



**МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минпромторг России)**

**П Р И К А З**

13 августа 2021 г.

№ 3195

Москва

**Об утверждении объявления о проведении в 2021 году конкурса на предоставление субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках**

В целях реализации Правил предоставления субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 30 апреля 2021 г. № 687 (далее – Правила), и проведения в 2021 году конкурса на предоставление субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках, п р и к а з ы в а ю :

1. Утвердить прилагаемое объявление о проведении в 2021 году конкурса на предоставление субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе

продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках (далее – объявление о проведении конкурса, конкурс).

2. Директору Департамента международной кооперации и лицензирования в сфере внешней торговли Р.А. Чекушову обеспечить:

проведение в 2021 году конкурса в соответствии с Правилами и прилагаемым объявлением о проведении конкурса;

организацию и проведение заседаний Комиссии для рассмотрения проектов реестра получателей субсидии и листа ожидания;

заключение в государственной интегрированной информационной системе управления общественными финансами «Электронный бюджет» соглашений о предоставлении субсидии с победителями конкурса, включенными в реестр получателей субсидии;

взаимодействие с акционерным обществом «Российский экспортный центр» (далее – Центр) по вопросам проведения конкурса и заключения соглашений о предоставлении субсидии между организацией, Центром и Министерством промышленности и торговли Российской Федерации.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на первого заместителя Министра промышленности и торговли Российской Федерации В.С. Осьмакова.

Врио Министра

В.С. Осьмаков

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,  
хранится в системе электронного документооборота  
Министерства промышленности и торговли  
Российской Федерации.

**СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП**

Сертификат: 00E1036E1B07E00381EB11FCA0D8F9D336  
Кому выдан: Осьмаков Василий Сергеевич  
Действителен: с 19.04.2021 до 19.04.2022

УТВЕРЖДЕНО

приказом Минпромторга России  
от 13 августа 2021 г. № 3195

## ОБЪЯВЛЕНИЕ

**о проведении в 2021 году конкурса на предоставление субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках (шифр конкурса – \_\_\_\_\_)**

### I. Общие положения

1.1. Настоящее объявление о проведении конкурса подготовлено в целях проведения в 2021 году конкурса на предоставление субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках в соответствии с Правилами предоставления субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 30 апреля 2021 г. № 687 (далее – объявление о проведении конкурса, конкурс, субсидия, Правила).

1.2. Проведение конкурса осуществляется Министерством промышленности и торговли Российской Федерации (далее – Министерство) и акционерным обществом «Российский экспортный центр» (далее – Центр), осуществляющим функции агента Правительства Российской Федерации по вопросу предоставления субсидий на основании заключенного между Министерством, Минэкономразвития России и Центром агентского договора о выполнении функций агента Правительства Российской Федерации по вопросу о предоставлении субсидий.

Место нахождения и почтовый адрес Центра: 123610, Москва, Краснопресненская наб., д. 12, подъезд 9, 10 этаж;

Официальный сайт, адрес электронной почты и телефон Центра: <https://www.exportcenter.ru>; [info@exportcenter.ru](mailto:info@exportcenter.ru); 8 (495) 937-47-47.

1.3. Термины, используемые в настоящем объявлении о проведении конкурса, применяются в значениях, определенных Правилами.

#### 1.4. Сроки проведения конкурса:

Дата и время начала подачи (приема) заявок на участие в конкурсе: 20 августа 2021 г., 10 часов 00 минут по московскому времени;

Дата и время окончания подачи (приема) заявок на участие в конкурсе: 20 сентября 2021 г., 10 часов 00 минут по московскому времени;

Дата размещения в государственной информационной системе промышленности в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» (далее – система) протокола рассмотрения заявок на участие в конкурсе – не позднее 4 октября 2021 г.

Дата утверждения реестра получателей субсидий и листа ожидания: не позднее 25 октября 2021 г.

#### 1.5. Сроки и порядок уведомления организаций о результатах конкурса:

Информация о результатах рассмотрения заявок на участие в конкурсе (далее – заявка), об участниках конкурса и результатах конкурса, в том числе о заключенных с участниками конкурса соглашениях о предоставлении субсидии, является информацией ограниченного доступа. Центр направляет посредством системы (в личном кабинете пользователя и (или) посредством электронной почты) уведомления организациям о включении их в реестр получателей субсидии и лист ожидания и уведомления о размещении в государственной интегрированной информационной системе управления общественными финансами «Электронный бюджет» проектов соглашений о предоставлении субсидии в течение одного рабочего дня со дня получения соответствующей информации от Министерства.

1.6. Прием заявок осуществляется посредством системы в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» по адресу: <https://gisp.gov.ru/>.

1.7. Результатом предоставления субсидии является обеспечение к 2024 году получения документов, подтверждающих успешную адаптацию продукции к требованиям, предъявляемым на внешних рынках, в количестве не менее 140 единиц (нарастающим итогом) в рамках реализации федерального проекта «Промышленный экспорт» национального проекта «Международная кооперация и экспорт» (далее – результат предоставления субсидии).

