

Акционерное общество «Р-Фарм»

УТВЕРЖДЕНО  
Приказом Генерального директора  
от 27.03.2020 № 32

Введено в действие  
01.05.2020 г.

**Положение АО «Р-ФАРМ»  
о реализации продукции на рынках ЕАЭС и СНГ**

Москва  
2020

## СОДЕРЖАНИЕ

1.ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ	3
2.ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ	3
3.ОБЩИЕ УСЛОВИЯ РЕАЛИЗАЦИИ ПРОДУКЦИИ	3
4.ПРОЦЕДУРА РАССМОТРЕНИЯ ЗАЯВОК НА ЗАКУПКУ ПРОДУКЦИИ	5
5.ПОРЯДОК ВЫБОРА ДЕЛОВОГО ПАРТНЕРА	5
6.ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ	9

Приложение № 1 Шаблон Заявки Делового партнера

Приложение № 2 Анкета на русском языке

Приложение № 2а Анкета на английском языке

Приложение № 3 Уведомление о порядке использования конфиденциальной информации на русском языке

Приложение № 3а Уведомление о порядке использования конфиденциальной информации на английском языке

Приложение № 4 Согласие на обработку персональных данных (прохождение проверки)

Приложение № 5 Согласие на обработку персональных данных (заключение договорных отношений с Деловым партнером)

## 1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Настоящее Положение Акционерного общества «Р-Фарм» направлено на стандартизацию порядка получения и рассмотрения запросов на приобретение Продукции Общества от потенциальных или действующих деловых партнеров из государств-членов Евразийского Экономического союза (далее – ЕАЭС), а также из стран-членов СНГ, в отношении реализации Продукции Общества на трансграничном рынке.

Кроме того, настоящее Положение содержит требования, предъявляемые к потенциальным Деловым партнерам, определяет перечень запрашиваемых от партнёров документов и порядок их рассмотрения.

Настоящее Положение является локальным нормативным актом, обязательным для исполнения всеми работниками Общества

В развитие общих принципов, изложенных в настоящем Положении, Аффилированные лица Общества утверждают собственные локальные нормативные акты с учетом особенностей нормативно-правового регулирования в соответствующей стране ведения хозяйственной деятельности.

Настоящее Положение не применяется:

- к реализации Продукции Общества на территории России,
- к реализации Продукции Общества аффилированными лицам Общества, учрежденным и ведущим хозяйственную деятельность в государствах-членах Евразийского Экономического союза (кроме России), а также государствах-членах СНГ (кроме России),
- к передаче Продукции в рамках осуществления Обществом благотворительной деятельности.

## 2. ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Термины и определения, используемые в настоящей Политике:

Аффилированные лица - термин, приведенный в Законе РСФСР от 22.03.1991 №948-1 «О конкуренции и ограничении монополистической деятельности на товарных рынках».

Деловые партнеры – для целей настоящего Положения, это:

- организации и индивидуальные предприниматели, учреждённые в соответствии с законодательством государств-членов Евразийского Экономического союза (кроме России), а также в соответствии с законодательством государств-членов СНГ (кроме России), желающие приобрести и/или приобретающие Продукцию Общества для использования или последующей реализации в указанных странах;

- агенты, представители, прочие третьи лица, являющиеся посредниками между Обществом и другой стороной в стране-члене Евразийского Экономического союза (кроме России), а также стране-члене СНГ (кроме России) в рамках реализации Продукции Общества.

Трансграничный рынок – рынок обращения Продукции, охватывающий территории двух и более государств-членов ЕАЭС при соблюдении условий, закрепленных в Решении Высшего Совета ЕАЭС № 29 «Об утверждении Критериев отнесения рынка к трансграничному» от 19 декабря 2012 г.

Договор - соглашение между Обществом и Деловым партнером об установлении, изменении или прекращении гражданских прав и обязанностей в отношении реализации Продукции Общества.

Продукция – лекарственные препараты для медицинского применения человеком и/или медицинские изделия, реализация которых осуществляется Обществом.

Сайт – информационный ресурс Общества в сети Интернет по адресу: [www.r-pharm.com](http://www.r-pharm.com).

## 3. ОБЩИЕ УСЛОВИЯ РЕАЛИЗАЦИИ ПРОДУКЦИИ

**3.1.** До завершения создания в ЕАЭС общего рынка лекарственных средств и общего рынка медицинских изделий, реализация Продукции Общества на трансграничном рынке осуществляется с учетом положений Раздела XVIII «Общие принципы и правила конкуренции» (статьи 74, 75, 76) Договора о Евразийском экономическом союзе" (Подписан в г. Астане 29.05.2014) (далее – Общие правила конкуренции), а также с учетом дополнительных требований национального антимонопольного законодательства и регулирования обращения Продукции в государстве учреждения и ведения деятельности как продавца, так и покупателя.

**3.2.** Общество придает особое значение выбору своих Деловых партнеров и проводит их тщательный отбор. Общество сотрудничает только с теми Деловыми партнерами, которые осуществляют свою деятельность в соответствии с требованиями законодательства, регулирующего её осуществление, а также способны осуществлять реализацию Продукции в соответствии с требованиями применимого законодательства, обеспечивая быстроту, качество и бесперебойность ее доставки потребителям.

**3.3.** Перед заключением Договора все Деловые партнеры должны пройти процедуру Комплексной проверки в соответствии с требованиями раздела 5 данного Положения. Для государственных учреждений и органов, закупающих Продукцию за счет бюджетных средств, на основе предусмотренных применимым законодательством конкурсных процедур, настоящим положением устанавливается исключение из правила о необходимости прохождения Деловым партнером Комплексной проверки. Раздел 5 к указанным закупкам не применяется.

**3.4.** Реализация Продукции осуществляется на основании Договоров, заключенных по формам, утверждённым в Обществе (далее – Договор с Деловым партнером).

**3.5.** Положительное рассмотрение заявки, положительное заключение Общества по итогам Комплексной проверки партнера, а также заключение Договора по форме Общества являются минимально необходимыми действиями для реализации Продукции Общества Деловому партнеру.

