

Предложение о заключении договора

в отношении безвозмездной передачи лекарственного препарата для медицинского применения с международным непатентованным наименованием ибрутиниб при приобретении лекарственного препарата для медицинского применения с международным непатентованным наименованием ибрутиниб в целях расширения доступа пациентов к современной инновационной терапии

Исх. номер № 2512-10/23

г. Москва

«25» декабря 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

(А) Хронический лимфолейкоз (ХЛЛ) и лимфома из малых лимфоцитов (ЛМЛ) – злокачественные лимфопролиферативные заболевания, патоморфологическим субстратом которых являются CD 5+ В лимфоциты и характеризующиеся накоплением малых опухолевых В-клеток в костном мозге, крови и вторичных лимфоидных органах и тканях¹.

(Б) На хронические лимфопролиферативные заболевания приходится более 70% от всех вновь выявленных случаев новообразований лимфатической и кроветворной ткани, среди них большую долю занимают неходжкинские лимфомы (10 112 зарегистрированных случаев в 2020 г.) и другие лимфолейкозы, представленные, главным образом, ХЛЛ (3 833 - зарегистрированных новых случаев в 2020 г.)². ХЛЛ, как и все онкологические заболевания, при отсутствии адекватного лечения, приводит к летальному исходу пациента.

(В) Лекарственный препарат под торговым наименованием Имбрувика, МНН ибрутиниб (далее – «Препарат»), является мощным низкомолекулярным ингибитором тирозинкиназы Брутона (ТКБ), вовлеченной в патогенез ряда В-клеточных злокачественных новообразований, включая лимфому из клеток мантийной зоны, лимфому маргинальной зоны, макроглобулинемию Вальденстрема, хронической реакции «трансплантат против хозяина» и В-клеточный хронический лимфоцитарный лейкоз/лимфому из малых лимфоцитов⁶.

(Г) По сравнению с имеющимися вариантами терапии, включая доступную в рамках программы ВЗН, у больных с ХЛЛ, в том числе в случае неблагоприятного прогноза заболевания (в частности, немутированный статус IGHV, наличия делеции 17p / мутации TP53), а также при рецидиве заболевания, ибрутиниб показывает беспрецедентные результаты. При длительности наблюдения до 8 лет в исследовании RESONATE-2 через 7 лет ВВП составила 59% для пациентов, получавших ибрутиниб по сравнению с 9% для пациентов, получавших лечение хлорамбуцилом. Преимущество ВВП также наблюдалось у пациентов, рандомизированных в группе ибрутиниба и хлорамбуцила, с геномными особенностями высокого риска. Общая выживаемость через 7 лет составила 78% при применении ибрутиниба. Общая выживаемость через 7 лет составила 78% при применении ибрутиниба. Распространенность нежелательных явлений соответствовала предыдущим 5-летним наблюдениям. При сроках наблюдения до 8 лет 42% пациентов продолжают принимать ибрутиниб. Долгосрочные данные RESONATE-2 демонстрируют устойчивую пользу при лечении ХЛЛ ибрутинибом в первой линии, в том числе у пациентов с геномными особенностями высокого риска³. В популяции пожилых пациентов с ХЛЛ, по поводу которого ранее не проводилось лечение, при терапии ибрутинибом показатель ВВП через 2 года составлял 87 %⁴. Согласно Российским клиническим рекомендациям по диагностике и лечению хронического лимфоцитарного лейкоза/лимфомы из малых лимфоцитов, ибрутиниб является рекомендованной терапией ХЛЛ в первой линии и рецидивах заболевания⁵.

НАСТОЯЩИМ ПРЕДЛАГАЕТ

любым государственным, муниципальным учреждениям здравоохранения и органам исполнительной власти в сфере здравоохранения и подведомственным им лицам (далее – «Адресат Предложения» или «Акцептант») заключить договор в отношении безвозмездной передачи Препарата для медицинского применения с международным непатентованным наименованием ибрутиниб, торговым наименованием Имбрувика капс. 140 мг № 90, (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 2 (две) упаковки Препарата на каждые 8 (восемь) упаковок Препарата, 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 2023_ года и по 31 декабря 2024_ года при соблюдении одного из следующих условий:

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

При этом Акцепты оферты по контрактам с датой проведения аукциона(-ов) в электронной форме или датой заключения контракта с единственным поставщиком (в случаях, предусмотренных законодательством) в период с 1 января 2023_ года и по 31 декабря 2023_ года могут быть приняты до 20 июля 2024 года.

