

**Предложение о заключении договора
в отношении безвозмездной передачи лекарственного препарата для медицинского
применения с международным непатентованным наименованием абиратерон
(торговое наименование Зитига®) при приобретении лекарственного препарата для
медицинского применения с международным непатентованным наименованием
апалутамид (торговое наименование Эрлеада®) в целях расширения доступа
пациентов к современной инновационной терапии**

Исх. номер № 1008-8/23
г. Москва

« 10 » августа 2023 года

Общество с ограниченной ответственностью «Джонсон & Джонсон», юридическое лицо, надлежащим образом созданное и действующее в соответствии с законодательством Российской Федерации, ОГРН: 1027725022940, ИНН: 7725216105, с местом нахождения по адресу: 121614, г. Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2, в лице Генерального директора Кузнецова Максима Евгеньевича, действующего на основании Устава (далее – «Джонсон & Джонсон»).

ПРИНИМАЯ ВО ВНИМАНИЕ, ЧТО

Злокачественные новообразования (ЗНО) являются второй из основных причин смерти во всем мире¹. Смертность от новообразований, в том числе злокачественных, является одним из целевых показателей² реализуемого Правительством РФ национального проекта в сфере здравоохранения: к 2024 г. она должна снизиться до 185 случаев на 100 тыс. человек².

Рак предстательной железы (РПЖ) – это злокачественное новообразование, характеризующееся неблагоприятным постоянным рецидивирующим прогрессирующим течением и приводящее к утрате способности к самообслуживанию, инвалидизации и смерти.

РПЖ входит в группу шести приоритетных локализаций, которые определяют 54% заболеваемости и 40% смертности от всех случаев злокачественных новообразований в РФ³. ЗНО предстательной железы занимает 2-е место среди ЗНО у мужчин по заболеваемости (15,7%), 3-е место среди ЗНО у мужчин по смертности, при этом является ЗНО с наибольшим темпом прироста заболеваемости среди всех онкологических заболеваний в течение последних десяти лет (средний прирост 5% в год)³.

¹ Ferlay J, Ervik M, Lam F, Colombet M, Mery L, Piñeros M, et al. Global Cancer Observatory: Cancer Today. Lyon: International Agency for Research on Cancer, 2020 (<https://gco.iarc.fr/today>, no состоянию на февраль 2021 г.)

² Паспорт Федерального проекта «Борьба с онкологическими заболеваниями» URL: https://static.0.minzdrav.gov.ru/system/attachments/attaches/000/046/709/original/FP_Borba_s_onkologicheskimi_zabolevaniyami.pdf?1565344164 (дата обращения: 19 сентября 2021 года)

³ А. Д. Каприн, В. В. Старинский, А. О. Шахзадова Состояние онкологической помощи населению России в 2019 году. – М.: МНИОИ им. П. А. Герцена – филиал ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России, 2020. – илл. – 239 с. ISBN 978-5-85502-255-1

Апалутамид – первый препарат с данными рандомизированных двойных слепых плацебо-контролируемых клинических исследований, в которых доказано, что его применение на этапе неметастатического кастрационно-резистентного РПЖ (нмКРРПЖ) и метастатического гормоночувствительного РПЖ (мГЧРПЖ) позволяет отсрочить прогрессирование до следующей стадии (мКРРПЖ), в среднем, более чем на 2 года при нмКРРПЖ и на 4,5 года (+3,5 года в сравнении с базовой терапией) при мГЧРПЖ. При этом апалутамид на 48% снижает риск смерти у больных мГЧРПЖ (достоверное увеличение общей выживаемости, главного критерия эффективности лекарственного препарата в онкологии). Помимо этого, апалутамид не снижает эффективность следующих линий терапии, позволяя добиться более длительного ответа не только на этапе нмКРРПЖ⁴ и мГЧРПЖ⁵, но и улучшить результаты последующей терапии заболевания на стадии мКРРПЖ.

Абиратерон – препарат, показавший свою эффективность, в первой линии у пациентов с диагнозом мКРРПЖ, достоверно увеличивая медиану общей выживаемости до 34,7 мес и в два раза медиану рентгенологической выживаемости без прогрессии до 16,5 мес против 8,2 в группе плацебо⁷. При анализе в подгруппах исследования было показано, что препарат одинаково эффективен в пожилом возрасте (>75 лет)⁸.