**3.6.** Заявки на закупку Продукции Общества подаются в порядке, определенном в разделе 4 по форме, указанной в Приложении № 1, и рассматриваются в индивидуальном порядке, исходя из применимого законодательства, экономических и технологических возможностей Общества. Рассмотрение заявки предполагает проверку Обществом фактических возможностей по реализации продукции тому или иному потенциальному или действующему Деловому партнеру (наличие продукции свободной от ранее возникших обязательств Общества перед третьими лицами, отсутствие правовых препятствий, др).

**3.7.** При рассмотрении заявок на закупку Продукции и ином взаимодействии с партнерами в Обществе запрещено совершать действия (бездействие), результатом которых являются или могут являться недопущение, ограничение, устранение конкуренции и (или) ущемление интересов других лиц, в том числе:

- 1) установление, поддержание монопольно высокой или монопольно низкой цены товара;
- 2) изъятие товара из обращения, если результатом такого изъятия явилось повышение цены товара;
- 3) навязывание контрагенту экономически или технологически не обоснованных условий договора, невыгодных для него или не относящихся к предмету договора;
- 4) экономически или технологически не обоснованные сокращение или прекращение производства товара, если на этот товар имеется спрос или размещены заказы на его поставки при наличии возможности его рентабельного производства, а также если такое сокращение или такое прекращение производства товара прямо не предусмотрено настоящим Договором и (или) другими международными договорами государств-членов;
- 5) экономически или технологически не обоснованные отказ либо уклонение от заключения договора с отдельными покупателями (заказчиками) в случае наличия возможности производства или поставок соответствующего товара с учетом особенностей, предусмотренных применимым законодательством;
- 6) экономически, технологически или иным образом не обоснованное установление различных цен (тарифов) на один и тот же товар, создание дискриминационных условий;
- 7) создание препятствий доступу на товарный рынок или выходу из товарного рынка другим хозяйствующим субъектам (субъектам рынка).

**3.8.** Общество отказывает Деловому партнеру в поставке Продукции по заявке Делового партнера в следующих случаях:

- Деловой партнер и/или Аффилированное лицо Делового партнера в течение предшествующих 12 (Двенадцати) месяцев допустили просрочку платежа, причитающегося Обществу, продолжительностью более 180 (Ста восемьдесят) календарных дней подряд; и/или
- Деловой партнер и/или Аффилированное лицо Делового партнера в течение предшествующих 12 (Двенадцати) месяцев допустили просрочку платежа, причитающегося Обществу, неоднократно (более трех раз подряд); и/или
- Выявлено несоответствие Делового партнера критериям, указанным в п. 5.1. – 5.3. настоящего Положения.

**3.9.** Допускается реализация Продукции Общества с использованием агентских договоров (договоров комиссии) с Деловыми партнерами.

**3.10.** Общество оставляет за собой право устанавливать особые коммерческие условия реализации отдельных категорий Продукции, в том числе для Продукции с истекающим сроком годности, Продукции, впервые выпускаемой Обществом и/или его Аффилированными лицами на рынок, а также Продукции, в отношении которой Обществом утверждены специальные программы продвижения. Решение об установлении таких условий принимается Генеральным директором Общества, подлежит обязательной публикации на Сайте Общества и вступает в силу с даты такой публикации.

**3.11.** Общество оставляет за собой право устанавливать особые коммерческие условия, отличные от условий, предоставляемых иным партнерам, в рамках реализации Продукции своим Аффилированным лицам.

#### 4. ПРОЦЕДУРА РАССМОТРЕНИЯ ЗАЯВОК НА ЗАКУПКУ ПРОДУКЦИИ

**4.1.** Заявка Делового партнера, форма которой приведена в Приложении 1, направляется Обществу по электронной почте [cis@rpharm.ru](mailto:cis@rpharm.ru) и/или по факсу +7 (495) 956-79-38 в виде скан-образа (копии) заявки, подписанной уполномоченным лицом Делового партнера. В заявке в обязательном порядке указывается адрес места нахождения Делового партнера (как минимум - название города и страны).

**4.2.** Заявки, поступившие из государств-членов ЕАЭС и/или СНГ, направляются для рассмотрения в Департамент по продажам в странах СНГ.

**4.3.** Срок рассмотрения заявки составляет 10 (Десять) рабочих дней с момента получения Обществом.

**4.4.** Заявка Делового партнера одобряется только при условии (а) наличия у Общества законной

возможности для реализации Продукции на территорию ведения деятельности Делового партнера, (б) наличия Продукции свободной от ранее возникших обязательств Общества перед третьими лицами, (в) в количестве, достаточном для удовлетворения всей или части заявки.

**4.5.** В случае сомнений в отношении обоснованности принятия того или иного решения по заявке сотрудники Департамента по продажам в странах СНГ должны обратиться за консультацией в Дирекцию по корпоративной этике и Дирекцию по правовому обеспечению.

**4.6.** Мотивированное решение об удовлетворении или отказе в удовлетворении заявки направляется Деловому партнеру не позднее 7 (Семи) рабочих дней с даты его принятия.

**4.7.** В случае подтверждения возможности поставки Продукции по рассмотренной заявке:

А) лицу, ранее не проходившему процедуру Комплексной проверки, одновременно с информацией о рассмотрении заявки направляется перечень документов, необходимых для проведения Обществом проверки. В случае неодобрения данного лица в качестве Делового партнера Общества, дальнейшая работа по заявке прекращается, договор не заключается. В случае одобрения лица в качестве Делового партнера, необходимо повторное направление заявки на Продукцию Общества.

Б) лицу, ранее прошедшему комплексную проверку и одобренному в качестве действующего Делового партнера, направляется проект договора поставки или счет (если ранее был подписан рамочный договор), в котором должны быть указаны ассортимент, цена, количество и срок годности Продукции.

**4.8.** Отправка мотивированного решения об удовлетворении или отказе в удовлетворении заявки допускается на бумажном носителе и/или в электронном виде.

## 5. ПОРЯДОК ВЫБОРА ДЕЛОВОГО ПАРТНЕРА

Перед заключением Договора все Деловые партнеры должны пройти процедуру Комплексной проверки в соответствии с требованиями настоящего раздела.

Критерии, которым должен отвечать Деловой партнер, описаны в п. 5.1. -5.3. настоящего раздела. Перечень критериев является исчерпывающим.

