



February 2019 Edition • L'édition de février 2019

Order Desk
1.800.567.5667
Bureau des Commandes
Fax/Télec. : 416.382.5002
Toll-Free Fax/N° de Téléc. sans frais : 1.855.382.5002

Open 8:30 a.m. – 4:30 p.m. EST Monday to Friday
Ouvert de 8h30 à 16h30 HNE lundi au vendredi

www.janssen.com/canada

Head Office
Siège social

Janssen Inc.
19 Green Belt
Drive Toronto,
Ontario M3C 1L9
416.449.9444
Fax:
416.449.2658

Medical Information Services
Service d'information médicale

1.800.567.3331
or/ou
1.800.387.8781

Distribution Centre
*Centre de
distribution*

Janssen Inc.
200 Whitehall
Drive Markham,
Ontario L3R 0T5

© JANSSEN Inc. 2016

PRODUCT & DESCRIPTION DESCRIPTION DU PRODUIT	DIN	PRODUCT CODE / CODE DU PRODUIT	UNIT / UNITÉ UPC	UNIT SIZE FORMAT	MINIMUM ORDER/ COM. MIN	CASE QTY. / QTÉ PAR CAISSE	CODE
Pr CAELYX®							
pegylated liposomal doxorubicin hydrochloride for injection / chlorhydrate de doxorubicine, liposomes pégylés, pour injection							
2 mg / mL Vial / Fiole	02238389	62087	069502 62087 1	1 x 10 mL	1	50	
Special handling and storage required (2-8°C) / Requiert des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)							
C CONCERTA®							
methylphenidate hydrochloride, extended-release tablets / chlorhydrate de méthylphénidate, comprimés à libération prolongée							
18 mg Bottle / Flacon	02247732	61055	062773 61055 8	1 x 100	1	24	
27 mg Bottle / Flacon	02250241	61082	062773 61082 4	1 x 100	1	24	
36 mg Bottle / Flacon	02247733	61056	062773 61056 5	1 x 100	1	24	
54 mg Bottle / Flacon	02247734	61057	062773 61057 2	1 x 100	1	24	
Pr CYCLEN®							
norgestimate and ethinyl estradiol tablets / comprimés de norgestimate et d'éthinylestradiol							
DISCREET / DISCRET 21	01968440		069502 62185 4	1 x 1 pak / paq.			
order code / code de commande	01968440	62185	100 69502 62185 1	1 x 10 pak / paq.	1	18	
DISCREET / DISCRET 28	01992872		069502 62186 1	1 x 1 pak / paq.			
order code / code de commande	01992872	62186	100 69502 62186 8	1 x 10 pak / paq.	1	18	
Pr DITROPAN XL®							
oxybutynin chloride, extended-release tablets / chlorure d'oxybutynine, comprimés à libération prolongée							
5 mg Bottle / Flacon	02243960	61021	069502 61021 6	1 x 100	1	24	
10 mg Bottle / Flacon	02243961	61022	069502 61022 3	1 x 100	1	24	
N DURAGESIC®							
fentanyl transdermal system, narcotic analgesic patch / système transdermique de fentanyl, analgésique narcotique, patch cutané							
12 mcg / hr	02334186	62060	062773 62060 1	DISCONTINUED / ABANDONNÉE			
25 mcg / hr	02275813	62061	062773 62061 8	DISCONTINUED / ABANDONNÉE			
50 mcg / hr	02275821	62062	062773 62062 5	DISCONTINUED / ABANDONNÉE			
75 mcg / hr	02275848	62063	062773 62063 2	DISCONTINUED / ABANDONNÉE			
100 mcg / hr	02275856	62064	062773 62064 9	DISCONTINUED / ABANDONNÉE			
Pr EDURANT®							
rilpivirine tablets / comprimés de rilpivirine							
25 mg Bottle / Flacon	02370603	62097	062773 62097 7	1 x 30	1	12	
Pr ELMIRON®							
pentosan polysulfate sodium capsules / polysulfate de pentosan sodique capsules							
100 mg Bottle / Flacon	02029448	61024	069502 61024 7	1 x 100	1	24	
Pr EPREX®							
epoetin alfa sterile solution with PROTECS® Needle Guard / époétine alfa en solution stérile à gaine PROTECS®							
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02231583	62040	069502 62040 6	6 x 1,000 IU / 0.5 mL	1	63	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02231584	62041	069502 62041 3	6 x 2,000 IU / 0.5 mL	1	63	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02231585	62042	069502 62042 0	6 x 3,000 IU / 0.3 mL	1	63	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02231586	62043	069502 62043 7	6 x 4,000 IU / 0.4 mL	1	63	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02243400	62044	069502 62044 4	6 x 5,000 IU / 0.5 mL	1	63	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02243401	62045	069502 62045 1	6 x 6,000 IU / 0.6 mL	1	63	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02243403	62046	069502 62046 8	6 x 8,000 IU / 0.8 mL	1	63	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02231587	62047	069502 62047 5	6 x 10,000 IU / mL	1	63	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02243239	62048	069502 62048 2	1 x 20,000 IU / 0.5 mL	1	240	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02288680	62005	069502 62005 5	1 x 30,000 IU / 0.75 mL	1	240	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02240722	62049	069502 62049 9	1 x 40,000 IU / mL	1	240	
Special handling and storage required (2-8°C) / Requiert des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)							