Предложение позволяет реализовывать комплексный подход по терапии пациентов с раком предстательной железы на разных стадиях заболевания: апалутамид пациентам с нмКРРПЖ и мГЧРПЖ, абиратерон – пациентам на финальной стадии (мКРРПЖ) в качестве терапии первой линии (до назначения доцетаксела)б.

НАСТОЯЩИМ ПРЕДЛАГАЕТ

любым государственным, муниципальным учреждениям здравоохранения и органам исполнительной власти в сфере здравоохранения (далее – «Адресат Предложения» или «Акцептант») заключить договор в отношении безвозмездной передачи Препарата для медицинского применения с международным непатентованным наименованием **абиратерон, таблетки 250 мг (флакон) № 120** (далее – «Абиратерон») в целях расширения доступа пациентов к современной инновационной терапии с использованием лекарственного Препарата на условиях настоящего Предложения (оферты) (далее – «Предложение»):

1. ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА

В течение 30 дней с даты получения от Адресата Предложения «Акцепта оферты» по форме, установленной Приложением № 1 к настоящему Предложению, оформленного на официальном бланке и заверенного подписью уполномоченного лица и печатью Адресата Предложения (далее – «Акцепт оферты»), Джонсон & Джонсон обязуется передать Адресату Предложения без взимания оплаты 1 (одну) упаковку **Абиратерона** на каждые 3 (три) упаковки лекарственного препарата для медицинского применения **апалутамид, таблетки,**

⁴ Smith MR, et al. N Engl J Med. 2018 Apr 12;378(15):1408-1418

⁵ Chi, Kim N. et al. Journal of Clinical Oncology, 2021, 39(20):2294-2303

⁶ Ассоциация онкологов России. Клинические рекомендации по терапии рака предстательной железы. 2021. URL: https://cr.minzdrav.gov.ru/schema/12_3 (дата обращения: 19 сентября 2021)

⁷ Ryan, C.J., et al. Lancet Oncol, 2015, 16: 152.

⁸ Roviello, G., et al. A meta-analysis of randomized trials. Medicine (Baltimore), 2016, 95: e4636

покрытые пленочной оболочкой, № 120, во флаконе либо блистере (далее – «Апалутамид»), которые были приобретены на основании контракта(-ов), заключенного в соответствии с законодательством о контрактной системой в сфере закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, или договора, заключенного в соответствии с законодательством о закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц, (далее – «контракт»), с датой проведения аукциона(-ов) в электронной форме или датой заключения контракта с единственным поставщиком (в случаях, предусмотренных законодательством) в период **с 1 января 2022 года и по 31 декабря 2023 года** при соблюдении одного из следующих условий:

- Апалутамид был приобретен Адресатом Предложения в качестве заказчика на основании контракта(-ов);
- Апалутамид был приобретен заказчиком на основании контракта(-ов), которому Адресат Предложения подведомственен;
- Апалутамид были приобретен заказчиком на основании контракта(-ов), который подведомственен Адресату Предложения;
- Адресатом Предложения является организация, являющаяся получателем Апалутамида на основании контракта(-ов);
- Адресатом Предложения является заказчик услуги по обеспечению Адресата Предложения Апалутамидом в соответствующем регионе;
- Адресатом Предложения является организация, подведомственная лицу, которое заказывает услугу по его обеспечению/порукает обеспечить его Апалутамидом в соответствующем регионе.

В случае если несколько лиц могут соответствовать условиям настоящего Предложения на право получения Абиратерона, Адресатом Предложения по соответствующему контракту(-ам) на приобретение Апалутамида, может быть только одно лицо, первое направившее Акцепт оферты.

Подтверждением заключения такого(-их) контракта(-ов) на поставку Апалутамида являются сведения из реестра контрактов, заключенных заказчиками, размещенного в единой информационной системе в сфере закупок, в виде указания реквизитов закупки в Акцепте оферты, либо путем предоставления копии заключенного(-ых) контракта(-ов) (в части договоров, заключенных в соответствии с законодательством о закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц, а также контрактов, сведения о которых не размещаются в реестре контрактов, заключенных заказчиками).