**5.1.** Критерии правоспособности Делового партнера:

5.1.1. наличие действующей регистрации в качестве юридического лица или индивидуального предпринимателя (или регистрация в аналогичном статусе согласно применимому законодательству);

5.1.2. предоставление Обществу правоустанавливающих документов, перечень которых представлен в п. 5.4. настоящего Положения;

5.1.3. наличие действующих лицензий, необходимых для приобретения Продукции у Общества (в том числе, лицензии на фармацевтическую и/или медицинскую деятельность или их аналоги согласно применимому законодательству);

5.1.4. подтверждение того, что деятельность Делового партнера не приостановлена в порядке, предусмотренном применимым законодательством;

5.1.5. отсутствие у Делового партнера (физического лица (являющегося индивидуальным предпринимателем), учредителя, акционера, участника Делового партнера или руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица) судимости за преступления в сфере экономики и/или оборота лекарственных средств и медицинских изделий (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята);

5.1.6. неприменение в отношении Делового партнера (физического лица (являющегося индивидуальным предпринимателем), учредителя акционера, участника Делового партнера или руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица) наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью и административного наказания в виде дисквалификации;

5.1.7. отсутствие инициированной процедуры реорганизации и/или ликвидации и/или банкротства в отношении Делового партнера;

5.1.8. подтверждение полномочий лица, действующего от имени Делового партнера.

**5.2.** Критерии финансовой стабильности:

В рамках Комплексной проверки потенциальных Деловых партнеров допустимо не оценивать финансовую стабильность компаний, сотрудничество с которыми будет проводиться на основе 100% предоплаты.

5.2.1. надлежащий учет Делового партнера в налоговом органе в качестве налогоплательщика;

5.2.2. соблюдение Деловым партнером требований применимого законодательства о предоставлении финансовой и налоговой отчетности;

5.2.3. отсутствие у Делового партнера задолженности по начисленным налогам, сборам и иным обязательным платежам в бюджеты любого уровня или государственные внебюджетные фонды за прошедший календарный год, размер которой превышает 25 (двадцать пять) % балансовой стоимости активов Делового партнера по данным бухгалтерской отчетности за последний завершенный отчетный период;

5.2.4. соответствие Делового партнера следующим финансовым показателям:

о наличие собственных оборотных средств (СОС) и их динамика ( $СОС = ТА$  (текущие активы) –  $ТО$  (текущие обязательства):  $СОС > 0$ , при этом, в случае, если  $СОС < 3$  (запасы), то критерий считается выполненным с ограничениями; при  $СОС < 0$ , финансовое состояние Делового партнера признается неудовлетворительным;

о текущая ликвидность ( $CR$ ) =  $ТА / ТО$ ,  $1 < CR < 2$ ; в случае невыполнения показателя ликвидности платежеспособность Делового партнера признается неудовлетворительной;

о зависимость от заемного капитала - коэффициент соотношения заемного и собственного капитала ( $КЗС$ ): =  $Заемный капитал (ЗК) / Собственный капитал (СК)$ :  $0 < КЗС < 0,7$ ;

о при несоблюдении требований к коэффициенту зависимости от заемного капитала, либо при его отрицательной динамике, оценивается степень покрытия СОС запасов, и, в случае, если  $СОС > 3$ , данный критерий признается выполненным с ограничением;

о в случае выполнения требований к коэффициенту зависимости от заемного капитала, но при его отрицательной динамике, оцениваются темпы роста СК и ЗК: если темп роста СК больше темпа роста ЗК, то по данный показатель признается выполненным, в противном случае, необходимо отразить в комментариях к заключению факт снижения финансовой независимости Делового партнера;

о рентабельность деятельности по чистой прибыли:  $NPM = Чистая\ прибыль / Выручка$ ; показатель должен быть положительным. В случае, если  $NPM < 0$  в динамике, деятельность Делового партнера признается неэффективной; уменьшение этого показателя в динамике указывает на снижение эффективности деятельности Делового партнера.

**5.3. Критерии в отношении деловой репутации:** наличие подписанного Уведомления о порядке использования конфиденциальной информации (Приложение № ) и Анкеты Делового партнера (Приложение № ) с заполненными ответами Делового партнера на все вопросы, а также отсутствие в Анкете недостоверных и/или неполных сведений,

о Общество информирует Делового партнера о выявленных недостоверных и/или неполных сведениях, и предоставляет ему возможность внести соответствующие изменения в указанные сведения и/или предоставить соответствующие пояснения;

**5.3.2.** предоставление надлежащим образом оформленных документов, перечень которых представлен в п. 5.4. настоящей Политики;

**5.3.3.** согласие Делового партнера заключить с Обществом Договор, включающий положения о соблюдении правил деловой этики и противодействия коррупции, по форме, утвержденной Обществом;

**5.3.4.** отсутствие Делового партнера, его учредителей акционеров, участников, руководителей, главного бухгалтера и/или членов коллегиального исполнительного органа в опубликованных государственными органами Перечнях организаций и физических лиц, в отношении которых имеются сведения об их причастности к экстремистской деятельности или терроризму;

**5.3.5.** отсутствие официальных заявлений уполномоченных государственных органов, опубликованных на официальном сайте этого органа или в ином официальном источнике, относительно причастности Делового партнера, его отдельных сотрудников, представителей, учредителей, участников, акционеров или связанных с ними лиц к коррупционным правонарушениям и/или нарушениям в области оборота лекарств и медицинских изделий (включая нарушения требований в отношении температурного режима для термолabileльных лекарственных препаратов),

о при выявлении такой информации Общество запрашивает у Делового партнера соответствующие разъяснения об указанных обстоятельствах, обнаруженных в отношении Делового партнера, и приостанавливает проведение Комплексной проверки и не принимает решение о заключении Договора до момента принятия соответствующим уполномоченным органом акта о привлечении к уголовной, административной, гражданской и дисциплинарной ответственности или акта о прекращении рассмотрения данных обстоятельств, а также вправе приостановить исполнение соответствующего Договора с указанным Деловым партнером. Не допускается злоупотребление Обществом своими правами, указанными в настоящем пункте;

о Общество принимает во внимание меры, предпринятые Деловым партнером в целях недопущения коррупционных правонарушений, а также нарушений в области оборота лекарств и медицинских изделий в будущем (например, принятие обязательного к применению кодекса поведения, принятие антикоррупционной политики, обучение и периодическая аттестация сотрудников, введение независимого аудита бухгалтерской и финансовой отчетности и т.п.);

