

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ
от 30 декабря 2015 г. N 1503

**ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ
ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ СУБСИДИЙ ИЗ ФЕДЕРАЛЬНОГО БЮДЖЕТА
РОССИЙСКИМ
ОРГАНИЗАЦИЯМ НА ВОЗМЕЩЕНИЕ ЧАСТИ ЗАТРАТ НА РЕАЛИЗАЦИЮ
ПРОЕКТОВ ПО РАЗРАБОТКЕ СХОЖИХ ПО ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКОМУ
ДЕЙСТВИЮ И УЛУЧШЕННЫХ АНАЛОГОВ ИННОВАЦИОННЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ**

Список изменяющих документов
(в ред. Постановлений Правительства РФ от 25.05.2016 [N 464](#),
от 27.06.2016 [N 585](#))

Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Утвердить прилагаемые [Правила](#) предоставления субсидий из федерального бюджета российским организациям на возмещение части затрат на реализацию проектов по разработке схожих по фармакотерапевтическому действию и улучшенных аналогов инновационных лекарственных препаратов.
2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2016 г.

Председатель Правительства
Российской Федерации
Д.МЕДВЕДЕВ

Утверждены
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 30 декабря 2015 г. N 1503

**ПРАВИЛА
ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ СУБСИДИЙ ИЗ ФЕДЕРАЛЬНОГО БЮДЖЕТА
РОССИЙСКИМ
ОРГАНИЗАЦИЯМ НА ВОЗМЕЩЕНИЕ ЧАСТИ ЗАТРАТ НА РЕАЛИЗАЦИЮ
ПРОЕКТОВ ПО РАЗРАБОТКЕ СХОЖИХ ПО ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКОМУ
ДЕЙСТВИЮ И УЛУЧШЕННЫХ АНАЛОГОВ ИННОВАЦИОННЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ**

Список изменяющих документов
(в ред. Постановлений Правительства РФ от 25.05.2016 N 464,
от 27.06.2016 N 585)

1. Настоящие Правила устанавливают порядок и условия предоставления субсидий из федерального бюджета российским организациям на возмещение части затрат на реализацию проектов по разработке схожих по фармакотерапевтическому действию и улучшенных аналогов инновационных лекарственных препаратов (далее соответственно - проект, субсидия).

2. Субсидии предоставляются в целях развития инновационного потенциала фармацевтической промышленности, а также в целях достижения значений следующих целевых показателей (индикаторов) [подпрограммы](#) "Развитие производства лекарственных средств" государственной программы Российской Федерации "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности" на 2013 - 2020 годы:

а) доля лекарственных средств отечественного производства в общем объеме потребления (в денежном выражении);

б) объем инвестиций в научные исследования, разработки, технологические инновации и перевооружение производства лекарственных средств.

3. Под проектом понимается комплекс взаимосвязанных мероприятий и процессов, ограниченных по времени и ресурсам, реализуемых российской организацией, в том числе с привлечением третьих лиц, по организации и проведению комплекса доклинических исследований и клинических исследований (в части установления безопасности лекарственных препаратов для здоровых добровольцев и (или) переносимости их здоровыми добровольцами (за исключением клинических исследований лекарственных препаратов, произведенных за пределами Российской Федерации), подбора оптимальных дозировок лекарственного препарата и курса лечения для пациентов с определенным заболеванием, оптимальных доз и схем вакцинации иммунобиологическими лекарственными препаратами здоровых добровольцев) улучшенного аналога инновационного лекарственного препарата со схожим фармакотерапевтическим действием на биомишень.