PRODUCT & DESCRIPTION DESCRIPTION DU PRODUIT	DIN	PRODUCT CODE / CODE DU PRODUIT	UNIT / UNITÉ UPC	UNIT SIZE FORMAT	MINIMUM ORDER/ COM. MIN	CASE QTY. / QTÉ PAR CAISSE	CODE
PrEVRA®							
norelgestromin / ethinyl estradiol transdermal system / système transdermique de norelgestromine et d'éthinylestradiol	02248297	61074	069502 61074 2	1 x 1 pak / paq.	10	200	
PrIMBRUVICA®							
ibrutinib capsules / capsules d'ibrutinib	02434407	62167	069502 62167 0	1 x 90	1	12	
PrINTELENCE®							
etravirine tablets / d'étravirine comprimés	02306778	62052	062773 62052 6	1 x 120	1	48	
100 mg Bottle / Flacon	02375931	62130	062773 62130 1	1 x 60	1	48	
PrINVEGA®							
paliperidone, extended-release tablets / palipéridone, comprimés à libération prolongée	02300273	62026	062773 62026 7	1 x 30	1	70	
3 mg Bottle / Flacon	02300281	62027	062773 62027 4	1 x 30	1	70	
6 mg Bottle / Flacon	02300303	62028	062773 62028 1	1 x 30	1	70	
PrINVEGA SUSTENNA®							
paliperidone palmitate prolonged-release injectable suspension / palmitate paliperidone en suspension injectable à libération prolongée	02354217	62079	062773 62079 3	1 x 1	1	10	
50 mg Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02354225	62080	062773 62080 9	1 x 1	1	10	
75 mg Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02354233	62081	062773 62081 6	1 x 1	1	10	
100 mg Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02354241	62082	062773 62082 3	1 x 1	1	10	
150 mg Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie							
PrINVEGA TRINZA™							
paliperidone palmitate prolonged-release injectable suspension / palmitate paliperidone en suspension injectable à libération prolongée	02455943	62187	062773 62187 5	1 x 1	1	10	
175 mg Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02455986	62188	062773 62188 2	1 x 1	1	10	
263 mg Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02455994	62189	062773 62189 9	1 x 1	1	10	
350 mg Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie	02456001	62190	062773 62190 5	1 x 1	1	10	
525 mg Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie							
PrINVOKAMET™							
canagliflozin and metformin hydrochloride tablets / comprimés de canagliflozine et de chlorhydrate de metformine	02455404	62171	062773 62171 4	1 x 60	1	40	
50 mg / 500 mg Bottle / Flacon	02455420	62173	062773 62173 8	1 x 60	1	40	
50 mg / 1000 mg Bottle / Flacon	02455439	62174	062773 62174 5	1 x 60	1	40	
150 mg / 500 mg Bottle / Flacon	02455455	62176	062773 62176 9	1 x 60	1	40	
150 mg / 1000 mg Bottle / Flacon							
PrINVOKANA®							
anhydrous canagliflozin tablets / comprimés de canagliflozine anhydre	02425483	62138	062773 62138 7	1 x 30	1	80	
100 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	02425491	62139	062773 62139 4	1 x 30	1	60	
300 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées							
NJURNISTA®							
hydromorphone hydrochloride, prolonged-release tablets / chlorhydrate d'hydromorphone, comprimés à libération prolongée	02337266	62035	062773 62035 9	DISCONTINUED / ABANDONNÉE			
4 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	02337274	62036	062773 62036 6	DISCONTINUED / ABANDONNÉE			
8 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	02337282	62037	062773 62037 3	DISCONTINUED / ABANDONNÉE			
16 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	02337290	62038	062773 62038 0	DISCONTINUED / ABANDONNÉE			
32 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées							
PrLIVOSTIN®							
levocabastine hydrochloride suspension, topical antihistamine / suspension de chlorhydrate de lévocabastine, antihistaminique topique	02020017	10709	062773 10709 6	1 x 15 mL	1	50	
0.5 mg / mL Nasal Spray							
0,5 mg / mL Vaporisateur nasal							

PRODUCT & DESCRIPTION DESCRIPTION DU PRODUIT	DIN	PRODUCT CODE / CODE DU PRODUIT	UNIT / UNITÉ UPC	UNIT SIZE FORMAT	MINIMUM ORDER/ COM. MIN	CASE QTY. / QTÉ PAR CAISSE	CODE
P^rMICRONOR[®]							
norethindrone tablets / comprimés de noréthindrone							
DISCREET / DISCRET 28	00037605		069502 62164 9	1 x 1 pak / paq.			
order code / code de commande	00037605	62164	100 69502 62164 6	1 x 10 pak / paq.	1	18	
P^rPANCREASE[®]							
enteric-coated pancrelipase delayed-release capsules / pancrélipase à libération différée enrobage entérosoluble capsules							
MT 4 Bottle / Flacon	00789445	22510	057068 22510 4	1 x 100	1	48	T
MT 10 Bottle / Flacon	00789437	22515	057068 22515 9	1 x 100	1	24	T
MT 16 Bottle / Flacon	00789429	22520	057068 22520 3	1 x 100	1	48	T
P^rPARIET[®]							
rabeprazole sodium enteric-coated tablets / rabéprazole sodique comprimés entérosolubles							
10 mg Bottle / Flacon	02243796	62010	062773 62010 6	1 x 100	1	12	
20 mg Bottle / Flacon	02243797	62011	062773 62011 3	1 x 100	1	12	
P^rPREZCOBIX[®]							
darunavir / cobicistat film-coated tablets / comprimés pelliculés de darunavir/cobicistat							
800 mg / 150 mg Bottle / Flacon	02426501	62149	062773 62149 3	1 x 30	1	12	
P^rPREZISTA[®]							
darunavir tablets / comprimés de darunavir							
75 mg Bottle / Flacon	02338432	62059	062773 62059 5	1 x 480	1	50	
150 mg Bottle / Flacon	02369753	62133	062773 62133 2	1 x 240	1	50	
600 mg Bottle / Flacon	02324024	62058	062773 62058 8	1 x 60	1	50	
800 mg Bottle / Flacon	02393050	62140	062773 62140 0	1 x 30	1	12	
P^rREMICADE[®]							
infliximab powder for solution sterile, lyophilized / poudre pour solution stérile et lyophilisée							
100 mg / mL Vial / Fiole	02244016	62104	069502 62104 5	1 x 100 mg	1	448	
Special handling and storage required (2-8°C) / Requiert des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)							
P^rRESOTRAN[®]							
prucalopride tablets / comprimés de prucalopride							
1 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	02377012	62099	062773 62099 1	1 x 28	1	60	
2 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	02377020	62100	062773 62100 4	1 x 28	1	60	
P^rRISPERDAL[®]							
risperidone tablets / comprimés de rispéridone							
Tablets / Comprimés							
1 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	02025280	11109	062773 11109 3	1 x 60	1	80	
2 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	02025299	11110	062773 11110 9	1 x 60	1	80	
3 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	02025302	11111	062773 11111 6	1 x 60	1	80	
0.25 mg Bottle / Flacon	02240551	61034	062773 61034 3	1 x 100	1	50	
0.50 mg Bottle / Flacon	02240552	61035	062773 61035 0	1 x 100	1	50	
4 mg Bottle / Flacon	02025310	11116	062773 11116 1	1 x 60	1	50	
Oral Solution / Solution orale							
risperidone tartrate / tartrate de rispéridone							
1 mg / mL Bottle / Flacon	02236950	11130	069502 11130 0	1 x 30 mL	1	30	

