

上海市嘉定区经济委员会
上海市嘉定区发展和改革委员会
上海市嘉定区科学技术委员会
上海市嘉定区卫生健康委员会
上海市嘉定区财政局
上海市嘉定区市场监督管理局

嘉经〔2021〕22号

关于印发《嘉定区促进高性能医疗设备及
精准医疗产业发展的若干政策实施细则
(试行)》的通知

各镇人民政府，区政府各相关委、办、局、街道办事处，嘉定新城、嘉定工业区、菊园新区管委会，嘉定海关：

为促进嘉定区高性能医疗设备及精准医疗产业高质量发展，区经委会同相关委办局制定了《嘉定区促进高性能医疗设备及精准医疗产业发展的若干政策实施细则(试行)》，现予以印发，请遵照执行。

附件：《嘉定区促进高性能医疗设备及精准医疗产业发展的若干政策实施细则（试行）》

上海市嘉定区经济委员会 上海市嘉定区发展和改革委员会

上海市嘉定区科学技术委员会 上海市嘉定区卫生健康委员会

上海市嘉定区财政局 上海市嘉定区市场监督管理局

2021 年 11 月 17 日

附件：

嘉定区促进高性能医疗设备及精准医疗产业发展的若干政策实施细则（试行）

第一章 总则

第一条（目的和依据）

为促进嘉定区生物医药产业高质量发展，打造嘉定区高性能医疗设备及精准医疗产业发展千亿级产业集群，根据《嘉定区促进高性能医疗设备及精准医疗产业发展的若干政策》（嘉经〔2021〕10号），制订本实施细则。

嘉定区促进高性能医疗设备及精准医疗产业发展专项资金（以下简称专项资金）是为落实国家、市鼓励产业发展的有关政策，支持本区产业高质量发展而设立的专项资金。

第二条（使用原则）

专项资金的使用应当符合国家、上海市和本区产业发展的政策导向，符合财政预算管理的有关规定，聚焦重大项目，创新支持方式，坚持公开、公平、公正，确保资金使用的安全和高效。

第三条（管理职责）

嘉定区经济委员会（以下简称区经委）负责编制年度专项资金预算，发布年度项目申报通知，组织项目评审，编制资金使用计划，做好项目跟踪服务。

嘉定区财政局（以下简称区财政局）负责专项资金的预算管理和拨付。

嘉定区审计局负责对专项资金进行审计监督，对重点项目进行审计抽查。

各街镇，嘉定工业区、嘉定新城、菊园新区分别组织并受理专项资金项目申报，负责项目跟踪、管理，配合做好项目监督检查工作。

第四条（支持对象）

专项资金的支持对象为在嘉定区依法注册且税收落地、具有独立法人资格的企业或机构，财务管理制度健全，信用状况良好，三年内未发生严重的违规、违法行为，并具有承担项目建设的相应能力。

第二章 支持类别和标准

第五条（支持医疗器械创新）

（一）支持条件和标准

2021年7月1日以后首次获得医疗器械注册证，并在本区内实现产业化或销售结算的，按照以下方式进行扶持：

- 1、对首次获得二类医疗器械注册证的，按不超过研发费用的30%给予支持，最高100万元；
- 2、对首次获得三类医疗器械注册证的，按不超过研发费用的30%给予支持，最高300万元。

3、对进入国家和本市创新医疗器械特别审批或优先评审程序，并首次取得医疗器械注册证的，按不超过研发费用的 40% 给予支持，最高 200 万元。

4、对本区研发生产的二、三类医疗器械获得美国 FDA、欧洲 CE、世卫 WHO 等国际注册或认证，按不超过注册或认证服务费的 10% 给予支持，最高 100 万元。

5、以下情形，不属于支持范围：注册证延续；注册证变更；同款产品不涉及核心技术重大改进的升级、型号增加等注册。

6、单个企业年度支持额度不超过 1000 万元。

（责任单位：区经委、区科委、区市场监管局）

（二）申报材料

子项 1、2 取得医疗器械注册证

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、医疗器械注册证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、研发投入专项审计报告；
- 4、销售合同及销售凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 5、其他相关佐证材料。