Проект должен быть направлен на разработку схожих по фармакотерапевтическому действию и улучшенных аналогов инновационных лекарственных препаратов для лечения ряда социально значимых заболеваний, разработанных в том числе на основе биядерных координационных соединений d-металлов и алифатических тиолов, с использованием технологий получения генно-инженерных лекарственных средств на основе высокоэффективной экспрессионной клеточной платформы, обеспечивающей суспензионное выращивание модифицированных культур клеток высокой плотности в перфузионных системах культивирования, выделение и очистку целевых продуктов без использования сырья животного происхождения, включая технологии высокопроизводительного скрининга фаговых дисплейных библиотек с

применением биоинформатических методов для оптимизации кандидатов.
(в ред. [Постановления](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

Под схожими по фармакотерапевтическому действию и улучшенными аналогами инновационных лекарственных препаратов понимаются конкурентоспособные лекарственные препараты с аналогичным механизмом действия на биомишень, имеющие превосходящие характеристики по критериям эффективности и (или) безопасности в сравнении с разработанными лекарственными препаратами, обладающими патентной защитой, в рамках одной фармакотерапевтической группы.

[Перечень](#) биомшеней утверждается совместным приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации и Министерства здравоохранения Российской Федерации.

4. Субсидии предоставляются в пределах бюджетных ассигнований, предусмотренных в федеральном бюджете на соответствующий финансовый год, и лимитов бюджетных обязательств, утвержденных в установленном порядке Министерству промышленности и торговли Российской Федерации на цели, указанные в [пункте 1](#) настоящих Правил.

5. Субсидия предоставляется российским организациям, зарегистрированным в Российской Федерации.

6. Субсидии предоставляются российским организациям на следующих условиях:

а) бизнес-план проекта предусматривает организацию и проведение комплекса доклинических исследований лекарственного средства (in vitro, in vivo), наработку образцов разрабатываемого лекарственного препарата, организацию и проведение комплекса клинических исследований разрабатываемого лекарственного препарата по установлению его безопасности для здоровых добровольцев и (или) переносимости здоровыми добровольцами (за исключением клинических исследований лекарственных препаратов, произведенных за пределами Российской Федерации), подбору его оптимальных дозировок и курса лечения для пациентов с определенным заболеванием, оптимальных доз и схем вакцинации разрабатываемыми иммунобиологическими лекарственными препаратами здоровых добровольцев, а также получение не позднее чем через 5 лет с даты заключения договора о предоставлении субсидии разрешения на проведение российской организацией клинических исследований разрабатываемых лекарственных препаратов по установлению их безопасности и эффективности для пациентов с определенным заболеванием либо по установлению профилактической эффективности разрабатываемых иммунобиологических лекарственных препаратов для здоровых добровольцев;

б) бизнес-план проекта содержит данные о положительных результатах научных исследований действующего вещества в составе разрабатываемого лекарственного препарата на модельных объектах (культура клеток, изолированная клетка, ткани, суспензия вирионов, биомишень и (или) соответствующая модель in vitro);

в) проект не предполагает проведение доклинических исследований лекарственных средств и (или) клинических исследований лекарственного препарата, в том числе воспроизведенного, при наличии в государственном реестре лекарственных средств сведений о зарегистрированных лекарственных препаратах с идентичным международным непатентованным наименованием (или при его отсутствии с соответствующим химическим или группировочным наименованием) на день подачи документов в соответствии с [пунктом 9](#) настоящих Правил;

г) проведение клинических исследований разрабатываемого лекарственного

препарата осуществляется на территории Российской Федерации в клинических исследовательских центрах, аккредитованных Министерством здравоохранения Российской Федерации;

д) проект не предполагает финансирование из бюджетов бюджетной системы Российской Федерации в соответствии с иными нормативными правовыми актами;

е) проект направлен на достижение целей, предусмотренных [пунктом 2](#) настоящих Правил.