PRODUCT & DESCRIPTION DESCRIPTION DU PRODUIT	DIN	PRODUCT CODE / CODE DU PRODUIT	UNIT / UNITÉ UPC	UNIT SIZE FORMAT	MINIMUM ORDER/ COM. MIN	CASE QTY. / QTÉ PAR CAISSE	CODE
Pr RISPERDAL CONSTA®							
risperidone powder for injectable prolonged-release suspension / rispéridone poudre pour suspension injectable à libération prolongée							
For deltoid or gluteal administration / Pour administration dans le muscle deltoïde ou fessier:							
12.5 mg Vial / Fiole	02298465	62178	062773 62178 3	1 x 1	1	58	
25 mg Vial / Fiole	02255707	62179	062773 62179 0	1 x 1	1	58	
37.5 mg Vial / Fiole	02255723	62180	062773 62180 6	1 x 1	1	58	
50 mg Vial / Fiole	02255758	62181	062773 62181 3	1 x 1	1	58	
Special handling and storage required (2-8°C) / Requiert des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)							
Pr SIMPONI® I.V.							
golimumab sterile solution for intravenous infusion only / golimumab solution stérile pour perfusion intraveineuse seulement							
50 mg Vial / Fiole	02417472	62151	069502 62151 9	1 x 50 mg / 4.0 mL	1	72	
Special handling and storage required (2-8°C) / Requiert des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)							
Pr SIMPONI®							
golimumab sterile solution for injection / golimumab solution stérile pour injection							
50 mg / 0.5 mL	02324776	62106	069502 62106 9	1 x 50 mg / 0.5 mL	1	260	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie							
50 mg / 0.5 mL	02324784	62105	069502 62105 2	1 x 50 mg / 0.5 mL	1	96	
SmartJect® autoinjector / Auto-injecteur SmartJect®							
100 mg / 1.0 mL	02413175	62148	069502 62148 9	1 x 100 mg / 1.0 mL	1	260	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie							
100 mg / 1.0 mL	02413183	62147	069502 62147 2	1 x 100 mg / 1.0 mL	1	96	
SmartJect® autoinjector / Auto-injecteur SmartJect®							
Special handling and storage required (2-8°C) / Requiert des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)							
Pr SPORANOX®							
itraconazole capsules / capsules d'itraconazole							
Capsules / Capsules							
100 mg Bottle / Flacon	02047454	10660	062773 10660 0	1 x 30	1	24	
Oral Solution / Solution orale							
10 mg / mL Bottle / Flacon	02231347	10670	062773 10670 9	1 x 150 mL	1	20	
Pr STELARA®							
ustekinumab sterile solution for injection / ustekinumab solution stérile pour injection							
45 mg / 0.5 mL	02320673	62077	069502 62077 2	1 x 45 mg / 0.5 mL	1	162	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie							
45 mg / 0.5 mL Vial / Fiole	02320673	62196	069502 62196 0	1 x 45 mg / 0.5 mL	1	24	
90 mg / 1.0 mL	02320681	62145	069502 62145 8	1 x 90 mg / 1.0 mL	1	260	
Pre-Filled Syringe / Seringue préremplie							
Special handling and storage required (2-8°C) / Requiert des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)							
Pr SYLVANT®							
siltuximab lyophilized powder for injection, for intravenous infusion / poudre lyophilisée pour injection, pour perfusion intraveineuse							
100 mg vial / fiole	02435128	62169	069502 62169 4		1	136	
400 mg vial / fiole	02435136	62170	069502 62170 0		1	96	
Special handling and storage required (2-8°C) / Requiert des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)							
Pr SYMTUZA®							
darunavir/cobicistat/emtricitabine/tenofovir alafenamide film-coated tablets/ comprimés d'éthanolate de darunavir/cobicistat/emtricitabine/hémifumarate de ténofovir alafénamide							
800 mg / 150 mg / 200 mg / 10 mg	02473720	417366	0 62773 62204 9	1 x 30	1	40	

PRODUCT & DESCRIPTION DESCRIPTION DU PRODUIT	DIN	PRODUCT CODE / CODE DU PRODUIT	UNIT / UNITÉ UPC	UNIT SIZE FORMAT	MINIMUM ORDER/ COM. MIN	CASE QTY. / QTÉ PAR CAISSE	CODE
Pr TOPAMAX®							
topiramate / topiramate							
Tablets / Comprimés							
25 mg Bottle / Flacon	02230893	61058	069502 61058 2	1 x 100	1	12	
100 mg Bottle / Flacon	02230894	24410	069502 24410 7	1 x 60	1	12	
200 mg Bottle / Flacon	02230896	24415	069502 24415 2	1 x 60	1	12	
Sprinkle Capsules / Capsules à saupoudrer							
15 mg Bottle / Flacon	02239907	24450	069502 24450 3	1 x 60	1	12	
25 mg Bottle / Flacon	02239908	24455	069502 24455 8	1 x 60	1	12	
Pr TRAMACET®							
acetaminophen and tramadol hydrochloride tablets / comprimés d'acétaminophène et chlorhydrate de tramadol							
37.5 mg / 325 mg Blister Packs / Plaquettes thermocollées	02264846	61088	062773 61088 6	1 x 60	10	40	
Pr TREMFYA®							
Guselkumab solution for injection/Guselkumab solution pour injection							
100 mg Vial / Fiole	02469758	418108	0 69502 62300 1	100 mg / 1 mL	1	240	
Special handling and storage required (2-8°C) / Requier des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)							
Pr TRI-CYCLEN®							
norgestimate and ethinyl estradiol tablets / comprimés de norgestimate et d'éthinylestradiol							
DISCREET / DISCRET 21	02028700		069502 62183 0	1 x 1 pak / paq.			
order code / code de commande	02028700	62183	100 69502 62183 7	1 x 10 pak / paq.	1	18	
DISCREET / DISCRET 28	02029421		069502 62184 7	1 x 1 pak / paq.			
order code / code de commande	02029421	62184	100 69502 62184 4	1 x 10 pak / paq.	1	18	
Pr TRI-CYCLEN® Lo							
norgestimate and ethinyl estradiol tablets / comprimés de norgestimate et d'éthinylestradiol							
DISCREET / DISCRET 21	02258560		069502 62165 6	1 x 1 pak / paq.			
order code / code de commande	02258560	62165	10069502 62165 3	1 x 10 pak / paq.	1	10	
DISCREET / DISCRET 28	02258587		069502 62166 3	1 x 1 pak / paq.			
order code / code de commande	02258587	62166	10069502 62166 0	1 x 10 pak / paq.	1	10	
N TYLENOL® NO. 2							
acetaminophen 300 mg, caffeine 15 mg, codeine phosphate 15 mg tablets / acétaminophène 300 mg, caféine 15 mg, phosphate de codéine 15 mg comprimés							
Bottle / Flacon	02163934	22010	057068 22010 9	1 x 500	1	12	
N TYLENOL® NO. 3							
acetaminophen 300 mg, caffeine 15 mg, codeine phosphate 30 mg tablets / acétaminophène 300 mg, caféine 15 mg, phosphate de codéine 30 mg comprimés							
Bottle / Flacon	02163926	22025	057068 22025 3	1 x 500	1	12	
N TYLENOL® NO. 4							
acetaminophen 300 mg, codeine phosphate 60 mg tablets / acétaminophène 300 mg, phosphate de codéine 60 mg comprimés							
Bottle / Flacon	02163918	22035	057068 22035 2	1 x 100	1	24	
Pr ULTRAM®							
tramadol hydrochloride tablets / comprimés de chlorhydrate de tramadol							
50 mg Bottle / Flacon	02349469	62083	062773 62083 0	1 x 100	1	24	
Pr VELCADE®							
bortezomib mannitol boronic ester for injection, sterile lyophilized powder / bortézomib, ester boronique de mannitol pour injection, poudre stérile lyophilisée							
3.5 mg / Vial / Fiole	02262452	61079	069502 61079 7	1 x 1	1	32	

