



> Retouradres: Postbus 93144, 2509 AC Den Haag

Stichting REGenerative MEDicine crossing Borders

Nijenheim 3271
3704 AW ZEIST



Datum 22 december 2021
Betreft Besluit tot verlening subsidie

Geachte ,

I. Aanvraag

Op 27 juli 2021 ontving ik uw brief van 26 juli 2021, waarin u, in navolging van een investeringsvoorstel voor het Nationaal Groeifonds, subsidie aanvraagt voor activiteiten in het kader van het Nationaal Groeifondsproject Nationale RG-pilotfabriek RegMed XB (NGF-project RegMed XB). Deze aanvraag betreft de eerste fase (Fase 1) van het NGF-project RegMed XB, uitgevoerd door een samenwerkingsverband bestaande uit NecstGen Therapies BV, Leids Universitair Medisch Centrum (LUMC), ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en Universitair Medisch Centrum Utrecht (UMCU), met u als penvoerder. Bij de beoordeling van deze beschikking ga ik uit van de projectplannen en begrotingen, die zijn gedateerd op 10 en 21 december 2021.

Ik beschouw u (Stichting REGenerative MEDicine crossing Borders, hierna: Stichting RegMed XB) en de hiervoor genoemde partijen uit het samenwerkingsverband als individueel begunstigde en subsidieontvanger in de zin van de beschikking. Alle in deze beschikking opgenomen verplichtingen zijn op ieder van de begunstigden van toepassing, tenzij bij de verplichting is aangegeven dat deze alleen voor de daarin genoemde subsidieontvanger(s) geldt. Vanwege de rol van Stichting RegMed XB als penvoerder wordt – waar in paragraaf 3.7 Algemene subsidieverplichtingen en paragraaf 3.9 Subsidieverplichtingen in verband met inhoudelijke en financiële rapportage van deze beschikking wordt verwezen naar 'u' – van Stichting RegMed XB verwacht zorg te dragen dat de informatie die op grond van de betreffende verplichtingen moet worden opgeleverd, gecoördineerd en namens alle partijen in het samenwerkingsverband wordt ingediend.

Ik verzoek u als penvoerder de andere deelnemers van het samenwerkingsverband een afschrift van deze beschikking te zenden zodra u deze beschikking heeft ontvangen.

Rijksdienst voor Ondernemend
Nederland

Prinses Beatrixlaan 2
2595 AL Den Haag
Postbus 93144
2509 AC Den Haag
www.rvo.nl

Contactpersoon

Projectnaam

Pilotfabriek voor regeneratieve
geneeskunde

Referentienummer

NGFRM2101

Ons kenmerk

GF210CQ8U3U

Bijlage

1

Leeswijzer

Allereerst schets ik ter inleiding in het kort de uitgangspunten voor het Nationaal Groeifonds en het proces van de beoordeling van investeringsvoorstellen. Dit vormt de context van de aanvraag en mijn besluit. Hierna ga ik in op het procesverloop van het investeringsvoorstel NGF RegMed XB dat relevant is voor het NGF-project RegMed XB en het procesverloop van de aanvraag. Na mijn beoordeling besluit ik op de aanvraag.

II. Inleiding, procesverloop en beoordeling aanvraag

Hoofdstuk 1 Inleiding: Nationaal Groeifonds en subsidieaanvraag

1.1. Context van de aanvraag: het Nationaal Groeifonds

Het Nationaal Groeifonds (NGF) is gericht op publieke investeringen die het Nederlandse verdienvermogen (structureel bbp) op (middel)lange termijn verhogen in lijn met kabinetsdoelstellingen. Hiermee kan de transitie worden gemaakt naar een duurzame economie en samenleving en de daarmee gepaarde innovatiekracht leidt tot continuerende, nieuwe en groeiende bedrijvigheid in Nederland. Met het NGF wordt ervoor gezorgd dat investeringen kunnen worden gedaan om grote uitdagingen zoals de klimaatverandering aan te gaan, maatschappelijke opgaven toekomstbestendig aan te pakken en te versnellen. De investeringen uit het NGF zijn gericht op drie pijlers: kennisontwikkeling, infrastructuur en onderzoek, ontwikkeling en innovatie ook wel research and development and innovation (R&D&I).

Voordat activiteiten uit het NGF kunnen worden gefinancierd en uitgevoerd dient een aantal stappen te worden doorlopen.¹ In de toekenningsfase worden vanuit vakdepartementen en coördinerende bewindspersonen voor de drie pijlers investeringsvoorstellen ingediend bij de toegangspoort voor het NGF. De onafhankelijke Adviescommissie Nationaal Groeifonds (Adviescommissie NGF) beoordeelt de door de toegangspoort doorgeleide investeringsvoorstellen en adviseert het kabinet.² Op basis van het advies van de Adviescommissie NGF besluit het kabinet over het toekennen van bijdragen uit het NGF aan activiteiten (NGF-projecten). De toegekende NGF-bijdragen worden na parlementaire autorisatie als NGF-middelen in de vorm van budgetoverboekingen verwerkt op de departementale begrotingen of begrotingsfondsen van de relevante vakdepartementen die deze middelen vervolgens kunnen inzetten voor NGF-projecten. Daarmee vangt de fase aan van het door de relevante vakdepartementen daadwerkelijk beschikbaar stellen van de NGF-middelen aan de NGF-projecten.

1.2. Procesverloop investeringsvoorstel NGF RegMed XB

Het op de pijler R&D&I van het NGF gerichte investeringsvoorstel RegMed XB is in september 2020 voor de eerste ronde van het NGF door toenmalig Staatssecretaris van Economische Zaken en Klimaat, mevrouw Keijzer, ingediend

¹ Kamerbrief 7 september 2020, Kamerstukken II, 2019-20, 35300, nr. 83.

² Kamerbrief 1 december 2020, Kamerstukken II, 2020-21, 35570-XIX, nr. 23

bij de toegangspoort voor het NGF. Daarna is dit investeringsvoorstel in januari 2021 doorgeleid naar de Adviescommissie NGF voor een beoordeling.³

Het voorstel RegMed XB investeert in de bouw van een landelijke RG-pilotfabriek met gespecialiseerde locaties (pilotlijnen) voor de verdere ontwikkeling van regeneratieve gezondheidszorg. Regeneratieve geneeskunde is erop gericht nieuwe behandelingen te ontwikkelen die slim gebruik maken van het zelf herstellend vermogen van ons lichaam. Hiervoor wordt gebruikt gemaakt van gen-, cel- en weefseltherapieproducten. Het doel van RegMed XB is enerzijds op lange termijn chronische ziekten te kunnen voorkomen of genezen, en anderzijds het Nederlandse bedrijfsleven in staat te stellen om innovatieve producten en processen te ontwikkelen en in te spelen op een sterk groeiende buitenlandse markt.