子项 3 进入国家和本市创新医疗器械特别审批或优先评审程序

- 1、基础申报材料（见附则）；

- 2、医疗器械注册证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、创新医疗器械审查通知单，或进入优先审批的相关证明；
- 4、研发投入专项审计报告；
- 5、销售合同及销售凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 6、其他相关佐证材料。

子项 4 获国际注册或认证

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、医疗器械注册证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、境外相关注册或认证材料及翻译件、注册或认证服务委托协议、已完成支付的服务费用支付凭证等（复印件并加盖企业公章）；
- 4、销售合同及销售凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 5、其他相关佐证材料。

第六条（支持研制创新药）

（一）支持条件和标准

2021年7月1日以后，企业研发的一类创新药（包括一类中药、一类化学药和一类生物制品）和二类改良新药（包括二类中药、二类化学药和二类生物制品及生物类似药），首次取得相关批件的，按照以下方式进行扶持：

- 1、对在国内通过药物临床试验申请审评，按照不超过临床前研发投入 10%，给予最高 100 万元支持；
- 2、对在国内完成 II、III 期临床试验的，按不超过临床试验研发投入的 10% 给予支持，分别为最高 100 万元、200 万；
- 3、对取得药品注册批件的，并在本区内实现产业化或销售结算的，给予最高 200 万元支持；
- 4、对本区研发生产的创新药获得美国 FDA、欧洲 EMA 等国际药品生产规范（cGMP）注册或认证的，给予不超过注册或认证服务费的 10% 给予支持，最高 200 万元。
- 5、同一药品不同规格视为同一品种；
- 6、单个企业年度支持额度不超过 1000 万元。

（责任单位：区经委、区科委、区市场监管局）

（二）申报材料

子项 1 通过药物临床试验申请审评

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、国家药品监督管理局药品审评中心网站临床试验默示许可公示或通过药物临床试验申请审评等证明材料（复印件并加盖企业公章）；
- 3、临床前研发投入专项审计报告；
- 4、其他相关佐证材料。

子项 2 完成 II 、 III 期临床试验

- 1 、基础申报材料（见附则）；
- 2 、临床试验批件或通知等证明材料（复印件并加盖企业公章）；
- 3 、临床试验研究报告、伦理委员会出具的药物临床试验审批件、与国家药品审评中心沟通记录等与临床试验相关材料（复印件并加盖企业公章）；
- 4 、与临床试验机构签订的合同及付款凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 5 、临床试验研发投入专项审计报告；
- 6 、其他相关佐证材料。

子项 3 取得药品注册批件

- 1 、基础申报材料（见附则）；
- 2 、药品注册批件、补充注册批件等（复印件并加盖企业公章）；
- 3 、其他相关佐证材料。

子项 4 获得国际药品生产规范认证

- 1 、基础申报材料（见附则）；
- 2 、境外相关注册或认证材料及翻译件、注册或认证服务委托协议、已完成支付的服务费用支付凭据等（复印件并

加盖企业公章);

3、其他相关佐证材料。

第七条 (鼓励开展仿制药一致性评价)

(一) 支持条件和标准

2021 年 7 月 1 日以后取得一致性评价药品补充申请批准通知书，并在本区内实现产业化或销售结算的，按照以下方式进行扶持：

- 1、对全国首个通过仿制药质量和疗效一致性评价的药品，按不超过研发费用的 15% 给予支持，最高 100 万元；
- 2、对其他通过仿制药质量和疗效一致性评价的药品，按不超过研发费用的 10% 给予支持，最高 50 万元；
- 3、同一药品不同规格视为同一品种；
- 4、单个企业年度支持额度不超过 200 万元。

(责任单位：区经委、区科委、区市场监管局)

(二) 申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、通过一致性评价获得的国家药品监督管理局批件（复印件并加盖企业公章）；
- 3、研发投入专项审计报告；
- 4、其他相关佐证材料。