Показателями, необходимыми для достижения результата предоставления субсидии, являются:

а) при сертификации продукции на внешних рынках:

количество полученных организацией сертификатов соответствия (не менее 1 единицы);

осуществление поставки на внешние рынки продукции, в отношении которой организацией получена субсидия на сертификацию продукции на внешних рынках, на сумму, превышающую сумму полученной субсидии не менее чем в 10 раз в течение срока, не превышающего 3 календарных лет с даты получения сертификата соответствия (при этом объем поставки в год, следующий за годом получения сертификата соответствия, должен составлять не менее 100 процентов суммы полученной субсидии);

б) при сертификации лекарственного средства на внешних рынках:

количество полученных организацией документов, подтверждающих успешное завершение фазы клинических исследований, необходимых для регистрации лекарственных средств на внешних рынках (не менее 1 единицы по каждой фазе клинических исследований) и (или) подтверждающих успешное прохождение преквалификации лекарственного средства Всемирной организацией здравоохранения (не менее 1 единицы);

осуществление поставки на внешние рынки лекарственного средства, в отношении которого организацией получена субсидия на сертификацию лекарственного средства на внешних рынках, на сумму, превышающую сумму полученной субсидии не менее чем в 10 раз в течение срока, не превышающего 5 календарных лет с даты завершения клинических исследований и регистрации лекарственного средства и (или) прохождения преквалификации лекарственного средства Всемирной организацией здравоохранения (при этом объем поставки в год, следующий за годом завершения клинических исследований и регистрации лекарственного средства и (или) прохождения преквалификации лекарственного средства Всемирной организацией здравоохранения должен составлять не менее 60 процентов суммы полученной субсидии).

1.8. Субсидии предоставляются в пределах лимитов бюджетных обязательств, доведенных до Министерства как получателя средств федерального бюджета на цели, указанные в пункте 1 Правил, а также с учетом следующих отраслевых лимитов, определенных в соответствии с пунктом 7 Правил:

отрасли машиностроения – 40 %;

производство лекарственных средств – 20 %;

обрабатывающие отрасли промышленности – 30 %;

прочие отрасли промышленности – 10%.

В случае если по результатам проведения конкурса и предоставления субсидии не исчерпаны один или несколько из указанных отраслевых лимитов, Министерство

перераспределяет указанные объемы лимитов в порядке, предусмотренном пунктом 7 Правил.

## **II. Порядок размещения, предоставления и разъяснения положений объявления о проведении конкурса**

2.1 Настоящее объявление о проведении конкурса подлежит размещению Центром в системе не позднее чем за 3 календарных дня до даты начала подачи (приема) заявок на участие в конкурсе, указанной в пункте 1.4 настоящего объявления о проведении конкурса.

2.2 По запросу организации объявление о проведении конкурса направляется Центром посредством электронной почты в течение 2 рабочих дней со дня поступления такого запроса.

2.3 Организация, участвующая в конкурсе, вправе не позднее чем за 5 календарных дней до дня окончания подачи (приема) заявок на участие в конкурсе направить в адрес Центра запрос о разъяснении положений объявления о проведении конкурса посредством системы в личном кабинете пользователя, подписанный с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи руководителя организации или уполномоченного им лица (с подтверждением полномочий указанного лица) и (или) посредством электронной почты с прикрепленной к сообщению электронной копией надлежащим образом оформленного запроса в формате «.pdf»).

В запросе указываются:

наименование конкурса и шифр конкурса;

пункт объявления о проведении конкурса, требующий разъяснения;

наименование организации, направившей запрос, почтовый адрес и адрес электронной почты для направления ответа.

2.4 Центр в течение 3 рабочих дней со дня получения запроса о разъяснении положений объявления о проведении конкурса обязан направить посредством системы (в личном кабинете пользователя и (или) посредством электронной почты) ответ с необходимыми разъяснениями при условии, что запрос, оформлен в соответствии с установленными требованиями и поступил в Центр не позднее, чем за 5 календарных дней до дня окончания срока подачи (приема) заявок на участие в конкурсе.

2.5 Организации обязаны самостоятельно отслеживать подготовленные

Центром разьяснения в системе.

### **III. Требования к организациям, являющимся участниками конкурса**

3.1. К участию в конкурсе допускаются юридические лица, зарегистрированные на территории Российской Федерации, либо физические лица, зарегистрированные в качестве индивидуальных предпринимателей в соответствии с законодательством Российской Федерации.

3.2. Организация по состоянию на дату не ранее чем за 30 календарных дней до дня подачи заявки должна соответствовать следующим требованиям:

а) организация не получает в течение 12 месяцев, предшествующих дате объявления конкурса, средства из федерального бюджета на цели, указанные в пункте 1 Правил, в соответствии с иными нормативными правовыми актами Российской Федерации;

б) у организации отсутствуют просроченная задолженность по возврату в федеральный бюджет субсидий, бюджетных инвестиций, предоставленных в том числе в соответствии с иными правовыми актами, и иная просроченная (неурегулированная) задолженность по денежным обязательствам перед Российской Федерацией;

в) у организации отсутствует неисполненная обязанность по уплате налогов, сборов, страховых взносов, пеней, штрафов и процентов, подлежащих уплате в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах;

г) организация не находится в процессе реорганизации (за исключением реорганизации в форме присоединения к организации другого юридического лица), ликвидации, в отношении ее не введена процедура банкротства, ее деятельность не приостановлена в порядке, предусмотренном законодательством Российской Федерации;

