

ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН  
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сведения о сертификате ЭП

Сертификат: 00E1036E1B07E0FB80EA11587DE2BA635F

Владелец: Самойлова Алла Владимировна

Действителен: с 13.04.2020 до 13.04.2021

УТВЕРЖДАЮ  
Руководитель  
(уполномоченное лицо)

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(наименование органа, осуществляющего функции и полномочия учредителя, главного  
распорядителя средств федерального бюджета, федерального государственного учреждения)

Руководитель  
(должность)

(подпись)

Самойлова Алла Владимировна  
(расшифровка подписи)

" 18 " августа 2020 г.

ГОСУДАРСТВЕННОЕ ЗАДАНИЕ № 060-00001-20-04

на 2020 год и на плановый период 2021 и 2022 годов

Наименование федерального государственного  
учреждения (обособленного подразделения)

Вид деятельности федерального государственного  
учреждения (обособленного подразделения)

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ "НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА" ФЕДЕРАЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Деятельность в области медицины прочая, не включенная в другие группировки;  
Деятельность по дополнительному профессиональному образованию прочая, не включенная в  
другие группировки;  
Образование профессиональное дополнительное;  
Деятельность по предоставлению прочих вспомогательных услуг для бизнеса, не включенная в  
другие группировки;  
Деятельность по организации конференций и выставок;  
Деятельность профессиональная, научная и техническая прочая, не включенная в другие  
группировки;  
Исследование конъюнктуры рынка;  
Исследование конъюнктуры рынка и изучение общественного мнения;

	Коды
Форма по ОКУД	0506001
Дата начала действия	18.08.2020
Дата окончания действия	
Код по сводному реестру	001У5383
по ОКВЭД	86.90.9
по ОКВЭД	85.42.9
по ОКВЭД	85.42
по ОКВЭД	82.99
по ОКВЭД	82.30
по ОКВЭД	74.90
по ОКВЭД	73.20.1
по ОКВЭД	73.20

Научные исследования и разработки в области общественных и гуманитарных наук;

Научные исследования и разработки в области естественных и технических наук прочие;

Технические испытания, исследования, анализ и сертификация;

Государственный контроль (надзор) за соблюдением требований технических регламентов;

Деятельность в области аккредитации;

Деятельность в области метрологии;

управления проектами строительства, выполнения строительного контроля и авторского надзора, предоставление технических консультаций в этих областях;

Консультирование по вопросам коммерческой деятельности и управления;

Деятельность в области права;

Деятельность по созданию и использованию баз данных и информационных ресурсов;

Деятельность по обработке данных, предоставление услуг по размещению информации и связанная с этим деятельность;

Деятельность, связанная с использованием вычислительной техники и информационных технологий, прочая;

Разработка компьютерного программного обеспечения;

Виды издательской деятельности прочие;

Издание журналов и периодических изданий;

Издание газет;

Издание адресных справочников и списков адресатов;

Издание книг;

Деятельность в области медицины прочая.

---

(указываются виды деятельности федерального государственного учреждения, по которым ему  
утверждается государственное задание)

по ОКВЭД	72.20
по ОКВЭД	72.19
по ОКВЭД	71.20
по ОКВЭД	71.12.64
по ОКВЭД	71.12.63
по ОКВЭД	71.12.62
по ОКВЭД	71.12
по ОКВЭД	70.22
по ОКВЭД	69.10
по ОКВЭД	63.11.1
по ОКВЭД	63.11
по ОКВЭД	62.09
по ОКВЭД	62.01
по ОКВЭД	58.19
по ОКВЭД	58.14
по ОКВЭД	58.13
по ОКВЭД	58.12
по ОКВЭД	58.11
по ОКВЭД	86.90

ЧАСТЬ II. Сведения о выполняемых работах

Раздел 1

1. Наименование работы

Код по федеральному  
перечню

AE43

Информационно-аналитическая и экспертная поддержка мероприятий по государственной регистрации медицинских изделий.

2. Категории потребителей работы

Юридические лица;  
органы государственной власти;  
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения;  
Физические лица.