PRODUCT & DESCRIPTION DESCRIPTION DU PRODUIT	DIN	PRODUCT CODE / CODE DU PRODUIT	UNIT / UNITÉ UPC	UNIT SIZE FORMAT	MINIMUM ORDER/ COM. MIN	CASE QTY. / QTÉ PAR CAISSE	CODE
Pr VERMOX [®] mebendazole tablets / comprimés de mébendazole 100 mg Blister Packs / Plaquettes thermoformées	00556734	61016	062773 61016 9	1 x 6	1	150	
Pr YONDELIS [®] trabectedin for injection, sterile lyophilized powder for intravenous infusion only / trabectédine pour Injection, poudre lyophilisée stérile réservée à la perfusion intraveineuse 1 mg Vial / Fiole Special handling and storage required (2-8°C) / Requier des mesures spéciales de manutention et d'entreposage (2-8 °C)	02351528	62085	069502 62085 7	1 x 1	1	6	
Pr ZYTIGA [®] abiraterone acetate tablets / comprimés d'acétate d'abiratéronne 250 mg Bottle / Flacon 500 mg Bottle / Flacon	02371065 02457113	62098 418284	069502 62098 7 069502 62195 3	1 x 120 1 x 60	1 1	24 24	

Code Legend / Légende de code

- Pr** Prescription required for Retail Sales / Vendu au détail sur ordonnance médicale seulement
- N** Narcotic / Narcotique
- C** Controlled Drug / Médicament contrôlé
- RED** New Product, Name, Size, UPC and/or DIN, etc / Nouveau produit, nom, format, UPC et/ou DIN, etc
- T** Products coded T are GST or HST extra, and may be subject to Provincial Sales Tax. /
Les produits portant la mention T sont assujettis à la TPS ou TVH et, s'il y a lieu, à la taxe de vente provinciale.

TERMS OF SALE AND RETURNED GOODS POLICY EFFECTIVE AS OF FEBRUARY 1ST, 2019

GENERAL INFORMATION

1. Ordering and Distribution:

It is the policy of JANSSEN Inc. ("JANSSEN") to sell its products ("Products") only to its authorized distributors (including wholesalers and self-distributing chains) and to other authorized customers (collectively referred to in these Terms as "Customers"). To place an order, Customers must call the JANSSEN Client Services at 1-800-567-5667 or fax their order to (416) 382-5002. All Product orders are subject to JANSSEN's prior approval and to these Terms. JANSSEN may, within its sole discretion, decide not to accept any orders and may place controls on orders and/or allocate supply of product among Customers.

Products sold by JANSSEN to Customers are provided for sale and re-sale only in Canada and are NOT FOR EXPORT. Exporting, or permitting the export, out of Canada of any Products are not permitted. Customer shall not, either directly or indirectly, sell, transfer or distribute, or facilitate the sale, transfer or distribution of, or otherwise provide any Product to any individual, pharmacy, hospital, corporation, partnership, sole proprietor, entity, government, regulatory authority or governmental department or agency (each a "Person") outside of Canada, or to any Person who is known to be (or there exists grounds to believe may be) directly or indirectly selling, transferring or distributing, or facilitating the sale, transfer or distribution of, or otherwise providing, such Products to Persons who reside outside of Canada. The Customer shall provide such information, records or assurances that JANSSEN may request from time to time, to permit JANSSEN to confirm that the Customer is in compliance with its obligations under this section. To the extent a Product is protected by an unexpired JANSSEN Canadian patent ("Patented Product"), JANSSEN grants to Customer, with respect to each particular Patented Product purchased by Customer from JANSSEN, a limited license under each such patent to resell the Patented Product in Canada to a Person, solely for use in accordance with the Product labeling, and provided that Customer has no reason to believe that Person is directly or indirectly, selling, transferring, or distributing, or facilitating the sale, transfer or distribution of, or otherwise providing, the Patented Product to any Person outside of Canada, or to any Person who is known to be (or there exists grounds to believe may be), directly or indirectly selling, transferring or distributing, or facilitating the sale, transfer or distribution of, or otherwise providing, such Product to a Person who resides outside of Canada. No patent rights in the United States or any other country are licensed hereunder. When Customer resells a Patented Product to a Person, Customer shall give to the Person notice that Customer has only the limited license to resell as set out in this section, and can convey no more rights to the Person than those set out in this section.

2. Prices:

Orders for Product will be filled and invoiced at the prices in effect at the time that the order is processed. Product prices are subject to change at JANSSEN's discretion without notice. In the event of a price reduction, JANSSEN will not grant credit for stock on hand or accept any other claims for rebates.

3. Minimum Order:

The minimum order amount is \$10,000 per order.

4. Narcotic and Controlled Drugs:

Orders for Products that constitute Narcotic or Controlled Drugs must be signed and dated by a person duly authorized to purchase such Products. The original order form must be received at 200 Whitehall Drive, Markham, Ontario L3R 0T5 prior to shipment. Telephone or fax orders will not be accepted.