д) организация не является иностранным юридическим лицом, а также российским юридическим лицом, в уставном (складочном) капитале которого доля участия иностранных юридических лиц, местом регистрации которых является государство (территория), включенное в утвержденный Министерством финансов Российской Федерации перечень государств и территорий, предоставляющих льготный налоговый режим налогообложения и (или) не предусматривающих раскрытия и предоставления информации при проведении финансовых операций (офшорные зоны), в совокупности превышает 50 процентов;

е) в реестре дисквалифицированных лиц отсутствуют сведения о дисквалифицированных руководителе, членах коллегиального исполнительного органа, лице, исполняющем функции единоличного исполнительного органа, или главном бухгалтере (при наличии) организации;

ж) организация является:

при сертификации продукции на внешних рынках – производителем продукции либо аффилированным лицом производителя продукции, признанным таковым в соответствии с законодательством Российской Федерации;

при сертификации лекарственного средства на внешних рынках – разработчиком и(или) производителем лекарственного средства и владельцем прав на лекарственное средство, или обладателем права их использования на основании лицензионного договора или на ином законном основании, или аффилированным лицом разработчика и(или) производителя лекарственного средства, признанным таковым в соответствии с законодательством Российской Федерации.

#### **IV. Порядок подачи организациями заявок на участие в конкурсе, требования к форме и содержанию заявок на участие в конкурсе и прилагаемым к ней документам**

4.1. Для участия в конкурсе организация в сроки, указанные в пункте 1.4 настоящего объявления о проведении конкурса, формирует в системе заявку на участие в конкурсе (далее – заявка) по рекомендуемой форме согласно приложению № 1 к настоящему объявлению о проведении конкурса.

4.2. К заявке организация дополнительно прилагает следующие документы:

а) 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 по форме согласно приложению № 2 к настоящему объявлению о проведении конкурса;

б) справку, содержащую сведения о выполненных и (или) запланированных работах (мероприятиях) по сертификации продукции на внешних рынках или сертификации лекарственного средства на внешних рынках, включая сроки проведения работ (мероприятий) и обязательные требования и(или) требования заказчиков (в случае наличия указанных требований в договоре поставки продукции), предъявляемые на внешних рынках, по форме согласно приложению 3 к настоящему объявлению о проведении конкурса;

в) выписку из Единого государственного реестра юридических лиц, Единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей, заверенную в установленном порядке, или сведения о юридическом лице, индивидуальном предпринимателе, полученные с официального сайта Федеральной налоговой службы в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» не позднее 30 календарных дней до дня подачи заявки (в случае непредставления организацией такого документа Центр посредством системы направляет запрос в Федеральную налоговую службу на получение такого документа);

г) справку налогового органа по состоянию на дату не ранее чем за 30 календарных дней до дня подачи заявки, подтверждающую отсутствие у организации неисполненной обязанности по уплате налогов, сборов, страховых взносов, пеней, штрафов и процентов, подлежащих уплате в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, заверенная в установленном порядке (в случае непредставления организацией такого документа Центр посредством системы направляет запрос в Федеральную налоговую службу на получение такого документа);

д) сведения о дилерах, трейдерах, дистрибьюторах, агентах и иных поставщиках, осуществляющих (планирующих) поставки на внешние рынки продукции (лекарственных средств) по договорам с организацией (при наличии) по форме согласно приложению № 4 к настоящему объявлению о проведении конкурса;

е) при сертификации лекарственного средства на внешних рынках – копию лицензии на производство лекарственных средств, копии документов, подтверждающих права на производство лекарственного средства (владение, использование на основании лицензионного договора, ином законном основании).

4.3. Субсидия предоставляется на компенсацию части следующих видов затрат (одного или нескольких), связанных с сертификацией продукции на внешних рынках:

а) затраты на проведение испытаний образцов продукции в аккредитованной (нотифицированной) испытательной лаборатории на соответствие обязательным требованиям и(или) требованиям заказчиков (в случае наличия указанных требований в договоре поставки продукции), предъявляемым на внешних рынках, на которые поставлена продукция либо планируется ее поставка;

б) затраты на проведение инспекционной проверки (аудита, в том числе ресертификационного, аттестации) производства продукции уполномоченным и(или)

аккредитованным (нотифицированным) органом по оценке соответствия или уполномоченным органом по регистрации;

в) затраты на получение сертификата соответствия, включая государственные пошлины и сборы, перевод технической документации на иностранный язык;

г) затраты на транспортировку, хранение и утилизацию образцов продукции для проведения испытаний в аккредитованной (нотифицированной) испытательной лаборатории на соответствие обязательным требованиям и(или) требованиям заказчиков (в случае наличия указанных требований в договоре поставки продукции), предъявляемым на внешних рынках, на которые поставлена продукция либо планируется ее поставка.