В случае, если условиями контракта предусмотрена поставка Апалутамида по заявкам заказчика по контракту(-ам) обязанность Джонсон & Джонсон обеспечить передачу Адресату Предложения либо указанному им грузополучателю без взимания дополнительной оплаты по 1 (одной) упаковке Абиратерона на каждые 3 (три) упаковки Апалутамида, явившегося объектом закупки по контракту, возникает с даты направления заказчиком по контракту(-ам), поставщику заявки (заявок) на поставку соответствующего количества упаковок Апалутамида по заключенному контракту. Подтверждением направления заявки (заявок) на поставку Апалутамида является уведомление, направленное Адресатом Предложения в Джонсон & Джонсон, о подаче заявки (заявок) на поставку Апалутамида.

В случае, если условиями контракта предусмотрена поэтапная поставка Препарата в сроки, определенные календарным планом по заключенному контракту, обязанность Джонсон & Джонсон обеспечить передачу Адресату Предложения либо указанному им грузополучателю

без взимания дополнительной оплаты оплаты 1 (одну) упаковку **Абиратерона** на каждые 3 (три) упаковки лекарственного Препарата- 2, явившихся объектом закупки по контракту, возникает с даты фактической поставки поставщиком количества упаковок, соответствующего календарному плану по заключенному контракту, Апалутамида заказчику по контракту(-ам). Подтверждением фактической поставки Препарата, в соответствии с календарным планом по заключенному контракту, является уведомление, направленное Адресатом Предложения в Джонсон & Джонсон, о получении Препарата.

Адресат Предложения обязуется использовать полученные по настоящему Предложению Препараты по их назначению, а именно для оказания медицинской помощи пациентам с соответствующим подтвержденным диагнозом, которым в установленном порядке назначена терапия Препаратом.

Совокупность Предложения (оферты) и Акцепта оферты представляют собой договор, по юридической природе являющийся пожертвованием, и к которому применяются нормы статьи 582 ГК РФ.

2. ОБЩИЕ УСЛОВИЯ

2.1. Получателем Препарата (далее – «**Получатель**») может быть как Адресат Предложения, так и указанное им иное юридическое лицо, имеющее право осуществлять медицинскую и фармацевтическую деятельность в соответствии с требованиями действующего законодательства Российской Федерации и имеющее действующую лицензию на осуществление медицинской и фармацевтической деятельности с указанием адреса фактической доставки Препарата.

2.2. Адресат Предложения направляет в адрес Джонсон & Джонсон Акцепт оферты Препарата по форме, установленной Приложением № 1 к настоящему Предложению. Вместе с Акцептом оферты предоставляются также следующие документы, заверенные подписью уполномоченного лица и печатью Адресата Предложения (либо в порядке, предусмотренном п.2.5. настоящего Предложения):

2.2.1 Карточка юридического лица – Адресата Предложения (форма прилагается).

2.2.2 Копия доверенности на получение Препарата с указанием уполномоченного лица либо выписка из приказа о назначении уполномоченного лица на соответствующую должность.

В исключительных случаях с согласия Джонсон & Джонсон допускается предоставление копии доверенности, заверенной подписью уполномоченного лица.

2.3. Передача Препарата осуществляется силами и за счет Джонсон & Джонсон, на условиях доставки до Получателя. Адрес доставки Препарата должен входить в перечень адресов мест осуществления деятельности, внесенных в систему мониторинга и указанных в лицензиях на фармацевтическую деятельность. Факт передачи Препарата подтверждается подписанием накладной по форме № М-15 и акта между Джонсон & Джонсон и уполномоченным представителем Получателя в 3 (трех) экземплярах, один из которых остается у Получателя, второй передается Джонсон & Джонсон, третий - Адресату Предложения, если не он является фактическим получателем Препарата. Уполномоченное лицо подписывает накладную и/или акт с проставлением собственноручно подписи и расшифровкой фамилии и имени.

