



# ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 30 декабря 2015 г. № 1503

МОСКВА

**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**

Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т :**

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. № 1503

## **П Р А В И Л А**

### **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**

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 сусpenзионное 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 бионинформатических методов для оптимизации кандидатов.

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 биомишеней 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 осуществляют 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, предусматривающей:

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 № 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 раздельного учета затрат, источником финансового обеспечения которых является субсидия;

л) порядок и случаи возврата в текущем финансовом году российской организацией остатков субсидии, не использованных в отчетном финансовом году.

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).

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. Субсидия предоставляется не более 2 раз в год. Для получения субсидии российские организации не позднее 5 апреля и 5 октября текущего года 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:

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 в соответствии с законодательством Российской Федерации, заверенная в установленном порядке (в случае непредставления такого документа Министерство

промышленности и торговли Российской Федерации запрашивает его самостоятельно);

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) отчеты, предусмотренные договором о предоставлении субсидии;

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 № 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 № 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 № 4, и (или) расчет субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта затрат российской организации на приобретение лекарственных препаратов сравнения по форме согласно приложению № 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 № 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 № 7.

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 соответственно 30 июня и 31 декабря текущего года.

В случае если получателем субсидии является бюджетное или автономное учреждение, не находящееся в ведении Министерства промышленности и торговли Российской Федерации, указанное Министерство в порядке, установленном бюджетным законодательством Российской Федерации, осуществляет передачу соответствующих бюджетных ассигнований федеральным органам исполнительной власти, осуществляющим в отношении такого учреждения функции и полномочия учредителя, или Управлению делами Президента Российской Федерации, осуществляющему финансовое обеспечение деятельности бюджетного или автономного учреждения, функции и полномочия учредителя которого осуществляет Правительство Российской Федерации, или учреждению, являющемуся главным распорядителем бюджетных средств, в том числе осуществляющему в отношении подведомственного бюджетного или автономного учреждения - получателя субсидии полномочия учредителя и собственника закрепленного за ним имущества.

19. В случае установления фактов нарушения условий предоставления субсидии соответствующие средства подлежат возврату в доход федерального бюджета в порядке, установленном бюджетным законодательством Российской Федерации.

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 № 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 Федеральная служба финансово-бюджетного надзора осуществляют контроль за соблюдением российскими организациями условий, целей и порядка предоставления субсидий.

---

**ПРИЛОЖЕНИЕ № 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

**Р А С Ч Е Т**  
**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.

---

**ПРИЛОЖЕНИЕ № 2**

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)

**Р А С Ч Е Т**

**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) учченую 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)

Должность работника	Заработная плата по должности за расчетный период, вознаграждения по договорам гражданско- правового характера за расчетный период	Коэффициент использования рабочего времени	Расходы на заработную плату или вознаграждения по договорам гражданско- правового характера	Страховые взносы	Компенсационные, стимулирующие и прочие выплаты	Размер субсидии (гр. 4 + 5 + 6) x 0,5)
1	2	3	4	5	6	7

Должность работника	Заработная плата по должности за расчетный период, вознаграждения по договорам гражданско-правового характера за расчетный период	Коэффициент использования рабочего времени	Расходы на заработную плату или вознаграждения по договорам гражданско-правового характера	Страховые взносы	Компенсационные, стимулирующие и прочие выплаты	Размер субсидии ((гр. 4 + 5 + 6) х 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 № 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)

Номер и дата договора	Сумма договора	Предмет договора	Наименование расходных материалов	Сумма платежей по договору за расчетный период	Размер субсидии (гр. 6 х 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 № 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)

**Р А С Ч Е Т**

**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)

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	5	6
ИТОГО					7

Руководитель организации \_\_\_\_\_  
(подпись) \_\_\_\_\_  
(ф.и.о.) \_\_\_\_\_

Главный бухгалтер \_\_\_\_\_  
(подпись) \_\_\_\_\_  
(ф.и.о.) \_\_\_\_\_

Дата " \_\_\_\_ " 201 \_\_\_\_ г.

М.П.

**ПРИЛОЖЕНИЕ № 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 x 0,5)
1	2	3	4	5	6
<b>ИТОГО</b>					

Руководитель организации \_\_\_\_\_ (подпись) \_\_\_\_\_ (ф.и.о.)

Главный бухгалтер \_\_\_\_\_ (подпись) \_\_\_\_\_ (ф.и.о.)

Дата " \_\_\_\_ " 201 \_\_\_\_ г.

М.П.

**ПРИЛОЖЕНИЕ № 6**

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)

**Р А С Ч Е Т**

субсидии на возмещение связанных с реализацией проекта "\_\_\_\_\_"  
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
<b>ИТОГО</b>						

Руководитель организации \_\_\_\_\_ (подпись) \_\_\_\_\_ (ф.и.о.)

Главный бухгалтер \_\_\_\_\_ (подпись) \_\_\_\_\_ (ф.и.о.)

Дата " \_\_\_\_ " 201 \_\_\_\_ г.

М.П.

**ПРИЛОЖЕНИЕ № 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)

**Р А С Ч Е Т**

**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
<b>ИТОГО</b>				

Руководитель организации \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
(подпись) \_\_\_\_\_  
(ф.и.о.) \_\_\_\_\_

Главный бухгалтер \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
(подпись) \_\_\_\_\_  
(ф.и.о.) \_\_\_\_\_

Дата " \_\_\_\_ " 201 \_\_\_\_ г.

М.П.