De Adviescommissie NGF heeft het kabinet een positief advies gegeven over het investeringsvoorstel RegMed XB en de volledige bekostiging daarvan zijnde een totale bijdrage uit het NGF van maximaal € 56.000.000.⁴

De Adviescommissie NGF is overtuigd van de succesvolle ontwikkelingen op gebied van regeneratieve geneeskunde, en de ontwikkelingen op wetenschappelijk gebied in Nederland en Vlaanderen. Regeneratieve geneeskunde biedt mogelijkheden voor het testen van medicijnen zonder dierproeven. Ook kunnen medicijnen voor de patiënt op maat ontwikkeld worden. De hoge kwaliteit van Nederlandse onderzoeksgroepen op gebied van regeneratieve geneeskunde wordt door Nederlandse en internationale experts geregeld bevestigd. De Adviescommissie NGF constateert dat dit een beloftevol programma is met goede ontwikkelingsmogelijkheden.

1.3 Toekenning NGF-bijdrage RegMed XB

Op basis van het positieve advies van de Adviescommissie NGF heeft het kabinet besloten tot een gefaseerde financiering voor RegMed XB: hieraan wordt als NGF-project RegMed XB een bijdrage van € 23.000.000 uit het NGF toegekend (Fase 1) en € 33.000.000 voorwaardelijk toegekend (Fase 2) zoals uiteengezet in de Kamerbrief van 9 april 2021.⁵

De toegekende NGF-bijdrage van € 23.000.000 aan het NGF-project RegMed XB is na de parlementaire autorisatie als NGF-middelen verwerkt op de departementale begroting van Economische Zaken en Klimaat (EZK-begroting).

1.4 Procesverloop aanvraag

Gelet op het kabinetsbesluit heeft u de subsidieaanvraag voor het NGF project RegMed XB Fase 1 ingediend. Dit maakt onderdeel uit van het door de Adviescommissie NGF beoordeelde investeringsvoorstel. Daarnaast heeft u een in detail uitgewerkte begroting en actualisatie van de projectdoelstellingen, fasering, mijlpalen en kritische prestatie-indicatoren (KPI's) aan mij overgelegd. Na de aanvraag heeft u nog aanvullende informatie toegezonden met betrekking tot de

³ Kamerbrief 14 januari 2021, Kamerstukken II, 2020-21, 35570-XIX, nr. 27.

⁴ Bijlagen bij Kamerbrief 9 april 2021, Kamerstukken II, 2020-21, 35570-XIX, nr. 28.

⁵ Kamerbrief 9 april 2021, Kamerstukken II, 2020-21, 35570-XIX, nr. 28.

plannen en begrotingen op individueel niveau, de laatste informatie is van 10 en 21 december 2021. Deze documenten vormen samen de gegevens en bescheiden zoals bedoeld in artikel 4:2, tweede lid, van de Algemene wet bestuursrecht (Awb) en mede de basis voor deze subsidiebeschikking.

Hoofdstuk 2 Beoordeling aanvraag

2.1 Activiteiten NGF-project RegMed XB Fase 1

Gelet op de toekenning aan het NGF-project RegMed XB door het kabinet en de parlementaire autorisatie van die toekenning voor Fase 1 ben ik bereid daarvoor € 23.000.000 beschikbaar te stellen conform de doelstelling en de uitgangspunten van het NGF. Daartoe is een aanvraag voor subsidie ingediend, zoals hiervoor genoemd (zie I. Aanvraag van deze beschikking).

De onderhavige subsidieaanvraag betreft de uitvoering van het NGF-project RegMed XB Fase 1. Gelet op de bij de subsidieaanvraag overgelegde documenten, bestaande uit deelplannen van de activiteiten betreft dit activiteiten die worden uitgevoerd door een samenwerkingsverband bestaande uit NecstGen Therapies BV, LUMC, ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC, UMCU en de Stichting RegMed XB.

2.2 Europeesrechtelijke aspecten

Op grond van artikel 7 van de Kaderwet EZK- en LNV-subsidies verleen ik geen subsidie als dit naar mijn oordeel leidt tot het verlenen van ongeoorloofde staatssteun in de zin van artikel 107 van het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie (hierna: VWEU).

2.2.1. Staatssteun

Op basis van de aanvraag zie ik geen aanleiding om tot het oordeel te komen dat de verlening van subsidie ten aanzien van de activiteiten van de deelnemers LUMC en Stichting RegMed XB staatssteun vormt. Subsidieverlening voor de activiteiten van de deelnemers NecstGen Therapies BV, ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en UMCU, kwalificeert naar mijn oordeel wel als staatssteun.

2.2.2 Verenigbare en vrijgestelde staatssteun

Voor de activiteiten van het totale NGF-project RegMed XB van de deelnemers NecstGen Therapies BV, ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en UMCU kom ik op basis van de aanvraag tot het oordeel dat de subsidie verstrekt kan worden onder toepassing van Verordening (EU) nr. 651/2014 van de Commissie van 17 juni 2014 waarbij bepaalde categorieën op grond van de artikelen 107 en 108 van het Verdrag met de interne markt verenigbaar worden verklaard (Pb EU, L 187/1), zoals meerdere malen na 2014 gewijzigd, laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EU) 2021/1237 van de Commissie van 23 juli 2021 PbEU 2021, L 270, hierna te noemen Algemene groepsvrijstellingsverordening (AGVV). Het gaat hierbij om de toepassing van artikelen 25, 26 en 27 van de AGVV.

Deze artikelen verklaren steun voor onderzoeks- en ontwikkelingsprojecten (artikel 25 AGVV), investeringssteun voor onderzoeksinfrastructuur (artikel 26 AGVV) en steun voor innovatieclusters (artikel 27 AGVV) verenigbaar met de

interne markt en vrijgesteld van de voorgenoemde aanmeldingsverplichting uit artikel 108, derde lid, VWEU, mits wordt voldaan aan de daarin vastgestelde voorwaarden, alsmede aan de voorwaarden uit het hoofdstuk I van de AGVV.

Ik heb geconstateerd dat de deelnemers van het samenwerkingsverband: NecstGen Therapies BV, ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en UMCU geen ondernemingen in moeilijkheden zijn als bedoeld in artikel 1, vierde lid, onderdeel c, van de AGVV. Ik heb verder geconstateerd dat er tegen deze deelnemers geen bevel tot terugvordering uitstaat als bedoeld in artikel 1, vierde lid, onderdeel a, van de AGVV. Voorts heb ik vastgesteld dat met de uitvoering van de activiteiten die onder het toepassingsbereik van de AGVV worden gebracht niet eerder is begonnen dan na de aanvraag van 27 juli 2021. Er gaat derhalve - onder meer om deze reden - een stimulerend effect uit van steun voor deze activiteiten aan de deelnemers van het samenwerkingsverband.