2.4. Адресат Предложения должен обеспечить приемку передаваемого Препарата уполномоченным на основании доверенности или приказа лицом по количеству и качеству на предмет соответствия количества, качества в части видимых недостатков, наличия повреждений транспортных мест, а также в соответствии со следующими условиями:

- 2.4.1. Доставка Препарата от Джонсон & Джонсон к Получателю может осуществляться Авторефрижератором или воздушным транспортом.
- 2.4.2. Все Авторефрижераторы, доставляющие Препарат, оборудованы терморегистраторами/ самописцами. При приёмке Препарата, водитель Авторефрижератора снимает чек самописца и передает его представителю Получателя. Адресат Предложения должен ознакомиться с данными на чеке и провести проверку условий перевозки на соответствие требуемому температурному режиму. В случае если Препарат сопровождается термодатчиком (ТТ) (в случае использования термоконтейнеров), Адресат Предложения или уполномоченное им лицо на основании доверенности останавливает ТТ и считывает показания с него во время приёмки Препарата (инструкция по остановке и считыванию показаний с ТТ находится в термоконтейнере).
- 2.4.3. Доставка Препарата воздушным транспортом осуществляется в термоконтейнерах. В каждом термоконтейнере находится 1 (один) ТТ.
- 2.4.4. Распаковку и проверку Препарата, упакованного в термоконтейнер, Получатель должен производить при температуре, соответствующей требованиям температурного режима хранения Препарата. После распаковки термоконтейнера Получатель должен извлечь ТТ из термоконтейнера и незамедлительно остановить его.
- 2.4.5. В случае выявления отклонений от необходимого температурного режима, Получатель принимает Препарат в карантин и в течение 1 (одного) рабочего дня с даты получения Препарата уведомляет Джонсон & Джонсон о выявленных температурных отклонениях, путем направления ему по электронной почте данных, снятых с ТТ.
- 2.4.6. Джонсон & Джонсон принимает решение о возможности дальнейшего использования Препарата и информирует Адресата Предложения/Получателя по электронной почте о принятом решении в срок не более 30 (тридцати) календарных дней.
- 2.4.7. Приемка производится Получателем в течение 1 (одного) рабочего дня с момента передачи Препарата по акту приема-передачи и/или накладной.
- 2.4.8. При обнаружении любого вида брака Получатель незамедлительно в течение 1 (Одного) рабочего дня с момента обнаружения информирует Джонсон & Джонсон и направляет в адрес Джонсон & Джонсон следующий пакет документов по электронной почте, а оригиналы по адресу 121614, г. Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2:
 - 1) Заверенная Получателем копия накладной (М-15) и Заверенная Получателем копия акта приема-передачи с подписью уполномоченного представителя Получателя.
 - 2) Акт о выявленных несоответствиях ТОРГ-2 или документ оформленный согласно внутренним требованиям Получателя. Акт или документ должны быть в обязательном порядке подписаны уполномоченными лицами со стороны Получателя и лицом, осуществляющим Доставку Препарата со стороны Джонсон & Джонсон (при обнаружении брака во время передачи Препарата Получателю), а так же, на Акте или документе оформленном согласно внутренним требованиям Получателя должна в обязательном порядке стоять печать Получателя.
 - 3) Фотографии брака / несоответствий с указанием даты и места съёмки. Фотографии должны быть четкими. Фотографии транспортного места (паллета, короб) должны соответствовать следующим требованиям: общая фотография, фотография номера транспортного места (стикера), фотография самого брака / несоответствия. Фотографии индивидуальных упаковок должны соответствовать следующим требованиям: фотографии упаковок с названием Препарата, фотографии с указанием серии Препарата, фотографии самого брака / несоответствия.
 - 4) Данные с термодатчиков / самописцев (в случае нарушения температурного режима при транспортировке).