第八条（鼓励中药产品开发）

（一）支持条件和标准

- 1、2021年7月1日以后首次注册国家地理标志商标、国家地理标志保护产品的中药类产品每项奖励10万元；
- 2、2021年7月1日以后首次列入国家、市级非物质文化遗产名录的中医传承疗法，分别给予10万元、5万元奖励；
- 3、单个企事业单位年度支持额度不超过50万元。

（责任单位：区经委、区市场监管局、区卫健委、区文旅局）

（二）申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、地理标志商标的授权证书，国家知识产权局发布的地理标志产品的公告等证明材料（复印件并加盖企业公章）；
- 3、中医传承疗法新列入国家、市级非物质文化遗产名录的证书、批复文件或证明文件（复印件并加盖企业公章）；
- 4、其他相关佐证材料。

第九条（支持重大专项）

（一）支持条件和标准

牵头国家级、市级重大科技项目的，对2021年7月1日以后获得国家或市级财政支持，且不需要区级配套资金的，按照项目资金的10%给予支持，国家项目最高不超过500

万元，市级项目最高不超过 200 万元。参考国家、市级财政支持资金拨付的批次予以分批拨付，原则上立项时拨付 50%，项目验收后拨付 50%。

(责任单位：区经委、区科委)

(二) 申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、国家、市级主管部门批准重大科技项目的合同、批复等有关文件（复印件并加盖企业公章）；
- 3、国家、市级相关部门的拨款凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 4、其他相关佐证材料。

第十条（支持企事业单位进行标准制定）

按照《嘉定区标准化扶持资金实施办法》嘉市监规〔2021〕1号执行。

(责任单位：区市场监管局)

第十一条（支持科技创新发展）

按照《嘉定区关于加快本区高新技术企业发展的实施方案（试行）》（嘉府规〔2021〕5号）、《上海张江国家自主创新示范区专项发展资金使用和管理办法》执行。

(责任单位：区科委)

第十二条（鼓励医产学研合作）

按照《嘉定区产学研合作项目扶持资金管理办法》（嘉科〔2019〕19号）执行。

（责任单位：区科委、区卫健委）

第十三条（保障产业项目用地供应）

按照《嘉定区统筹项目评审准入的实施意见》（嘉产促〔2021〕6号）、《关于本市全面推进土地资源高质量利用的若干意见》（沪府规〔2018〕21号）、《关于加强上海市产业用地出让管理的若干规定》（沪规划资源规〔2021〕6号）执行。

（责任单位：区规划资源局、区经委）

第十四条（支持引进重点企业和设立总部）

（一）支持条件和标准

2021年1月1日以后，新迁入或新设的重点企业和总部企业，按照以下方式扶持：

1、对于在我区新设或迁入的成长性高、效益好、带动性强、潜力大的重点企业，根据产业带动作用和区域经济贡献，根据项目总投资的10%分阶段给予支持，最高1000万元。

2、对世界500强、中国医药工业百强（按主营业务收

入排名)或境内外上市生物医药企业在我区设立总部,加速上下游产业链集聚的,按“一事一议”方式给予重点支持。

(责任单位:区经委)

(二) 申报材料

- 1、基础申报材料(见附则);
- 2、上年度《财富》发布的世界500强名单、上年度中国医药工业信息中心发布的中国医药工业百强企业(按主营业务收入排名)名单、或企业在境内外上市的相关材料(复印件并加盖企业公章);
- 3、市政府有关部门发布的总部企业认定名单(复印件并加盖企业公章);
- 4、投资协议、实际投资资金等材料(复印件并加盖企业公章);
- 5、其他相关佐证材料。

第十五条(鼓励销售总部企业集聚)

(一) 支持条件和标准

经认定新引进的年销售额5亿元(含5亿)以上的销售总部企业(注册型销售企业),自注册之日起五年内,视其对区贡献,前两年给予全额奖励,后三年给予半额奖励;对现有年销售额5亿元(含5亿)以上销售总部企业,视其对区贡献的新增部分,前两年给予全额奖励,后三年给予半额

奖励。

(责任单位：区经委)