5. Terms of Freight and Insurance:

Freight Terms for deliveries within Canada are 2010 CIP (similar to 2000 FOB Shipping, Freight and Insurance Prepaid by JANSSEN). JANSSEN will insure on behalf of the Customer the full invoice value of

Products shipped up to the Customer delivery point. JANSSEN determines the carrier in its sole discretion.

For greater certainty, title to, and risk of loss and damage to, the Products, pass to the Customer upon transfer of the Products to the carrier at the JANSSEN Distribution Centre.

6. Payment Terms:

Terms of payment are net 30 days from the date of invoice unless otherwise specified in writing on the invoice. Invoices are payable in full and no deductions or set-offs are permitted without first obtaining prior written authorization from JANSSEN. Any such claim for a deduction or set-off must be submitted in writing to JANSSEN Client Services. JANSSEN reserves the right to hold orders for Customers with past due balances. Enquiries should be referred to JANSSEN Client Services at 1-800-567-5667.

7. Reporting:

Customers are required to report inventory and all shipments of all Products (including historical inventory and shipment data) to JANSSEN and/or to any third party designated by JANSSEN upon request, such as IMS Health. Reports are to be provided in a format that details Customer's inventory and shipments of Products, whether to a pharmacy or other person, in sufficient detail as to allow JANSSEN to identify the purchaser of such Products from the Customer. The information received by JANSSEN will be held in confidence and used solely for the management of JANSSEN's relationship with the Customer. To the extent Customer may, in fulfilling its obligations under this Agreement, collect, use or disclose information about its own customers, Customer will ensure that such information is collected, used and disclosed with the knowledge and consent of the individual to whom the information related, in accordance with applicable privacy laws.

CREDIT AND RETURNED GOODS POLICY

The following are the terms and conditions pursuant to which Products may currently be returned to JANSSEN. All returns of Product are subject to the Terms in effect as of the time at which such Product is returned, regardless of their date of purchase. Accordingly, the Customer is strongly encouraged to review the then current Terms prior to requesting a Product return:

8. Product Complaints:

Where Product is returned to a Customer by a consumer on account of an alleged defect, such Customer should notify the JANSSEN Medical Information department within 24 hours at 1-800-567-3331.

9. Shipment Errors And Damages:

Claims for damage, shortage, shipment error or loss in transit of Product purchased directly from JANSSEN ("Shipment Claims") must be reported by the Customer to the JANSSEN Client Services within 48 hours of receipt. Any visible damage should be noted by the Customer on the carrier's bill of lading upon receipt of order. **Under no circumstances should the goods be refused.** If the Product was purchased directly from a wholesaler, a retail distributor or some other Person (other than JANSSEN), the purchaser must contact the Person from whom they bought such Product directly for return instructions as the instructions set out in this Section do not apply. Products are not to be given to the carrier for salvage. The Customer must obtain a Returned Merchandise Advice from a JANSSEN Client Services representative before any Products are returned on account of Shipment Claims. A Returned Merchandise Advice will only be issued if the Product is eligible for return. Upon receipt of such a Returned Merchandise Advice, the applicable Products are to be shipped collect to JANSSEN Inc., Johnson & Johnson Distribution Centre, 200 Whitehall Drive, Markham, Ontario L3R 0T5. The Customer is responsible for ensuring that the returned Products are shipped in compliance with applicable law. Shipments returned without a Returned Merchandise Advice, or Product reported beyond the 48 hour allowable period will be ineligible for credit and will not be returned to the Customer. Eligible Product will be credited at 100% of the original purchase price from JANSSEN. All requests for credit must be

authorized by a JANSSEN Client Services representative.

10. Returns of Expired (or Soon to Be Expired) Product:

(a) Returns Eligible For Credit:

JANSSEN Inc. will only authorize credit for Products that are returned:

- i. during the period that is between one month prior to, and six months after, its expiry date;
- ii. with at least 1/4 of the original JANSSEN selling unit remaining; and
- iii. that are otherwise not ineligible for credit under the immediately following section of these Terms. Partial packages of Product will be credited for each full quarter of the original JANSSEN selling unit, with the amount of the allowable credit being as set out in the table below. Credits will not be issued for partial containers of Narcotic or Controlled Drugs.

% Returned	Reimbursement – % of Eligible Amount*
0 to 24%	0%
25 to 49%	25%
50 to 74%	50%
75 to 99%	75%
100%	100%

*See section 10C for Credit Value For Expired Product

(b) Returns Ineligible For Credit:

A Product is not eligible to be returned for a credit if it:

- i. is returned prior to one month prior to, or after six months following, its expiry date;
- ii. has become unsaleable for reasons beyond JANSSEN's control, such as Product damaged by (A) water, fire, smoke or power failure, (B) having been subjected to extremes in temperature or exposure, (C) improper storage or handling, and/or (D) improper packaging or use of shipping materials during return;
- iii. was ordered outside of the normal course of acquiring inventory, such as in connection with a bankruptcy sale, going out of business sale, fire sale, pharmacy inventory sale or similar method of acquisition;
- iv. was not purchased from JANSSEN in accordance with these Terms, including but not limited to Products imported from outside Canada;
- v. is not in its original packaging, or if it has been repacked, over-labeled, price-stickered or reconstituted or tampered with in any way;
- vi. is a sample or clinical evaluation package;
- vii. was purchased on a non-returnable basis or with special conditions;
- viii. is returned in a quantity less than 25% of the original JANSSEN selling unit; and/or;
- ix. is a partial container of Narcotic or Controlled Drugs;
- x. is due to a contract conversion to a product which is a competitor to Product.

(c) Credit Value For Expired Product:

Products eligible for return in accordance with this Section 10 will be credited at 90% of the original purchase price, less any service fees that may be applicable.

(d) Procedure for Returning Expired Product (Wholesalers & Pharmacies) – See Section 10(e) for Procedure for Hospitals:

Returns of eligible Products are to be shipped freight prepaid to CLS Med-Turn International Inc. ("Med-Turn") 50 Dynamic Drive, Toronto, ON M1V 2W2. The Customer shall ensure that such Product is shipped in compliance with applicable law. All returned Product must be accompanied by a Med-Turn return form that has been filled out completely. Return forms can be obtained from Med-Turn at 1-888-784-2323 or on their website at www.returns.org. Authorization from Med-Turn must be obtained prior to returning Narcotic or Controlled Drugs. Credit will be issued to the Customer directly by Med-Turn. Credit will only be issued for Product which is eligible for return in accordance with this Section 10.