- 2.4.9. Джонсон & Джонсон обязуется рассмотреть претензию Получателя в течение 30 (Тридцати) календарных дней с момента получения полного комплекта надлежаще оформленных документов, указанных в п. 2.4.8, и направить Получателю предложения по её урегулированию в срок, согласованный Сторонами.
- 2.5. Стороны договорились, что Акцепт оферты, любые иные приложения или дополнительные соглашения к Предложению и Акцепту оферты, являющиеся их неотъемлемой частью, в том числе документы, указанные в п.2.2. настоящего Предложения, а также акты приёма-передачи, накладные, отчеты об использовании (если применимо) и иные документы (далее – Документы) могут быть подписаны в электронной форме в виде электронных документов с использованием Сторонами усиленной квалифицированной электронной подписи (далее – УКЭП), как она определена в п. 4 ст. 5 и в порядке п.1 ст.6 ФЗ РФ от 06.04.2011 № 63-ФЗ «Об электронной подписи».
- 2.5.1. Документы, подписанные УКЭП, признаются документами, равнозначными документам на бумажном носителе, подписанными собственноручной подписью и порождает для Сторон аналогичные права и обязанности.
- 2.5.2. Документы, которыми обмениваются Стороны, заверяются УКЭП надлежащим образом уполномоченного лица отправителя Документа. Каждое уполномоченное лицо должно иметь собственную УКЭП, подтверждённую сертификатом удостоверяющего центра, и доверенность, подтверждающую полномочия этого лица, оформленную Стороной в установленном порядке.
- 2.5.3. Электронный документ считается исходящим от Стороны, если он подписан УКЭП, принадлежащей Стороне, и данный Документ был направлен таким Сторонам через соответствующего оператора электронного документооборота по телекоммуникационным каналам связи.
- 2.5.4. В случае технического сбоя внутренних систем любой из Сторон, сбоях на стороне оператора электронного документооборота, а равно в связи с действиями обстоятельств непреодолимой силы Стороны, действуя добросовестно, обязаны незамедлительно, в срок не позднее одного рабочего дня, информировать друг друга о невозможности обмена документами в электронном виде, подписанными УКЭП.
- 2.5.5. При использовании УКЭП Стороны обязаны:
- обеспечивать конфиденциальность ключей УКЭП, в частности не допускать использование принадлежащих им ключей УКЭП без их согласия;
 - незамедлительно, но, в любом случае в срок, не позднее одного рабочего дня, уведомлять Сторону, удостоверяющий центр, выдавший сертификат ключа проверки электронной подписи, о нарушении конфиденциальности ключа УКЭП с момента получения информации о таком нарушении;
 - не использовать УКЭП при наличии оснований полагать, что её конфиденциальность нарушена;
 - использовать для создания и проверки УКЭП, создания ключей УКЭП и сертификатов проверки ключа УКЭП средства, получившие подтверждение соответствия требованиям, установленным в соответствии с ФЗ «Об электронной подписи».
- 2.5.6. УКЭП признается действительной до тех пор, пока решением суда не установлено иное.
- 2.5.7. Выставление и получение Документов по телекоммуникационным каналам связи может осуществляться через одного или нескольких операторов электронного документооборота.
- 2.5.8. Электронный документ считается полученным одной из Сторон, если ей поступило соответствующее подтверждение оператора электронного документооборота, при

- наличии извещения другой Стороны о получении Документа, подписанного УКЭП одной из Сторон и подтверждённого оператором электронного документооборота.
- 2.5.9. Стороны обеспечивают хранение Документов, подписанных УКЭП совместно с применявшимся для формирования УКЭП указанных документов сертификатом ключа проверки подписи в течение срока, установленного для хранения таких документов.
- 2.5.10. Стороны самостоятельно обеспечивают установку, настройку и эксплуатацию средств УКЭП в соответствии с требованиями действующего законодательства и регламентом соответствующего удостоверяющего центра и оператора электронного документооборота.
- 2.5.11. Стороны подтверждают, что самостоятельно выбирают себе оператора электронного документооборота, и производят подключение, установку и обеспечивают работоспособность средств и каналов связи, программного обеспечения, а также средств криптографической защиты информации, необходимых для подключения, собственными силами и средствами.
- 2.5.12. Каждая из Сторон самостоятельно платит за исходящие от неё документы.

3. ПРОЧИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

3.1. Джонсон & Джонсон и Адресат Предложения признают и соглашаются, что любое взаимодействие указанных лиц в рамках настоящего Предложения не обязывает Адресата Предложения ни в коей мере приобретать, использовать, рекомендовать или обеспечивать возможность использования каких-либо препаратов Джонсон & Джонсон, не направлено на какое-либо ограничение конкуренции или предоставление преимуществ в соответствии с действующим законодательством РФ и в пределах компетенции указанных лиц.

3.2. Адресат Предложения настоящим предоставляет Джонсон & Джонсон заверение, имеющее для Джонсон & Джонсон существенное значение, о том, что Препарат будет использоваться строго по назначению и в соответствии с требованиями действующего законодательства Российской Федерации..

