



## Subsidieregeling Innovatieprojecten CrossCare

### 1. Algemene bepalingen en situering

Deze regeling maakt deel uit van het Interreg Vlaanderen-Nederland project CrossCare, dat op 9 februari 2016 door de Comité van Toezicht Interreg Vlaanderen – Nederland 2014-2020 is goedgekeurd, met als Project Verantwoordelijke Welzijnszorg Kempen. Deze treedt ook op als beherend partner voor de Project Partner Light budgetten.

Dit reglement is aanvullend op het Programmareglement voor de uitvoering van het Samenwerkingsprogramma Interreg Vlaanderen-Nederland 2014-2020 (Programmareglement). Dit betekent dat de regels van het Programmareglement steeds van toepassing zijn, tenzij op die punten waar dit subsidiereglement verder strekt dan of een meer nadere uitwerking geeft aan de regels van het Programmareglement.

CrossCare heeft als doel om innovatie in de zorg te stimuleren, bij te sturen en te versnellen. Vlaanderen en Nederland ondersteunen de ontwikkeling van vernieuwende oplossingen om de uitdagingen in de zorg aan te gaan; uitdagingen zoals een sterk stijgende zorgvraag door vergrijzing, toename van chronische ziekten en multimorbiditeit, tekort aan personeel, budgettaire restricties of een gewijzigd verwachtingspatroon in zorg van de patiënt. CrossCare ondersteunt de ontwikkeling en implementatie van dergelijke innovaties in zorg door het aanbieden van de zorgproeftuinsetting, en beschikt over een fonds waarmee innovatieprojecten kunnen worden ondersteund.

#### 1.1 Definities

In deze regeling en de daarop berustende bepalingen wordt verstaan onder:

Interreg VA Programma: het samenwerkingsprogramma vindt u op [www.grensregio.eu](http://www.grensregio.eu).

Programmareglement: het Programmareglement voor de uitvoering van het Samenwerkingsprogramma Interreg Vlaanderen-Nederland 2014-2020 ([www.grensregio.eu](http://www.grensregio.eu))

Stuurgroep CrossCare: de stuurgroep wordt gevormd door de partners die CrossCare hebben ingediend, waarbij elke partner 1 stem heeft: Welzijnszorg Kempen, UHasselt, KULeuven, iMinds, Slimmer Leven 2020, Hogeschool Zuyd, Care Innovation Center West-Brabant

Management team CrossCare: dit wordt gevormd door de partners Welzijnszorg Kempen en Slimmer Leven 2020 en heeft volgende functies: projectleider, projectcoördinator, communicatieverantwoordelijke, financieel manager

KMO definitie: Om te bepalen of u een KMO/MKB bent of niet kan u het sjabloon KMO/MKB test invullen op de website [www.grensregio.eu](http://www.grensregio.eu).

Experimentele ontwikkeling:

“Het verwerven, combineren, vormgeven en gebruiken van bestaande wetenschappelijke,



technologische, zakelijke en andere relevante kennis en vaardigheden, gericht op het ontwikkelen van nieuwe of verbeterde producten, procedés of diensten. Dit kan ook activiteiten omvatten die gericht zijn op de conceptuele formulering, de planning en documentering van alternatieve producten, procedés of diensten.

Experimentele ontwikkeling kan prototyping, demonstraties, pilotontwikkeling, testen en validatie omvatten van nieuwe of verbeterde producten, procedés of diensten in omgevingen die representatief zijn voor het functioneren onder reële omstandigheden, met als hoofddoel verdere (technische) verbeteringen aan te brengen aan producten, procedés of diensten die niet grotendeels vast staan. Dit kan de ontwikkeling omvatten van een commercieel bruikbaar prototype of pilot die noodzakelijkerwijs het commerciële eindproduct is en die te duur is om te produceren alleen met het oog op het gebruik voor demonstratie- en validatiedoelinden.