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

а) на заработную плату работников российской организации, имеющих высшее фармацевтическое, медицинское, биологическое или химическое образование и (или) ученую степень кандидата или доктора наук и стаж работы не менее 3 лет в области разработки лекарственных средств, включая компенсационные выплаты и стимулирующие выплаты, а также на вознаграждения по договорам гражданско-правового характера, заключенным с физическими лицами и индивидуальными предпринимателями, 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 сумма средней заработной платы и (или) указанных вознаграждений, не превышающая размер среднемесячной номинальной начисленной заработной платы работников в целом по экономике субъекта Российской Федерации, в котором осуществляет свою деятельность российская организация;

б) на приобретение сырья, расходных материалов для наработки образцов разрабатываемого лекарственного препарата;

в) на приобретение лабораторных животных и кормов для них, расходных материалов для проведения комплекса доклинических исследований лекарственного средства (*in vitro*, *in vivo*);

г) на приобретение лекарственных препаратов сравнения;

д) на оплату оказанных на территории Российской Федерации услуг сторонних организаций по проведению комплекса доклинических исследований лекарственного средства (*in vitro*, *in vivo*), лабораторных, клинико-диагностических исследований, обработке полученных клинических данных, наработке образцов разрабатываемого лекарственного препарата, а также по транспортировке клинических образцов;

е) по обязательному страхованию жизни и здоровья пациентов, участвующих в клинических исследованиях разрабатываемого лекарственного препарата.

8. Субсидии предоставляются на основании договора о предоставлении субсидии, заключенного между Министерством промышленности и торговли Российской Федерации и российской организацией, предусматривающего:

а) цели, условия и порядок предоставления субсидии;

б) сроки перечисления субсидии;

в) обязанность Министерства промышленности и торговли Российской Федерации и органов государственного финансового контроля проводить проверки соблюдения российской организацией условий, целей и порядка предоставления субсидии, установленных договором о предоставлении субсидии и настоящими Правилами, и согласие российской организации на проведение

таких проверок;

г) ответственность российской организации за неисполнение или ненадлежащее исполнение принятых обязательств, в том числе по достижению значений показателей (индикаторов) реализации проекта;

д) порядок возврата использованных российской организацией сумм субсидии в случае установления по итогам проверок, предусмотренных [подпунктом "в"](#) настоящего пункта, факта нарушения условий, целей и порядка предоставления субсидии, установленных договором о предоставлении субсидии и настоящими Правилами, а также порядок применения в случае недостижения установленных значений показателей (индикаторов) реализации проекта, предусмотренных [подпунктом "з"](#) настоящего пункта, штрафных санкций, расчет размера которых осуществляется согласно [приложению N 1](#);

е) условия расторжения договора о предоставлении субсидии, включая условие одностороннего расторжения Министерством промышленности и торговли Российской Федерации этого договора, в случае просрочки исполнения российской организацией контрольных событий, предусмотренных планом-графиком реализации проекта, более чем на 18 месяцев;

ж) порядок, форма и сроки представления отчетности о достижении значений показателей (индикаторов) реализации проекта и об осуществлении затрат, источником финансового обеспечения которых является субсидия, в том числе порядок осуществления проверки достижения значений показателей (индикаторов) реализации проекта;

з) значения по годам следующих показателей (индикаторов) реализации проекта:

увеличение объема инвестиций в научные исследования, разработки, технологические инновации и (или) перевооружение производства лекарственных средств;

получение не позднее 5 лет с даты заключения договора о предоставлении субсидии разрешения на проведение клинического исследования разрабатываемого лекарственного препарата по установлению его безопасности и эффективности для пациентов с определенным заболеванием либо по установлению профилактической эффективности разрабатываемого иммунобиологического лекарственного препарата для здоровых добровольцев;

и) сведения о показателях (индикаторах) реализации проекта, в том числе:

план-график реализации проекта, включая контрольные события и динамику достижения значений показателей (индикаторов) реализации проекта по годам его реализации;

итоги реализации проекта;

к) требование ведения российской организацией отдельного учета затрат, источником финансового обеспечения которых является субсидия;

л) запрет конвертации в иностранную валюту полученных из федерального бюджета средств, за исключением операций, осуществляемых в соответствии с валютным законодательством Российской Федерации при закупке (поставке) высокотехнологичного импортного оборудования, сырья и комплектующих изделий, а также связанных с достижением целей предоставления этих средств иных операций, определенных настоящими Правилами;

(пп. "л" в ред. [Постановления](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

м) перечень затрат, на финансовое обеспечение которых предоставляется субсидия;

(пп. "м" введен [Постановлением](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

н) перечень документов, предоставляемых получателем субсидии главному распорядителю средств федерального бюджета.