3.3. Джонсон & Джонсон и Адресат Предложения обязуются взаимно соблюдать требования законодательства в сфере противодействия коррупции и предупреждения конфликта интересов сторон, о порядке обращения со сведениями, составляющими коммерческую, служебную, налоговую, врачебную тайну и иную конфиденциальную информацию, в том числе соблюдать законодательство о защите персональных данных. Адресат Предложения заверяет и гарантирует правомерную передачу Джонсон & Джонсон персональных данных Адресата Предложения в рамках заключения данной оферты, в соответствии с требованиями применимого законодательства, а также надлежащее уведомление субъектов о такой передаче их персональных данных, если того требует применимое законодательство, для достижения цели: заключение, исполнение и (или) прекращение договоров и соглашений между Адресатом Предложения и Джонсон & Джонсон. Адресат Предложения и Джонсон & Джонсон заверяют и гарантируют обеспечение конфиденциальности и безопасности передаваемых персональных данных при их обработке в соответствии с требованиями применимого законодательства. Адресат Предложения и Джонсон & Джонсон обязуются принимать необходимые правовые, организационные и технические меры или обеспечивают их принятие для защиты персональных данных при их передаче между Адресатом Предложения и Джонсон & Джонсон посредством электронных каналов связи, машинных и бумажных носителей информации или иным способом. В случае несоответствия действительности указанных в настоящем пункте заверений и гарантий Джонсон & Джонсон немедленно откажется от получения персональных данных от Адресата Предложения и (или) в разумный срок прекратит обработку ранее полученных от Адресата Предложения персональных данных. Джонсон & Джонсон для выполнения вышеуказанной цели имеет

право привлекать третьих лиц – поставщиков информационно-справочных услуг и (или) услуг проведения аудитов/проверок – к обработке персональных данных, полученных от передающей Стороны. Привлечение указанных третьих лиц к обработке персональных данных может осуществляться только при условии обеспечения ими конфиденциальности и безопасности персональных данных при их обработке. Адресат Предложения заверяет и гарантирует получение согласий субъектов или наличие иных правовых оснований для осуществления вышеописанных действий со стороны Джонсон & Джонсон.

3.4 Совершение Адресатом Предложения действий, указанных в п. 2.2 настоящего Предложения, будет считаться акцептом настоящего Предложения. Акцепт настоящего Предложения возможен лишь в полном объеме. Только в этом случае договор о безвозмездной передаче Препарата для целей расширения доступа пациентов, страдающих метастатическим кастрационно-резистентным раком предстательной железы, к лечению инновационными лекарственными препаратами будет являться заключенным между Джонсон & Джонсон и Адресатом Предложения на условиях Предложения. Частичный акцепт предложения (оферты), а также акцепт Предложения (оферты) на иных условиях не допускаются. Заключение договора между Джонсон & Джонсон и Адресатом Предложения осуществляется путем совершения действий Адресатом Предложения в порядке, предусмотренном разделом 2 «Общие условия» настоящего Предложения (оферты). В целях бухгалтерского учета Адресата Предложения стоимость одной упаковки Препарата принимается равной 147 167,59 без НДС.

3.5. Настоящее Предложение действительно до 20 января 2024 года и может быть отозвано Джонсон & Джонсон в любой момент.

3.6. Стороны освобождаются от ответственности за полное или частичное невыполнение обязательств по настоящему договору, если это невыполнение явилось следствием обстоятельств непреодолимой силы включая наводнение, пожар, землетрясение и другие стихийные бедствия, войну, военные действия всех видов, забастовку персонала, гражданских беспорядков, аварии на транспорте, блокады, эпидемии или пандемии, а равно введение уполномоченными государственными органами режима повышенной готовности или иного аналогичного режима связанного с рисками наступления обстоятельств непреодолимой силы, а также принятие государственными органами актов, препятствующих выполнению обеими или одной из Сторон обязательств по данному договору, и других обстоятельств, которые могут повлиять на выполнение обязательств по настоящему договору. Сторона, для которой выполнение обязательств стало невозможным вследствие наступления обстоятельств непреодолимой силы, должна в течение 3 (трех) рабочих дней с момента наступления указанных обстоятельств любым доступным в данных обстоятельствах способом уведомить другую Сторону о начале, ожидаемом сроке действия и прекращении указанных обстоятельств. Если невозможность полного или частичного выполнения обязательств для одной из Сторон длится более 1 (одного) месяца, другая Сторона имеет право полностью или частично отказаться от договора, письменно известив об этом другую Сторону. При этом Стороны должны провести переговоры с целью оценки ситуации и выработки взаимоприемлемых решений. В случае если действие обстоятельств непреодолимой силы длится менее 1 (одного) месяца, сроки исполнения обязательств Сторон продлеваются на период их действия.