3. Показатели, характеризующие объем и (или) качество работы

3.1. Показатели, характеризующие качество работы

Уникальный номер реестровой записи	Показатель, характеризующий содержание работы			Показатель, характеризующий условия (формы) выполнения работы		Показатель качества работы			Значение показателя качества работы			Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей качества работы	
	Информационно-аналитическая и экспертная поддержка мероприятий по государственной регистрации медицинских изделий					наименование показателя	единица измерения		2020 год (очередной финансовый год)	2021 год (1-й год планового периода)	2022 год (2-й год планового периода)	в процентах	в абсолютных величинах
							наименование	код по ОКЕИ					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14

3.2. Показатели, характеризующие объем работы

Уникальный номер реестровой записи	Показатель, характеризующий содержание работы			Показатель, характеризующий условия (формы) выполнения работы		Показатель объема работы			Значение показателя объема работы			Размер платы (цена, тариф)			Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей объема работы		
	по аналит ическая и эксперт ная поддер жка меропр иятий по госуда рственн ой регистр ации медици					наименование показателя	единица измерения		описание работы	2020 год (очередной финансовый год)	2021 год (1-й год планового периода)	2022 год (2-й год планового периода)	2020 год (очередной финансовый год)	2021 год (1-й год планового периода)	2022 год (2-й год планового периода)	в процентах	в абсолютных величинах
							наименова ние	код по ОКЕИ									
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
860000Ф.99.1.АЕ43АА00000	Эксперт иза качества , эффекти вности и безопас ности медици нских изделий в целях государ ственно й регистр ации					количество экспертиз	Единица	642	Проведение 1440 экспертиз качества, эффективности и безопасности медицинских изделий (МИ): - экспертиза регистрационной документации для определения возможности (невозможности) проведения клинических испытаний МИ (экспертиза I этапа); - экспертиза полноты и результатов проведенных технических испытаний, токсикологических исследований, клинических испытаний, а также испытаний в целях утверждения типа средств измерений (в отношении МИ, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений) - экспертиза II этапа, экспертиза медицинского изделия 1 класса потенциального риска	2000	1750	1750	0	0	0	20	

860000Ф.99.1.АЕ43АА02000	Формир ование и ведение номенкл атурной классиф икации медици нских изделий							применения; - экспертиза качества, эффективности и безопасности медицинских изделий с низкой степенью потенциального риска их применения, в отношении которых установлены особенности государственной регистрации, по перечню согласно приложению к Правилам государственной регистрации медицинских изделий, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416. Проведение 560 экспертиз качества, эффективности и безопасности медицинских изделий для определения возможности (невозможности) внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье медицинского изделия							
				количество записей в номенклатур ном классификат оре	Единица	642	Актуализация сведений, содержащихся в номенклатурной классификации медицинских изделий по видам, с учетом гармонизации номенклатурной классификации медицинских изделий. Формирование шаблонов для каталога товаров, работ и услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд по зарегистрированным в установленном порядке и внесенным в Государственный реестр медицинским изделиям и их моделям с учетом их качественных и количественных характеристик, включая присвоение и корректировку видов в соответствии с	65	65	65	0	0	0		

							<div>номенклатурной классификацией, в количестве – не менее 8004 регистрационных удостоверений на медицинское изделие (не менее 667 регистрационных удостоверений на медицинское изделие в месяц)</div> <div>Подготовка и предоставление в Росздравнадзор отчетов по разработке шаблонов для каталога товаров, работ и услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд по видам медицинских изделий в соответствии с номенклатурной классификацией, с учетом их качественных и количественных характеристик, в количестве –не менее 26 отчетов, из них: 13 еженедельных, 12 ежемесячных и 1 годовой, содержащих информацию по разработанным шаблонам каталога товаров, работ и услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд по видам медицинских изделий в едином машиночитаемом формате.</div>								
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

4. Нормативные правовые акты, устанавливающие размер платы (цену, тариф) либо порядок ее установления

Раздел 2

1. Наименование работы

Код по федеральному  
перечню

AE58

Обеспечение контроля за безопасностью медицинской деятельности, включая проведение  
необходимых исследований, испытаний, экспертиз, анализов и оценок.

2. Категории потребителей работы

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения;

Государственные учреждения;

Муниципальные учреждения.