Onder experimentele ontwikkeling wordt niet verstaan routinematige of periodieke wijziging van bestaande producten, productielijnen, fabricageprocessen, diensten en andere courante activiteiten, zelfs indien die wijzigingen verbeteringen kunnen inhouden.”

Op arm's length: de voorwaarden van de transactie tussen de contractpartijen wijken niet af van die welke zouden zijn overeengekomen tussen onafhankelijke ondernemingen, en behelzen geen enkele vorm van heimelijke verstandhouding. Iedere transactie die voortvloeit uit een open, transparante en niet-discriminerende procedure wordt geacht te voldoen aan het arm's length-beginsel;

#### TRL-niveau

Er zijn 9 TRL (Technology Readiness Level) niveaus:

1. Principe; het basisidee is bekend. Hier vindt de overstap plaats van wetenschappelijk onderzoek naar toegepast onderzoek. Het principe wordt verder uitgewerkt in een studie.
2. Het technologisch concept is geformuleerd. Het onderzoek is toegepast en gefocust op het specifieke product.
3. Proof-of-concept. Hier wordt de technische haalbaarheid gedemonstreerd door bijvoorbeeld simulaties.
4. Implementatie en test van een prototype (eventueel nog van een component en/of deelsysteem) in een laboratoriumomgeving.
5. Validatie van een prototype van het (hele) systeem in een representatieve omgeving.
6. Model of prototype van het hele systeem wordt gedemonstreerd in een relevante end-to-end omgeving. Technische haalbaarheid wordt gedemonstreerd met een concreet product.
7. Prototype demonstratie in een operationele omgeving. Nagenoeg alle functies zijn aanwezig voor demonstratie en test. Systeem is voor een deel al gedocumenteerd.
8. Systeem/product is compleet en gekwalificeerd door middel van test en demonstratie in een operationele omgeving. Gehele functionaliteit is getest in gesimuleerde en operationele scenario's
9. Systeem/product is duurzaam verankerd en bewezen door middel van operaties.

Project Partner Light (PPL): Als PPL beoogt CrossCare in de eerste plaats KMO/MKB. Grote bedrijven kunnen ook deelnemen als PPL, maar omdat CrossCare de nadruk legt op het ondersteunen van KMO/MKB stelt CrossCare als voorwaarde voor goedkeuring van innovatieprojecten dat er minimaal 1 KMO/MKB per innovatieproject als PPL moet optreden. Omdat het in CrossCare gaat om innovaties voor de zorg, laten we ook zorginstellingen toe als PPL, voor zover zij optreden als ondernemer, dus de ontwikkelde producten of diensten



willen vermarkten. Partijen die louter kennis inbrengen - dat kunnen bv. kennisinstellingen of zorginstellingen zijn, kunnen enkel optreden als onderaannemer van een PPL conform het Programmareglement voor de uitvoering van het Samenwerkingsprogramma Interreg Vlaanderen-Nederland 2014-2020 (§ 4.5).

Innovatieproject: een innovatieproject omvat alle activiteiten die vallen onder de definitie van 'experimentele ontwikkeling' en wordt uitgevoerd conform de samenwerkingsovereenkomst tussen de PPL en de Project Verantwoordelijke.

## **1.2 Ondersteuning vanuit CrossCare voor innovatieprojecten**

### **a. Fonds voor het steunen van innovatieprojecten**

Potentiele PPL's die een zorginnovatie (product, dienst, concept) willen uitwerken kunnen hun innovatieprojectvoorstel indienen bij CrossCare. In geval van goedkeuring, financiert CrossCare een percentage van het totale projectbudget afhankelijk van het type onderneming (zie verder bij subsidiebedragen). Om deze subsidie te ontvangen is het noodzakelijk het innovatieproject te laten begeleiden door 1 Vlaamse en 1 Nederlandse proeftuin verbonden aan CrossCare.