Beknpte informatie over deze subsidieverlening is op grond van artikel 9, eerste lid, van de AGVV gemeld aan de Europese Commissie. De volledige tekst van de onderhavige beschikking wordt gepubliceerd op de staatssteunwebsite op het internet.

Met betrekking tot staatsteun zijn een aantal verplichtingen opgelegd die zijn opgenomen in paragraaf 3.8 van deze beschikking.

2.2.3 Bewaartermijn boekhouding

Ik wijs u erop dat de Europese Commissie nog gedurende tien jaar na de vaststelling van deze subsidie, deze achteraf kan controleren. Ik raad u aan de relevante documenten met betrekking tot deze subsidie gedurende deze periode te bewaren.

III. Besluit

Hoofdstuk 1 Grondslag, uitvoeringsperiode en subsidiebedrag

3.1 Wettelijke grondslag subsidieverlening en subsidiabele activiteiten

In het kader van het doel en de uitgangspunten van het Nationaal Groeifonds verleen ik hierbij, op grond van artikel 2, tweede lid, van de Kaderwet EZK- en LNV-subsidies, subsidie voor de uitvoering van het NGF-project RegMed XB Fase 1 bestaande uit de activiteiten van NecstGen Therapies BV, LUMC, ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC, UMCU en Stichting RegMed XB, zoals opgenomen in de overgelegde documenten op basis waarvan de subsidie is aangevraagd en is aangevuld op 10 en 21 december 2021. Voor deze subsidiabele activiteiten gelden de daarbij behorende relevante projectdoelstellingen, fasering, mijlpalen en kritische prestatie-indicatoren (KPI's) zoals opgenomen in het investeringsvoorstel en de aanvulling daarop zoals hiervoor genoemd in paragraaf 1.4 van deze beschikking.

3.2 Periode uitvoering

De activiteiten dienen te worden uitgevoerd in de periode van 27 juli 2021 tot en met 31 december 2028.

3.3 Subsidiebedrag NGF-project RegMed XB Fase 1

Op basis van de gegevens opgenomen in de aanvraag, conform de begrotingen per deelnemer van het samenwerkingsverband, bedraagt het subsidiebedrag per subsidieontvanger de voor Fase 1 van het NGF-project RegMed XB gemaakte subsidiabele kosten zoals nader bepaald in paragraaf 3.4 van deze beschikking.

Hierbij geldt als maximum subsidiebedrag per subsidieontvanger voor het NGF-project RegMed XB Fase 1:

NGF-project RegMed XB – Fase 1		
Subsidieontvanger	Subsidiebedrag in €	Btw
NecstGen Therapies BV	15.000.000	exclusief
LUMC	2.000.000	inclusief
ReGEN Biomedical BV	1.900.000	exclusief
Stichting SBMC	2.400.000	exclusief
UMCU	1.400.000	exclusief
Stichting RegMed XB	300.000	inclusief

Indien ter zake van de subsidiabele kosten of een deel daarvan reeds uit anderen hoofde vanwege een bestuursorgaan of de Europese Commissie subsidie is verstrekt, slechts een zodanig bedrag aan subsidie wordt verstrekt, dat het totale bedrag aan subsidies per individuele begunstigde niet meer bedraagt dan 100%, maar in ieder geval niet meer dan is toegestaan op basis van de geldende Europese steunkaders. Dit bedrag is inclusief alle eventuele belastingen waaronder de btw.

Het totale subsidiebedrag voor het NGF-project RegMed XB Fase 1 per subsidieontvanger wordt ten hoogste vastgesteld op € 15.000.000 exclusief btw voor NecstGen Therapies BV, € 2.000.000 inclusief btw voor LUMC, € 1.900.000 exclusief btw voor ReGEN Biomedical BV, € 2.400.000 exclusief btw voor Stichting SBMC, € 1.400.000 exclusief btw voor UMCU en € 300.000 inclusief btw voor Stichting RegMed XB, gelet op de gegevens opgenomen in uw aanvraag en is berekend volgens de bij uw aanvraag gevoegde begrotingen.

Het totale subsidiebedrag voor Fase 1 van het NGF-project RegMed XB is gebaseerd op 10,7% van de totale begrote projectkosten van het NGF-project RegMed XB. Het totale subsidiebedrag voor het NGF-project RegMed XB Fase 1 wordt ten hoogste vastgesteld op € 23.000.000 inclusief btw (voor zover van toepassing als bepaald in paragraaf 3.6 van deze beschikking), gelet op de gegevens opgenomen in uw aanvraag en is berekend volgens de bij uw aanvraag gevoegde begrotingen.

3.4 Begrote kosten totale NGF-project RegMed XB

Hieronder zijn voor het overzicht en om de subsidie voor Fase 1 in perspectief te plaatsen de begrote kosten per subsidieontvanger voor het totale NGF-project RegMed XB opgenomen.

Niet-economische activiteiten	Begrote kosten (€)
LUMC	3.400.000

Stichting RegMed XB	2.100.000
---------------------	-----------

Onderzoek en ontwikkeling (artikel 25 AGVV)	Begrote kosten (€)
ReGEN Biomedical BV	15.491.504
Stichting SBMC	23.051.940
UMCU	10.754.055

Onderzoeksinfrastructuur (artikel 26 AGVV)	Begrote kosten (€)
NecstGen Therapies BV	24.200.000
ReGEN Biomedical BV	13.129.705
UMCU	20.426.716

Innovatieclusters (artikel 27 AGVV)	Begrote kosten (€)
NecstGen Therapies BV	19.000.000
ReGEN Biomedical BV	13.012.166
Stichting SBMC	14.998.060

3.5 Subsidiabele kostensoorten en berekeningsmethodiek

Voor de berekening van de rechtstreeks aan het NGF-project RegMed XB Fase 1 per subsidieontvanger toe te rekenen subsidiabele kosten, daadwerkelijk gemaakt in de uitvoeringsperiode (zie paragraaf 3.2 van deze beschikking), kan gekozen worden uit de standaardmethodieken zoals hierna omschreven. Daarbij geldt dat voor zover op de subsidiabele kosten van een subsidieontvanger de AGVV van toepassing is, uitsluitend die kosten voor vergoeding in aanmerking komen die voldoen aan de eisen van het desbetreffende artikel uit de AGVV (zie paragraaf 3.8 van deze beschikking).

