

**Предложение о заключении договора  
в отношении безвозмездной передачи лекарственного препарата для медицинского применения с  
международным непатентованным наименованием устекинумаб при приобретении лекарственного  
препарата для медицинского применения с международным непатентованным наименованием  
устекинумаб в целях расширения доступа пациентов к современной инновационной терапии**

Исх. номер 0112-5/22

г. Москва

«01» декабря 2022 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 Погодиной Екатерины Борисовны, действующей на основании Устава (далее – «Джонсон & Джонсон»).

**ПРИНИМАЯ ВО ВНИМАНИЕ, ЧТО** воспалительные заболевания кишечника (ВЗК) характеризуются хроническим аутоиммунным воспалением желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) и включают в себя болезнь Крона (БК) и язвенный колит (ЯК).

Распространенность БК в России составляет 5,6 на 100 тыс. населения, прирост— 13,7%, распространенность ЯК ориентировочно составляет 16,6 на 100 тыс. населения, ежегодный регистрируемый прирост — 11,3%<sup>1,2</sup>.

Согласно данным ESCAре, в популяции больных БК преобладали среднетяжелые и тяжелые формы: у 21% была легкая БК, у 44% - средняя и у 35% - тяжелая степень<sup>3</sup>.

Средний возраст дебюта заболевания: 20-40 лет<sup>3</sup>.

ВЗК имеют прогрессирующее течение, могут сопровождаться опасными для жизни осложнениями и формированием резистентных к лечению форм, в том числе развитием стероидозависимости и стероидорезистентности. Частота стероидорезистентности/стероидозависимости в сумме составляет практически половину случаев<sup>3</sup>.

Прогрессирующее течение ВЗК может приводить к обширным операциям на кишечнике, включая колопротэктомию, к инвалидизации и социальной дезадаптации людей трудоспособного и репродуктивного возраста.

Стелара® может являться препаратом выбора в первой и последующих линиях биологической терапии для пациентов с болезнью Крона и язвенным колитом, так как терапия препаратом Стелара® характеризуется следующими результатами: “быстрое наступление эффекта”: уменьшение боли в животе и частоты дефекаций уже на 1 неделе терапии при болезни Крона<sup>4</sup>; уменьшение частоты дефекаций уже на 1 неделе терапии и крови в стуле уже на 2 неделе терапии при язвенном колите<sup>5</sup>.

Долгосрочная эффективность: 3 из 4-х пациентов сохраняют ремиссию в течение не менее 2 лет при язвенном колите<sup>6</sup> и не менее 3 лет при болезни Крона<sup>7</sup>.

<sup>1</sup> Князев О. В., Шкурко Т. В., Каграманова А. В., Веселов А. В., Никонов Е. Л. Эпидемиология воспалительных заболеваний кишечника (обзор литературы). Доказательная гастроэнтерология. 2020;9(1):80—7. doi: 10.17116/dokgastro202090180

<sup>2</sup> Биннатли Ш. А., Алешин Д. В., Куликов А. Э., Романов Р. И. Качество жизни пациентов, оперированных по поводу язвенного колита (обзор литературы). Колопроктология. 2019;18(1):89—100. doi: 10.33878/2073-7556-2019-18-1-89-100

<sup>3</sup> Белоусова Е.А. и др. Альманах клинической медицины. 2018; 46 (5): 445-463

<sup>4</sup> Sandborn WJ et al. 2017 WCOG poster abstract P2145 <https://www.eventscribe.com/2017/wcogacg2017/posterspeakers.asp>

<sup>5</sup> Sands BE et al Earle improvement after intravenous ustekinumab induction in patients with ulcerative colitis/ Results from the UNIFI induction trial 689. The American Journal of gastroenterology. October, 2019

<sup>6</sup> Sands B.E. et al. Efficacy of Ustekinumab for ulcerative colitis in biologic non-failure, and biologic failure populations through 2 years: UNIFI Long-term extension. TU188

<sup>7</sup> Hanauer S. et al. IM-UNITI: 3 Year Efficacy, Safety and Immunogenicity of Ustekinumab Treatment of Crohn’s disease. Journal of Crohn’s and Colitis, Volume 14, Issue 1, January 2020, p. 23-32

ВСЕМ ГОСУДАРСТВЕННЫМ, МУНИЦИПАЛЬНЫМ УЧРЕЖДЕНИЯМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И ОРГАНАМ  
ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

К концу первого года терапии клиническая ремиссия наблюдается у 65% пациентов с БК, получавших устекинумаб<sup>8</sup>.