(пп. "н" введен [Постановлением](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

9. Для заключения договора о предоставлении субсидии российская организация представляет в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации следующие документы:

а) сопроводительное письмо, подписанное руководителем российской организации, с указанием ее наименования и реквизитов;

б) копии учредительных документов, заверенные руководителем российской организации;

в) копия бизнес-плана проекта с планом-графиком реализации проекта, включающим смету затрат на реализацию проекта по годам, заверенная руководителем российской организации;

г) копия выписки из Единого государственного реестра юридических лиц, выданной не ранее 2 месяцев до дня представления документов, заверенная в установленном порядке (в случае непредставления такого документа Министерство промышленности и торговли Российской Федерации запрашивает его самостоятельно);

д) справка, подписанная руководителем российской организации (иным уполномоченным лицом), подтверждающая отсутствие у российской организации просроченной задолженности по уплате налогов, сборов и иных обязательных платежей, подлежащих уплате в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации, по состоянию на первое число месяца, предшествующего месяцу, в котором планируется заключение договора о предоставлении субсидии.

(пп. "д" введен [Постановлением](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

10. Министерство промышленности и торговли Российской Федерации регистрирует документы, указанные в [пункте 9](#) настоящих Правил, в порядке их поступления.

11. Министерство промышленности и торговли Российской Федерации рассматривает в порядке поступления документы, указанные в [пункте 9](#) настоящих Правил, и в течение 20 календарных дней со дня их поступления заключает с российской организацией договор о предоставлении субсидии на срок реализации проекта либо отказывает (в письменной форме) в заключении такого договора в случае несоответствия представленных документов положениям [пунктов 2, 3, 5, 6 и 9](#) настоящих Правил.

12. Субсидия предоставляется на возмещение не более 50 процентов затрат российской организации, указанных в [пункте 7](#) настоящих Правил.

13. Для получения субсидии российские организации не чаще одного раза в месяц представляют в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации заявление о предоставлении субсидии (далее - заявление), составленное в произвольной форме и подписанное руководителем российской организации, и следующие документы:

(в ред. [Постановления](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

а) копии договоров и первичных учетных документов (счетов-фактур, актов сдачи-приемки выполненных работ, товарных накладных, платежных ведомостей, документов, подтверждающих численность основного и привлеченного исследовательского и производственного персонала), подтверждающих осуществление затрат, указанных в [пункте 7](#) настоящих Правил, заверенные российской организацией в установленном порядке;

б) справка, подписанная руководителем и главным бухгалтером российской организации, о том, что эта организация не находится в стадии реорганизации, банкротства, ликвидации и не имеет ограничений на осуществление хозяйственной деятельности;

в) справка налогового органа, подтверждающая отсутствие у российской

организации просроченной задолженности по уплате налогов, сборов и иных обязательных платежей, подлежащих уплате в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации, не ранее чем на первое число третьего месяца, предшествующего месяцу, в котором планируется принятие решения о предоставлении субсидии, в соответствии с законодательством Российской Федерации, заверенная в установленном порядке (в случае непредставления такого документа Министерство промышленности и торговли Российской Федерации запрашивает его самостоятельно);

(в ред. [Постановления](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

г) справка, подписанная руководителем и главным бухгалтером и скрепленная печатью российской организации (при наличии), с указанием банковских реквизитов расчетных счетов этой организации, на которые в случае принятия положительного решения будет перечислена субсидия;