Акцепты оферты по контрактам с датой проведения аукциона(-ов) в электронной форме или датой заключения контракта с единственным поставщиком (в случаях, предусмотренных законодательством) в период с 1 января 2024_ года и по 31 декабря 2024_ года могут быть приняты в течение всего срока действия настоящего Предложения, указанного в п.3.5.

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

Подтверждением заключения государственного контракта являются сведения из реестра контрактов, заключенных государственными 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 заказчика по контракту(-ам), обязанность Джонсон & Джонсон обеспечить передачу Адресату Предложения либо указанному им грузополучателю без взимания дополнительной оплаты по 2 (две) упаковки Препарата на каждые 8 (восемь) упаковок, явившихся объектом закупки по контракту, возникает с даты направления заказчиком по контракту(-ам), поставщику заявки (заявок) на поставку соответствующего количества упаковок Препарата

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

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.

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 по 2 (две) упаковки Препарата на каждые 8 (восемь) упаковок, явившихся объектом закупки по контракту, возникает с даты фактической поставки поставщиком количества упаковок, соответствующего календарному плану по заключенному контракту, Препарата 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 подтвержденными диагнозами: хронический лимфоцитарный лейкоз/лимфома из малых лимфоцитов; мантийноклеточная лимфома; макроглобулинемия Вальденстрема; лимфома маргинальной зоны; хроническая реакция «трансплантат против хозяина», - которым в установленном порядке по жизненным показаниям 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 форм № 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.

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

В случае если Препарат сопровождается термодатчиком (ТТ) (в случае использования термоконтейнеров), Получатель или уполномоченное им лицо на основании доверенности останавливает ТТ и считывает показания с него во время приёма 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, подтвержденную сертификатом удостоверяющего центра, и доверенность, подтверждающую полномочия этого лица, оформленную Стороной в установленном порядке.

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

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 какой 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 хроническим лимфолейкозом, 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 385505,82 рублей без НДС.

3.5. Настоящее Предложение действительно до 20 января 2025 года и может быть отозвано Джонсон & Джонсон в любой момент.

3.6. 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.

3.7. 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.

3.8. Ни одна из сторон договора не вправе осуществлять какие-либо действия, запрещенные законодательством Российской Федерации или иным законодательством о противодействии коррупции, которое далее совместно именуется «Антикоррупционное законодательство» и может применяться к какой-либо одной или обоим 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 приведет к нарушению Антикоррупционного законодательства.

3.9. Все споры или разногласия, возникающие по настоящему договору или в связи с ним, разрешаются путем

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

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



Кузнецов Максим Евгеньевич)

МП.

Приложение № 1 «Форма «Акцепт оферты»

Якушечкина Н.А.

Директор по доступу препаратов на рынок
Доверенность № 6846 от 10.07.2023 г.

¹ Chiorazzi N., Rai K. R., Ferrarini M. Chronic lymphocytic leukemia // N Engl J Med. — 2005. — Т. 352, вып. 8. — С. 804—815.

² Злокачественные новообразования в России в 2020 году (заболеваемость и смертность), Московский научно-исследовательский онкологический институт имени П.А. Герцена, под редакцией А.Д. Каприна и др., Москва, 2021.

³ Paul M. Barr, MD, Up to 8 Years Follow-up From RESONATE-2: First-Line Ibrutinib Treatment for Patients With Chronic Lymphocytic Leukemia, 2022

⁴ Woyach JA., et al. Ibrutinib Regimens versus Chemoimmunotherapy in Older Patients with Untreated CLL. N Engl J Med. 2018 Dec 27;379(26):2517-2528.

⁵ Клинические рекомендации: Хронический лимфоцитарный лейкоз/лимфома из малых лимфоцитов, Москва, 2020.

⁶ Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата ИМБРУВИКА ЛП-002811 от 14.10.2022