### **b. Ondersteuning via de zorgproeftuinen van CrossCare**

In CrossCare worden de PPL ondersteund door een Vlaamse en een Nederlandse zorgproeftuin. CrossCare zal een zorgproeftuinsetting op maat samenstellen op basis van de nood die gedetecteerd wordt in het ingediende innovatieproject. Een zorgproeftuin begeleidt ontwikkelaars van zorginnovaties om samen met eindgebruikers, nieuwe of verbeterde zorgconcepten, -diensten, -processen of -producten te creëren en te toetsen in de praktijk. De eindgebruiker staat niet enkel centraal bij het evalueren, maar ook bij de ontwikkeling en bijsturing van de zorginnovaties. Het CrossCare netwerk biedt een breed ecosysteem waarbij samenwerkingsverbanden kunnen ontwikkeld worden in de hele zorg- en waardeketen. Zo bestaat het ecosysteem van de zorgproeftuinen uit (niet limitatief):

- Gemeenten & OCMW's;
- Sociale huisvestingmaatschappijen;
- Huisartsen- en specialistenverenigingen;
- Thuiszorgorganisaties;
- Ziekenhuizen;
- Residentiële ouderenzorg;
- Boodschappendiensten, klusjesdiensten;
- Ziekenfondsen;
- Bedrijven (zorg, ICT, telecom, bouw) of koepelorganisaties van bedrijven;
- Seniorenverenigingen;
- Maatschappelijke middenveld;
- Patiëntenvereniging en gebruikersorganisaties;
- Mantelzorgers;
- Kennisinstellingen;
- Overheden (Vlaams, lokaal,...);
- Gezondheids- en zorgbeoefenaars;

Een proeftuin is dus een omvangrijke verzameling van stakeholders die producten of diensten co-creëren met ontwikkelaars (potentiële PPL's) en die een product of dienst testen in hun thuis- of werkomgeving. Dit gebeurt ondermeer d.m.v. testpanels, live tests, co-creatiesessies. Dat laat niet alleen toe om rechtstreekse feedback te verzamelen van gebruikers, er kan ook systematisch gebruikersgedrag geobserveerd, gemonitord en geanalyseerd worden in een real life setting. Op die manier kan getest worden of een goed idee of concept in een



real life setting kan omgezet worden in een succesvol product of een succesvolle dienst. Wat een proeftuin onderscheidt van traditioneel markt- en gebruikersonderzoek, is de veel intensievere betrokkenheid van de eindgebruiker. Niet alleen van de zorgvrager, maar ook bijvoorbeeld van de zorgverlener, mantelzorger, ...

## **2. Programmakenmerken**

### **2.1 Doel**

Deze regeling heeft als doel: de uitwerking en uitvoering van innovatieprojecten die voldoen aan de definitie van experimentele ontwikkeling. CrossCare ondersteunt PPL in de Grensregio Vlaanderen-Nederland, met als doel de ontwikkeling en implementatie van innovatieve diensten, producten, concepten van zorg, waarbij gebruik gemaakt wordt van de dienstverlening van 1 Vlaamse en 1 Nederlandse zorgproeftuin verbonden aan CrossCare.

### **2.2 Begunstigden van CrossCare**

Begunstigden voldoen aan de definitie van PPL zoals hoger opgenomen en hebben in de regel een vestiging in het programmagebied van de Grensregio Vlaanderen-Nederland. Aanvragers gevestigd buiten de Grensregio kunnen deelnemen mits voldoende onderbouwing. In elk geval moeten resultaten ten goede komen aan de Grensregio. Vermits CrossCare een grensoverschrijdend project is, worden grensoverschrijdende partnerschappen aangemoedigd.

In het kader van dit subsidiereglement worden alle organisaties die als PPL deelnemen beschouwd als 'ondernemingen' gezien de toepassing van de algemene groepsvrijstellingsverordening (AGVV, verordening (EU) Nr. 651/2014), in het kader van de goedkeuringsvoorwaarden van het CrossCare project door Interreg Vlaanderen- Nederland. De KMO/MKB test, beschikbaar op [www.grensregio.eu](http://www.grensregio.eu), bepaalt of de aanvrager als een KMO/MKB dan wel als een grote onderneming beschouwd wordt.