3. Показатели, характеризующие объем и (или) качество работы

3.1. Показатели, характеризующие качество работы

Уникальный номер реестровой записи	Показатель, характеризующий содержание работы			Показатель, характеризующий условия (формы) выполнения работы		Показатель качества работы			Значение показателя качества работы			Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей качества работы	
						наименование показателя	единица измерения		2020 год (очередно й финансовы й год)	2021 год (1-й год планового периода)	2022 год (2-й год планового периода)	в процентах	в абсолютных величинах
							наименова ние	код по ОКЕИ					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14

3.2. Показатели, характеризующие объем работы

Уникальный номер реестровой записи	Показатель, характеризующий содержание работы			Показатель, характеризующий условия (формы) выполнения работы		Показатель объема работы			Значение показателя объема работы			Размер платы (цена, тариф)			Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей объема работы		
						наименование показателя	единица измерения		описание работы	2020 год (очередной финансовый год)	2021 год (1-й год планового периода)	2022 год (2-й год планового периода)	2020 год (очередной финансовый год)	2021 год (1-й год планового периода)	2022 год (2-й год планового периода)	в процентах	в абсолютных величинах
							наименова ние	код по ОКЕИ									
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
860000Ф.99.1.АЕ58АА00004						Количество отчетов	Единица	642	1. Подготовка и представление в Росздравнадзор 2-х (полугодовой, годовой) отчетов по итогам проведения экспертизы принятых федеральными органами исполнительной власти и органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации нормативных документов по организации и проведению ведомственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности подведомственных им органов и организаций, для планирования и проведения контрольных мероприятий в рамках государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности. 2. Подготовка и представление в Росздравнадзор 2-х (полугодовой, годовой) отчетов по итогам	4	4	4	0	0	0		



[illegible]

4. Нормативные правовые акты, устанавливающие размер платы (цену, тариф) либо порядок ее установления

Раздел 3

1. Наименование работы

Код по федеральному  
перечню

БИЗ0

Заключение о возможности (невозможности) государственной регистрации серии (партии) медицинских изделий.

2. Категории потребителей работы

Юридические лица.

3. Показатели, характеризующие объем и (или) качество работы

3.1. Показатели, характеризующие качество работы

Уникальный номер реестровой записи	Показатель, характеризующий содержание работы			Показатель, характеризующий условия (формы) выполнения работы		Показатель качества работы			Значение показателя качества работы			Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей качества работы	
	Содержание для работы по заключению о возможности (невозможности) государственной регистрации серии (партии) медицинских изделий					наименование показателя	единица измерения		2020 год (очередной финансовый год)	2021 год (1-й год планового периода)	2022 год (2-й год планового периода)	в процентах	в абсолютных величинах
							наименование	код по ОКЕИ					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14

3.2. Показатели, характеризующие объем работы

Уникальный номер реестровой записи	Показатель, характеризующий содержание работы			Показатель, характеризующий условия (формы) выполнения работы		Показатель объема работы			Значение показателя объема работы			Размер платы (цена, тариф)			Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей объема работы		
	работы по заключению о возможности (невозможности) государственной регистрации серии (партии)					наименование показателя	единица измерения		описание работы	2020 год (очередной финансовый год)	2021 год (1-й год планового периода)	2022 год (2-й год планового периода)	2020 год (очередной финансовый год)	2021 год (1-й год планового периода)	2022 год (2-й год планового периода)	в процентах	в абсолютных величинах
							наименование	код по ОКЕИ									
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
860900Ф.99.1.БИ30АА00000	Оценка полноты документов, их достаточности и комплектности, в том числе достаточности объема проведенных испытаний (исследований) медицинских изделий для целей государственной регистрации					количество экспертиз	Единица	642	Проведение оценки полноты документов, их достаточности и комплектности, в том числе достаточности объема проведенных испытаний (исследований) медицинских изделий для целей государственной регистрации серии (партии) медицинских изделий, оформление заключения о возможности (невозможности) государственной регистрации серии (партии) медицинских изделий	200	0	0	0	0	0		

	серии (партии) медици нских изделий														
--	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

4. Нормативные правовые акты, устанавливающие размер платы (цену, тариф) либо порядок ее установления

## ЧАСТЬ III. Прочие сведения о государственном задании

1. Основания (условия и порядок) для досрочного прекращения выполнения государственного задания

иные основания, предусмотренные нормативными актами Российской Федерации;

исключение государственной услуги (работы) из перечня государственных услуг (работ);

реорганизация учреждения;

ликвидация учреждения.