Berekeningsmethodiek:

- a. interne kosten, berekend op basis van:
 - een integrale kostensystematiek, waarbij gebruik wordt gemaakt van een tarief per eenheid van een kostendrager waarin de directe en indirecte kosten per kostendrager zijn verwerkt (kostendragers zijn bijvoorbeeld personeels-/arbeidsuren, apparaat/machine-uren, output van apparaten en machines en verbruikte materialen) en die is gebaseerd op bedrijfseconomische en maatschappelijk aanvaardbare grondslagen en stelselmatig wordt toegepast, óf
 - de loonkosten plus vaste-opslag-systematiek, waarbij de directe loonkosten per uur worden vermeerderd met een vaste opslag voor indirecte kosten van 50%, vermeerderd met de kosten van het gebruik van apparatuur en de kosten van verbruikte materialen en hulpmiddelen indien deze in de administratie te onderscheiden zijn, óf
 - gebruik van de vaste-uurtarief-systematiek, waarbij gebruik wordt gemaakt van een uurtarief van € 60, vermeerderd met de kosten van het gebruik van apparatuur en de kosten van verbruikte materialen en hulpmiddelen indien deze in de administratie te onderscheiden zijn.
- b. Aan derden verschuldigde kosten die direct voor de subsidiabele activiteiten worden gemaakt, bijvoorbeeld door uitbesteding van een deel van de subsidiabele activiteit en kosten van voor de subsidiabele activiteit geleverde goederen en diensten.

De vóór indiening van de aanvraag gemaakte kosten komen niet voor subsidie in aanmerking.

Voor de toepassing van de hierboven genoemde punten geldt, dat winstopslagen bij transacties binnen een groep alleen in aanmerking zijn genomen voor zover het gebruikelijk is om die winstopslagen ook bij soortgelijke transacties buiten de groep in rekening te brengen.

3.6 Btw

U heeft mij opgegeven dat de subsidieontvangers NecstGen Therapies BV, ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en UMCU btw-plichtig zijn. Aangezien zij de btw met de fiscus kunnen verrekenen, is het subsidiebedrag voor deze partijen gebaseerd op de door u begrote kosten, exclusief de btw.

Voor subsidieontvangers LUMC en Stichting RegMed XB geldt dat u heeft opgegeven dat zij niet btw-plichtig zijn. Derhalve kunnen zij de door hen aan derden te betalen btw niet met de fiscus verrekenen. Aangezien de btw dus een kostenpost vormt, is de subsidie aan deze subsidieontvangers gebaseerd op de begrote kosten, inclusief de door hen aan derden te betalen btw.

Hoofdstuk 2 Subsidieverplichtingen

3.7. Algemene subsidieverplichtingen

Aan de subsidie zijn de volgende algemene verplichtingen verbonden:

1. De subsidieontvangers dienen de activiteiten volledig uit te voeren overeenkomstig het bij de aanvraag ingediende (deel)plannen van 10 en 21 december 2021 en binnen de uitvoeringsperiode (zie paragraaf 3.2 van deze beschikking). Tijdens de uitvoering van het NGF-project RegMed XB gelden de projectdoelstellingen, fasering en mijlpalen zoals opgenomen in de subsidieaanvraag.
2. Uiterlijk op 1 maart 2022 levert u een document aan waarin de samenwerkingsafspraken tussen de subsidieontvangers is vastgelegd.
3. Iedere subsidieontvanger voert een eigen administratie en is daarmee verantwoordelijk voor de rechtmatige en doelmatige besteding van de ontvangen subsidie.
4. De inrichting van de administratie van iedere subsidieontvanger dient zodanig te zijn dat deze aansluit bij de ingediende begrotingen en daaruit te allen tijden op eenvoudige en duidelijke wijze de rechtstreeks aan de activiteiten te rekenen kosten kunnen worden afgelezen. Als medewerkers een vast percentage van hun tijd werkzaam zijn voor de uitvoering van een projectactiviteit, bestaat de mogelijkheid om dit vaste percentage van de tijd te gebruiken bij het berekenen van de interne kosten zoals opgenomen in paragraaf 3.5 van deze beschikking. In dat geval vervalt de verplichting om een afzonderlijke urenregistratie bij te houden. De werkgever stelt voor deze medewerkers een document op met vermelding van de namen van de medewerkers en het vaste percentage van de tijd per maand dat zij werkzaam zijn voor het project. Het document wordt bij voorkeur voorafgaand aan de start van de projectactiviteiten opgesteld dan wel voorafgaand aan iedere (voortgangs-) periode waarover kosten worden gemaakt en wordt ondertekend door een rechtsgeldig vertegenwoordiger van de werkgever.

5. In het geval er activiteiten door een derde of derden worden uitgevoerd, dient opdrachtverlening door de subsidieontvangers aan deze derde(n) plaats te vinden op basis van transparante criteria en marktconforme tarieven.
6. U dient mij onverwijld een schriftelijke melding te doen zodra aannemelijk is dat de activiteiten waarvoor de subsidie is verleend niet, niet tijdig of niet geheel zullen worden verricht of dat niet, niet geheel of niet tijdig aan de aan de subsidie verbonden verplichtingen zal worden voldaan.
7. U dient namens de subsidieontvangers voor elke essentiële wijziging in de aard of de uitvoering van de activiteiten mijn voorafgaande schriftelijke toestemming te vragen. Geen toestemming is vereist voor een wijziging van de in de subsidieverlening gespecificeerde kostenposten per subsidieontvanger (zoals opgenomen in de begrotingen van 10 en 21 december 2021) indien als gevolg van deze wijziging de omvang van een kostenpost niet meer dan 15% wijzigt. Aan mijn toestemming kan ik nadere verplichtingen verbinden.
8. U doet mij onverwijld schriftelijke mededeling van de indiening bij de rechtbank van een verzoek tot het op (een van) de subsidieontvanger(s) van toepassing verklaren van de schuldsaneringsregeling natuurlijke personen, tot verlening van surseance van betaling aan subsidieontvangers of tot faillietverklaring van subsidieontvangers.
9. Uiterlijk binnen 13 weken na de in deze beschikking genoemde einddatum dient u bij mij schriftelijk een verzoek om subsidievaststelling in. Dit verzoek dient vergezeld te gaan van:
 - a. Een eindrapport per subsidieontvanger waarin verloop en eindresultaten van de activiteiten zijn vastgelegd;
 - b. Een gespecificeerde opgave per subsidieontvanger van alle rechtstreeks aan de activiteiten toe te rekenen werkelijk gemaakte kosten, opgesteld conform de ingediende begrotingen;
 - c. Een controleverklaring per subsidieontvanger conform het controleprotocol op de website van RVO⁶;
 - d. Voor subsidieontvangers LUMC en Stichting RegMed XB: een beschikking van de Belastingdienst waaruit volgt dat deze subsidieontvangers voor de gesubsidieerde activiteiten niet btw-plichtig zijn.