Volgende partijen worden uitgesloten van deelname aan CrossCare:

- ondernemingen die geen de-minimis-verklaring kunnen ondertekenen voor de waarde van de dienstverlening van de proeftuinen in het innovatieproject
- ondernemingen in moeilijkheden
- ondernemingen ten aanzien waarvan een bevel tot terugvordering uitstaat ingevolge een besluit van de Europese Commissie waarbij eerdere steun onrechtmatig en onverenigbaar met de interne markt is verklaard
- organisaties die geen rechtspersoon zijn

In geval van meerdere aanvragers van eenzelfde innovatieproject stellen de aanvragers 1 hoofdaanvrager vast, die een projectleider aanduidt. De hoofdaanvrager wordt gedefinieerd bij de aanvraag voor het volledig projectvoorsel (zie template). De projectleider treedt op als eerste contactpersoon voor het managementteam van CrossCare. Per innovatieproject neemt verplicht 1 KMO/MKB deel als partner.

### **2.3 Steunintensiteit, subsidiebedragen en subsidiabiliteit van kosten**

#### **2.3.1 Voor KMO/MKB**

*Steunintensiteit en subsidiebedragen*



Voor een KMO/MKB bedraagt de EFRO-steun 50% van de totale subsidiabele kosten, de overige 50% is de eigen bijdrage van de PPL. Het minimale subsidiebedrag per innovatieproject bedraagt € 15.000 en het maximale subsidiebedrag per innovatieproject bedraagt € 200.000. Binnen het project CrossCare is er een budget ter beschikking van 2.177.500,00 € EFRO-steun.

#### *Staatssteun*

De projectactiviteiten van de Project Partners Light die een KMO/MKB zijn, moeten passen binnen artikel 20 van EU-verordening nr. 651/2014 ('Algemene groepsvrijstellingsverordening').

#### *Subsidiabiliteit van kosten*

Enkel kosten die gemaakt zijn in overeenstemming met de subsidiabiliteitsregels uit het Programmareglement §4 en die binnen de periode vallen die in de samenwerkingsovereenkomst tussen PPL en Project Verantwoordelijke gedefinieerd is, komen in aanmerking voor subsidie. De in aanmerking komende kosten van het innovatieproject betreffen:

- a) kosten voor organisatorische samenwerking, met inbegrip van de kosten van personeel en kantoren voor zover die verband houden met het samenwerkingsproject;
- b) kosten voor door externe consultants en dienstverrichters verleende advies- en ondersteuningsdiensten met betrekking tot samenwerking; Deze diensten zijn niet van permanente of periodieke aard, noch behoren zij tot de gewone bedrijfsuitgaven van de onderneming, zoals routinematig belastingadvies, gangbare juridische dienstverlening of routinematige reclame.
- c) reiskosten, kosten van uitrusting en investeringsuitgaven die rechtstreeks met het project verband houden, afschrijving van werktuigen en uitrusting die rechtstreeks voor het project worden gebruikt.

Hierbij geldt de verplichting dat de projectresultaten (uitgezonderd IP) ruim worden verspreid via conferenties, publicaties, open access-repositories, of gratis of opensource-software.

Voor alle kosten geldt dat deze daadwerkelijk en aantoonbaar moeten zijn betaald binnen de drie maanden na afloop van het innovatieproject, zoals overeengekomen in de samenwerkingsovereenkomst tussen de PPL en de Project Verantwoordelijke. Voor dezelfde in aanmerking komende kosten, kan slechts éénmaal subsidie worden verkregen.

De PPL's die volgens het stroomschema publiek/privaat uit het Programmareglement worden beschouwd als een publieke organisatie, moeten de wet op de overheidsopdrachten (BE) / aanbestedingswet (NL) (of een overeenkomstige nationale wet in het geval van andere lidstaten) naleven. Projectpartners die volgens het stroomschema geen publieke organisatie zijn, moeten marktconformiteit van de prijs kunnen aantonen zoals beschreven in het Programmareglement. Zolang de managementautoriteit van Interreg Vlaanderen- Nederland op basis van het stroomschema niet besluit dat een projectpartner light geen publieke organisatie is, dient die organisatie de regels te volgen die voor een publieke organisatie gelden.