(二) 申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、相关年度财务审计报告；
- 3、其他相关佐证材料。

第十六条（支持企业规模化发展）

(一) 支持条件和标准

- 1、对年度主营收入首次突破 1 亿、5 亿、10 亿、30 亿的企业（非注册型企业），分别给予 20 万、50 万、100 万、200 万元的支持。年主营收入档次升格后，对扶持差额部分给予补足；
- 2、规上企业年产值增量达到 1 亿元及以上，给予一次性奖励 10 万元，年产值增量达到 10 亿元及以上，给予一次性奖励 20 万元；
- 3、对首次达到规模以上并纳入统计的企业，给予一次性 20 万元的奖励。

(责任单位：区经委)

(二) 申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、申报前两度财务审计报告；

- 3、首次纳统当月统计月报及申报前两个月统计月报；
- 4、近其他相关佐证材料。

第十七条（推动上市许可持有人制度试点实施）

（一）支持条件和标准

1、对本区药品上市许可持有人或医疗器械注册人（在本区无生产基地）委托区内企业（与持有人无投资关系）提供生产服务且产品销售结算在嘉定区的，按不超过该品种较上年度新增销售收入的 1% 给予支持，最高 300 万元；单个持有人或注册人年度支持额度不超过 1000 万元；

2、对药品上市许可持有人或医疗器械注册人将注册批件转移到本区，并委托区内企业（与持有人无投资关系）提供生产服务且产品销售结算在嘉定区的，按不超过该品种较上年度新增销售收入的 1% 给予支持，最高 300 万元；单个持有人或注册人年度支持额度不超过 1000 万元；

3、对获得本区药品上市许可持有人或医疗器械注册人授权委托生产的企业（与持有人无投资关系，不包括 CMO、CDMO），按不超过该品种较上年度产值新增额 0.5% 给予支持，最高 200 万元；单个企业年度支持额度不超过 800 万元。

（责任单位：区经委、区市场监管局）

（二）申报材料

子项 1 委托方申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、申报前两年度财务审计报告；
- 3、委托生产合同或协议（复印件并加盖企业公章）；
- 4、药品上市许可或医疗器械注册相关批件证明（复印件并加盖企业公章）；
- 5、销售收入专项审计报告；
- 6、其他相关佐证材料。

子项 2 被委托方申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、申报前两年度财务审计报告；
- 3、委托生产合同或协议（复印件并加盖企业公章）；
- 4、药品上市许可或医疗器械注册相关批件证明（复印件并加盖企业公章）；
- 5、委托方与被委托方无投资关系证明和承诺书；
- 6、产值专项审计报告；
- 7、其他相关佐证材料。

第十八条（支持中医药产业发展）

（一）支持条件和标准

利用本地中药材资源开发中药饮片和中药制剂的，给予最高 50 万元奖励。

(责任单位：区经委、区农委、区卫健委)

(二) 申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、采购本地中药材资源的相关合同及付款凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、其他相关佐证材料。

第十九条（鼓励提高生产质量管理水平）

(一) 支持条件和标准

- 1、对于 2021 年 7 月 1 日以后新建生产线通过药品/器械生产质量管理规范（GMP）符合性检查，按不超过项目投资的 10% 给予支持，最高 100 万元；
- 2、对 2021 年 7 月 1 日以后首次获得的药品/器械生产许可给予支持，最高 100 万元；
- 3、单个企业年度支持额度不超过 500 万元。

(责任单位：区经委、区市场监管局)

(二) 申报材料

子项 1 申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、通过药品/器械生产质量管理规范（GMP）符合性检查的证明材料（复印件并加盖企业公章）；
- 3、项目投资专项审计报告；

4、其他相关佐证材料。

子项 2 申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、药品/器械生产许可证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、其他相关佐证材料。

第二十条（加快创新产品的推广和应用）

（一）支持条件和标准

- 1、鼓励本区重点医院、医药批发零售机构对区内企业新上市 2 年内的创新药品及医疗器械首购，按不超过采购额的 10%，以科研经费形式给予支持，最高 100 万元；
- 2、对首购产品生产企业，按不超过所投保险费 50% 给予支持，最高 50 万元。