2. Иная информация, необходимая для выполнения (контроля за выполнением) государственного задания

По Части 2 Раздела 3:

Результаты выполнения государственного задания должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и не позднее даты исполнения, указанной по необходимости Росздравнадзором в задании (в том числе, в связи с проведением контрольно-надзорных мероприятий, исполнением поручений Правительства Российской Федерации или иное). При проведении сложных экспертиз и/или испытаний (исследований) срок предоставления заключения в Росздравнадзор увеличивается на согласованное время проведения работ в зависимости от сложности медицинского изделия и направленного государственного задания.

Перечень процедур, осуществляемых в ходе экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий (МИ) для целей государственного контроля за обращением медицинских изделий:

- прием документов;
- прием образца МИ (при наличии, в соответствии с заданием);
- проведение идентификации образца МИ (при наличии) на соответствие представленной документации;
- экспертиза документации, в том числе (при наличии) протоколов технических испытаний и токсикологических исследований (в соответствии с заданием);
- оформление экспертного заключения.

Представленные ФГБУ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА» Росздравнадзора для проведения экспертизы данные, документы подлежат хранению в ФГБУ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА» Росздравнадзора с соблюдением требований по обеспечению конфиденциальности информации в течение 5 лет. Переданные ФГБУ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА» Росздравнадзора для проведения экспертиз и использованные в процессе выполнения задания медицинские изделия подлежат хранению в ФГБУ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА» Росздравнадзора с соблюдением требований по обеспечению конфиденциальности информации в течение 5 лет или до истечения срока годности.

Доставка (при необходимости) образцов медицинского изделия до места проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, а также возврат неизрасх;

По Части 2 Раздела 2:

Сведения о зарегистрированных медицинских изделиях (в том числе регистрационные досье), по которым необходимо проводить присвоение видов в соответствии с номенклатурной классификацией, предоставляются Федеральной службой в ФГБУ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА» Росздравнадзора в электронном виде либо на бумажных носителях. Представленные ФГБУ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА» Росздравнадзора для проведения экспертизы данные, документы подлежат хранению в ФГБУ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА» Росздравнадзора с соблюдением требований по обеспечению конфиденциальности информации в течение 5 лет;

Критериями качества исполнения государственного задания является своевременность их поступления, а также соответствие их формы и содержания установленному образцу.;

По Части 2 Раздела 1:

Заключения по заданиям на экспертизу должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации (экспертиза I этапа) и в срок не более 10 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации (экспертиза II этапа, экспертиза медицинского изделия I класса потенциального риска применения) в случае, если выполнение государственного задания не приостановлено в целях запроса дополнительных материалов и сведений;

Заключения по заданиям на экспертизу качества, эффективности и безопасности медицинского изделия для внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье медицинского изделия должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации в случае, если выполнение государственного задания не приостановлено в целях запроса дополнительных материалов и сведений.

;

Результаты выполнения государственного задания должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и не позднее даты исполнения, указанной по необходимости Росздравнадзором в задании (в том числе, в связи с проведением контрольно-надзорных мероприятий, исполнением поручений Правительства Российской Федерации или иное). При необходимости получения дополнительных материалов срок предоставления заключения в Росздравнадзор увеличивается на согласованное время проведения работ в зависимости от сложности. Представленные ФГБУ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА» Росздравнадзора данные, документы подлежат хранению в ФГБУ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ КАЧЕСТВА» Росздравнадзора с соблюдением требований по обеспечению конфиденциальности информации в течение 5 лет.

Перечень процедур, осуществляемых в ходе выполнения работ:

- прием документов;
- анализ и оценка документации (в соответствии с заданием);
- оформление экспертного заключения (по результатам участия в контрольном мероприятии);
- оформление и направление ежеквартальных и годового отчетов, включающих информационно-аналитические материалы, предложения по совершенствованию системы внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности.

Критериями качества исполнения государственной работы является своевременность предоставления экспертных заключений, ежеквартальных и годового отчетов (включающих информационно-аналитические материалы, предложения по совершенствованию системы внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности), их полнота и обоснованность и своевременность поступления, а также соответствие их формы и содержания установленному образцу. Подготовка информационно-аналитических материалов по обеспечению безопасности медицинской деятельности на основе риск-ориентированной модели управления медицинской организацией формируется как предложение. При участии в контрольно-надзорных мероприятиях, экспертное заключение предоставляется в пери.