**5.3.6.** отсутствие среди конечных бенефициаров Делового партнера и членов их семей (i) лиц, замещающих должности государственной (муниципальной) службы; и/или (ii) лиц, замещающих должности в государственных или подконтрольных государству, или коммерческих предприятиях, и (iii) имеющих (могущих иметь) конфликт интересов при осуществлении ими своих должностных (служебных) обязанностей и сотрудничестве с Обществом,

о при наличии указанных выше лиц среди конечных бенефициаров Делового партнера принимаются во внимание письменные заверения уполномоченного лица Делового партнера о неиспользовании конечным бенефициаром полномочий и возможностей как должностного лица при осуществлении Деловым партнером своей деятельности;

**5.3.7.** соответствие характера деятельности Делового партнера целям, заявленным в его уставных документах.

**5.3.8.** В случае, если Общество располагает информацией, свидетельствующей о возможных

нарушениях в области оборота лекарств и медицинских изделий, а также в случаях, если Деловой партнер запрашивает поставку Продукции, требующей особых температурных условий хранения, Общество при участии своих сотрудников вправе провести проверку складских помещений Делового партнера и условий хранения в них на предмет их соответствия требованиям применимого законодательства. Продолжительность указанной проверки не может превышать 5 (Пяти) рабочих дней.

#### 5.4. Документы, запрашиваемые для проведения Комплексной проверки Делового партнера:

В случае, если документы, указанные в настоящем пункте, предоставлялись Деловым партнером Обществу ранее в соответствии с иными локальными нормативными актами Общества, повторное предоставление таких документов не требуется.

##### 5.4.1. Иностранные юридические лица предоставляют Обществу<sup>1</sup>:

- Устав или аналогичный документ,
- учредительный договор (если такой договор требовался при регистрации иностранного юридического лица),
  - свидетельство (сертификат, выписка из торгового реестра или иной документ) о регистрации иностранного юридического лица, подтверждающий государственную регистрацию иностранного юридического лица за пределами Российской Федерации,
  - решение (сертификат или иной документ) о назначении исполнительных органов иностранного юридического лица,
  - доверенность на лицо, действующее от имени иностранного юридического лица (в случае если договор подписывает лицо на основании доверенности),
  - в случае если договор подписывает руководитель представительства (филиала) иностранного юридического лица в Российской Федерации, Деловой партнер должен дополнительно представить документы, подтверждающие статус представительства (филиала):
    - свидетельство об аккредитации и внесении в государственный реестр филиалов иностранных юридических лиц, аккредитованных на территории Российской Федерации,
    - положение о представительстве (филиале),
    - свидетельство о постановке на учет в налоговых органах,
    - подтверждение российского банка об открытии счета,
    - доверенность, подтверждающая полномочия руководителя представительства (филиала);
  - данные бухгалтерской отчетности согласно правилам ведения учета и составления отчетности для иностранного юридического лица за 1 (один) год, предшествующий дате предоставления документов, и промежуточную отчетность текущего года, в случае если документы для проверки предоставляются после 01 мая (если применимо в соответствии с требованиями законодательства страны регистрации Делового партнера);
  - копии лицензий и/или иных разрешительных документов на право осуществления Деловым партнером соответствующей деятельности по Договору;
  - Уведомление о порядке использования конфиденциальной информации (Приложение № 3);
  - Анкета Делового партнера (Приложение № 2).
  - могут быть запрошены дополнительно:
    - Подтверждение постоянного местонахождения за пределами РФ;
    - Подтверждение наличия права на получение дохода от Р-Фарм.

##### 5.4.2. Для физических лиц:

- -согласие на обработку персональных данных (Приложение №4);
- заверенная подписью Делового партнера копия паспорта или иного документа, удостоверяющего личность Делового партнера;
  - сканированные копии (по требованию Общества - заверенные Деловым партнером (подписью индивидуального предпринимателя или лица, которому соответствующие полномочия переданы по доверенности, с проставлением оттиска печати (при её наличии) Делового партнера):
    - свидетельство о внесении записи в государственный реестр индивидуальных предпринимателей (или аналог);
    - свидетельство о постановке на учет в налоговом органе;
    - документ, подтверждающий полномочия лица на заключение Договора от имени Делового партнера (если применимо);
    - лицензия и/или иной разрешительный документ на право осуществления Деловым партнером соответствующей деятельности по Договору;

---

<sup>1</sup> По требованию Общества документы иностранного Делового партнера должны быть легализованы консульским учреждением страны происхождения документа с нотариально заверенным переводом на русский язык (для стран-участников Гаагской Конвенции 1961 года (в том числе Республика Кипр), вместо консульской легализации необходимо проставление специального штампа «Апостиль»). Исключение составляют документы, получаемые иностранным Деловым партнером на территории Российской Федерации, а также Уведомление о порядке использования конфиденциальной информации (Приложение №3а), Анкета (Приложение №2а).

- документы бухгалтерской или налоговой отчетности (в случае ведения Деловым партнером, соответственно, бухгалтерского или налогового учета активов и операций) с копиями электронных уведомлений о сдаче отчетности за 1 (один) год, предшествующий дате предоставления документов;

- документы бухгалтерской или налоговой отчетности (в случае ведения Деловым партнером, соответственно, бухгалтерского или налогового учета активов и операций) за весь период деятельности Делового партнера как индивидуального предпринимателя, если он ведет свою деятельность менее 1-го года (если применимо);

- уведомление о возможности применения упрощенной системы налогообложения или аналог (если применимо);

- уведомление о порядке использования конфиденциальной информации (Приложение №3);

- Анкета Делового партнера (Приложение №2).

5.4.3. отсутствие какого-либо из документов, упомянутых в п. 5.4.1-5.4.2, равно как и несоответствие Делового партнера, критериям проверки Делового партнера, описанным в п. 5.1-5.3 настоящей Политики, является основанием для согласования Делового партнера с ограничениями или отказа в согласовании Делового партнера.