（责任单位：区经委、区医保局、区卫健委、区科委）

（二）申报材料

子项 1 购买方申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、销售合同和付款凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、创新药及医疗器械生产许可证（复印件并加盖企业公章）；
- 4、其他相关佐证材料。

子项 2 生产方申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、销售合同和付款凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、创新药及医疗器械生产许可证（复印件并加盖企业公章）；
- 4、所购保险及付款凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 5、其他相关佐证材料。

第二十一条（支持降低企业生产用地和用房成本）

（一）支持条件和标准

- 1、经认定新引进的生物医药企业，受让区内土地使用权用于自建生产、研发、办公的，视其项目情况给予支持，最高 1000 万元（需符合出让用地相关规定）；
- 2、经认定新引进的生物医药企业，购买区内生产、研发、办公用房自用的，按不超过购置价的 10% 给予支持，最高 1000 万元；
- 3、经认定新引进的生物医药企业，租赁区内生产、研发、办公用房自用的，面积在 500 平方以上的，三年内按不超过租赁价格的 30% 予以支持，三年累计最高 300 万元。

（责任单位：区经委、区发改委、区科委、区规划资源局、区生态环境局）

(二) 申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、不动产权证、建设用地批准证书或建设用地规划许可证（与建设用地批准书合办）、土地出让合同或房屋购买、租赁合同及付款凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、其他相关佐证材料。

第二十二条（支持公共服务平台建设）

(一) 支持条件和标准

- 1、经认定新引进的药物及医疗器械第三方检测服务、GMP 共性实验室、实验动物服务、药物筛选、药理毒理研究、成效能评价、新药报批等公共服务平台，按不超过项目总投资的 30% 给予支持，最高 100 万元；
- 2、对经市级及以上主管部门认定的各类技术创新服务平台和专业服务平台，且不需要区级配套资金的，按不超过项目总投资的 30% 给予支持，最高 200 万元；
- 3、对已建成运营的公共服务平台为区内企业（无投资关系）提供专业化服务的，按不超过年度服务金额的 10% 给予支持，最高 500 万元；

（责任单位：区经委、区科委、区卫健委、区市场监管局、区农委）

(二) 申报材料

子项 1 认定公共服务平台

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、公共服务平台建设方案、服务设施或设备仪器清单（复印件并加盖企业公章）；
- 3、项目投资专项审计报告；
- 4、会计事务所出具的企业财务审计报告；
- 5、其他相关佐证材料。

子项 2 认定技术创新服务平台和专业服务平台

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、市级以上主管单位的平台认定证明材料（复印件并加盖企业公章）；
- 3、项目投资专项审计报告；
- 4、其他相关佐证材料。

子项 3 已建成平台提供专业化服务

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、市级以上主管单位的平台认定证明材料（复印件并加盖企业公章）；
- 3、服务收入专项审计报告；
- 4、其他相关佐证材料。

第二十三条（加快培育专业技术平台）

（一）支持条件和标准

经认定新引进的行业龙头合同研发机构(CRO)、合同外包生产机构(CMO)、合同定制研发生产机构(CDMO)等生物医药产业专业技术平台，按不超过年度合同金额的 10%给予最高 500 万元奖励。

（责任单位：区经委、区科委）

（二）申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、服务合同和付款凭证等材料（复印件并加盖企业公章）；
- 3、服务收入专项审计报告；
- 4、其他相关佐证材料。

第二十四条（支持医学研究中心建设）

（一）支持条件和标准

经认定新引进的医工交叉创新平台、临床样本资源库、健康大数据平台、药物和医疗器械临床试验等平台，按不超过项目总投资的 20%给予最高 300 万元奖励。

（责任单位：区经委、区卫健委）

（二）申报材料

- 1、基础申报材料（见附则）；

- 2、项目投资专项审计报告；
- 3、其他相关佐证材料。

第二十五条（鼓励企业向产业园区集聚）

（一）支持条件和标准

- 1、对于通过年度考核的特色产业园区运营单位，按不超过园区内企业对区贡献新增部分的 10%给予支持，最高 500 万元；
- 2、鼓励相关单位与国内外重点科研院所、高等院校、医疗结构、研发机构等共同合作，在本区建设生物医药特色产业园区，进行园区开发运营、项目引进、成果转化等，经认定后按不超过固定资产投资额的 20%给予支持，最高 2000 万元。