3.7. Ни одна из сторон договора не вправе осуществлять какие-либо действия, запрещённые законодательством Российской Федерации или иным законодательством о противодействии коррупции, которое далее совместно именуется «Антикоррупционное законодательство» и может применяться к какой-либо одной или обеим сторонам. В дополнение к вышеизложенному ни одна из сторон не вправе осуществлять какие-либо платежи, предлагать или передавать какие-либо ценности государственному и/или муниципальному служащему, работнику органов государственной власти, органов местного самоуправления,

государственных и/или муниципальных организаций, какой-либо политической партии и/или кандидату на должность в органах государственной власти или местного самоуправления, либо иному третьему лицу, связанному во сделкой, если это приведёт к нарушению Антикоррупционного законодательства.

3.8. Джонсон & Джонсон вправе отказать в принятии Акцепта оферты и отказаться от исполнения своих обязательств по настоящему Предложению, в случае если по техническим и/или логистическим причинам Джонсон & Джонсон не может осуществить доставку Препарата Получателю

3.9. Все споры или разногласия, возникающие по настоящему договору или в связи с ним, разрешаются путем переговоров. До передачи спора на разрешение суда стороны примут меры к его урегулированию в претензионном порядке. По полученной претензии сторона должна дать письменный ответ по существу в срок не позднее 10 (десяти) календарных дней с даты ее получения. В случае невозможности разрешения споров или разногласий путем переговоров, они подлежат разрешению Арбитражным судом города Москвы в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Генеральный директор


«ДЖОНСОН»
/Кузнецов Максим Евгеньевич /
«ДЖОНСОН»

Приложение № 1 Форма «Акцепт оферты»

Поляков А.Н.
Медицинский директор
Доверенность № 6410
От 30.08.2022

Исх. № _____

Куда: 121614, г. Москва, ул. Крылатская, 17, корп. 2
Тел.: (495) 580-77-77, Факс: (495) 580-78-78

« ____ » _____ 20__ г.

Кому: ООО «Джонсон & Джонсон»

Акцепт оферты

Настоящим _____

Указать наименование государственного или муниципального учреждения здравоохранения либо исполнительного органа государственной власти в сфере здравоохранения

надлежащим образом созданное и действующее в соответствии с законодательством Российской Федерации, ОГРН: _____, ИНН: _____, с местом нахождения по адресу: _____

в лице _____

действующий на основании _____

(далее – **Адресат Предложения/Акцептант**) **полностью принимает условия** размещенного Обществом с ограниченной ответственностью «Джонсон & Джонсон», юридическое лицо, надлежащим образом созданное и действующее в соответствии с законодательством Российской Федерации, ОГРН: 1027725022940, ИНН: 7725216105, с местом нахождения по адресу: 121614, г. Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2, в лице Генерального директора Кузнецова Максима Евгеньевича, действующего на основании Устава (далее – «Джонсон & Джонсон») **Предложения (оферты) с исх. Номером _____ от _____ 202__ года о безвозмездном предоставлении лекарственного препарата для медицинского применения с МНН абиратерон, таблетки 250 мг (во флаконе) № 120 (далее – Абиратерон)** в целях расширения доступа пациентов, страдающих метастатическим кастрационно-резистентным раком предстательной железы, к современной инновационной терапии с использованием лекарственного препарата и предоставляет следующие сведения, необходимые для акцепта такой оферты:

Информация об организации - Получателе Препарата

Наименование организации:

(указать наименование получателя, уполномоченного принимать и использовать лекарственные средства для оказания медицинской помощи)

Адрес доставки Абиратерона, внесенный в ИС МДЛП:

ИНН/КПП:

Количество упаковок:

(не более 1 упаковки Абиратерона на каждые 3 (три) упаковки лекарственного препарата для медицинского применения апалутамид, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, № 120, во флаконе либо блистере, которые были приобретены при соблюдении условий, указанных в Предложении (оферте) с исх. Номером _____ от _____ 202__ года, на основании контракта(-ов) с датой проведения аукциона(-ов) в электронной форме или датой заключения контракта с единственным поставщиком (в случаях, предусмотренных законодательством) в период с 1 января 2022 года и по 31 декабря 2023 года.

