

(Inoffizielle Übersetzung)

Bekanntmachung des Board of Investment

Nr. Sor. 1/2564

Zusätzliche Änderungen zu förderungsfähigen Investitionsaktivitäten
im Zusammenhang mit der BOI-Bekanntmachung Nr. 2/2557

Im Zusammenhang mit der Bekanntmachung des Board of Investment Nr. 2/2557 vom 3. Dezember 2014 zu den Richtlinien und Kriterien für die Investitionsförderung und gemäß Abschnitt 16, 18, 30/1, 31 und 31/1 des Investment Promotion Act 2520 (1977) gibt das Board of Investment Folgendes bekannt:

1. Folgendes wird unter Abschnitt 7 der Liste der investitionsförderfähigen Aktivitäten im Anhang von der BOI-Bekanntmachung Nr. 2/2557 vom 3. Dezember 2014 hinzugefügt:

Aktivitäten	Bedingungen	Anreize
7.28.5 Geriatrisches Krankenhaus	<ol style="list-style-type: none">1. Das Projekt muss einen angemessenen Rekrutierungsplan für medizinisches Personal haben.2. Das Projekt muss über Werkzeuge und Ausrüstung, die vom Board of Investment genehmigt sind, für die Dienstleistung verfügen.3. Das Projekt muss über mindestens 50 Betten verfügen, um Patienten über Nacht unterzubringen.4. Das Projekt muss eine Lizenz zum Betrieb einer medizinischen Einrichtung (Krankenhaus oder geriatrisches Krankenhaus) erhalten haben, bevor der Betrieb eröffnet wird.5. Das Projekt muss eine Genehmigung von den zuständigen Behörden oder anderen relevanten Standards des Gesundheitsministeriums einholen und die Regeln für berufliche Standards einhalten.	A3
7.28.6 Pflegeheim für ältere und hilfsbedürftige	<ol style="list-style-type: none">1. Das Projekt muss eine Betreuung älterer oder hilfsbedürftiger Patienten nach dem Gesetz über Gesundheitseinrichtungen anbieten.	A4

<p>Patienten</p>	<ol style="list-style-type: none"> 2. Das Projekt muss über mindestens 50 Betten verfügen. 3. Das Projekt muss ältere und hilfsbedürftige Patienten über Nacht unterbringen können und es muss Aktivitäten geben, um die Gesundheit der Patienten zu pflegen, zu fördern und wiederherzustellen. 4. Thailändische Staatsangehörige müssen mindestens 51% der Unternehmensanteile halten. 5. Das Projekt muss über eine Lizenz zum Betrieb einer Gesundheitseinrichtung vor der Inanspruchnahme der Rechte und Anreize verfügen. 6. Das von der Körperschaftssteuer befreifungsfähige Einkommen darf lediglich durch Zimmervermittlung und Dienstleistungen für ältere und abhängige Patienten entstehen, wie z.B., Aktivitäten und Mahlzeiten. 	
<p>7.37 Internationales Beschaffungsbüro</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Das Projekt muss die Beschaffung von Rohstoffen, Teilen und Komponenten beinhalten, die in der Fertigungsindustrie verwendet werden. 2. Das Projekte muss ein Lager haben oder mieten und über ein Bestandsverwaltungssystem mit einem Informationstechnologiesystem, das ausschließlich für die Lagerverwaltung verwendet wird, verfügen. 3. Das Projekte muss Produktbeschaffungsaktivitäten haben, wie z.B., Produktqualitätsprüfung und -verpackung usw. 4. Das Projekte muss über mehrere Beschaffungsquellen und zumindest eine lokale Quelle verfügen. 5. Es muss ein inländischer Großhandel und / oder Export ins Ausland sein 	<p>B1</p>

	<p>6. Das eingezahlte Kapital muss mindestens 10 Millionen Baht betragen.</p> <p>7. Das Projekt hat keine Berechtigung auf zusätzliche Anreize unter der Maßnahme für zusätzliche Rechte und Anreize entsprechend dem Wert des Projekts.</p>	
7.38 Klinische Forschung		
7.38.1 Auftragsforschungsorganisation:	<p>1. Das Projekt muss den folgenden Umfang an Unterstützung für klinische Studien haben:</p> <p>1.1 Klinisches Forschungsmanagement</p> <p>1.2 Unterstützung für klinische Studien, wie z.B.:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Probenmanagement und Probenlagerraum – Management klinisch erforschter Produkte – Management für die Speicherung von Dokumenten oder Informationen, die in klinischen Studien verwendet werden – Management von klinischen Forschungsabfällen – Verwaltung von Krankenakten für klinische Studien – Management von Probanden aus klinischen Studien – Bereitstellung von oder Dienstleistung für Forschungseinrichtungen wie z.B. ambulante und stationäre Untersuchungsräume, usw. <p>2. Das beantragte Projekt muss detaillierte Pläne für die Einstellung von Personal in dem Projekt haben. Es ist erforderlich, dass thailändisches Personal in der klinischen Forschung, wie z.B. Clinical Research Associate (CRA) usw., arbeitet. Das Projekt muss die Richtlinien für gute klinische Praxis (GCP) der ICH (Internationale Konferenz zur Harmonisierung) oder der „ICH GCP“ oder andere gleichwertige Standards einhalten, bevor die Rechte und Anreize in Anspruch genommen</p>	A1