4.4. Субсидия предоставляется на компенсацию части следующих видов затрат (одного или нескольких), связанных с сертификацией лекарственных средств на внешних рынках, осуществляемой уполномоченными органами иностранных государств:

а) затраты на регистрацию лекарственных средств, включая:

затраты на проведение анализа образцов лекарственного средства в соответствии с требованиями страны регистрации;

затраты на проведение инспекционной проверки (преаудита, аудита, в том числе ресертификационного, аттестации) производственной площадки организации уполномоченным и(или) аккредитованным (нотифицированным) органом по оценке соответствия или уполномоченным органом по регистрации на соответствие требованиям надлежащей производственной практики страны регистрации;

затраты на получение регистрационного удостоверения или иного документа, подтверждающего соответствие лекарственного средства требованиям страны регистрации, включая государственные пошлины и сборы, перевод технической документации на иностранный язык;

затраты на транспортировку, хранение и утилизацию образцов лекарственного средства для анализа образцов лекарственного средства в испытательной лаборатории, аккредитованной (нотифицированной) в соответствии с требованиями страны регистрации;

б) затраты на проведение клинических исследований лекарственного средства на внешних рынках, включая следующее:

затраты на проведение клинических и доклинических исследований (включая исследования безопасности, эффективности и биоэквивалентности лекарственного

средства), токсикологических исследований, исследований фармакологических свойств эффективности и безопасности лекарственного средства, а также пострегистрационных исследований терапевтического применения лекарственного средства, анализа биологических образцов субъектов исследования, включая закупку препарата сравнения, препаратов сопутствующей терапии, а также затраты на получение разрешения на проведение клинического исследования;

затраты на оплату услуг контрактных исследовательских организаций, и (или) исследовательских центров, и (или) исследователей по фармацевтической разработке лекарственного средства и сопровождению клинических исследований (набор и страхование пациентов, мониторинг клинического исследования, составление базы данных, статистическая обработка результатов и оформление результатов, разработка дизайна клинического исследования и документов, необходимых для получения разрешения на проведение клинического исследования);

затраты на транспортировку исследуемого лекарственного средства, препарата сравнения, препаратов сопутствующей терапии, предусмотренных протоколом клинического исследования, биологических образцов субъектов исследования на территорию страны, в которой производится исследование и в каждый исследовательский центр, а также на их хранение и утилизацию;

в) затраты на проведение преквалификации лекарственного средства Всемирной организацией здравоохранения, включая:

затраты на оплату посредством взносов (сборов) услуг Всемирной организации здравоохранения или иных организаций, определенных Всемирной организацией здравоохранения, по оценке лекарственных средств, инспектированию производственных площадок, непосредственно связанных с преквалификацией лекарственных средств;

затраты на формирование досье на лекарственное средство для подачи заявки во Всемирную организацию здравоохранения в соответствии с процедурой преквалификации лекарственного средства.

4.5. Субсидия предоставляется на компенсацию части фактически понесенных организаций затрат:

а) при сертификации продукции на внешних рынках:

до 80 % затрат организации на сертификацию продукции на внешних рынках.

Максимальный размер запрашиваемой организацией субсидии на сертификацию продукции на внешних рынках не должен превышать 50 млн рублей.

б) при сертификации лекарственного средства на внешних рынках:

до 50 % затрат организации на проведение клинических исследований лекарственного средства на внешних рынках;

до 80 % затрат организации на регистрацию лекарственного средства;

до 50 % затрат организации на проведение преквалификации лекарственного средства Всемирной организацией здравоохранения;

Максимальный размер запрашиваемой организацией субсидии на сертификацию лекарственного средства на внешних рынках не должен превышать 500 млн рублей.

4.6. Количество подаваемых организацией заявок не ограничено. Общий размер субсидии, запрашиваемый организацией суммарно по всем поданным заявкам и (или) по действующим (заключенным) на момент проведения конкурса соглашениям о предоставлении субсидии в рамках Правил, не может превышать на одну организацию:

а) при сертификации продукции на внешних рынках – 500 млн рублей;

б) при сертификации лекарственного средства на внешних рынках – 1 млрд рублей.

4.7. Субсидия предоставляется:

при сертификации продукции на внешних рынках – на компенсацию части затрат, фактически понесенных организацией не ранее 12 месяцев, предшествующих дате объявления конкурса, и в течение не более 12 месяцев с даты объявления конкурса;

при сертификации лекарственных средств на внешних рынках – на компенсацию части затрат, фактически понесенных организацией не ранее 12 месяцев, предшествующих дате объявления конкурса, и в течение не более 36 месяцев с даты объявления конкурса.

4.8. Заявка и прилагаемые к ней документы подписываются в системе с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи руководителя организации или уполномоченного им лица (с подтверждением полномочий указанного лица).

4.9. Регистрация заявок осуществляется после их подписания в автоматическом режиме в системе в порядке их поступления. Зарегистрированные заявки в автоматическом режиме поступают посредством системы в Центр. После даты окончания приема заявок регистрация заявок в системе прекращается в автоматическом режиме.

4.10. Заявка должна быть подготовлена и представлена на русском языке. Использование других языков для подготовки заявки расценивается Центром как несоответствие заявки требованиям, установленным настоящим объявлением о проведении конкурса.

4.11. Прилагаемые к заявке документы, оригиналы которых выданы организации третьими лицами на ином языке, могут быть представлены на этом языке при условии, что к ним будет прилагаться перевод на русский язык.

4.12. На прилагаемых к заявке документах, выданных компетентным органом другого государства для использования на территории Российской Федерации, должен быть проставлен апостиль (удостоверительная надпись), который удостоверяет подлинность подписи, качества, в котором выступало лицо, подписавшее документ, и, в надлежащем случае, подлинность печати или штампа, которым скреплен этот документ, либо документ должен быть повергнут консульской легализации.

4.13. Наличие противоречий между оригиналом и переводом, которые изменяют смысл оригинала, расценивается Центром как несоответствие заявки и прилагаемых к ней документов требованиям, установленным настоящим объявлением о проведении конкурса.