3.8 Subsidieverplichtingen in verband met Europese staatssteunregels

Aan de subsidie zijn de volgende subsidieverplichtingen verbonden gelet op de uit artikel 107 VWEU voortvloeiende Europese staatssteunregels.

Voor de subsidieontvangers LUMC en Stichting RegMed XB gelden de volgende specifieke verplichtingen:

1. De subsidie wordt uitsluitend ingezet voor niet-economische activiteiten. Daarbij geldt voor de subsidieontvanger LUMC dat LUMC de met deze beschikking gesubsidieerde onderzoeksinfrastructuur hoofdzakelijk zal gebruiken voor het verrichten van onafhankelijk onderzoek als bedoeld in paragraaf 2.1.1, punt 19, van de Kaderregeling betreffende staatssteun voor onderzoek, ontwikkeling en innovatie (PbEU 2014/C 198/01). De onderzoeksresultaten van onafhankelijk onderzoek dienen voor een ieder zonder onderscheid toegankelijk te zijn, mogen geen individuele ondernemingen bevoordelen en dienen kosteloos publiekelijk ter beschikking te worden gesteld.

⁶ <https://www.rvo.nl/subsidies-regelingen/subsidiespelregels/einde-project/controleverklaring>

2. LUMC dient bij het gebruik van de gesubsidieerde onderzoeksinfrastructuur paragraaf 2.1.1, punt 20, van de Kaderregeling betreffende staatssteun voor onderzoek, ontwikkeling en innovatie (PbEU 2014/C 198/01) in acht te nemen. Dat betekent dat wanneer de gesubsidieerde onderzoeksinfrastructuur zowel voor economische als niet-economische activiteiten wordt gebruikt, de jaarlijks voor die economische activiteiten uitgetrokken capaciteit ten hoogste 20% bedraagt van de totale jaarcapaciteit van de betrokken entiteit ((het totaal aantal uren dat de infrastructuur beschikbaar is geweest afgezet tegen het aantal uren dat de infrastructuur is gebruikt voor economische activiteiten).
3. Eventuele voordelen die worden behaald met het verrichten van de subsidiabele niet-economische activiteiten worden niet (direct, noch indirect) doorgezet naar andere (economische) activiteiten.
4. Indien er door deze subsidieontvangers naast de niet-economische activiteiten ook economische activiteiten worden verricht, dienen deze activiteiten zowel financieel als administratief gescheiden te worden uitgevoerd van de activiteiten die met deze subsidie worden ondersteund. Dit betekent dat in de boekhouding beide soorten activiteiten, de kosten, financiering en de inkomsten daarvan duidelijk dient te worden onderscheiden.

Voor de subsidieontvangers NecstGen Therapies BV, ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en UMCU gelden de volgende specifieke verplichtingen:

1. NecstGen Therapies BV dient te voldoen aan de voorwaarden zoals opgenomen in artikel 25, 26 en 27 van de AGVV.
2. ReGEN Biomedical BV dient te voldoen aan de voorwaarden zoals opgenomen in artikel 26 en 27 van de AGVV en dient zorg te dragen dat de voorwaarden van hoofdstuk 1 van de AGVV en artikel 25 van de AGVV worden nageleefd bij de selectie van onderzoeks- en ontwikkelingsprojecten.
3. Stichting SBMC dient te voldoen aan de voorwaarden zoals opgenomen in artikel 25 en 27 van de AGVV en dient zorg te dragen dat de voorwaarden van hoofdstuk 1 van de AGVV en artikel 25 AGVV worden nageleefd bij de selectie van onderzoeks- en ontwikkelingsprojecten.
4. UMCU te voldoen aan de voorwaarden zoals opgenomen in artikel 25 en 26 van de AGVV en dient zorg te dragen dat de voorwaarden van hoofdstuk 1 van de AGVV en artikel 25 AGVV worden nageleefd bij de selectie van onderzoeks- en ontwikkelingsprojecten.
5. Voor NecstGen Therapies BV, ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en UMCU geldt dat voor de financiering, kosten en inkomsten van de activiteiten onder de artikelen 25, 26 en 27 van de AGVV (voor zover de artikelen van toepassing zijn) een gescheiden boekhouding moet worden gevoerd (althans in de boekhouding het onderscheid tussen deze activiteiten duidelijk naar voren komt) en dat voordelen die worden behaald uit steun onder een van de artikelen niet worden doorgegeven bij de uitvoering van andere activiteiten.
6. In het kader van de toepassing van artikel 25 van de AGVV bij de selectie van onderzoeks- en ontwikkelingsprojecten zullen ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en UMCU dit via een open oproep doen. ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en UMCU zullen geen onderzoeks- en ontwikkelingsprojecten selecteren waarin zij een economisch belang hebben of waardoor er een belangenverstrengeling kan ontstaan. Voorafgaand aan elke open oproep dient een procesbeschrijving te worden opgesteld met een bijbehorend toetsingskader op basis van artikel 25 van de AGVV. Dit betekent:

- a. dat het gesteunde deel van het onderzoeks- en ontwikkelingsproject volledig binnen één of meer van de volgende categorieën valt:
- fundamenteel onderzoek
 - industrieel onderzoek
 - experimentele ontwikkeling
 - haalbaarheidsstudies;
- b. dat de in aanmerking komende kosten voor fundamenteel onderzoek, industrieel onderzoek en experimentele ontwikkeling zijn beperkt tot:
- personeelskosten: onderzoekers, technici en ander ondersteunend personeel voor zover zij zich met het onderzoeksproject bezighouden;
 - kosten van apparatuur en uitrusting voor zover en zolang zij worden gebruikt voor het project. Wanneer deze apparatuur en uitrusting niet tijdens hun volledige levensduur voor het project worden gebruikt, worden alleen de afschrijvingskosten overeenstemmend met de looptijd van het project, berekend volgens algemeen erkende boekhoudkundige beginselen, als in aanmerking komende kosten beschouwd;
 - kosten van gebouwen en gronden voor zover en zolang zij worden gebruikt voor het project. Wat gebouwen betreft, worden alleen de afschrijvingskosten overeenstemmend met de looptijd van het project, berekend volgens algemeen erkende boekhoudkundige beginselen, als in aanmerking komende kosten beschouwd. Wat gronden betreft, komen de kosten voor de commerciële overdracht of de daadwerkelijk gemaakte kapitaalkosten in aanmerking;
 - kosten van contractonderzoek, kennis en octrooien die op arm's length-voorwaarden worden gekocht bij of waarvoor een licentie wordt verleend door externe bronnen, alsmede kosten voor consultancy en gelijkwaardige diensten die uitsluitend voor het project worden gebruikt;
 - bijkomende algemene kosten en andere operationele uitgaven, waaronder die voor materiaal, leveranties en dergelijke producten, die rechtstreeks uit het project voortvloeien.
- c. dat de in aanmerking komende kosten voor haalbaarheidsstudies de kosten van de studie zijn;
- d. dat de steunintensiteit voor elke begunstigde is beperkt tot de percentages als genoemd in artikel 25, vijfde, zesde of zevende lid, van de AGVV, zie hiervoor de onderstaande tabel.