5.4.4. Решение о согласовании Делового партнера с ограничениями, а также решение об отказе в согласовании Делового партнера принимает Генеральный директор Общества с учетом комментариев Директора по корпоративной этике, Финансового директора и Директора по правовому обеспечению в порядке, предусмотренном Разделом 4 «Процедура проверки деловых партнеров» Регламента взаимодействия с Деловыми партнерами АО «Р-Фарм».

5.4.5. Согласование Делового партнера с ограничениями допускается в следующих случаях:

- в случае несоответствия Делового партнера критериям финансовой стабильности, установленным настоящей Политикой, и/или

- в случае несоответствия Делового партнера критериям в отношении деловой репутации, принимая во внимание письменные заверения Делового Партнера, указанные в п. 5.3. настоящей Политики, а также заверения об иных имеющих значение обстоятельствах.

Ограничения, налагаемые на Делового партнера, могут включать в себя: установление для Делового партнера возможности приобретать Продукцию Общества исключительно на условиях предоплаты или по разовым договорам поставки, а также иные ограничения, установленные Генеральным директором Общества.

В случае несоответствия Делового партнера (невозможности проверки соответствия Делового партнера) критериям, установленным в пункте 5.2. настоящей Политики, в том числе в связи с непредоставлением документов, перечисленных в пункте 5.4. настоящей Политики, поставка Продукции такому Деловому партнеру может осуществляться только на условиях предоплаты.

Ограничения могут быть сняты в результате устранения Деловым партнером обстоятельств, послуживших основанием для установления таких ограничений.

5.4.6. Без положительного решения Общества по результатам проведения Комплексной проверки и заключения Договора с деловым партнером поставка Продукции в адрес Делового партнера не допускается.

5.4.7. Срок действия согласования Делового партнера по результатам Комплексной проверки составляет 36 (Тридцать шесть) месяцев.

5.4.8. Деловой Партнер обязан своевременно проинформировать Общество в случае существенных изменений сведений о Деловом партнере, имеющихся у Общества в результате ранее проведенной Комплексной проверки, включая, среди прочего:

- а) изменение организационно-правовой формы Делового партнера,

- б) изменения в составе владельцев (бенефициаров), участников, акционеров, руководителей и ключевых сотрудников,

- в) выявления фактов, указывающих на совершенные или предполагаемые коррупционные правонарушения и/или нарушения в области оборота лекарств и медицинских изделий.

В этих случаях Общество вправе инициировать проведение в отношении Делового партнера внеплановой Комплексной проверки в порядке, описанном выше в настоящем разделе 5, известив об этом Делового партнера. На время проведения внеплановой Комплексной проверки в связи с обстоятельствами, приведенными в подпунктах а) и б) настоящего пункта Общество вправе приостановить поставку Продукции в адрес Делового партнера. На время проведения внеплановой Комплексной проверки в связи с обстоятельствами, приведенными в подпункте в) настоящего пункта Общество приостанавливает поставку Продукции в адрес Делового партнера.

## 6. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

6.1. Общество оставляет за собой право отказаться от исполнения договорных обязательств и расторгнуть Договор с Деловым партнером в одностороннем внесудебном порядке путем направления Деловому партнеру письменного уведомления в случаях существенных нарушений со стороны Делового партнера, указанных в Договоре с Деловым партнером. Решение о прекращении договорных отношений должно быть мотивированным и основанным на документальных доказательствах, свидетельствующих о существовании нарушений Договора. Такое прекращение договорных отношений не лишает Общество права взыскивать с Делового партнера компенсацию за причиненный ущерб в соответствии с применимым законодательством и использовать иные



способы защиты своего нарушенного права.

6.2. В случаях, указанных в Договоре с Деловым партнером, Общество также имеет право приостановить исполнение Договора с Деловым партнером. Решение о приостановлении должно быть мотивированным и основанным на документальных доказательствах, свидетельствующих о наличии оснований для приостановления.

6.3. Настоящее Положение утверждается приказом Генерального директора Общества и вступает в силу с даты утверждения приказа. Настоящее Положение размещается на Сайте Общества с даты утверждения приказа.

6.4. Общество оставляет за собой право периодически вносить изменения в настоящее Положение в соответствии с коммерческой, логистической, законодательной и иной значимой необходимостью. Изменения утверждаются приказом Генерального директора Общества и публикуются на Сайте Общества.

6.5. Все сотрудники Общества обязаны знать и неукоснительно соблюдать требования настоящего Положения при взаимодействии с Деловыми партнерами от имени Общества.

6.6. За нарушение требований настоящей Политики виновные сотрудники Общества несут ответственность в порядке, установленном законодательством Российской Федерации и локальными нормативными актами Общества.

**ЗАЯВКА**

*Наименование Делового партнера*

Наименование лекарственного препарата	Количество	Страна, в которую осуществляется поставка

Прочие условия:

С уважением,

*ФИО, должность и подпись уполномоченного лица Делового партнера*

### АНКЕТА

Цель данной Анкеты:

- получить от Делового партнера информацию, которая позволит АО «Р-Фарм» должным образом выполнить свои обязательства по Антикоррупционной политике АО «Р-Фарм»;

и

- предоставить возможность Деловому партнеру принять разработанное АО «Р-Фарм» уведомление о порядке использования конфиденциальной информации, продемонстрировав Деловому партнеру, как именно будет использоваться собранная информация по персональным данным.

Обращаем Ваше внимание на то, что все пункты Анкеты обязательны к заполнению, в соответствующих случаях просим ставить «Не применимо».

Для целей настоящей Анкеты, термин «Должностное лицо» будет применяться в отношении:

- любого чиновника или служащего (включая любое лицо, назначенное либо собирающееся работать в должности чиновника либо служащего) правительства или любой государственной структуры или государственного учреждения;
- любого лица, действующего от имени государства, государственного учреждения либо другой государственной структуры;
- чиновника или служащего, работающего в организации, владельцем которой полностью или частично является государство;
- любого международного гражданского служащего или иного лица публичной международной (межгосударственной или межправительственной) организации (такой как Всемирный банк или Организация объединенных наций и т.п.), которое уполномочено такой организацией действовать от ее имени;
- любого служащего или должностного лица политической партии или любого лица, действующего в официальном качестве от имени политической партии; и/или;
- любого кандидата на официальную должность в политической партии.