4.14. Все суммы денежных средств, указанные в заявках и прилагаемых к заявке документах, должны быть выражены в российских рублях. Исключением могут быть документы, оригиналы которых выданы организации третьими лицами, где суммы денежных средств выражены в других валютах.

В случае если организация не имеет возможности в своей заявке и (или) прилагаемых к заявке документах указать все денежные суммы в российских рублях, она должна привести денежный эквивалент таких сумм в российских рублях по курсу Центрального банка Российской Федерации на дату объявления конкурса.

Выражение денежных сумм в заявке и прилагаемых к заявке документах в других валютах расценивается Центром как несоответствие такой заявки и прилагаемых к ней документов требованиям, установленным настоящим объявлением о проведении конкурса.

4.15. Если в прилагаемых к заявке документах имеются расхождения между обозначением количественных величин прописью и цифрами, то Центром принимаются к рассмотрению величины, указанные прописью.

4.16. В случае если заявка и (или) прилагаемые к заявке документы не соответствуют требованиям настоящего объявления о проведении конкурса, такая заявка отклоняется Центром.

4.17. Все расходы, связанные с участием в конкурсе, включая расходы, связанные с подготовкой и предоставлением заявок, несут организации, участвующие в конкурсе.

## **V. Порядок отзыва заявок, порядок их возврата организациям, порядок внесения изменений в заявки**

5.1. Организация вправе отозвать свою заявку в любое время до даты и времени окончания подачи (приема) заявок, указанных в пункте 1.4 настоящего объявления о проведении конкурса. При этом в системе организация формирует и направляет в Центр уведомление об отзыве заявки.

Уведомление должно быть подписано в системе с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи руководителя организации или уполномоченного им лица (с подтверждением полномочий указанного лица). Регистрация уведомления осуществляется в системе в автоматическом режиме после его подписания.

Если уведомление об отзыве заявки подано с нарушением установленных требований, заявка такой организации считается не отозванной.

5.2. Представленные заявки (включая отдельные документы, прилагаемые к заявкам) организациям не возвращаются.

5.3. Организация вправе изменить в системе поданную ею заявку в любое время до даты и времени окончания подачи (приема) заявок, указанных в пункте 1.4 настоящего объявления о проведении конкурса.

## **VI. Порядок внесения изменений в объявление о проведении конкурса**

6.1. Министерство вправе вносить изменения в объявление о проведении конкурса. При внесении изменений срок подачи (приема) заявок на участие в конкурсе должен быть продлен так, чтобы со дня размещения в системе внесенных изменений до дня окончания подачи (приема) заявок такой срок составлял не менее 10 календарных дней.

6.2. Изменения, вносимые в объявление о проведении конкурса, размещаются Центром в системе в течение 1 рабочего дня со дня принятия Министерством решения о внесении изменений в объявление о проведении конкурса.

6.3. Организации, заинтересованные в участии в конкурсе, самостоятельно отслеживают в системе изменения, вносимые в объявление о проведении конкурса.

6.4. Министерство и Центр не несут ответственности в случае, если организации своевременно не ознакомились с изменениями, внесенными в объявление о проведении конкурса и размещенными в системе.

## **VII. Правила рассмотрения заявок на участие в конкурсе**

7.1. Центр в течение 15 рабочих дней со дня регистрации в системе заявок проводит проверку соответствия организаций требованиям пункта 10 Правил и документов, входящих в состав заявок, требованиям пунктов 11 – 14 Правил и настоящего объявления о проведении конкурса. По результатам проверки Центр формирует протокол рассмотрения заявок, в котором указываются наименование конкурса и организатор конкурса, место, дата и время проведения процедуры рассмотрения заявок, информация об участниках конкурса, заявки которых были рассмотрены, информация об участниках конкурса, заявки которых были отклонены, с указанием причин их отклонения, в том числе положений объявления о проведении конкурса, которым не соответствуют такие заявки. Протокол рассмотрения заявок подписывается в системе с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи руководителем Центра или уполномоченным им лицом в течение 1 рабочего дня с даты окончания рассмотрения заявок и направляется в Министерство посредством системы.

7.2. В течение 2 рабочих дней со дня размещения в системе протокола рассмотрения заявок Центр подготавливает и направляет организациям посредством системы (в личном кабинете пользователя и (или) посредством электронной почты) уведомления об отклонении заявок и отказе в допуске к участию в конкурсе в случаях, предусмотренных пунктом 16 Правил, с указанием причин отклонения заявок.

7.3. Основаниями для отклонения заявок организаций являются:

а) несоответствие организации требованиям, указанным в пункте 10 Правил и разделе IV настоящего объявления о проведении конкурса;

б) несоответствие представленных организацией заявки и (или) прилагаемых к ней документов требованиям, указанным в пунктах 11 – 14 Правил и

разделе V настоящего объявления о проведении конкурса;

в) непредставление или представление не в полном объеме документов, указанных в пунктах 11 и 12 Правил и разделе V настоящего объявления о проведении конкурса;

г) выявление фактов недостоверности представленной организацией информации, содержащейся в заявке и (или) прилагаемых к ней документах, в том числе информации о месте нахождения и адресе юридического лица;

д) подача организацией заявки после даты и (или) времени окончания подачи (приема) заявок, указанных в пункте 1.4 настоящего объявления о проведении конкурса.

7.4. В случае если по результатам рассмотрения заявок Центром отклонены все заявки, конкурс признается несостоявшимся.