3. Порядок контроля за выполнением государственного задания

Формы контроля	Периодичность	Федеральные органы исполнительной власти (государственные органы), осуществляющие контроль за выполнением государственного задания
1	2	3
камеральная проверка	Ежеквартально, по мере поступления отчетности о выполнении государственного задания.	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения
выездная проверка	По мере необходимости	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения
отчет о выполнении государственного задания	Часть 2 Раздел 1: ежемесячная, квартальная, годовая Часть 2 Раздел 2: еженедельная, ежемесячная, годовая Часть 2 Раздел 3: ежемесячная, квартальная, годовая Часть 2 Раздел 4: ежемесячная, квартальная, годовая	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

4. Требования к отчетности о выполнении государственного задания

Форма отчетности приведена в приложении к государственному заданию. Результаты экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий оформляются в форме заключений или других форм, установленных учредителем.

4.1. Периодичность представления отчетов о выполнении государственного задания

еженедельная, ежемесячная, квартальная, полугодовая, годовая (в соответствии с п. 3)

4.2. Сроки представления отчетов о выполнении государственного задания

Еженедельные отчеты предоставляются в срок до четверга, следующего за отчетной неделей, ежемесячные отчеты предоставляются в течение 10 рабочих дней с начала месяца следующего за отчетным. Ежеквартально в срок до 12 числа месяца, следующего за отчетным периодом. 1 полугодовой в срок до 12 числа месяца, следующего за отчетным периодом. Ежегодно в срок до 1 февраля года, следующего за отчетным.

4.2.1. Сроки представления предварительного отчета о выполнении государственного задания

до 1 декабря текущего финансового года

#### 4.3. Иные требования к отчетности о выполнении государственного задания

По Части 2 Раздела 3: Результаты выполнения государственного задания по государственному контролю за обращением медицинских изделий должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и не позднее даты исполнения, указанной по необходимости Росздравнадзором в задании (в том числе, в связи с проведением контрольно-надзорных мероприятий, исполнением поручений Правительства Российской Федерации или иное). При проведении сложных экспертиз срок предоставления заключения в Росздравнадзор увеличивается на согласованное время проведения работ в зависимости от сложности медицинского изделия и направленного государственного задания. Критериями качества исполнения государственного задания является своевременность их поступления, а также соответствие их формы и содержания установленному образцу. Согласно формам и показателям, разработанным для предоставления информационно-аналитических справок в Росздравнадзор; По Части 2 Раздела 3: согласно формам и показателям, разработанным для предоставления информационно-аналитических справок. Результаты участия в проведении контрольных мероприятий по организации и осуществлению ведомственного и внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности оформляются в форме заключений.; По Части 2 Раздела 1: Заключения по заданиям на экспертизу для целей государственной регистрации медицинских изделий должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации (экспертиза I этапа) и в срок не более 10 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации (экспертиза II этапа, экспертиза медицинского изделия I класса потенциального риска применения) в случае, если выполнение государственного задания не приостановлено в целях запроса дополнительных материалов и сведений. Заключения по заданиям на экспертизу качества, эффективности и безопасности медицинского изделия для внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье медицинского изделия должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации в случае, если выполнение государственного задания не приостановлено в целях запроса дополнительных материалов и сведений. Критериями качества исполнения государственного задания является своевременность их поступления, а также соответствие их формы и содержания установленному образцу. Результаты экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий для целей государственной регистрации на территории Российской Федерации оформляются в форме заключений. По Части 2 Раздела 2: 1. Сведения о результатах проведения мероприятий по формированию и ведению НК МИ по видам. 2. Сведения об уточненных наименованиях и описаниях видов МИ. 3. Сведения о наименованиях и описаниях видов для новых, инновационных МИ с учетом гармонизации с Глобальной номенклатурой медицинских изделий. 4. Предложения по исключению видов из номенклатурной классификации медицинских изделий. 5. Предложения по определению номенклатурных видов для ранее зарегистрированных МИ. Сведения по пунктам 2-5 предоставляются в табличной форме.

#### 5. Иные показатели, связанные с выполнением государственного задания

Допустимое (возможное) отклонение от выполнения государственного задания, в %: 0;

количество отчетов; единица;

количество экспертиз; единица.