Soort onderzoek / onderneming	Basis steun	Klein	Middel-groot	Daadwerkelijke samenwerking + verspreiding resultaten ⁷	Max.
-------------------------------	-------------	-------	--------------	--------------------------------------------------------------------	------

⁷ met 15 procentpunten indien één van de volgende voorwaarden is vervuld:

i) het project behelst daadwerkelijke samenwerking:

- tussen ondernemingen waarvan er ten minste één een kmo is, of wordt uitgevoerd in ten minste twee lidstaten of in een lidstaat en in een overeenkomstsluitende partij bij de EER- overeenkomst, en geen van de ondernemingen neemt meer dan 70 % van de in aanmerking komende kosten voor haar rekening, of
- tussen een onderneming en één of meer organisaties voor onderzoek en kennisverspreiding, waarbij deze organisaties ten minste 10 % van de in aanmerking komende kosten dragen en het recht hebben hun eigen onderzoeksresultaten te publiceren;

ii) de projectresultaten ruim worden verspreid via conferenties, publicaties, open access-repositories, of gratis of opensource-software.

% steun mogelijk					
Fundamenteel onderzoek	100	-	-	-	100
Industrieel onderzoek	50	+ 20	+ 10	+ 15	80
Experimenteel onderzoek	25	+ 20	+ 10	+ 15	60
Haalbaarheids studies	50	+ 20	+ 10	-	70

7. ReGEN Biomedical BV, Stichting SBMC en UMCU dienen een overzicht bij te houden van de geselecteerde projecten die op grond van artikel 25 van de AGVV voor steun in aanmerking zijn gekomen.
8. In het kader van de toepassing van artikel 26 van de AGVV geldt voor NecstGen Therapies BV, ReGEN Biomedical BV en UMCU:
 - a. dat de steun wordt verleend voor de bouw of het upgraden van onderzoeksinfrastructuur, faciliteiten, middelen en verwante diensten die door de wetenschappelijke gemeenschap worden gebruikt om op hun respectieve vakgebied onderzoek te verrichten;
 - b. dat de prijs die voor de exploitatie of het gebruik van de infrastructuur wordt berekend overeenstemt met een marktprijs;
 - c. dat toegang tot de infrastructuur openstaat voor meerdere gebruikers en op transparante en niet-discriminerende basis wordt verleend;
 - d. dat de in aanmerking komende kosten de kosten van de investeringen in immateriële en materiële activa als bedoeld in artikel 2, sub 29 en 30 van de AGVV zijn;
 - e. dat de steunintensiteit ten hoogste 50% van de in aanmerking komende kosten bedraagt.
9. In het kader van de toepassing van artikel 27 van de AGVV geldt voor NecstGen Therapies BV, ReGEN Biomedical BV en Stichting SBMC:
 - a. dat de steun enkel wordt verleend aan de rechtspersonen die het innovatiecluster opereren: NecstGen Therapies BV, ReGEN Biomedical BV en Stichting SBMC en dat de subsidie voor de kosten die ingevolge artikel 27 voor steun in aanmerking komen niet wordt doorgegeven aan de clusterleden van het innovatiecluster;
 - b. dat de toegang tot de panden, faciliteiten en activiteiten van het innovatiecluster open staan voor meerdere gebruikers en op transparante en niet-discriminerende basis wordt verleend;
 - c. dat de vergoedingen die voor het gebruik van de faciliteiten van het cluster en voor deelname aan de activiteiten van het cluster worden berekend, overeenstemmen met de marktprijs of de kosten ervan weerspiegelen;
 - d. dat het innovatiecluster een 'access document' zal opstellen en zal publiceren op de eigen website waarin de voorwaarden voor de toegang tot het innovatiecluster en de kosten voor het gebruik zijn opgenomen;
 - e. dat de in aanmerking komende kosten voor investeringssteun zijn: investeringen in immateriële en materiële activa als bedoeld in artikel 2, sub 29 en 30 van de AGVV en voor exploitatiesteun: personeelskosten en

administratieve kosten (met inbegrip van de algemene kosten) met betrekking tot:

- het aansturen van het cluster ter bevordering van samenwerking, informatiedeling en het verschaffen of toe leiden van gespecialiseerde en op maat gemaakte zakelijke ondersteuningsdiensten;
 - de marketing van het cluster om nieuwe ondernemingen of organisaties aan te trekken en de zichtbaarheid te verhogen;
 - het beheer van de faciliteiten van het cluster, de organisatie van opleidingsprogramma's, workshops en conferenties ter ondersteuning van kennisdeling, netwerking en transnationale samenwerking;
- f. dat de steunintensiteit van zowel investeringssteun als exploitatiesteun voor innovatieclusters ten hoogste 50% van de totale in aanmerking komende kosten bedraagt, over de periode waarvoor steun wordt toegekend.

3.9 Subsidieverplichtingen in verband met inhoudelijke en financiële rapportage

1. U dient tenminste éénmaal per jaar schriftelijk verslag uit te brengen over de voortgang van de activiteiten van alle subsidieontvangers afzonderlijk en het NGF-project RegMed XB als geheel. Daarbij rapporteert u over de inhoudelijke en financiële voortgang en de (tussentijds) behaalde resultaten van het NGF-project RegMed XB in relatie tot de planning, fasering, mijlpalen en KPI's (zie bijlage 1 van deze beschikking), conform een model dat door RVO beschikbaar wordt gesteld.
2. In de eerste twee verslagen, waarvan op hoofdlijnen uiterlijk op 1 februari 2022 en op meer detailniveau uiterlijk op 1 juni 2022, wordt aandacht besteed aan het volgende:
 - a. Voortgang van de te bouwen infrastructuur; het verloop van de constructiewerkzaamheden en inrichting, een planning voor het volgende jaar en rapportage over KPI's.
 - b. Aanpak rondom intellectueel eigendom; hoe intellectuele eigendom is geborgd voor toekomstige spin-outs en hoe valorisatie plaatsvindt.
 - c. Een vernieuwd en uitgebreid monitoring- en evaluatieplan met een uitbreiding van één of meerdere maatschappelijke KPI's en tussentijdse verantwoording.
 - d. Beschrijving van de volgende mijlpalen en evaluatiemomenten, met een visitatie van internationale experts als onderdeel ervan.De daaropvolgende jaarlijkse verslagen levert u uiterlijk op 1 april van elk jaar aan.
3. Elk jaar uiterlijk op 1 december levert u een plan aan voor de activiteiten van alle subsidieontvangers in het volgende jaar.
4. Naast reguliere rapportages dient u op mijn verzoek mee te werken aan een formele visitatie of audits van de NGF Fondsbeheerders of van de Adviescommissie NGF. Een verzoek tot een formele visitatie of audit wordt minimaal één maand van te voren aangekondigd.
5. Op mijn verzoek dient u inlichtingen te verschaffen omtrent de voortgang of resultaten van het NGF-project RegMed XB Fase 1 mede in relatie tot het gehele NGF-project RegMed XB. Deze verplichting geldt tot vijf jaar na de datum van de beschikking tot subsidievaststelling.
6. U bent verplicht om medewerking te verlenen aan een midterm-evaluatie alsmede een eindevaluatie van het gehele NGF-project RegMed XB ten behoeve van het NGF. De volgende momenten zijn voorzien hiervoor: midterm medio 2025 en eindevaluatie maximaal zes maanden na afronding