д) справка, подписанная руководителем и главным бухгалтером и скрепленная печатью российской организации (при наличии), подтверждающая неполучение этой организацией из бюджетов бюджетной системы Российской Федерации компенсации затрат, указанных в [пункте 7](#) настоящих Правил;

е) утратил силу. - [Постановление](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585;

ж) справка, подписанная руководителем российской организации о ходе достижения значений показателей (индикаторов) реализации проекта;

з) копия разрешения на проведение клинического исследования разрабатываемого лекарственного препарата, выданного Министерством здравоохранения Российской Федерации, - в случае возмещения затрат, предусмотренных [подпунктами "г" - "е" пункта 7](#) настоящих Правил;

и) расчет субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта затрат российской организации на заработную плату работников российской организации, имеющих высшее фармацевтическое, медицинское, биологическое или химическое образование и (или) ученую степень кандидата или доктора наук и стаж работы не менее 3 лет в области разработки лекарственных средств, а также на вознаграждения по договорам гражданско-правового характера, заключенным с физическими лицами и индивидуальными предпринимателями, уплату страховых взносов на обязательное социальное страхование по форме согласно [приложению N 2](#), и (или) расчет субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта затрат российской организации на приобретение сырья, расходных материалов для наработки образцов разрабатываемого лекарственного препарата по форме согласно [приложению N 3](#), и (или) расчет субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта затрат российской организации на приобретение лабораторных животных и кормов для них, расходных материалов для проведения комплекса доклинических исследований лекарственного средства (in vitro, in vivo) по форме согласно [приложению N 4](#), и (или) расчет субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта затрат российской организации на приобретение лекарственных препаратов сравнения по форме согласно [приложению N 5](#), и (или) расчет субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта затрат российской организации на оплату оказанных на территории Российской Федерации услуг сторонних организаций по проведению комплекса доклинических исследований лекарственного средства (in vitro, in vivo), лабораторных, клинико-диагностических исследований, обработке полученных клинических данных, наработке образцов разрабатываемого лекарственного препарата, а также по транспортировке клинических образцов по форме согласно [приложению N 6](#), и (или) расчет субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта затрат российской организации по обязательному страхованию жизни и здоровья пациентов, участвующих в

клинических исследованиях разрабатываемого лекарственного препарата, по форме согласно [приложению N 7](#).

13(1). Не позднее 5 апреля и 5 октября текущего календарного года российская организация представляет в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации:

а) отчет об осуществлении затрат в рамках реализации проекта, источником финансового обеспечения которых является субсидия, по форме согласно [приложению N 8](#);

б) справку, подписанную руководителем российской организации, о ходе достижения плановых показателей (индикаторов) реализации проекта;

в) иные отчеты, предусмотренные договором о предоставлении субсидии.

(п. 13.1 введен [Постановлением](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

14. Министерство промышленности и торговли Российской Федерации регистрирует заявление и документы, представленные в соответствии с [пунктом 13](#) настоящих Правил, в порядке их поступления.

Заявления рассматриваются в порядке поступления.

15. Министерство промышленности и торговли Российской Федерации проверяет полноту и достоверность сведений, содержащихся в представленных российской организацией документах, их соответствие положениям [пункта 13](#) настоящих Правил и условиям договора о предоставлении субсидии и в течение 60 календарных дней принимает решение о предоставлении субсидии либо об отказе в предоставлении субсидии.

16. Основаниями для отказа в предоставлении субсидии являются:

а) несоответствие представленных документов положениям [пункта 13](#) настоящих Правил и условиям договора о предоставлении субсидии;

б) наличие в представленных документах неполных и недостоверных сведений;

в) недостаток лимитов бюджетных обязательств, утвержденных в установленном порядке Министерству промышленности и торговли Российской Федерации на цели, предусмотренные [пунктом 1](#) настоящих Правил;

г) установление факта неисполнения российской организацией бизнес-плана и (или) плана-графика реализации проекта, включая контрольные события его реализации.