（责任单位：区经委、区科委）

（二）申报材料

子项 1 通过年度考核的特色产业园区运营单位（包括园区运营的机构或企事业单位）

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、特色产业园区考核公示
- 3、园区企业近两年贡献汇总表；
- 4、其他相关佐证材料。

子项 2 在本区建设生物医药特色产业园区

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、特色产业园区认定证书；
- 3、相关合作协议书；
- 4、固定资产投资专项审计报告；
- 5、其他相关佐证材料。

第二十六条（加强人才引进和培育）

按照《嘉定区优秀人才购房货币化补贴实施办法》（嘉人社规〔2018〕5号）、《嘉定区优秀人才租房补贴实施办法》（嘉人社〔2017〕100号）、《嘉定区人才公寓建设和管理办法》（嘉人社〔2017〕101号）、《嘉定区关于鼓励社会力量引荐高层次人才奖励办法的实施细则（试行）》（嘉人才办〔2016〕1号）、《关于推行嘉定精英人才服务卡的实施办法》（嘉人组发〔2016〕2号）、《上海市引进人才申办本市常住户口试行办法》等相关政策执行。

（责任单位：区人社局）

第二十七条（支持绿色发展）

（一）支持条件和标准

1、支持微小型、孵化类生物医药研发项目，在获得环评批文并完成验收备案后，按不超过环评服务费用的 50% 给

予支持，最高 2 万元；

2、鼓励规范化收集、分类、暂存及处置危险废弃物，对生物医药研发生产中小企业，按不超过危废处置费用的 50% 给予支持，最高 5 万元，支持年限为 3 年；

3、鼓励配强危险废弃物处置设施。对专业园区实施的危险废弃物收集建设项目，获得经营许可后，按不超过项目投资额的 30% 给予支持，最高 100 万元；

4、对企业实施的危险废弃物自行利用、处置建设项目，经验收通过后，按不超过项目投资额的 30% 给予支持，最高 50 万元。

（责任单位：区经委、区生态环境局）

（二）申报材料

子项 1 微小、孵化类生物医药企业环评补贴

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、企业环评服务合同及付款凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、其他相关佐证材料。

子项 2 企业危废处置补贴

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、危废处置合同及付款凭证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、其他相关佐证材料。

子项 3 园区废弃物收集建设项目补贴

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、危险废弃物经营许可证（复印件并加盖企业公章）；
- 3、项目专项审计报告；
- 4、其他相关佐证材料。

子项 4 企业废弃物收集建设项目补贴

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、项目专项审计报告；
- 3、其他相关佐证材料。

第二十八条（加大金融扶持）

（一）支持条件和标准

- 1、支持金融机构为重点产业相关企业提供贷款风险补偿机制、融资担保和贴息贴费等金融服务，对提供担保的嘉定区内担保机构，按不超过年度担保额的 1.5% 给予支持，最高 500 万元；
- 2、对实现股改上市挂牌的企业，在按区上市挂牌补贴政策的基础上，另行给予最高不超过 200 万元的一次性补贴；
- 3、对新建的重点产业相关项目，因项目建设向银行贷款部分，对经核实后的贷款规模提供 2% 的年度贷款贴息，最

高贴息额 500 万元/年，连续补贴三年；

（责任单位：区经委）

（二）申报材料

子项 1 金融担保补贴

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、被担保企业营业执照（复印件并加盖企业公章）；
- 3、银行贷款合同、银行借款借据、企业借款到账证明（复印件并加盖企业公章）；
- 4、融资担保合同和担保费发票（复印件并加盖企业公章）；
- 5、融资担保公司对账单和企业付款证明（复印件并加盖企业公章）；
- 6、其他相关佐证材料。