van de uitvoering van het NGF-project RegMed XB. Deze verplichting geldt tot vijf jaar na de datum van de beschikking tot subsidievaststelling.

Hoofdstuk 3 Subsidievaststelling, bevoorschotting en correspondentie

3.10 Subsidievaststelling

De beschikking tot subsidievaststelling zal ik geven binnen 13 weken na ontvangst van uw aanvraag daartoe dan wel nadat de voor het indienen ervan geldende termijn genoemd in verplichting 9 (zie paragraaf 3.7 van deze beschikking) is verstreken. Indien de beschikking niet binnen 13 weken kan worden gegeven zal ik u daarvan in kennis stellen en daarbij een redelijke termijn noemen waarbinnen de beschikking tegemoet gezien kan worden.

3.11 Voorschot

Ik verleen bij deze een voorschot van 100% van het subsidiebedrag NGF-project RegMed XB Fase 1 die als volgt in 3 delen wordt uitbetaald:

Subsidieontvanger	Deel 1 (€)	Deel 2 (€)	Deel 3 (€)
NecstGen Therapies BV	7.500.000	7.500.000	-
LUMC	1.000.000	1.000.000	-
ReGEN Biomedical BV	700.000	600.000	600.000
Stichting SBMC	-	1.200.000	1.200.000
UMCU	-	700.000	700.000
Stichting RegMed XB	200.000	100.000	-
Totaal	9.400.000	11.100.000	2.500.000

Deel 1 wordt betaald binnen vier weken na de dag van verzending van deze beschikking. Deel 2 wordt betaald binnen vier weken na 1 januari 2022. Deel 3 wordt betaald binnen vier weken na 1 april 2022.

De hierboven genoemde bedragen zullen per subsidieontvanger worden overgemaakt op:

Subsidieontvanger	Bankrekeningnummer
NecstGen Therapies BV	
LUMC	
ReGEN Biomedical BV	
Stichting SBMC	
UMCU	
Stichting RegMed XB	

De voorschotten zijn verleend op basis van de door u bij de aanvraag verstrekte gegevens. Indien bij verificatie van dergelijke gegevens of bij de definitieve vaststelling van het subsidiebedrag blijkt dat deze voorschotten zijn gebaseerd op onjuiste gegevens, kan dit leiden tot herziening van de voorschotten of verrekening daarvan met de uiteindelijke subsidie. Betalingen zijn gebaseerd op werkelijke kosten. Als de werkelijke kosten lager zijn dan geraamd, wordt de subsidie ten opzichte van dat bedrag aangepast.

3.12 Advies

Om eventuele problemen met de accountantscontrole op de financiële verantwoordingen te voorkomen adviseer ik de subsidieontvangers om de accountant zo vroeg mogelijk te betrekken.

3.13 Correspondentie

Alle correspondentie met betrekking tot deze subsidie dient u, met vermelding van het verplichtingsnummer NGFRM2101, te zenden naar de NGF-coördinator bij RVO voor dit project:

Rijksdienst voor Ondernemend Nederland

Prinses Beatrixlaan 2
2595 AL Den Haag
Telefoonnummer:
Email adres:

De contactpersoon voor het NGF-project RegMed XB bij het Ministerie van Economische Zaken en Klimaat is , telefonisch te bereiken op en per e-mail via .

De Minister van Economische Zaken en Klimaat,
namens deze,

Wvd. directeur Kernprocessen NL en Juridische Zaken Rijksdienst voor Ondernemend Nederland

Dit bericht is automatisch gegenereerd en bevat daarom geen handtekening.

Bijlage 1: KPI's

Bezwaarclausule

Als u het niet eens bent met deze beslissing kunt u binnen zes weken na verzending van deze brief een bezwaarschrift indienen. Stuur het ondertekende bezwaarschrift met een kopie van deze beslissing naar Rijksdienst voor Ondernemend Nederland, afdeling Juridische Zaken, Postbus 40219, 8004 DE, Zwolle. Op onze internetsite www.mijn.rvo.nl/bezwaar vindt u meer belangrijke informatie over het indienen van een bezwaarschrift. Dit besluit is verzonden op de in de aanhef van deze brief vermelde datum.

Bijlage 1: KPI's

Realisatie van ontwikkel- en pilotlijnen in Leiden, Utrecht, Eindhoven en Maastricht met tot en met 2027 als doelstellingen:

- ~250 gebruikers/klanten bediend (universitaire instellingen en ondernemingen)
- ~75 miljoen euro omzet uit de verkoop en/of verhuur van capaciteit, diensten en apparatuur
- ~120 nieuwe directe banen in de pilotlijnen
- ~25 spin-outs uit onderzoek aan de pilotlijnen en uit ontwikkelde productietechnologie

- Aantal spin-offs / spin-outs (gebruikmakend van de technologie ontwikkeld binnen project) en hun doi's (KvK of Orbis nummer) (Op basis hiervan zijn later totale investeringen in spin offs vast te stellen).
- ~90% verlaging van productiekosten per microweefsel (van 20 eurocent vandaag tot 2 eurocent in 2027).

Voor de hieronder opgenomen KPI's, uit het investeringsvoorstel NGF-project RegMed XB, is uitgegaan van startdatum 1 januari 2021. Deze KPI's zijn aangescherpt en aangevuld. De meest recente versies zijn opgenomen in de projectplannen van 10 december 2021.