Сочетание эффективности и безопасности: самая высокая выживаемость терапии по сравнению с другими ГИБП при болезни Крона в любой линии - 75% пациентов за 2 года наблюдения остаются на терапии<sup>9,13,14</sup>.

Благоприятный профиль безопасности: профиль безопасности устекинумаба в отношении риска возникновения инфекций, в том числе туберкулеза, и малигнизации сопоставим с плацебо и препаратами селективного механизма действия<sup>10</sup>. Устекинумаб по риску развития инфекций, сопоставим с плацебо, а также, не влияет на миграцию лимфоцитов в ЖКТ и, соответственно, не приводит к увеличению риска местных инфекций, в том числе, ассоциированных с *Clostridium Difficile*<sup>6,7,11</sup>. Препарат Стелара® (устекинумаб) обладает наименьшей иммуногенностью среди всех препаратов для лечения БК-2,3%<sup>12</sup>.

По данным национальных регистров и постмаркетинговых исследований терапия устекинумбом не сопровождается риском реактивации туберкулезной инфекции<sup>12</sup>.

## 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 **устекинумаб, раствор для подкожного введения 90 мг/1,0 мл, (шприцы)** (далее – «Препарат») 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 3 (три) упаковки Препарата на каждые 5 (пять) упаковок Препарата, которые были приобретены Адресатом Предложения в качестве заказчика 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 июля 2022 года и по 31 декабря 2022 года.

Подтверждением заключения такого(-их) контракта(-ов) на поставку Препарата 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 Препарата по заявкам Адресата Предложения, обязанность Джонсон & Джонсон обеспечить передачу Адресату Предложения либо указанному им

<sup>8</sup> Sands B.E., Irving P.M., Hoops T., et al. Ustekinumab versus adalimumab for induction and maintenance therapy in moderate-to-severe Crohn's disease: the SEAVUE study. Abstract presented at: Digestive Disease Week; May 21-23, 2021; Virtual Meeting.

<sup>9</sup> Ko Y. et al. Presentation at ECCO 2020; P361

<sup>10</sup> Click B, Regueiro M. Inflamm Bowel Dis. 2019, 25 (5): 831-842. doi: 10.1093/ibd/izy313

<sup>11</sup> Colombe JF, Sands BE, Rutgeerts P, Sandborn W, Danese S, D'Haens G, et al. The safety of vedolizumab for ulcerative colitis and Crohn's disease. Gut. 2017;66(5):839-5110 <https://gut.bmj.com/content/66/5/839> Дата обращения 29.10.2021

<sup>12</sup> Risk of Tuberculosis Reactivation in Patients with Rheumatoid Arthritis, Ankylosing Spondylitis, and Psoriatic Arthritis Receiving Non-Anti-TNF-Targeted Biologics. Cantini F, Nannini C, Niccoli L, Petrone L, Ippolito G, Goletti D. Mediators Inflamm. 2017;2017:8909834

<sup>13</sup> Feagan B. G. et al. Ustekinumab as induction and maintenance therapy for Crohn's disease //New England journal of medicine. – 2016. – Т. 375. – №. 20. – С. 1946-1960.

<sup>14</sup> Carretero G., et al. J. Dermatolog. Treat. 2018 Jun.; 29 (4): 334-346.

<sup>15</sup> Gniadecki R., et al. Comparison of long-term drug survival and safety of biologic agents in patients with psoriasis vulgaris Br. J. Dermatol. 2015; 172(1): 244-52.



ВСЕМ ГОСУДАРСТВЕННЫМ, МУНИЦИПАЛЬНЫМ УЧРЕЖДЕНИЯМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И ОРГАНАМ  
ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

грузополучателю без взимания дополнительной оплаты по 3 (три) упаковки **Препарата** на каждые 5 (пять) упаковок **Препарата**, явившегося объектом закупки по контракту, возникает с даты направления Адресатом Предложения поставщику заявки (заявок) на поставку соответствующего количества упаковок Препарата по заключенному контракту. Подтверждением направления заявки (заявок) на поставку Препарата является уведомление, направленное Адресатом Предложения в Джонсон & Джонсон, о подаче заявки (заявок) на поставку 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.

Акцепты оферты по настоящему Предложению принимаются Джонсон & Джонсон не позднее 1 марта 2023 года.

## 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.

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:

- 2.2.1 Карточка юридического лица – Адресата Предложения (форма прилагается).
- 2.2.2 Копия лицензий Получателя на осуществление медицинской и фармацевтической деятельности с указанием адреса фактической доставки Препарата.
- 2.2.3 Копия доверенности на получение Препарата с указанием уполномоченного лица либо выписка из приказа о назначении уполномоченного лица на соответствующую должность.