**АНКЕТА**  
Заполняется Деловым партнером

<b>I. Общие сведения</b>
Наименование компании (ФИО для физического лица): _____ (укажите полное и сокращенное, если имеется)
Адрес места нахождения компании: Страна _____ Область, город _____ Улица, корпус, дом _____ Телефон _____ Интернет-сайт _____ адрес электронной почты для официальной переписки _____
Фактический адрес компании (если отличается от указанного выше): Страна _____  Область, город _____  Улица, корпус, дом _____  Телефон _____  Интернет-сайт _____
<b>II. Основная контактная информация</b>
Контактное лицо компании: _____  Должность: _____ e-mail _____  Телефон: офиса _____ мобильный _____ факс _____
<b>III. Краткая информация о компании/индивидуальном предпринимателе</b>
1. Организационно-правовая форма (например, ООО, АО, ПАО, ИП и т.п.) _____  ИНН _____
2. Ведет ли компания бизнес под другим именем (например, под аббревиатурой наименования)? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет    Если да, укажите следующее:  Наименование компании (ФИО для физического лица) _____ адрес: _____ (если необходимо, приложите дополнительный лист)
3. Перечислите филиалы, а также дочерние компании, совместные предприятия, партнерские объединения, любые другие организации, в которых вашей организации принадлежит контролирующая доля Если нет, переходите к заполнению следующего пункта. Наименование компании, адрес: (если необходимо, приложите дополнительный лист)
4. Предполагаемый характер сотрудничества с АО «Р-Фарм» <input type="checkbox"/> Торги для государственных нужд <input type="checkbox"/> Торговая деятельность (импорт, экспорт, опт, розница, и т.д.) <input type="checkbox"/> Представление интересов / консультирование <input type="checkbox"/> Деятельность по продаже от имени АО «Р-Фарм» (посредник, торговый агент и т.д.) <input type="checkbox"/> Организация/проведение доклинических и/или клинических исследований

Другое (укажите):  
\_\_\_\_\_

5. Ключевые лица организации

Укажите всех ключевых лиц компании (собственники, учредители, руководители, главный бухгалтер, члены коллегиального исполнительного органа, иные) (если необходимо, приложите дополнительный лист)

ФИО	Должность в Обществе	Комментарии (если имеются)

В случае необходимости просим предоставить выписку из реестра акционеров, либо предоставить ссылку на данный реестр.

5.1. Есть ли среди ключевых лиц компании «Должностные лица »2?

ДА/ НЕТ

Если НЕТ – переходите к пункту 6. Если ДА, укажите ФИО, должность, а также подробные пояснения, почему данное лицо считается «Должностным лицом».

ФИО	Статус/должность	Информация в контексте должности/статуса «Должностного лица»

6. Имеют ли Ключевые лица, указанные в п.5 , и лица, указанные в п. 5.1. полномочия принимать решения или оказывать влияние на принятие решений по вопросам:

6.1.

- Закупки препаратов или иных товаров АО Р-Фарм для государственных (муниципальных) нужд?
- Включения продукции АО «Р-Фарм» в перечни (формуляры) лекарственных средств, стандарты оказания медицинской помощи, клинические рекомендации? Приобретения на коммерческой основе продукции АО «Р-Фарм» дочерними/контролируемыми компаниями, некоммерческими организациями (если имеются)?
- Выдачи регистрационных удостоверений, лицензий для АО «Р- Фарм»?
- Других видов согласований, связанных с коммерческими интересами АО «Р-Фарм»?

6.2.

Ничего из перечисленного

Если Вы выбрали какой-то из ответов в пункте 6.1, укажите ФИО лиц с указанными полномочиями, их место работы, должность \_\_\_\_\_

Заверяете ли Вы, что наличие указанных полномочий не приведет к предоставлению АО Р-Фарм ненадлежащих преимуществ перед иными участниками фармацевтического рынка в ходе осуществления АО Р-Фарм коммерческой деятельности?

Да       Нет

7. Система мер по предупреждению коррупции

Какие меры по предупреждению коррупции действуют в вашей компании?

подразделение или должностное лицо

(ФИО \_\_\_\_\_), ответственных за профилактику коррупционных и иных правонарушений;

- стандарты и процедуры, направленные на обеспечение добросовестной работы организации
- кодекс этики и поведения работников организации
- стандарты и процедуры по предотвращению и урегулированию конфликта интересов
- стандарты и процедуры по недопущению неофициальной отчетности и использованию

поддельных документов

<sup>2</sup> Определение термина «Должностное лицо» приведено на первом листе Анкеты.

Пожалуйста, приложите копии действующих стандартов и процедур, если применимо

8. Внешнеэкономическая деятельность

а) Перечислите страны, в которых компания/вы осуществляете свою деятельность

\_\_\_\_\_

б) Перечислите страны, в которых компания/вы планируете сотрудничать с АО «Р-Фарм» (если отличаются от указанного в подпункте а)

\_\_\_\_\_

9. Подтверждаете ли вы, что у вашей компании/вас отсутствуют задолженности перед бюджетом, а также то, что в отношении вашей компании/вас не проводится процедура ликвидации, банкротства или конкурсного производства?

Да

Нет

Если нет, поясните

\_\_\_\_\_

**IV. Рекомендации**

Пожалуйста, укажите двух (2) деловых партнеров, с которыми АО «Р-Фарм» может связаться для получения рекомендации. Обратите внимание, что в рекомендациях не могут быть указаны аффилированные друг с другом и с деловым партнером лица:

**Рекомендация #1**

Наименование компании \_\_\_\_\_

Адрес места нахождения компании/индивидуального предпринимателя, дающей рекомендацию:

\_\_\_\_\_

Телефон \_\_\_\_\_

Интернет-сайт \_\_\_\_\_

Контактное лицо: \_\_\_\_\_

Должность: \_\_\_\_\_

e-mail \_\_\_\_\_

Телефон: офиса \_\_\_\_\_ мобильный \_\_\_\_\_ факс \_\_\_\_\_

**Рекомендация #2**

Наименование компании \_\_\_\_\_

Адрес места нахождения компании/индивидуального предпринимателя, дающей рекомендацию:

\_\_\_\_\_

Телефон \_\_\_\_\_

Интернет-сайт \_\_\_\_\_

Контактное лицо: \_\_\_\_\_

Должность: \_\_\_\_\_

e-mail \_\_\_\_\_

Телефон: офиса \_\_\_\_\_ мобильный \_\_\_\_\_ факс \_\_\_\_\_

**V. Использование субподряда**

Вы планируете нанимать подрядчика/субподрядчика для осуществления взаимодействия с АО «Р-Фарм»?