Products which are outside of current credit policies can be returned to Med-Turn for destruction only. No credit will be issued. Returns which are ineligible for credit will not be returned to the Customer.

(e) Procedure for Returning Expired Product (Hospitals) – See Section 10(d) for Procedure for Wholesalers & Pharmacies):

For Product purchased from an authorized distributor, contact the authorized distributor for return authorization and return Product as per the authorized distributor's procedure. For Product purchased directly from JANSSEN, authorization from a JANSSEN Client Services representative must be obtained prior to returning eligible Product. Upon receipt of a Returned Merchandise Advice from a JANSSEN Client Services representative, eligible Product returns are to be shipped collect to JANSSEN Inc., Johnson & Johnson Distribution Centre, 200 Whitehall Drive, Markham, ON L3R 0T5. The Customer is responsible for ensuring that the returned Products are shipped in compliance with applicable law.

GENERAL TERMS

11. Storage and Handling:

Customer is responsible for maintaining proper storage and handling conditions for all Products as required by applicable law or as set out in the applicable product labeling.

12. Guarantee:

The therapeutic information and suggested dosage contained in the Compendium of Pharmaceuticals and Specialties are necessarily general, and are included for informational or reference purposes only. Any modifications in dosage, indications and contraindications are the responsibility of the physician after proper diagnosis, and are not the responsibility of JANSSEN. JANSSEN's guarantee of the Products is strictly limited and is restricted to the identity of the Products and their manufacture in conformance with good manufacturing practices and applicable laws. No other warranty or condition, statutory or otherwise, shall be implied, including, without limitation, a warranty or condition as to quality or fitness for a particular purpose.

13. Non-Compliance with Terms:

In addition to any other rights or remedies available to JANSSEN, JANSSEN may refuse to accept orders from, or make any further sales of Product to, any Customer (and/or any of its affiliates) that fails to comply with these Terms. If JANSSEN has reason to believe that a Customer is in breach of these Terms, pending completion of any investigations it chooses to conduct, JANSSEN reserves the right to suspend or refuse, at its discretion, any further sales of Product to such Customer.

14. Precedence and Changes to Terms:

These Terms supersede all previous Terms and are subject to change from time to time, without notice, at JANSSEN's sole discretion. JANSSEN will provide its Customers with notice of any such changes by posting the updated Terms, including the date upon which the updated Terms take effect, in the "Our Products" section (http://www.janssen.ca/our_products_list) of JANSSEN's website. The individual changes made to the Terms may not be specifically described. Our Customers are strongly encouraged to regularly visit JANSSEN's website and review our Terms. Any order for Products placed after the posting of the updated Terms on our website are subject to the Terms then in effect; provided that all returns of Products purchased from JANSSEN will be subject to the Terms in effect at the time of return.

MODALITÉS DE VENTE ET POLITIQUE SUR LES RETOURS DE MARCHANDISES EN VIGUEUR DEPUIS LE 1^{ER} FÉVRIER 2019

RENSEIGNEMENTS GÉNÉRAUX

1. Commande et distribution :

La politique de JANSSEN Inc. (« JANSSEN ») prévoit la vente de ses produits (les « produits ») uniquement aux distributeurs autorisés (y compris les grossistes et les chaînes de distribution) ainsi qu'à d'autres clients autorisés (appelés collectivement ci-après les « clients »). Pour passer une commande, les clients doivent contacter le Service à la clientèle de Janssen au 1 800 567-5667, ou envoyer leur commande par télécopieur au 416 382-5002. Toutes les commandes de produits sont assujetties à l'approbation préalable de JANSSEN et aux présentes modalités. JANSSEN peut, à sa discrétion, refuser une commande, imposer des mesures de contrôle sur les commandes ou répartir les stocks de produits entre ses clients.

Les produits vendus par JANSSEN aux clients sont destinés à la vente ou la revente au Canada seulement; ILS NE SONT PAS DESTINÉS À L'EXPORTATION. Il est interdit d'exporter ces produits ou d'en autoriser l'exportation à l'extérieur du Canada. Les clients ne peuvent pas, directement ou indirectement, vendre, transférer ou distribuer des produits, ni faciliter leur vente, leur transfert ou leur distribution, ni les fournir de quelque autre façon à des particuliers, pharmacies, hôpitaux, personnes morales, sociétés de personnes, entreprises à propriétaire unique, entités, gouvernements, organismes de réglementation, ministères ou organismes gouvernementaux (collectivement appelées « personnes ») situés à l'extérieur du Canada, ou à des personnes connues pour (ou il y a lieu de le penser) vendre, transférer ou distribuer directement ou indirectement ces produits, faciliter leur vente, leur transfert ou leur distribution, ou les fournir de quelque autre façon à des personnes qui résident à l'extérieur du Canada. Le client est tenu de fournir les renseignements, dossiers ou assurances demandés par JANSSEN de temps à autre et il doit autoriser JANSSEN à confirmer que le client respecte ses obligations en raison de cette section. Dans la mesure où un produit est protégé par un brevet canadien non expiré (« produit breveté »), JANSSEN accorde au client, pour chaque produit breveté de JANSSEN qu'il achète, une licence restreinte en vertu de chaque brevet pour revendre le produit breveté au Canada à des personnes, uniquement à des fins conformes aux renseignements thérapeutiques, et pourvu que le client n'ait aucune raison de croire que, directement ou indirectement, les personnes vendent, transfèrent ou distribuent, ou facilitent la vente, le transfert ou la distribution, ou fournissent de quelque autre façon le produit breveté à des personnes situées à l'extérieur du Canada, ou à des personnes connues pour (ou il y a lieu de le penser) vendre, transférer ou distribuer directement ou indirectement ces produits, faciliter leur vente, leur transfert ou leur distribution, ou les fournir de quelque autre façon à des personnes qui résident à l'extérieur du Canada. Aucun droit de brevet des États-Unis ou d'un autre pays n'est accordé aux termes des présentes. Lorsqu'un client revend un produit breveté à une personne, il doit l'informer qu'il ne dispose que d'une licence restreinte pour revendre le produit, aux conditions énoncées dans cette section, et ne peut accorder à la personne d'autres droits que ceux mentionnés dans les présentes.

2. Prix :

Les commandes sont exécutées et facturées selon les prix en vigueur au moment où elles sont traitées. Le prix des produits peut être modifié à la discrétion de JANSSEN, sans préavis. En cas de baisse des prix, JANSSEN n'accordera aucun crédit pour les marchandises en stock et refusera toute autre demande de rabais.