2.3. Передача Препарата осуществляется силами и за счет Джонсон & Джонсон, на условиях доставки до Получателя. 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

ВСЕМ ГОСУДАРСТВЕННЫМ, МУНИЦИПАЛЬНЫМ УЧРЕЖДЕНИЯМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И ОРГАНАМ  
ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

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.

### 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 контактного лица Адресата Предложения, указанного в Акцепте 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 – отдельно взятые аффилированные компании группы Johnson & Johnson (перечислены в Приложении 21 к Форме 10К, доступной по ссылке <https://johnsonandjohnson.gcs-web.com/financial-information/sec-filings>) и поставщиков информационно-справочных услуг и (или) услуг проведения аудитов/проверок – к обработке персональных данных, полученных от передающей Стороны, а также осуществлять трансграничную передачу персональных данных указанным третьим лицам на территорию Соединенных Штатов Америки, государств-членов Европейского союза и иных иностранных государств (в том числе не обеспечивающих адекватной защиты прав субъектов). 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 воспалительными заболеваниями кишечника, 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 157 063, 55 рублей без НДС.

3.5. Настоящее Предложение действительно до 1 марта 2023 года и может быть отозвано Джонсон & Джонсон в любой момент.



ВСЕМ ГОСУДАРСТВЕННЫМ, МУНИЦИПАЛЬНЫМ УЧРЕЖДЕНИЯМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И ОРГАНАМ  
ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

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.

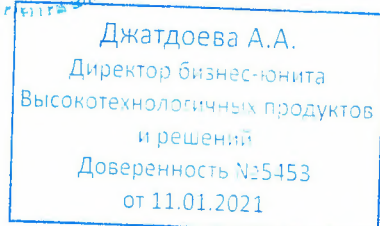
3.7. Ни одна из сторон договора не вправе осуществлять какие-либо действия, запрещённые законодательством Российской Федерации или иным законодательством о противодействии коррупции, которое далее совместно именуется «Антикоррупционное законодательство» и может применяться к какой-либо одной или обеим 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. 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



/Погодина Екатерина Борисовна/



ВСЕМ ГОСУДАРСТВЕННЫМ, МУНИЦИПАЛЬНЫМ УЧРЕЖДЕНИЯМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И ОРГАНАМ  
ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

**Приложение № 1** Форма «Акцепт оферты»

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 &amp; 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 Погодиной Екатерины Борисовны, действующей на основании Устава (далее – «Джонсон & Джонсон») **Предложения (оферты) с исх. номером \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_ года о безвозмездном предоставлении лекарственного препарата для медицинского применения с МНН устекинумаб, раствор для подкожного введения 90 мг/1,0 мл, (шприцы) (далее – Препарат) в целях расширения доступа пациентов, страдающих воспалительными заболеваниями кишечника, 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 Препарата:	
ИНН/КПП:	
Количество упаковок: 3 (три) упаковки Препарата на каждые 5 (пять) упаковок лекарственного препарата для медицинского применения устекинумаб, раствор для подкожного введения 90 мг/мл, 1мл (шприцы), которые были приобретены Адресатом Предложения/Акцептантом 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 июля 2022 года и по 31 декабря 2022 года.	

Данные контактного лица со стороны организации – Получателя	
ФИО:	
Должность:	
Рабочий телефон:	
Мобильный телефон:	
Электронный адрес (email):	

[НА БЛАНКЕ АДРЕСАТА ПРЕДЛОЖЕНИЯ]

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:

Адресат Предложения/Акцептант заключил контракт(-ы) № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_ на поставку лекарственного препарата для медицинского применения с МНН **устекинумаб, раствор для подкожного введения 90 мг/мл, 1мл (шприцы)**, в количестве \_\_\_\_\_ (прописью) упаковок, закупаемых для обеспечения пациентов, страдающих воспалительными заболеваниями кишечника. 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).

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

- «\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2022 г. - \_\_\_\_\_ упаковок;
- «\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2022 г. - \_\_\_\_\_ упаковок;
- «\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2022 г. - \_\_\_\_\_ упаковок.

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

Приложения.

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

1. Карточка юридического лица – Адресата Предложения/Акцептанта.
2. Копия лицензий Получателя на осуществление медицинской и фармацевтической деятельности.
3. Копия доверенности на получение Препарата с указанием уполномоченного лица / Выписка из приказа о назначении уполномоченного лица на соответствующую должность.

С уважением,

ФИО, должность

Наименование

организации Адресата Предложения/Акцептанта



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]

\_\_\_\_\_ /ФИО/