<input type="checkbox"/> Да (заполните пункты 1-7)	<input type="checkbox"/> Нет (переходите к Разделу VI)
<p>1. Будет ли подрядчик/субподрядчик взаимодействовать с работниками здравоохранения или Должностными лицами от имени АО «Р-Фарм»? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет При ответе «да» поясните</p> <p>2. _____</p>	

<p><b>VI. Взыскания, расследования, отстранения или лишения прав</b></p> <p>1. Проводилось ли уголовное преследование кого-либо из Ключевых лиц (п. 5) или был ли кто-либо из ваших Ключевых лиц (см п. 5) подвергнут лишению прав и/или временному отстранению от должности в связи со взяточничеством, легализацией незаконных доходов, мошенничеством или иным правонарушением/преступлением за последние 5 лет? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет При ответе «Да» поясните</p> <p>_____</p> <p>_____</p>
---

<p><b>VII. Участие Делового партнера/ аффилированных лиц в судебных разбирательствах</b></p> <p>1. Являлась ли Ваша организация/аффилированные лица участниками судебного разбирательства за последние 3 года? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</p> <p>При ответе «Да» поясните, в каких конкретно (если недостаточно места, приложите отдельный лист со списком судебных разбирательств за последние 3 года, включая текущие)</p> <p>_____</p>
---

<p><b>VIII. Соблюдение политик АО «Р-Фарм»</b></p> <p>Согласны ли вы заключить с АО Р-Фарм договор поставки по форме общества), включающий следующие положения о борьбе с коррупцией:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• требования, обеспечивающие соблюдение Деловым партнером Закона США о коррупции за рубежом, Закона Великобритании о взяточничестве и иного применимого законодательства о противодействии коррупции<sup>3</sup>. <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет При ответе «нет» поясните</li> </ul> <p>_____</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• право АО «Р-Фарм» в одностороннем порядке отказаться от исполнения договора в связи с нарушением Деловым партнером положений законодательства о противодействии коррупции, в том числе требований, обеспечивающих соблюдение Компанией положений Закона США о коррупции за рубежом и Закона Великобритании о взяточничестве: <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет При ответе «нет» поясните</li> </ul> <p>_____</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• право АО «Р-Фарм» проводить аудит документации, связанной с деятельностью, осуществляемой Деловым партнером в рамках сотрудничества с Р-Фарм<sup>4</sup> <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</li> </ul>
--

<sup>3</sup> Поскольку компания АО «Р-Фарм» является международной и осуществляет свою деятельность, в том числе и в США, то она подпадает под действие закона FCPA (Закон США о коррупции за рубежом) и UK Bribery Act (Закон Великобритании о взяточничестве за рубежом), имеющими экстерриториальное действие. Кроме того, АО «Р-Фарм» сотрудничает с рядом крупнейших международных компаний, ведущих свой бизнес в строгом соответствии с этим законодательством, что требует неукоснительного соблюдения его положений не только от АО Р-Фарм, но и от всех его деловых партнеров. Таким образом, компании, подпадающие под действие данного законодательства, не должны создавать риск несоблюдения его требований.

<sup>4</sup> Под аудитом следует понимать аудит операций, систем, процедур бухгалтерского учета и иных документов Делового партнера в пределах, в которых это относится к выполнению обязательств Делового Партнера по Договору с АО «Р-Фарм». Обращаем внимание на то, что право Р-Фарм проводить аудит закреплено в утвержденной форме договора, с текстом которого можно ознакомиться на сайте <http://www.r-pharm.com/ru/> вкладка «Положение для ЕАЭС и СНГ».

При ответе «нет» поясните

- обязательство пройти тренинг АО «Р-Фарм» по вопросам противодействия коррупции для работников, которые вовлечены во взаимодействие с Р-Фарм<sup>5</sup>

Да

Нет

При ответе «нет» поясните

<sup>5</sup> Бесплатный заочный тренинг проводится для руководителей организации и иных сотрудников в форме рассылки обучающих материалов для самостоятельного изучения с последующим предоставлением списка лиц, которые ознакомились с материалами.



## СОГЛАСИЕ ДЕЛОВОГО ПАРТНЕРА

Настоящим подтверждаю, что:

- Я являюсь должным образом уполномоченным представителем компании, указанной ниже (потенциального Делового партнера или Делового партнера).
- Предоставленная мною информация на день передачи анкеты в АО «Р-Фарм» является полной и достоверной, насколько мне известно.
- Организация, которую я представляю, а также ее аффилированные лица не предлагали, не уплачивали, не давали или не предоставляли займы, равно как и не обещали выплатить, давать или предоставлять займы денежные средства или иные ценности в пользу или для блага любого должностного лица, которые предназначались бы для целей, или могли бы рассматриваться в качестве попытки коррупционного решения следующих задач: а) оказания влияния на любой официальный акт или решение должностного лица; б) побуждения должностного лица к совершению действий (проявлению бездействия), являющихся нарушением их должностных обязанностей; в) гарантирования предоставления любого неподобающего преимущества в области ведения бизнеса; или г) побуждения такого должностного лица к использованию своего положения в рамках государственного органа для целей воздействия или оказания влияния на любой акт или решение указанного государственного органа в части управления бизнесом АО «Р-Фарм»

Потенциальный Деловой партнер/Деловой партнер настоящим подтверждает, что он ознакомился с Кодексом этики ведения бизнеса и Антикоррупционной политикой АО «Р-Фарм», опубликованными на сайте <http://www.r-pharm.com/rw/> и ознакомил своих работников и представителей, и что он и его работники и представители обязуются действовать в соответствии с Кодексом этики ведения бизнеса и Антикоррупционной политикой АО «Р-Фарм».