Контактные данные со стороны организации – Получателя

Мобильный телефон: _____

Настоящим Адресат Предложения/Акцептант предоставляет нижеследующие заверения об обстоятельствах, имеющих значение для заключения договора, и тем самым принимает на себя ответственность за соответствие заверения действительности в силу пункта 1 статьи 431.2 ГК РФ:

Заказчик по контракту (-ам), заключил **контракт(-ы)** на поставку лекарственного препарата для медицинского применения с МНН апалутамид **таблетки, покрытые пленочной оболочкой, № 120, во флаконе либо блистере** (далее – «Апалутамид»), в количестве _____ (прописью) упаковок:

Номера контракта (-ов) с проведением аукциона(-ов) в электронной форме (заполняется, если применимо):

№ _____	от « _____ » _____ 202__ г.,	с проведением аукциона в электронной форме от « _____ » _____ 202__ г.,
№ _____	от « _____ » _____ 202__ г.,	с проведением аукциона в электронной форме от « _____ » _____ 202__ г.,
№ _____	от « _____ » _____ 202__ г.,	с проведением аукциона в электронной форме от « _____ » _____ 202__ г.

Номера контракта (-ов) единственным поставщиком (заполняется, если применимо):

№ _____	от « _____ » _____ 202__ г.,
№ _____	от « _____ » _____ 202__ г.,
№ _____	от « _____ » _____ 202__ г.

В случае, если условиями контракта предусмотрена поставка Апалутамида по заявкам заказчика по контракту(-ам), настоящим Адресат предложения/Акцептант уведомляет Джонсон & Джонсон о подаче заявки (заявок) на поставку Апалутамида по указанным(-ому) выше контракту(-ам), а именно (заполняется, если применимо):

Дата заявки: « _____ » _____ 202__ г. - _____ упаковок;
Дата заявки: « _____ » _____ 202__ г. - _____ упаковок;
Дата заявки: « _____ » _____ 202__ г. - _____ упаковок.

В случае, если условиями контракта предусмотрена поэтапная поставка Препарата в сроки, определенные календарным планом по заключенному контракту, настоящим Адресат предложения/Акцептант уведомляет Джонсон & Джонсон о получении Препарата по указанным (-ому) выше контракту (-ам), а именно (заполняется, если применимо):

Дата поставки: « _____ » _____ 202__ г. - _____ упаковок.
Дата поставки: « _____ » _____ 202__ г. - _____ упаковок.
Дата поставки: « _____ » _____ 202__ г. - _____ упаковок.

В случае, если условиями контракта предусмотрена поставка в полном объеме после заключения контракта настоящим Адресат предложения/Акцептант уведомляет Джонсон & Джонсон о получении Препарата по указанным (-ому) выше контракту (-ам), единовременно в полном объеме после заключения контракта (-ов) (заполняется, если применимо):

_____ упаковок.

Копии заключенного(-ых) контракта(-ов) прилагаются (в части договоров, заключенных в соответствии с законодательством о закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц, а также контрактов, сведения о которых не размещаются в реестре контрактов, заключенных заказчиками).

Совокупность Предложения (оферты) и Акцепта оферты представляют собой договор, по юридической природе являющийся пожертвованием, и к которому применяются нормы статьи 582 ГК РФ. Приложения.

Приложения.

Прилагаются следующие документы, заверенные подписью уполномоченного лица и печатью Адресата Предложения/Акцептанта:

1. Карточка юридического лица – Адресата Предложения.
2. Копия доверенности на получение Препарата с указанием уполномоченного лица / Выписка из приказа о назначении уполномоченного лица на соответствующую должность.
3. _____

С уважением,

Должность
и наименование
организации Адресата Предложения/Акцептанта

_____ / ФИО
м.п.

Приложение №1 к акцепту оферты Исх. № _____ от «__» _____ 202_г.

Карточка юридического лица – Адресата Предложения/Акцептанта

<i>№ п/п</i>	<i>Наименование заполняемого поля</i>	<i>Сведения о контрагенте</i>	<i>Примечание</i>
1	Полное наименование организации		
2	Краткое наименование организации		
3	Адрес юридический		
4	Адрес почтовый		
5	ИНН		
6	КПП		
7	Наименование банка, в т.ч. место (город) нахождения		
8	Расчетный счет		
9	Корреспондентский счет		
10	БИК		

С уважением,

Должность
и наименование
организации Адресата
Предложения/Акцептанта

_____ / ФИО
м.п.