子项 2 股改上市挂牌补贴

- 1、基础申报材料（见附则）；
- 2、交易所出具的上市证明材料（如境外交易所证明材料，需提供翻译件）；
- 3、企业规模和地方贡献的情况介绍（如境外上市，需阐述上市的国内主体即为本次申报的嘉定企业的情况并提供相关股权关系证明）；
- 4、挂牌通知、合同、发票、支付凭证或银行流水等（复

印件并加盖企业公章);

5、其他相关佐证材料。

子项 3 贷款贴息

- 1、基础申报材料(见附则);
- 2、银行借款合同、利息支付回单、从放款到结清的对账单、银行贷款使用划转凭证等(复印件并加盖企业公章),银行方出具的贷款正常使用证明;
- 3、利息支付凭证(复印件并加盖企业公章);
- 4、投资项目备案证明;
- 5、其他相关佐证材料。

附则

(一) 申报主体

- 1、在本区行政区域内注册成立,具有独立法人主体的企业或机构。
- 2、其他符合各项政策申报条件的机构或个人。

(二) 基础申报材料

除上述需提供的专项材料外,所有申报企业需同时提交以下材料:

- 1、《嘉定区促进高性能医疗设备及精准医疗产业发展政策申请表》;

- 2、企业法人营业执照复印件（并加盖企业公章）；
- 3、法人公共信用信息查询报告；
- 4、上年度企业财务报表；
- 5、申报材料真实性承诺书。

（三）申报程序

- 1、区经委发布申报通知；
- 2、企业向所属街镇提出申请；
- 3、街镇初审，并将通过初审项目汇总报区经委；
- 4、区经委联合相关职能部门审核，并报领导小组最终确认；
- 5、对外公示，公示无异议后由区财政局统一拨付；
- 6、个别事项如需其他程序的，从其规定。

（四）其他事项

1、本政策支持事项原则上依据《促进嘉定区生物医药产业高质量发展的实施意见》中明确的有关发展发向执行本政策中的新引进企业，指 2021 年 1 月 1 日后新引进且税收征管地在我区的企业。

2、经区政府批准的重大项目，支持比例和资助额度不受上述标准限制，以“一事一议”方式给予重点支持。

3、申请扶持的企业三年之内未发生过影响恶劣的重大安全事故、未发生过经环保部门认定的较大突发环境事件、无偷税漏税等违法违规问题。企业公共信息综合评价结果良

好，且评价周期内无严重违法失信记录。

4、企业当年度累计获得的各类财政扶持资金原则上不高于其当年对区贡献总额，企业单项扶持资金超1000万元，可以分年度执行。

5、本政策中所有项目均采取先申报、后补助的方式。企业同一项目已获得区、镇其他产业政策扶持的，按照“从高不重复、单项不重复”原则执行。

6、经查明企业在申请扶持时提供虚假材料及内容的，中止其申请；已同意的，撤销其申请，同时追回已享受的政策扶持，并予以通报，相关记录纳入企业信用档案，并向区公共信用信息服务平台推送，2年内不再受理其申请。

7、区经委同相关部门综合考虑申报企业的经济贡献、科技创新、企业公共信用综合评价等级、节能环保以及安全生产等因素，对企业申报当年的上一年度存在重大违法、违纪和其他严重失信行为的，取消其当年度扶持资格。

8、本细则试行过程中如遇国家、本市或本区颁布新政策，则按相关规定执行。在意见实施过程中如遇行业环境发生重大变化，区经济委员会同有关部门研究调整行业扶持标准和政策，并以申报指南形式发布。

9、本细则未尽事项在下达申报通知时再作补充规定。

10、本细则由嘉定区经济委员会、嘉定区发展和改革委员会、嘉定区科学技术委员会、嘉定区人力资源社会保障局、

嘉定区规划和自然资源局、嘉定区生态环境局、嘉定区农业农村委员会、嘉定区文化和旅游局、嘉定区卫生健康委员会、嘉定区财政局和嘉定区市场监督管理局等共同负责解释。