	<p>werden.</p> <p>3. Das Projekt muss Ausgaben für Gehälter von neu eingestelltem thailändischem Forschungspersonal, das z.B. in der klinischen Forschung arbeitet, i.H.v. mindestens 1.500.000 Baht pro Jahr oder eine Mindestinvestition (exkl. Grundstückskosten, Betriebskapital und Fuhrparkkosten) i.H.v. 1.000.000 Baht haben. Die Ausgaben für Gehälter und/oder die Investition muss den vom Vorstand festgelegten Kriterien entsprechen. Die Berechnung von Gehältern und/oder der Investition bezieht sich lediglich auf das beantragte Projekt.</p> <p>4. Das Projekt muss eine Zusammenarbeit mit einer Forschungs-, Gesundheitsorganisation oder einer akademischen Institution, die vom Board genehmigt ist, durchführen.</p> <p>5. Das von der Körperschaftssteuer befreiungsfähige Einkommen darf lediglich durch das Management klinischer Studien, deren Umfang vom Board genehmigt ist, entstehen.</p>	
7.38.2 Klinisches Forschungszentrum	<p>1. Das Projekt muss in mindestens einem der folgenden Geschäftsbereiche tätig sein:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinische Forschung zur Untersuchung der Produktsicherheit bei Labortieren (Präklinische Forschung) - Klinische Forschung zur Untersuchung der Produktsicherheit beim Menschen (Klinische Forschung) <p>2. Die klinische Forschung am Menschen muss mindestens eine der folgenden Phasen beinhalten:</p> <p><u>Phase I: Sicherheit und Dosierung</u> - eine Sicherheitsstudie unter Freiwilligen</p> <p><u>Phase II: Wirksamkeit und Nebenwirkungen</u> - eine</p>	A1

	<p>Studie über Wirksamkeit und Komplikationen <u>Phase III: Wirksamkeit und Überwachung von Nebenwirkungen</u> - eine Studie zur Effizienz und Überwachung von Nebenwirkungen <u>Phase IV: Überwachung nach dem Inverkehrbringen</u> - eine Studie zur Beobachtung langfristiger Ergebnisse.</p> <ol style="list-style-type: none">3. Das Projekt muss dem Board relevante Details über die Forschungsdaten, die Infrastruktur des Forschungszentrums, die Betreuung und den Schutz von Freiwilligen, usw. präsentieren.4. Das Projekt muss über einen geeigneten Standort und eine geeignete Ausrüstung (Einrichtungen) zur Durchführung klinischer Forschung verfügen oder diese bereitstellen, wie z.B. Untersuchungsräume, Arzneimittellagerräume, klinische Geräte für klinische Studien, usw.5. Wenn das Board es genehmigt, dürfen bestehende medizinische Geräte oder Ausrüstungen im geförderten Projekt verwendet werden.6. Die Durchführung der Forschung muss der Guten Klinischen Praxis (GCP) oder einem gleichwertigen Standard entsprechen.7. Das Projekt muss Ausgaben für Gehälter von neu eingestelltem thailändischem klinischem Forschungspersonal i.H.v. mindestens 1.500.000 Baht pro Jahr oder eine Mindestinvestition (exkl. Grundstückskosten, Betriebskapital und Fuhrparkkosten) von 1.000.000 Baht haben. Die Ausgaben für Gehälter und/oder die Investition muss den vom Vorstand festgelegten Kriterien entsprechen. Die Berechnung von Gehältern und/oder der Investition bezieht sich lediglich auf das beantragte Projekt.	
--	--	--

	<p>8. Das Projekt muss die Richtlinien für gute klinische Praxis (GCP) der ICH (Internationale Konferenz zur Harmonisierung) oder der „ICH GCP“ oder anderen gleichwertigen Standards einhalten, bevor die Rechte und Anreize in Anspruch genommen werden.</p> <p>9. Das Projekt muss eine Zusammenarbeit mit einer Forschungs-, Gesundheitsorganisation oder einer akademischen Institution, die vom Board genehmigt ist, durchführen.</p> <p>10. Das von der Körperschaftssteuer befreiungsfähige Einkommen darf lediglich durch klinische Forschung, deren Umfang vom Board genehmigt ist, entstehen. Das Projekt muss von der Ethikkommission (EC) oder der Tierkontrollkommission (Institutional Animal Care and Use Committee: IACUC) genehmigt werden, bevor die Rechte und Anreize in Anspruch genommen werden.</p>	
--	---	--

2. Der Unterausschuss für die Entwicklung von Zieltechnologieprojekten wird ermächtigt, Projekte unter der Aktivität Nr. 7.38 Klinisches Forschungsunternehmen mit einer maximalen Investition (exkl. Grundstückskosten und Betriebskapital) von zwei Milliarden Baht zu überprüfen

3. Die Projekte unter der Aktivität 7.38 haben die Rechte gemäß Abschnitt 30/1 auf Einfuhrzollbefreiung für die Waren, die zum Zweck der Forschung und Entwicklung und der im Forschungs- und Entwicklungsprozess relevanten Tests verwendet werden.

Diese Bekanntmachung ist ab dem 4. November 2020 gültig.

Bekannt gegeben am 13. Januar 2021

General Prayuth Chan-ocha

Premierminister

Vorsitzender des Board of Investment