17. Министерство промышленности и торговли Российской Федерации в течение 10 календарных дней со дня принятия решения о предоставлении субсидии или об отказе в предоставлении субсидии уведомляет (в письменной форме) российскую организацию о принятом решении.

18. Перечисление субсидии осуществляется в установленном порядке на расчетный счет российской организации, открытый в кредитной организации, не позднее чем через 25 календарных дней со дня принятия решения о предоставлении субсидии.

(п. 18 в ред. [Постановления](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

19. В случае установления фактов нарушения условий предоставления субсидии российская организация обязана возвратить соответствующие денежные средства в доход федерального бюджета в течение 10 рабочих дней со дня получения соответствующего требования Министерства промышленности и торговли Российской Федерации, направленного заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении.

(в ред. [Постановления](#) Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

В случае если по итогам реализации проекта хотя бы одно из значений показателей (индикаторов) реализации проекта, указанных в договоре о предоставлении субсидии, составляет менее 100 процентов значения,

заявленного в проекте и определенного договором о предоставлении субсидии, к российской организации применяются штрафные санкции, расчет размера которых осуществляется согласно [приложению N 1](#) к настоящим Правилам.

20. Информация о размерах и сроках перечисления субсидий учитывается Министерством промышленности и торговли Российской Федерации при формировании прогноза кассовых выплат из федерального бюджета, необходимого для составления в установленном порядке кассового плана исполнения федерального бюджета.

21. Не использованный в отчетном финансовом году остаток субсидии подлежит возврату в доход федерального бюджета в текущем финансовом году в порядке, предусмотренном бюджетным законодательством Российской Федерации, в случаях, установленных договором о предоставлении субсидии.

22. Министерство промышленности и торговли Российской Федерации и федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в финансово-бюджетной сфере, осуществляют контроль за соблюдением российскими организациями условий, целей и порядка предоставления субсидий.

(в ред. [Постановления](#) Правительства РФ от 25.05.2016 N 464)

Приложение N 1
к Правилам предоставления
субсидий из федерального
бюджета российским организациям
на возмещение части затрат
на реализацию проектов
по разработке схожих
по фармакотерапевтическому
действию и улучшенных
аналогов инновационных
лекарственных препаратов

РАСЧЕТ РАЗМЕРА ШТРАФНЫХ САНКЦИЙ

Размер штрафных санкций (тыс. рублей) (A) определяется по формуле:

$$A = \sum_{i=1}^n A_i ,$$

для $D_i \neq 0$:

$$A_i = (1 - d_i / D_i) \times K_i \times V \text{ при } d_i \leq D_i$$

$$A_i = 0 \text{ при } d_i > D_i$$

для $D_i = 0$

$$A_i = 0$$

(или если не предусмотрено
значение показателя (индикатора)
реализации проекта на отчетный
период)

где:

A - общая сумма штрафных санкций за отчетный период (тыс. рублей);

A_i - вклад i -го показателя (индикатора) реализации проекта в общую сумму штрафных санкций (тыс. рублей);

d_i - достигнутое значение i -го показателя (индикатора) реализации проекта, указанного в договоре о предоставлении субсидии, на дату окончания срока реализации проекта;

D_i - плановое значение i -го показателя (индикатора) реализации проекта, указанного в договоре о предоставлении субсидии;

V - объем средств федерального бюджета, использованных организацией - получателем субсидии в рамках реализации проекта на дату окончания срока реализации проекта (тыс. рублей);

K_i - весовой коэффициент значения i -го показателя (индикатора) реализации проекта, указанный в договоре о предоставлении субсидии;

n - количество показателей (индикаторов) реализации проекта, указанное в договоре о предоставлении субсидии.

