ранжируются компании с КППК - 50% от объема БА на текущий год
- затем остальные

Порядок подачи документов

Подача заявок на конкурс и документов для получения компенсаций – в электронном виде через ГИСП Минпромторга России



ОСНОВНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ОРГАНИЗАЦИИ

«**Организация**» - юридическое лицо, зарегистрированное на территории РФ, либо физическое лицо, зарегистрированное в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством РФ

- ✓ организация является производителем продукции либо аффилированным лицом производителя продукции – при сертификации продукции на внешних рынках
- ✓ организация является разработчиком и (или) производителем лекарственного средства (ЛС) и владельцем прав на ЛС, или обладателем права их использования на основании лицензионного договора или на ином законном основании, или аффилированным лицом разработчика и (или) производителя ЛС - при сертификации ЛС на внешних рынках
- ✓ организация не является иностранным юридическим лицом, а также российским юридическим лицом, в уставном капитале которого доля участия иностранных юридических лиц (офшорные зоны) в совокупности превышает 50 %
- ✓ у организации отсутствует просроченная задолженность по возврату в федеральный бюджет
- ✓ организация не получает средства из бюджета на основании иных НПА Российской Федерации на цели настоящей программы
- ✓ в реестре дисквалифицированных лиц отсутствуют сведения о дисквалифицированных руководителях
- ✓ организация не находится в процессе реорганизации
- ✓ у организации отсутствует неисполненная обязанность по уплате налогов, сборов



ЭТАПЫ ПОЛУЧЕНИЯ ПОДДЕРЖКИ В 2021 г.

ЭТАП 1 – КОНКУРС

Дата : **20 августа – 20 сентября**

1. Заявка (в ГИСП);
2. План-график поставок на внешние рынки продукции (лекарственных средств) с указанием стран - импортеров продукции (лекарственных средств) и объемов поставок на каждый год реализации плана-графика поставок
3. Справка, содержащая сведения о выполненных и (или) запланированных работах (мероприятиях) по сертификации продукции на внешних рынках (сертификации лекарственного средства на внешних рынках), включая сроки проведения работ (мероприятий) и обязательные требования и (или) требования заказчиков
4. Сведения о дилерах, трейдерах, дистрибьюторах, агентах и иных поставщиках, осуществляющих (планирующих) поставки на внешние рынки продукции (лекарственных средств) по договорам с организацией
5. Выписка из ЕГРЮЛ
6. Справка из ИФНС
7. При сертификации лекарственного средства на внешних рынках - копия лицензии на производство лекарственных средств

ЭТАП 2 – ПОЛУЧЕНИЕ СУБСИДИИ

Даты подачи документов:
не позднее 1 марта, и (или) 31 мая, и (или) 31 августа

1. Заявление (в ГИСП)
2. Сертификат соответствия
3. Договоры на выполнение работ/услуг заключенных организацией напрямую с аккредитованной сертифицирующей организацией (с приложением протоколов испытаний, отчетов о проведенном аудите и пр.)
4. Заключение о подтверждении производства продукции на территории Российской Федерации
5. Документы, подтверждающие требования заказчика

При сертификации ЛС - договоры на выполнение работ/услуг и договоры купли-продажи (при наличии), первичные бухгалтерские документы (акты сдачи-приемки, товарные накладные, платежные ведомости, документы, подтверждающие численность основного и привлеченного персонала, платежные поручения)

ЭТАП 3 – ОТЧЕТНОСТЬ

Даты подачи документов: не позднее **15 февраля**

1. Отчет о достижении результата предоставления субсидии и показателей, необходимых для достижения результата предоставления субсидии
2. Отчет о реализации плана-графика поставок на внешние рынки продукции (лекарственных средств)
3. Договор на поставку продукции (лекарственного средства) на внешние рынки
4. Таможенные декларации, подтверждающие поставку продукции, в отношении которой организацией получена субсидия
5. Сведения о дилерах, трейдерах, дистрибьюторах, агентах и иных поставщиках



ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

- Субсидия предоставляется на основании соглашения о предоставлении субсидии, которое заключается в **ГИИС "Электронный бюджет"** в форме электронного документа.

- **Субсидия подлежит возврату** в случае:
 - установлен факт нарушения условий предоставления субсидии - в объеме выявленных нарушений
 - по истечению срока действия соглашения не получен документ, подтверждающий успешное прохождение преквалификации лекарственного средства ВОЗ или завершение регистрации лекарственного средства на внешних рынках, или 3 документа, подтверждающие успешное завершение фазы клинических исследований, необходимых для регистрации лекарственных средств на внешних рынках (при сертификации лекарственного средства на внешних рынках) - в размере субсидии, фактически предоставленной организации
 - фактический объем поставки на внешние рынки продукции (лекарственного средства) составляет менее 75 % установленного в соглашении - в размере субсидии, фактически предоставленной организации
 - если фактический объем поставки на внешние рынки продукции (лекарственного средства) составляет более 75% и менее 100% установленного в соглашении – пропорционально недостигнутому значению

Контактная информация по программе:

тел.: +7 (495) 937-4747, 8-800-550-01-88

эл.почта: certificate@exportcenter.ru