### **VIII. Правила оценки заявок на участие в конкурсе**

8.1. Центр в течение 3 рабочих дней со дня размещения в системе протокола рассмотрения заявок проводит оценку заявок путем ранжирования по показателю ранжирования в соответствии с пунктом 17 Правил по каждой группе отраслей промышленности, указанных в пункте 7 Правил, с учетом отраслевых лимитов, указанных в пункте 1.8 настоящего объявления о проведении конкурса, и подготавливает проект реестра получателей субсидии и проект листа ожидания по форме, предусмотренной агентским договором, и направляет их в Министерство на утверждение.

8.2. Ранжирование заявок в рамках одной группы отраслей промышленности осуществляется в следующем порядке:

а) на первом этапе в проект реестра получателей субсидии включаются заявки организаций, с которыми заключены соглашения о реализации корпоративной программы повышения конкурентоспособности, и организаций, указанных в корпоративной программе повышения конкурентоспособности как аффилированное лицо, с организацией, заключившей соглашение о реализации корпоративной программы повышения конкурентоспособности, в порядке убывания значения показателя ранжирования до исчерпания 50 процентов от отраслевого лимита (при равенстве таких значений показателей ранжирования у нескольких организаций учитывается хронологический порядок поступления заявок в систему);

б) на втором этапе в проект реестра получателей субсидии включаются заявки организаций вне зависимости от наличия заключенного соглашения о реализации корпоративной программы повышения конкурентоспособности в порядке убывания значения показателя ранжирования, до исчерпания отраслевого лимита (при равенстве таких значений показателей ранжирования у нескольких организаций учитывается хронологический порядок поступления заявок в систему);

в) на третьем этапе формируется лист ожидания, в который включаются заявки в порядке убывания значения показателя ранжирования (при равенстве таких значений показателей ранжирования у нескольких организаций учитывается хронологический порядок поступления заявок в систему).

8.3. Центр в течение 1 рабочего дня с дня получения от Министерства утвержденного реестра получателей субсидии и листа ожидания направляет посредством системы (в личном кабинете пользователя и (или) посредством электронной почты) уведомления организациям о включении их в реестр получателей субсидии или в лист ожидания.

## **IX. Порядок заключения соглашений о предоставлении субсидии с организациями-победителями конкурса**

9.1. Субсидия предоставляется на основании соглашения о предоставлении субсидии, которое заключается между организацией, Центром как агентом Правительства Российской Федерации и Министерством в соответствии с типовой формой, установленной Министерством финансов Российской Федерации, в государственной интегрированной информационной системе управления общественными финансами «Электронный бюджет» в форме электронного документа и подписывается усиленной квалифицированной электронной подписью лиц, имеющих право действовать от имени каждой из сторон.

9.2. Министерство формирует проекты соглашений о предоставлении субсидии, заключаемые с организациями, включенными в реестр получателей субсидии, в государственной интегрированной информационной системе управления общественными финансами «Электронный бюджет».

9.3. Центр направляет организациям, включенным в реестр получателей субсидии, уведомления о размещении в государственной интегрированной информационной системе управления общественными финансами «Электронный бюджет» проектов соглашений о предоставлении субсидии в течение 1 рабочего дня с дня получения от Министерства соответствующей информации.

9.4. Организация не позднее 5 рабочих дней со дня получения уведомления от Центра о размещении в государственной интегрированной информационной системе управления общественными финансами «Электронный бюджет» проектов соглашений о предоставлении субсидии, подписывает соглашение о предоставлении субсидии или формирует в системе заявление об отказе в его заключении и подписывает его с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи руководителя или уполномоченного лица (с подтверждением полномочий указанного лица) организации.

9.5. Организация признается уклонившейся от заключения соглашения о предоставлении субсидии в случае отказа организации от его заключения и (или) его неподписания в течение 5 рабочих дней со дня получения уведомления от Центра о размещении в государственной интегрированной информационной системе управления общественными финансами «Электронный бюджет» проектов соглашений о предоставлении субсидии.

9.6. В случае отказа организации в заключении соглашения о предоставлении субсидии или его неподписания соглашение о предоставлении субсидии заключается с организацией, включенной в лист ожидания в соответствии с присвоенным заявке порядковым номером при оценке заявок.

Приложение № 1

к объявлению о проведении  
в 2021 году конкурса на предоставление субсидий  
из федерального бюджета организациям  
на компенсацию части затрат, связанных  
с сертификацией продукции, в том числе  
продукции фармацевтической и медицинской  
промышленности, на внешних рынках,  
утвержденному приказом Минпромторга России  
от 13 августа 2021 г. № 3195

(рекомендуемая форма)

АО «Российский экспортный центр»

123610, г. Москва, Краснопресненская  
наб., д. 12, подъезд 9

от \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

**ЗАЯВКА**

**на участие в конкурсе на предоставление субсидии из федерального бюджета  
организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией  
продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской  
промышленности, на внешних рынках**

1. Изучив постановление Правительства Российской Федерации от 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» (далее – Правила), объявление о проведении конкурса, а также применимые к данному конкурсу законодательство и нормативные правовые акты,

---

*(наименование организации, ИНН, ОГРН, место нахождения и адрес, код ОКВЭД)*

(далее – организация) в лице \_\_\_\_\_

---

(Ф.И.О. руководителя организации-участника конкурса (или уполномоченного лица), должность)

сообщает о согласии участвовать в конкурсе на предоставление субсидии из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках (далее – конкурс), на условиях, установленных в Правилах, объявлении о проведении конкурса, и направляет настоящую заявку на участие в конкурсе.