**к Правилам предоставления
субсидий из федерального
бюджета российским организациям
на возмещение части затрат
на реализацию проектов
по разработке схожих
по фармакотерапевтическому
действию и улучшенных
аналогов инновационных
лекарственных препаратов**

(форма)

РАСЧЕТ

субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта
"_____" затрат российской организации на заработную плату
работников российской организации, имеющих высшее
фармацевтическое, медицинское, биологическое или химическое
образование и (или) ученую степень кандидата или доктора
наук и стаж работы не менее 3 лет в области разработки
лекарственных средств, а также на вознаграждения
по договорам гражданско-правового характера, заключенным
с физическими лицами и индивидуальными предпринимателями,
уплату страховых взносов на обязательное социальное
страхование за расчетный период с "___" _____ 201_ г.
по "___" _____ 201_ г.

(тыс. рублей)

Должност ь работника	Зарботная плата по должности за расчетный период, вознаграждения по договорам гражданско- правового характера за расчетный период	Кoeffицие нт использова ния рабочего времени	Расходы на заработную плату или вознаграждения по договорам гражданско- правового характера	Страховы е взносы	Компенса ционные, стимулиру ющие и прочие выплаты	Размер субсидии ((гр. 4 + 5 + 6) x 0,5)
1	2	3	4	5	6	7
ИТОГО						

Руководитель организации _____
(подпись) (ф.и.о.)

Главный бухгалтер _____
(подпись) (ф.и.о.)

Дата "___" _____ 201_ г.

М.П.

Приложение N 3
к Правилам предоставления
субсидий из федерального
бюджета российским организациям
на возмещение части затрат
на реализацию проектов
по разработке схожих
по фармакотерапевтическому
действию и улучшенных
аналогов инновационных
лекарственных препаратов

(форма)

РАСЧЕТ

субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта
"_____" затрат российской организации на приобретение
сырья, расходных материалов для наработки образцов
разрабатываемого лекарственного препарата за расчетный
период с "__" _____ 201_ г. по "__" _____ 201_ г.

(тыс. рублей)

КонсультантПлюс: примечание.

Нумерация граф в таблице дана в соответствии с официальным текстом документа.

Номер и дата договора	Сумма договора	Предмет договора	Наименование расходных материалов	Сумма платежей по договору за расчетный период	Размер субсидии (гр. 6 x 0,5)
1	2	3	4	6	7
ИТОГО					

Руководитель организации _____
(подпись) (ф.и.о.)

Главный бухгалтер _____
(подпись) (ф.и.о.)

Дата "__" _____ 201_ г.

М.П.

Приложение N 4
к Правилам предоставления
субсидий из федерального
бюджета российским организациям
на возмещение части затрат
на реализацию проектов
по разработке схожих
по фармакотерапевтическому
действию и улучшенных
аналогов инновационных
лекарственных препаратов

(форма)

РАСЧЕТ

субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта
"_____" затрат российской организации на приобретение
лабораторных животных и кормов для них, расходных материалов
для проведения комплекса доклинических исследований
лекарственного средства (in vitro, in vivo) за расчетный
период с "__" _____ 201_ г. по "__" _____ 201_ г.

(тыс. рублей)

КонсультантПлюс: примечание.

Нумерация граф в таблице дана в соответствии с официальным текстом документа.

Номер и дата договора	Сумма договора	Предмет договора	Наименования лабораторных животных, кормов, расходных материалов	Сумма платежей по договору за расчетный период	Размер субсидии (гр. 6 x 0,5)
1	2	3	4	6	7
ИТОГО					

Руководитель организации _____
(подпись) (ф.и.о.)

Главный бухгалтер _____
(подпись) (ф.и.о.)

Дата "__" _____ 201_ г.

М.П.

Приложение N 5
к Правилам предоставления
субсидий из федерального
бюджета российским организациям
на возмещение части затрат
на реализацию проектов
по разработке схожих
по фармакотерапевтическому
действию и улучшенных
аналогов инновационных
лекарственных препаратов

(форма)

РАСЧЕТ

субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта
"_____" затрат российской организации на приобретение
лекарственных препаратов сравнения за расчетный период
с "__" _____ 201_ г. по "__" _____ 201_ г.