### **2.3.2 Voor Grote ondernemingen**

#### *Steunintensiteit en subsidiebedragen*

Voor een Grote Onderneming bedraagt de EFRO-steun 40% van de totale subsidiabele kosten, de overige 60% is de eigen bijdrage van de PPL. Het minimale subsidiebedrag per innovatieproject bedraagt € 15.000 en het maximale subsidiebedrag per innovatieproject bedraagt € 200.000. Binnen het project CrossCare is er een budget ter beschikking van 840.000,00 € EFRO steun.



### *Staatssteun*

De projectactiviteiten van de Project Partners Light die een grote onderneming zijn, moeten passen binnen artikel 25 van EU-verordening nr. 651/2014 ('Algemene groepsvrijstellingsverordening'). Indien bij art. 25 gebruik wordt gemaakt van de verhoging(en) van de steunintensiteit zoals voorzien in lid 6., dient aan de bijhorende voorwaarden voldaan te worden.

### *Subsidiabiliteit van kosten*

Enkel kosten die gemaakt zijn in overeenstemming met de subsidiabiliteitsregels uit het Programmareglement §4 en die binnen de in de samenwerkingsovereenkomst tussen de PPL en de Project Verantwoordelijke gedefinieerde periode vallen, komen in aanmerking voor subsidie. De in aanmerking komende kosten van het innovatieproject betreffen:

- a) personeelskosten: onderzoekers, technici en ander ondersteunend personeel voor zover zij zich met het innovatieproject bezighouden;
- b) kosten van apparatuur en uitrusting voor zover en zolang zij worden gebruikt voor het innovatieproject. 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;
- c) kosten van contractonderzoek, kennis 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 innovatieproject worden gebruikt;
- d) bijkomende algemene kosten en andere operationele uitgaven, waaronder die voor materiaal, leveranties en dergelijke producten, die rechtstreeks uit het innovatieproject voortvloeien.

Hierbij geldt de verplichting dat de projectresultaten (uitgezonderd IP) ruim worden verspreid via conferenties, publicaties, open access-repositories, of gratis of opensource-software.

Voor alle kosten geldt dat deze daadwerkelijk en aantoonbaar moeten zijn betaald binnen de drie maanden na afloop van het innovatieproject, zoals overeengekomen in de samenwerkingsovereenkomst tussen de PPL en de Project Verantwoordelijke. Voor dezelfde in aanmerking komende kosten, kan slechts éénmaal subsidie worden verkregen.

De PPL's die volgens het stroomschema publiek/privaat uit het Programmareglement worden beschouwd als een publieke organisatie, moeten de wet op de overheidsopdrachten (BE) / aanbestedingswet (NL) (of een overeenkomstige nationale wet in het geval van andere lidstaten) naleven. Projectpartners die volgens het stroomschema geen publieke organisatie zijn, moeten marktconformiteit van de prijs kunnen aantonen zoals beschreven in het Programmareglement. Zolang de managementautoriteit Van Interreg Vlaanderen- Nederland op basis van het stroomschema niet besluit dat een projectpartner light geen publieke organisatie is, dient die organisatie de regels te volgen die voor een publieke organisatie gelden.

### *Ex post monitoring van netto-inkomsten*

Overeenkomstig het Goedkeuringsbesluit van het project CrossCare zullen PPL's die grote ondernemingen zijn, eventuele netto-inkomsten die voortkomen uit het innovatieproject, via ex-post monitoring tot 3 jaar na de voltooiing van het innovatieproject worden verrekend.