2. Просим предоставить субсидию на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции на внешних рынках/сертификацией лекарственного средства на внешних рынках (*выбрать соответствующее*):

Наименование продукции / лекарственного средства	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Отраслевая принадлежность

в размере:

Размер затрат на сертификацию продукции/лекарственного средства на внешнем рынке, рублей			Размер запрашиваемой субсидии, рублей			
Всего, в т.ч.:	Фактически понесены <sup>1</sup> (при наличии)	Планируемый <sup>2</sup>	Всего, в т.ч.:	20__ год	20__ год	20__ год

3. В случае признания организации победителем конкурса и заключения соглашения о предоставлении субсидии мы обязуемся достичь следующих показателей, необходимых для достижения результата предоставления гранта:

<sup>1</sup> Не ранее 12 месяцев, предшествующих дате объявления конкурса.

<sup>2</sup> При сертификации продукции на внешних рынках – в течение не более 12 месяцев с даты объявления конкурса; при сертификации лекарственных средств на внешних рынках – в течение не более 36 месяцев с даты объявления конкурса.

Наименование показателя	Единица измерения	20__ год	20__ год	20__ год	20__ год	20__ год	Всего за период 20__ - 20__ гг.
Количество документов, подтверждающих сертификацию продукции (лекарственного средства) <sup>3</sup>	единица						
Объем поставки на внешние рынки продукции (лекарственного средства)	млн рублей						

4. Настоящим сообщаем о наличии/отсутствии (*выбрать соответствующее*) заключенного с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации соглашения о реализации корпоративной программы повышения конкурентоспособности<sup>4</sup>:

(номер и дата соглашения)

5. Настоящим организация подтверждает, что по состоянию на \_\_\_\_ 20\_\_ г.<sup>5</sup>:

а) организация не получает в течение 12 месяцев, предшествующих дате объявления конкурса, средства из федерального бюджета на цели, указанные в пункте 1 Правил, в соответствии с иными нормативными правовыми актами Российской Федерации;

б) у организации отсутствуют просроченная задолженность по возврату в федеральный бюджет субсидий, бюджетных инвестиций, предоставленных в том числе в соответствии с иными правовыми актами, и иная просроченная (неурегулированная) задолженность по денежным обязательствам перед Российской Федерацией;

в) у организации отсутствует неисполненная обязанность по уплате налогов, сборов, страховых взносов, пеней, штрафов и процентов, подлежащих уплате в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах;

г) организация не находится в процессе реорганизации (за исключением реорганизации в форме присоединения к организации другого юридического лица), ликвидации, в отношении ее не введена процедура банкротства, ее деятельность не приостановлена в порядке, предусмотренном законодательством Российской Федерации;

<sup>3</sup> При сертификации продукции на внешних рынках – количество полученных организацией сертификатов соответствия;

при сертификации лекарственного средства на внешних рынках – количество полученных организацией документов, подтверждающих успешное завершение фазы клинических исследований, необходимых для регистрации лекарственных средств на внешних и (или) подтверждающих успешное прохождение преквалификации лекарственного средства Всемирной организацией здравоохранения.

<sup>4</sup> Сведения указываются организацией, заключившей с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации соглашение о реализации корпоративной программы повышения конкурентоспособности, и организацией, указанной в корпоративной программе повышения конкурентоспособности как аффилированное лицо.

<sup>5</sup> На дату не ранее чем за 30 календарных дней до дня подачи заявки.

Федерации;

д) организация не является иностранным юридическим лицом, а также российским юридическим лицом, в уставном (складочном) капитале которого доля участия иностранных юридических лиц, местом регистрации которых является государство (территория), включенное в утвержденный Министерством финансов Российской Федерации перечень государств и территорий, предоставляющих льготный налоговый режим налогообложения и (или) не предусматривающих раскрытия и предоставления информации при проведении финансовых операций (офшорные зоны), в совокупности превышает 50 процентов;

е) в реестре дисквалифицированных лиц отсутствуют сведения о дисквалифицированных руководителе, членах коллегиального исполнительного органа, лице, исполняющем функции единоличного исполнительного органа, или главном бухгалтере (при наличии) организации;

ж) организация является (*указать соответствующее*):

при сертификации продукции на внешних рынках – производителем продукции либо аффилированным лицом производителя продукции, признанным таковым в соответствии с законодательством Российской Федерации;

при сертификации лекарственного средства на внешних рынках – разработчиком и(или) производителем лекарственного средства и владельцем прав на лекарственное средство, или обладателем права их использования на основании лицензионного договора или на ином законном основании, или аффилированным лицом разработчика и(или) производителя лекарственного средства, признанным таковым в соответствии с законодательством Российской Федерации.

6. Настоящим организация выражает согласие на проведение Министерством промышленности и торговли Российской Федерации, АО «Российский экспортный центр» и органами государственного финансового контроля обязательных проверок соблюдения организацией целей, условий и порядка предоставления субсидии.

7. Настоящим организация гарантирует достоверность сведений, представленных нами в заявке на участие в конкурсе и прилагаемых к ней документах.