3. Montant minimum de commande :

Le montant minimum par commande est de 10 000 \$.

4. Narcotiques et médicaments contrôlés :

Les commandes de narcotiques et de médicaments contrôlés doivent être signées et datées par une personne dûment autorisée à acheter de tels produits. Le formulaire de commande original doit parvenir au 200 Whitehall Drive, Markham (Ontario) L3R 0T5 avant l'expédition. Les commandes par téléphone ou télécopieur ne sont pas acceptées.

5. Modalités de livraison de marchandises et assurances :

La livraison de marchandises au Canada est régie par le terme CIP des Incoterm 2010 (similaire au terme FOB des Incoterm 2000 – expédition, marchandises et assurances prépayées par JANSSEN). JANSSEN paiera pour le client les frais d'assurances couvrant l'intégralité de la valeur facturée des marchandises, pour leur transport jusqu'au point de

livraison au client. Le choix du transporteur est à la seule discrétion de JANSSEN.

Il demeure entendu que la propriété – et le risque de perte et de dommage aux marchandises – est transférée au client au moment de la passation des produits au transporteur, au Centre de distribution de JANSSEN.

6. Modalités de paiement :

Les modalités de paiement sont net dans 30 jours suivant la date de facturation, sauf mention contraire indiquée par écrit sur la facture. Les factures sont payables en totalité; aucun rabais ni remise n'est autorisé sans l'autorisation écrite préalable de JANSSEN. Toute demande de rabais ou de remise doit être soumise par écrit au Service à la clientèle de JANSSEN. JANSSEN se réserve le droit de retenir les commandes des clients qui présentent des arriérés de paiement. Toute demande de renseignements complémentaires doit être adressée au Service à la clientèle de JANSSEN au 1-800-567-5667.

7. Production de rapports :

Les clients sont tenus d'envoyer, sur demande, un rapport sur les stocks et sur toutes les expéditions de produits (y compris les stocks antérieurs et les données d'expédition) à JANSSEN et/ou à tout tiers fournisseur désigné par JANSSEN, par exemple IMS Health. Les rapports doivent être fournis dans un format qui détaille les stocks et les expéditions de produits du client, que ce soit à une pharmacie ou à une autre personne, de façon suffisamment claire pour permettre à JANSSEN d'identifier l'acheteur des produits du client. Les renseignements reçus par JANSSEN resteront confidentiels et seront utilisés uniquement pour la gestion de la relation de JANSSEN avec le client. Dans la mesure permise, le client peut, dans le respect de ses obligations en vertu du présent accord, recueillir, utiliser ou divulguer des renseignements sur ses propres clients. Le client doit s'assurer que ces renseignements sont recueillis, utilisés et divulgués à la connaissance et au consentement de la personne dont il est question dans ces renseignements, conformément aux lois applicables.

POLITIQUE DE CRÉDIT ET DE RETOUR DE MARCHANDISES

Les modalités ci-après déterminent quels produits peuvent être retournés à JANSSEN. Tous les retours de produits sont assujettis aux modalités en vigueur au moment où un de tels produits est retourné, sans égard à leur date d'achat. Conséquemment, il est fortement recommandé au client de passer en revue les modalités en vigueur à ce moment avant de demander à retourner un produit :

8. Plaintes relatives aux produits :

Lorsqu'un produit est retourné à un client par un consommateur pour défaut allégué, le client doit en aviser le Service de l'information médicale de JANSSEN, au 1-800-567-3331, dans un délai de 24 heures.

9. Erreurs d'expédition et produits endommagés :

Les réclamations portant sur des produits achetés directement auprès de JANSSEN et qui ont été endommagés, expédiés en nombre insuffisant ou par erreur ou perdus pendant le trajet (« réclamations relatives à l'expédition ») doivent être soumises par le client au Service à la clientèle de JANSSEN dans un délai de 48 heures suivant la réception. Le client doit mentionner tout dommage visible sur le connaissance au moment de la réception de la commande. **Toutes les marchandises reçues doivent toujours être acceptées.** Si les produits ont été achetés directement auprès d'un grossiste, d'un détaillant ou d'une autre personne (autre que JANSSEN), l'acheteur doit communiquer directement avec ce fournisseur afin d'obtenir les directives sur le retour des marchandises, car celles précisées dans cette section ne s'appliquent pas. Les produits ne peuvent en aucun cas être remis au transporteur à des fins de récupération. Le client doit obtenir un avis de retour de marchandises émis par un représentant du Service à la clientèle de JANSSEN avant de retourner les produits dans le cadre d'une réclamation relative à l'expédition. Un avis de retour de marchandises ne sera émis que si le produit est admissible à un retour. Sur réception de l'avis de retour, les marchandises doivent être renvoyées en port dû à JANSSEN Inc., Johnson & Johnson Distribution Centre, 200 Whitehall Drive, Markham (Ontario) L3R 0T5. Il incombe au client de s'assurer que l'expédition des marchandises retournées est conforme aux lois qui s'appliquent. Tout retour de marchandises qui n'est pas accompagné d'un avis de retour ou qui a été signalé après la période autorisée de 48 heures ne sera pas admissible à un crédit et sera renvoyé au client. Les produits admissibles seront crédités à

100 % du prix d'achat d'origine de JANSSEN. Toute demande de crédit doit être autorisée par un représentant du Service à la clientèle de JANSSEN.

10. Retour de produits périmés (ou sur le point de l'être) :
(a) Retours admissibles à un crédit :

JANSSEN Inc. autorisera un crédit uniquement dans les cas suivants :

- i. Produits retournés au cours du mois précédant la date d'expiration ou des six mois qui la suivent;
- ii. Produits dont l'emballage contient au moins un quart de l'unité de vente originale de JANSSEN; et
- iii. Produits qui ne sont pas autrement inadmissibles à un crédit en vertu des modalités établies à la section ci-dessous. Les emballages partiels seront crédités en fonction de chaque quart de l'unité de vente originale de JANSSEN, le montant du crédit autorisé étant établi selon le tableau cidessous. Aucun crédit ne sera accordé pour des emballages partiels de narcotiques ou de médicaments contrôlés.

Pourcentage retourné	Remboursement – Pourcentage du montant admissible*
De 0 à 24 %	0 %
De 25 à 49 %	25 %
De 50 à 74 %	50 %
De 75 à 99 %	75 %
100 %	100 %

*Voir la section 10C, Valeur du crédit des produits périmés.