(тыс. рублей)

Номер и дата договора	Сумма договора	Предмет договора	Наименование лекарственного препарата	Сумма платежей по договору за расчетный период	Размер субсидии (гр. 6 х 0,5)
1	2	3	4	5	6
ИТОГО					

Руководитель организации _____
(подпись) (ф.и.о.)

Главный бухгалтер _____
(подпись) (ф.и.о.)

Дата "__" _____ 201_ г.

М.П.

Приложение N 6
к Правилам предоставления
субсидий из федерального
бюджета российским организациям
на возмещение части затрат
на реализацию проектов
по разработке схожих
по фармакотерапевтическому
действию и улучшенным
аналогов инновационных
лекарственных препаратов

(форма)

РАСЧЕТ

субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта
"_____" затрат российской организации на оплату оказанных
на территории Российской Федерации услуг сторонних организаций
по проведению комплекса доклинических исследований лекарственного
средства (in vitro, in vivo), лабораторных, клинико-диагностических
исследований, обработке полученных клинических данных,
наработке образцов разрабатываемого лекарственного
препарата, а также по транспортировке клинических
образцов за расчетный период с "___" _____ 201_ г.
по "___" _____ 201_ г.

(тыс. рублей)

Номер и дата договора	Наименование подрядной организации	Сумма договора	Предмет договора	Наименование услуги (целевое назначение услуги)	Сумма платежей по договору за расчетный период	Размер субсидии (гр. 6 x 0,5)
1	2	3	4	5	6	7
ИТОГО						

Руководитель организации _____
(подпись) (ф.и.о.)

Главный бухгалтер _____
(подпись) (ф.и.о.)

Дата "___" _____ 201_ г.

М.П.

Приложение N 7
к Правилам предоставления
субсидий из федерального
бюджета российским организациям
на возмещение части затрат
на реализацию проектов
по разработке схожих
по фармакотерапевтическому
действию и улучшенных
аналогов инновационных
лекарственных препаратов

(форма)

РАСЧЕТ

субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта "_____"
затрат российской организации по обязательному страхованию
жизни и здоровья пациентов, участвующих в клинических
исследованиях разрабатываемого лекарственного препарата,
за расчетный период с "__" _____ 201_ г.
по "__" _____ 201_ г.

(тыс. рублей)

Номер и дата договора обязательного страхования	Наименование страховой компании	Предмет договора	Размер страховой премии по договору обязательного страхования	Размер субсидии (гр. 4 x 0,5)
1	2	3	4	5
ИТОГО				

Руководитель организации _____
(подпись) (ф.и.о.)

Главный бухгалтер _____
(подпись) (ф.и.о.)

Дата "__" _____ 201_ г.

М.П.

Приложение N 8
к Правилам предоставления
субсидий из федерального
бюджета российским организациям
на возмещение части затрат
на реализацию проектов
по разработке схожих
по фармакотерапевтическому
действию и улучшенных
аналогов инновационных
лекарственных препаратов

Список изменяющих документов
(введен **Постановлением** Правительства РФ от 27.06.2016 N 585)

ОТЧЕТ
об осуществлении затрат в рамках реализации проекта " _____ ",
источником финансового обеспечения которых является субсидия

Наименование расходов	Объем фактически произведенных расходов	Наименование организаций, с которыми заключены договоры, даты и номера таких договоров	Предмет договора	Реквизиты документа, являющегося основанием для перечисления средств	Реквизиты платежного поручения	Фактически и оплачено
1	2	3	4	5	6	7
	всего, в том числе по статьям расходов:					

Руководитель
организации

(подпись)

(ф.и.о.)

Главный бухгалтер

(подпись)

(ф.и.о.)

Дата " __ " _____ 20__ г.

М.П.