	Proces	Target	Performance	Effecten
Hydrogelen en implantaten	<ul style="list-style-type: none"> > Start bouw faciliteit > Inrichten apparatuur > Opening faciliteit 	Q1 2021 Q4 2021 Q1 2022	<ul style="list-style-type: none"> > Omzet [EUR] > Bezettingsgraad [%] > Gebruikers [#] > Spin-outs [#] > Productie innovaties [# patenten / literatuur / # nieuwe apparaten] > Directe banen [#] 	<ul style="list-style-type: none"> > Totale omvang projecten die gebruikmaken van faciliteit [EUR] > Ontwikkeling spin-outs in productietechnologie en therapieën [# EUR investeringen, banen] > Therapieën op markt [#]
Advanced Therapies Innovation Centre	<ul style="list-style-type: none"> > Start inrichten infrastructuur > 1e trainingsprogramma ontwikkeld > Opening faciliteit 	Q1 2021 Q4 2021 Q1 2022	<ul style="list-style-type: none"> > Omzet [EUR] > Bezettingsgraad [%] > Gebruikers [#] > Spin-outs [#] > Productie innovaties [# patenten / literatuur / # nieuwe apparaten] 	<ul style="list-style-type: none"> > Totale omvang projecten die gebruikmaken van faciliteit [EUR] > Ontwikkeling spin-outs in productietechnologie en therapieën [# EUR investeringen, banen] > Therapieën op markt [#]
GMP simulator en Cell Therapy Facility	<ul style="list-style-type: none"> > Start inrichten infrastructuur > 1e trainingsprogramma ontwikkeld > Opening faciliteit 	Q1 2021 Q4 2021 Q1 2022	<ul style="list-style-type: none"> > Personen opgeleid [#] > Omzet [EUR] > Bezettingsgraad [%] > Gebruikers [#] > GMP protocollen gedefinieerd [#] 	<ul style="list-style-type: none"> > Totale omvang projecten die gebruikmaken van faciliteit [EUR] > Therapieën op markt [#]
NECSTGEN	<ul style="list-style-type: none"> > Start bouw faciliteit > Inrichten laboratoria > Opzetten kwaliteitsmanagement system > Opening voor klanten 	Q1 2021 Q4 2021 Q1 2022 Q2 2022	<ul style="list-style-type: none"> > Omzet [EUR] > Bezettingsgraad [%] > Gebruikers [#] > Directe banen [#] 	<ul style="list-style-type: none"> > Totale omvang projecten die gebruikmaken van faciliteit [EUR] > Therapieën die markt bereiken [#]
iPSC & OoC hotel	<ul style="list-style-type: none"> > Start verbouwen en inrichten > Opening faciliteit > Start PPS/PPE 	Q1 2021 Q4 2021 Q1 2022	<ul style="list-style-type: none"> > Omzet [EUR] > Betaleningen [#] 	<ul style="list-style-type: none"> > Totale omvang projecten die gebruikmaken van faciliteit [EUR]
Industriële assemblagelijijn	<ul style="list-style-type: none"> > Start inrichten faciliteit > Realisatie faciliteit > Realisatie eerste werkende pilot assemblagelijijn, van cellen naar weefsel in gesloten systeem 	Q1 2021 Q1 2022 Q4 2023	<ul style="list-style-type: none"> > Private partnerships [#] > Projectvolume [EUR] > Spin-outs [#] > Productie innovaties [# patenten / literatuur / # nieuwe apparaten] > Directe banen [#] 	<ul style="list-style-type: none"> > Ontwikkeling spin-outs in productietechnologie en therapieën [# EUR investeringen, banen] > Kosten productie microweefsel [EUR/microweefsel] > Therapieën op markt [#]
Gehele RG-pilotfabriek	<ul style="list-style-type: none"> > Ontwikkeling internationale branding van de RG-procedure > Eerste gezamenlijke proefserie tussen pilotlijnen in NL > Eerste gezamenlijke proefserie tussen NL en Vlaanderen 	Q4 2020 Q4 2022 Q2 2023	<ul style="list-style-type: none"> > Gezamenlijke projecten tussen pilotlijnen [#] > Partijen die bij meerdere pilotlijnen afkomen [#] 	<ul style="list-style-type: none"> > Positie van NL/Vlaanderen als RG-productiecluster in EU [ranking] > RG-industrie omvang [EUR] > Banen in RG-industrie [#]

Naast de hierboven vermeldde KPI's zal worden gerapporteerd over een set KPI's en kengetallen (volgens de topsectoren) om inzicht te verkrijgen in de resultaten van het Nationaal Groeifonds als geheel. Deze KPI's en kengetallen maken geen onderdeel uit van de beoordeling van de voortgang van het project, tenzij dezelfde KPI's eerder aangegeven waren als project KPI's.

KPI's	Benodigde data	Moment van verzamelen
i. Input		
i.1: Identificatie partners	Deelnemende partners per project (incl. KvK-nummer)	Start, monitoring, einde van fase
i.2: Financiële inbreng	Financiële inbreng per partner, voor gehele project, in EUR	Start, monitoring, einde van fase
i.3: Aantal partners per type	Label per partner (privaat/publiek én grootbedrijf/mkb/kennisinstelling/Rijksoverheid/regio/gemeente/EU/ANBI/ anders)	Start, monitoring, einde van fase
ii. (tussen)Resultaat		
ii.1 Projectsucces	Drie keuzes: <ul style="list-style-type: none"> • Het project is afgerond conform de oorspronkelijk scope. Alle mijlpalen zijn behaald. • Het project is naar tevredenheid afgerond, maar de inhoud van de mijlpalen is gewijzigd. • Het project is niet afgerond en definitief afgesloten. 	Einde van fase
ii.2: Aantal publicaties (indien van toepassing)	Aantal publicaties en hun doi's	Monitoring, einde van fase
ii.3: Aantal patenten (indien van toepassing)	Aantal patenten aangevraagd en hun doi's	Monitoring, einde van fase
ii.4: Aantal ontwikkelde prototypes (indien van toepassing)	Aantal ontwikkelde prototypes + korte toelichting per prototype	Monitoring, einde van fase
ii.5: Aantal ontwikkelde demonstrators (indien van toepassing)	Aantal ontwikkelde demonstrators + korte toelichting per demonstrator	Monitoring, einde van fase
ii.6: Aantal spin-offs / spin-outs (indien van toepassing)	Aantal spin-offs / spin-outs (gebruikmakend van de technologie ontwikkeld binnen project) en hun doi's (KvK of Orbis nummer)	Monitoring, einde van fase
ii.7: Aantal opgeleide mensen (indien van toepassing)	Gesegmenteerd naar aantal MBO, HBO, WO, PhD, Werkenden.	Monitoring, einde van fase
iii. Impact		
iii.1: Geschat BBP-effect	Geschatte omvang in euro's	Start, Einde van fase
iii.2: Het verhaal van het project	Kwalitatieve omschrijving van hoe het project bijdraagt/heeft bijgedragen aan het langdurig verdienvermogen van Nederland en de missies/brede maatschappelijke welvaart Maak hierbij de link concreet naar het gerapporteerde op indicatoren in ii. (tussen) Resultaat.	Einde van fase