(b) Retours de marchandises non admissibles à un crédit :

Un produit n'est pas admissible à être retourné pour un crédit s'il :

- i. est retourné plus de un mois avant la date d'expiration ou plus de six mois après celle-ci;
- ii. est devenu invendable pour des raisons indépendantes de la volonté de JANSSEN, tel qu'un produit endommagé par (A) l'eau, le feu, la fumée ou une panne de courant, (B) une exposition à des températures extrêmes, (C) un entreposage ou une manutention inappropriés et/ou (D) un emballage ou des matériaux inappropriés pour le retour;
- iii. n'a pas été commandé selon le processus normal d'acquisition de stocks : par ex., faillite, vente de liquidation pour cause de cessation de commerce ou d'incendie, solde d'inventaire ou mode d'acquisition semblable;
- iv. n'a pas été acheté auprès de JANSSEN, conformément aux modalités des présentes, y compris, mais sans s'y limiter, les produits importés au Canada;
- v. n'est pas dans son emballage d'origine, s'il a été réemballé ou sur-étiqueté, s'il porte des autocollants de prix ou s'il a été reconstitué ou falsifié de quelque façon que ce soit;
- vi. s'agit d'un échantillon ou d'un modèle d'évaluation clinique;
- vii. a été acheté sans possibilité de retour ou selon des conditions spéciales;
- viii. est retourné dans une quantité inférieure à 25 % de l'unité de vente originale de JANSSEN;
- ix. s'agit d'un emballage partiel de narcotiques ou de médicaments contrôlés; et/ou
- x. s'agit d'un retour dû à la conversion d'un contrat pour un produit concurrent du Produit.

(c) Valeur du crédit des produits périmés :

Les produits admissibles au retour, conformément à la présente section 10, seront crédités à 90 % du prix d'achat original, moins les frais de service qui pourraient s'appliquer.

(d) Procédure de retour des produits périmés (grossistes et pharmacies) – Voir également la section 10(e), Procédure de retour des produits périmés (hôpitaux) :

Les retours de produits admissibles doivent être expédiés, en port payé, à CLS MedTurn International Inc. (« Med-Turn ») au 50 Dynamic Drive, Toronto (Ontario) M1V 2W2. Le client doit s'assurer que tout produit est expédié conformément aux lois qui s'appliquent. Tout produit retourné doit être accompagné d'un formulaire de retour rempli en entier. Les formulaires de retour peuvent être obtenus auprès de Med-Turn au 1-888-784-2323 ou sur son site Web à l'adresse www.returns.org. Une autorisation doit être obtenue de Med-Turn avant

de retourner des narcotiques ou des médicaments contrôlés. Le crédit sera émis au client directement par Med-Turn. Un crédit ne sera émis que pour les produits admissibles au retour, conformément à la présente section 10.

Les produits qui ne sont pas visés par les politiques de crédit actuelles peuvent être retournés à MedTurn aux fins de destruction seulement. Aucun crédit ne sera émis. Les produits qui sont inadmissibles au crédit ne seront pas retournés au client.

(e) Procédure de retour des produits périmés (hôpitaux) – Voir également la section 10(d), Procédure de retour des produits périmés (grossistes et pharmacies) :

Dans le cas d'un produit acheté auprès d'un distributeur autorisé, communiquez avec ce dernier afin d'obtenir l'autorisation de retour et retournez le produit selon la procédure du distributeur autorisé. Dans le cas d'un produit acheté directement auprès de JANSSEN, l'autorisation d'un représentant du Service à la clientèle de JANSSEN doit être obtenue avant de retourner le produit admissible. Sur réception d'un avis de retour de marchandise d'un représentant du Service à la clientèle de JANSSEN, les produits admissibles au retour doivent être envoyés port dû à JANSSEN Inc., Johnson & Johnson Distribution Centre, 200 Whitehall Drive, Markham (Ontario) L3R 0T5. Il incombe au client de s'assurer que les produits retournés sont expédiés conformément aux lois qui s'appliquent.

MODALITÉS GÉNÉRALES

11. Entreposage et manutention :

Le client est responsable de maintenir des conditions de stockage et de manutention convenables pour tous les produits en vertu de la législation applicable et conformément à l'étiquetage du produit.

12. Garantie :

Les renseignements thérapeutiques et la posologie recommandée contenus dans le Compendium des produits et spécialités pharmaceutiques sont avant tout généraux, et sont inclus aux fins d'information et de référence seulement. Toute modification apportée à la posologie, aux indications et aux contre-indications est la responsabilité du médecin après un diagnostic approprié et n'est pas la responsabilité de JANSSEN. La garantie de JANSSEN quant aux produits est strictement limitée et est restreinte à l'identité des produits et à leur fabrication, conformément aux bonnes pratiques de fabrication et aux lois qui s'appliquent. Aucune autre garantie ou condition, statutaire ou autre, ne doit être implicite, y compris mais sans s'y limiter, une garantie ou une condition relative à la qualité ou à la pertinence à des fins particulières.

13. Non-respect des modalités :

En plus de tout autre droit ou recours que peut exercer JANSSEN, JANSSEN peut refuser d'accepter les commandes de tout client (ou de l'une de ses sociétés affiliées) ou de conclure d'autres ventes de produits avec tout client (ou avec l'une de ses sociétés affiliées) qui ne respecte pas ces modalités. Si JANSSEN a des raisons de croire qu'un client ne respecte pas ces modalités, en attendant toute enquête qu'elle choisit de mener, JANSSEN se réserve le droit de suspendre ou de refuser, à sa discrétion, toute autre vente de produits à ce client.

14. Préséance et modifications aux modalités :

Ces modalités ont préséance sur toutes les modalités antérieures et peuvent être modifiées de temps à autre, sans préavis, à la seule discrétion de JANSSEN. JANSSEN avisera ses clients de ces modifications en publiant les modalités mises à jour – y compris date d'entrée en vigueur des nouvelles modalités – dans la section Nos produits de son site Web (http://www.janssen.ca/fr/our_products_list). Il se pourrait que les changements individuels apportés aux modalités ne fassent pas l'objet d'une description spécifique. Nous encourageons fortement nos clients à consulter régulièrement les modalités en vigueur sur le site Web de JANSSEN. Les commandes de produits passées après la publication de nouvelles modalités sur notre site Web seront assujetties aux modalités en vigueur au moment de ladite commande, mais tous les produits retournés achetés auprès de JANSSEN seront assujettis aux modalités en vigueur au moment dudit retour.