## 2.4 Projectduur

Innovatieprojecten kunnen enkel gefinancierd worden tijdens de looptijd van het innovatieproject binnen het CrossCare project. De looptijd wordt vastgelegd in de overeenkomst tussen de PPL en de Project Verantwoordelijke. Innovatieprojecten kunnen maximaal 24 maanden lopen, maar het innovatieproject moet afgerond zijn drie maanden voor de uiterste einddatum van CrossCare (31 maart 2021).

## 2.5 Aanvraagprocedure en behandeling van de aanvraag

Aanvragen voor innovatieprojecten kunnen doorlopend ingediend worden. Het selectieproces dat potentiële PPL daarbij doorlopen bestaat uit volgende stappen, waarbij de data voor uiterste indieningsmomenten kunnen teruggevonden worden op de website [www.crosscare.eu](http://www.crosscare.eu):

### Stap 1: aanmelding projectidee via kort innovatieprojectvoorstel

Enkel ondernemingen die in aanmerking komen als begunstigde (zie §2.2) kunnen deelnemen. Dit wordt in stap 1 gecheckt door het managementteam van CrossCare. Potentiële PPL zullen worden verwezen naar de website van CrossCare. Hier vinden zij, naast algemene informatie en criteria, ook een inschrijvingsmodule. Zij vullen een kort innovatieprojectvoorstel in volgens de template die CrossCare ter beschikking stelt. Samen met deze ingevulde template dienen de potentiële PPL via een filmpje of (powerpoint)presentatie ook een korte pitch in bij de Project Verantwoordelijke (max. 10 slides/ 10 minuten). Het korte innovatieprojectvoorstel en het filmpje/(powerpoint)presentatie worden beoordeeld door de leden van de stuurgroep aan de hand van volgende criteria: toegevoegde waarde van het product/dienst, technische en commerciële haalbaarheid, inpasbaarheid in het huidig zorgsysteem, heeft het projectidee baat bij ondersteuning door de proeftuinen. Tegelijk beslist de stuurgroep welke Vlaamse en Nederlandse proeftuin het innovatieproject zullen begeleiden bij het uitwerken van een volledig voorstel (stap 2 en 3). De Project Verantwoordelijke streeft ernaar de indieners binnen de 2 weken na de deadline voor indiening van de korte innovatieprojectvoorstellen op de hoogte te brengen van de beslissing van de stuurgroep via mail. Bij een negatieve besluitvorming wordt eveneens een motivatie voor de afwijzing gecommuniceerd aan de indieners.

### Stap 2: Samenwerkingsdag

Innovatieprojectvoorstellen die geselecteerd zijn, worden uitgenodigd om deel te nemen aan een samenwerkingsdag. Deze datum is reeds geruime tijd voor het indienen van het korte innovatieprojectvoorstel bekend via de website van CrossCare, zodat de potentiële PPL deze kunnen vrij houden. Tijdens deze dag krijgen de potentiële PPL in een plenaire sessie een eerste introductie door de Financieel Manager van CrossCare rond de financiële en de inhoudelijke Interreg VA Vlaanderen Nederland-regels. Daarnaast krijgen de potentiële PPL elk een Proeftuin Begeleider toegewezen, die met hen de feedback van de stuurgroep doorneemt en hen advies geeft bij het uitwerken van een volledig innovatieprojectvoorstel. Hierbij zal ook ingegaan worden op de mogelijkheden qua proeftuinbegeleiding. Samen met de Proeftuin Begeleider wordt in de weken na de samenwerkingsdag in het innovatieprojectvoorstel een werkpakket 'Proeftuinbegeleiding' uitgewerkt (zie stap 3), dat integraal deel uitmaakt van de innovatieprojectaanvraag.

### Stap 3: Uitwerking van een volledig innovatieprojectvoorstel

De potentiële PPL dienen tegen een vooraf vastgestelde datum die na stap 1 duidelijk wordt gecommuniceerd een volledig innovatieprojectvoorstel in. Deze data zijn ook terug te vinden op de website [www.crosscare.eu](http://www.crosscare.eu). Hiervoor wordt een template voorzien door CrossCare. Na de uitwerking van het werkpakket 'Proeftuinbegeleiding' stelt de Project Verantwoordelijke in overleg met de Proeftuin Begeleider de waarde van de dienstverlening van de proeftuinen vast; Dit is het bedrag dat moet opgenomen worden in de de-minimisverklaring die de PPL ondertekend aanlevert aan de Project Verantwoordelijke.