8. В комплект документов прикладываем следующие, заверенные в установленном порядке, документы:

1) План-график поставок продукции/лекарственных средств (*выбрать соответствующее*) на внешние рынки на \_\_\_ л. в ед. экз.;

2) Сведения о работах (мероприятиях) по сертификации продукции/лекарственного средства (*выбрать соответствующее*) на внешних рынках;

3) Выписка из ЕГРЮЛ на \_\_\_ л. в ед. экз.;

4) Справка Федеральной налоговой службы на \_\_\_ л. в ед. экз.;

5) (*при сертификации лекарственного средства на внешних рынках*) Копия лицензии на производство лекарственных средств, копии документов, подтверждающих права на производство лекарственного средства (владение, использование на основании лицензионного договора, ином законном основании) на \_\_\_ л. в ед. экз.;

6) Копия соглашения о реализации корпоративной программы повышения конкурентоспособности (*указывается при наличии*) на \_\_\_ л. в ед. экз.;

7) Иные подтверждающие документы на \_\_\_ л. в ед. экз.

Приложение: на \_\_\_ л. в ед. экз.

Руководитель организации \_\_\_\_\_

(подпись)

МП \_\_\_\_\_

(Ф.И.О.)

Дата «\_\_» \_\_\_\_\_ 202\_\_ г.

Контактное лицо: *ФИО, номер телефона, электронная почта*  
Действующий адрес для почтовых отправлений:

Приложение № 2

к объявлению о проведении в 2021 году конкурса на предоставление субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках, утвержденному приказом Минпромторга России от 13 августа 2021 г. № 3195

(рекомендуемая форма)

(рекомендуемая форма)

на бланке организации

АО «Российский экспортный центр»

от \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

123610, г. Москва,

Краснопресненская наб., д. 12

Форма 1 - План-график поставок продукции/лекарственного средства (*выбрать соответствующее*) на внешние рынки

№ п/п	Страна-импортер	Объем поставки продукции (лекарственного средства), млн руб.							
		Всего	202_год (базовый) <sup>6</sup>	202_год	202_год	202_год	202_год	202_год	202_год
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1									

<sup>6</sup> Год, в котором запланировано завершение сертификации продукции/лекарственного средства на внешнем рынке (год получения сертификата соответствия или год завершения клинических исследований и регистрации лекарственного средства и (или) прохождения преквалификации лекарственного средства Всемирной организацией здравоохранения)

2									
3									
...									
	<b>ИТОГО:</b>								

Руководитель организации \_\_\_\_\_

(подпись)

МП

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

Дата «\_\_» \_\_\_\_\_ 202\_\_ г.

Приложение № 3

к объявлению о проведении в 2021 году конкурса на предоставление субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках, утвержденному приказом Минпромторга России от 13 августа 2021 г. № 3195

(рекомендуемая форма)

на бланке организации

АО «Российский экспортный центр»

от \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

123610, г. Москва,  
Краснопресненская наб., д. 12

Сведения о работах (мероприятиях)

по сертификации продукции/лекарственного средства (*выбрать соответствующее*) внешних рынках

Наименование продукции (лекарственного средства)

Код ТН ВЭД ЕАЭС

Отраслевая принадлежность

№ п/п	Наименование работ/мероприятий	Сроки проведения мероприятий		Требования и требования заказчиков, предъявляемые на внешних рынках (указывается пункт правового акта, межгосударственного соглашения, которыми предусмотрено получение документа об оценке соответствия, требования в договоре поставки продукции)
		Дата начала	Дата окончания	
1				
2				
3				
...				

Руководитель организации \_\_\_\_\_

(подпись)

МП

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

Дата «\_\_» \_\_\_\_\_ 202\_\_ г.

Приложение № 1

к объявлению о проведении  
в 2021 году конкурса на предоставление субсидий  
из федерального бюджета организациям  
на компенсацию части затрат, связанных  
с сертификацией продукции, в том числе  
продукции фармацевтической и медицинской  
промышленности, на внешних рынках,  
утвержденному приказом Минпромторга России  
от 13 августа 2021 г. № 3195

(рекомендуемая форма)

на бланке организации

АО «Российский экспортный центр»

от \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

123610, г. Москва,  
Краснопресненская наб., д. 12

**Сведения о дилерах, трейдерах, дистрибьюторах, агентах и иных поставщиках, осуществляющих (планирующих) поставки на внешние рынки продукции (лекарственных средств) (указать соответствующее) по договорам с организацией**

*Наименование организации, ОГРН, ИНН (далее – «организация»), подающая заявку на участие в конкурсе на предоставление субсидии из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках, в соответствии с подпунктом «д» пункта 12 Правил предоставления субсидий из федерального бюджета организациям на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции, в том числе продукции фармацевтической и медицинской промышленности, на внешних рынках, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 30 апреля 2021 г. № 687 (далее – Правила) настоящим представляет сведения о дилерах, трейдерах, дистрибьюторах, агентах и иных поставщиках, осуществляющих (планирующих) поставки на внешние рынки продукции/лекарственных средств (выбрать соответствующее) по договорам с организацией:*

1. Наименование организации, ИНН, ОГРН, фактический и почтовый адрес, адрес электронной почты, телефон, контактное лицо;

2. \_\_\_\_\_.

Руководитель организации \_\_\_\_\_  
(подпись) МП \_\_\_\_\_  
(Ф.И.О.)

Дата «\_\_» \_\_\_\_\_ 202\_\_ г.