De criteria waarop de innovatieprojectvoorstellen worden beoordeeld, zijn:

1) selectiecriteria managementteam

De innovatieprojectvoorstellen worden eerst door het Managementteam van CrossCare gecheckt, voor deze worden voorgelegd aan de onafhankelijke jury. Innovatieprojecten die niet worden geselecteerd door het management team, worden niet voorgelegd aan deze jury:

- Het innovatieproject past qua doelstelling en aanpak binnen de oproep.
- Het gevraagde subsidiebedrag ligt tussen de 15.000 en 200.000€
- Er is minstens 1 KMO/MKB betrokken als potentiële PPL in het innovatieproject. De resultaten van de KMO-test worden meegestuurd met de indiening van het volledig projectvoorstel.
- Er is voldaan aan de algemene administratieve voorwaarden m.b.t. timing en vorm van de indiening en de deelnemende organisaties.
- Er is geen probleem bij de projectindieners op vlak van de financiële draagkracht, het voldoen aan overheidsverplichtingen.
- Het innovatieproject voldoet aan de definitie van experimentele ontwikkeling zoals hoger beschreven
- De betrokken partners (potentiële PPL's) moeten voor de steun verkregen vanuit de proeftuinen een de-minimis-verklaring ondertekenen voor de waarde van de dienstverlening van de proeftuinen (overeenkomstig EU-verordening nr. 1407/2013). De de-minimisverklaring wordt ingediend samen met het volledig innovatieprojectvoorstel.
- Conformiteit met onderliggend reglement en het Programmareglement voor de uitvoering van het Samenwerkingsprogramma Interreg Vlaanderen-Nederland 2014-2020 (vb subsidialiteit van de kosten)

2) Selectiecriteria voor beoordeling door onafhankelijke jury

**1. Relevantie van het innovatieproject:**

- duidelijkheid van het doel van het innovatieproject en aansluiting bij de doelstelling van CrossCare
- duidelijke omschrijving van de verwachtingen tav de proeftuinen (omschrijving benodigde testpopulatie, omschrijving live testen, co-creatie, ...)
- de innovatieve waarde van het voorstel: complementariteit met/ vernieuwing tov bestaande diensten, producten, concepten
- verwachte economische en/of maatschappelijke toegevoegde waarde
- de technische en commerciële haalbaarheid van het innovatieproject

**2. Kwaliteit van de uitvoering:**

- duidelijkheid en relevantie van het werkplan
- relevantie en track record van de potentiële PPL, compleetheid en competentie van het aanvragend consortium en projectteam, kwaliteit van de organisatie van de samenwerking
- kwaliteit van het organisatorisch en financieel plan met inbegrip van de omvang van en zekerheid over de materiële en financiële engagementen van de betrokken organisaties
- mate waarin de specifieke risico's m.b.t. de uitvoering worden erkend en beheerd
- het innovatieproject moet afgerond zijn drie maanden voor de uiterste einddatum van CrossCare (31/03/2021) zoals vermeld in de goedgekeurde projectaanvraag van Crosscare bij Interreg Vlaanderen-Nederland.





### 3. Andere evaluatiecriteria:

- Grensoverschrijdende samenwerking in het project consortium is niet verplicht, wel een pluspunt
- TRL-niveau vanaf 5 tot 8
- Value for Money

#### Stap 4: Advies door jury en finale beslissing door stuurgroep

De stuurgroep van CrossCare beslist op basis van het advies van het managementteam en de onafhankelijke jury welke innovatieprojectvoorstellen worden aanvaard. De Project Verantwoordelijke brengt de potentiële PPL op de hoogte van de beslissing van de stuurgroep en start de contractfase op. De Project Verantwoordelijke streeft ernaar om deze fase te organiseren binnen de 2 weken na de beslissing van de stuurgroep. In deze periode bezorgt de Project Verantwoordelijke de samenwerkingsovereenkomst tussen Project Verantwoordelijke en PPL, die door alle PPL's getekend wordt. Het projectinnovatievoorstel geldt als bijlage van de samenwerkingsovereenkomst. Indien op basis van het advies aanpassingen nodig zijn aan het innovatieprojectvoorstel, worden deze elementen hierin aangepast door de potentiële PPL's en geldt deze versie als bijlage van de samenwerkingsovereenkomst.

De Project Verantwoordelijke stuurt in deze periode ook de toekenningsbrief naar de PPL's waarin het bedrag aan de-minimissteun per PPL wordt aangegeven

De PPL worden via het e-loket Interreg Vlaanderen Nederland als Project Partner Light van CrossCare toegevoegd. De PPL vult hierbij de nodige gegevens in het E-loket aan, inclusief het kosten- en financieringsplan, de declaratieprognose, en als bijlage de samenwerkingsovereenkomst, de deminimisverklaring en, indien nodig, de ingevulde KMO/MKB-test.

Na een negatieve besluitvorming op een aanvraag wordt schriftelijk (per e-mail) een motivatie voor de afwijzing vastgelegd.

### 3. Uitvoering en monitoring.

#### 3.1 Uitvoering

De verantwoordelijkheid voor de goede uitvoering van het innovatieproject ligt bij de begunstigen (PPL's). Aan elk innovatieproject wordt een vaste Proeftuin Begeleider toegewezen, die de uitvoering van het innovatieproject monitort en het eerste aanspreekpunt is voor de begunstigen. De Financieel Manager van CrossCare zal de financiële declaraties van de begunstigen opvolgen.

De PPL verbindt er zich toe om actief deel te nemen aan de bedrijfsbevragingen die georganiseerd worden door CrossCare: 1) nulmeting bij aanvang van het innovatieproject (focus op verwachtingen ten aanzien van de CrossCare dienstverlening) en 2) impactmeting aan het einde van het innovatieproject (focus op meerwaarde/opbrengst van het CrossCare innovatieproject voor de PPL). De bevraging zal telkens bestaan uit een online survey, aangevuld met (telefonische) interviews. De PPL's zijn ook verplicht om per innovatieproject 1 eindrapport op te maken en te bezorgen aan de Project Verantwoordelijke. Dit wordt ingediend bij de Project Verantwoordelijke door de hoofdaanvrager van het innovatieproject.

#### 3.2 Uitbetaling

Er is geen voorschotregeling van toepassing. De uitbetaling gebeurt conform de geldende regelgeving opgenomen in Programmareglement voor de uitvoering van het Samenwerkingsprogramma Interreg Vlaanderen



– Nederland 2014 – 2020 ([www.grensregio.eu](http://www.grensregio.eu)). De Project Verantwoordelijke ontvangt de EFRO-steun van de certificeringsautoriteit en stort het deel bestemd voor de PPL – zoals bepaald door de certificeringsautoriteit – zo spoedig mogelijk en integraal door aan de Projectpartner Light.

#### **4. Overgangs- en slotbepalingen**

##### **4.1 Promotie en publiciteit**

De PPL's moeten voldoen aan de voorwaarden inzake promotie, welke door Interreg Vlaanderen- Nederland worden gesteld in het Programmareglement Interreg V Grensregio Vlaanderen – Nederland. Voor alle activiteiten in het kader van promotie en publiciteit volgen de PPL's de leidraad communicatie die terug te vinden is op [www.grensregio.eu](http://www.grensregio.eu) .

##### **4.2 Inwerkingtreding**

Deze regeling treedt in werking na vaststelling door de management autoriteit van Interreg Vlaanderen – Nederland (zie programmareglement).

##### **4.3 Titel**

Deze regeling wordt aangehaald als: ***Subsidieregeling Innovatieprojecten CrossCare***