Подпись \_\_\_\_\_ Дата: \_\_\_\_\_

Расшифровка подписи: \_\_\_\_\_

Должность: \_\_\_\_\_

Наименование компании: \_\_\_\_\_

## QUESTIONNAIRE

The purpose of this Questionnaire is

- To receive from Business Partner information that will enable JSC “R-Pharm” to properly discharge its obligations under the Anti-corruption compliance policy of JSC “R-Pharm;”
- To provide an opportunity for the Business Partner to accept confidential information notification elaborated by JSC “R-Pharm” with the object of showing how this collected personal data will be used.

Please, note that all the clauses of the Questionnaire are obligatory for filling in, when appropriate, please, specify “Not applicable.”

For the purpose of this Questionnaire “Government or Public Official” means any of the following:

- any government official or officer (including appointed individual or current candidate for) or employee of any other public structure, public institution or government-owned company;
- any individual acting on behalf of the government, public institution or other public agency;
- any current official or officer working in a company fully or partly owned by the government;
- any international civil servant or other person of public international (interstate or intergovernmental) organization (i.e. WB, UN and so forth) which authorized by the organization to act on its behalf;
- current political party servant or official or employee acting on behalf of a political party; or/ and
- current candidate for the position of the political party official.

**Business Partner Questionnaire**  
To be completed by the Business Partner

<b>I. Basic Information</b>		
Company Legal Name (Full Name for Individuals): _____		
(indicate full and abbreviated name if available)		
Company Legal Address: Country _____		
State, city _____		
Street, building, number _____		
Phone _____		
Web-site _____		
Official email address _____		
Company actual address (if different): Country _____		
State, city _____		
Street, building, number _____		
Phone _____		
Web-site _____		
<b>II. Primary Contact Information</b>		
Contact Name: _____		
Contact Title: _____		E-Mail _____
Telephone: Office _____	Mobile _____	Fax _____
<b>III. Primary Information about Company/Individual Entrepreneur</b>		
1. Legal Structure of Company (Examples: Limited Liability Company, Open Joint-Stock Company, Joint-Stock Company, Individual Entrepreneur etc.): _____		
Taxpayer Identification Number (TIN): _____		
2. Does this company do business under any other name (for example, under the abbreviation of the name)?		
<input type="checkbox"/> Yes		
<input type="checkbox"/> No		
If yes, please provide the following information:		
Company Legal Name (Full Name for Individuals): _____		
Legal Address: _____		
(use a separate sheet of paper, if necessary)		
3. Specify any Branches, Subsidiaries, Joint Venture Companies, Partnerships and other organizations, in which the Company owns the controlling stake.		
If NO, proceed to next clause		
Full Legal Name, legal address (use a separate sheet of paper, if necessary)		
_____		
4. The expected nature of cooperation with JSC "R-Pharm":		
<input type="checkbox"/> Public procurement tenders		
<input type="checkbox"/> Trading activities (import, export, wholesale, retail, etc.)		
<input type="checkbox"/> Representation of interests / counselling		
<input type="checkbox"/> Sales activities on behalf of JSC "R-Pharm" name (middleman, sales agent, etc.)		
<input type="checkbox"/> Professional / pre-clinical and / or clinical research		
<input type="checkbox"/> Other (specify): _____		
5. Key personnel		
Please provide the list of Key personnel of the company (shareholders, founders, official and senior managers, chief accountant, Board members, other) (use a separate sheet of paper, if necessary)		
Person's Full Name	Person's Position in the Company	Comments (if any)

If necessary, please, enclose an extract from the register of shareholders or a link to this register.

**5.1** Are there any Government or Public Officials<sup>6</sup> among the key personnel of the Company?

YES/NO

If NO proceed to clause 6. If YES, please, specify full name, position and give detailed explanation why this employee is considered a Government or Public Official.

Person's Full Name	Status/position in the Company	Information in the context position / status of the Government or Public Official

**6.** Does the key personnel specified in clause 5 and the persons specified in clause 5.1 have the power to make decisions or otherwise influence JSC "R-Pharm" activity in virtue of their power of the Government or Public Official in relation of the following:

**6.1**

- State regulation of prices for the medicines from the list of vital and essential medicines, including the range of products of JSC "R-Pharm."
- Inclusion of JSC "R-Pharm" products into the official lists, and / or standards of treatment? Purchase of JSC "R-Pharm" products for companies, institutions, agencies and international organizations, etc. (if available)
- Approval, issuance of registration of permits, licenses or other authorization documents for JSC "R-Pharm" products
- Other types of registration, authorization or approval relating to JSC "R-Pharm" commercial interests

**6.2**

- None of the above

If yes, please, specify the name of the key employee (if applicable)

Do you assure that the existence of the mentioned powers do not lead to the undue advantage of JSC "R-Pharm" over the participants of the pharmaceuticals business during the commercial activities of JSC "R-Pharm"?

- Yes       No

**7.** Measures for the corruption prevention

Which preventive measures according to the Art. 13.3 of the Federal Law No. 273 "On Counteracting Corruption" exist in your Company?

- Department or Officer (Name \_\_\_\_\_), responsible for the corruption prevention and other offenses;
- Standards and procedures designed to ensure fair work of your Company
- Code of Ethics and Conduct
- Standards and procedures designed to prevent and to resolve conflicts of interests
- Standards and procedures designed to prevent unofficial bookkeeping and using of forged documents

Please attach copies of relevant standards and procedures (if applicable)

**8.** Foreign-economic activity

a) Please provide the list of Countries where your Company/You (as an Individual Entrepreneur) has business:

b) Please provide the list of Countries where your Company/You (as an Individual Entrepreneur) is planning to work with JSC "R-Pharm" (if different from paragraph a)

**9.** Do you confirm that your Company has no debts to the budget, and there is no liquidation, or bankruptcy procedure in relation to your Company?

- Yes

<sup>6</sup> The definition of the term "Government or Public Official" is given on the first sheet of the Questionnaire.

No  
If no, please, specify

**IV. References**

Please provide the names of two (2) business associates, which JSC "R-Pharm" may contact as a reference. Pay attention to the fact that affiliates with each other as well as business associates are not taken into account:

**Reference #1**

Reference Company Legal Name: \_\_\_\_\_

Reference Company/Individual Entrepreneur Legal Address: \_\_\_\_\_

Phone \_\_\_\_\_

Web-site \_\_\_\_\_

Contact Name: \_\_\_\_\_

Contact Title: \_\_\_\_\_

E-Mail \_\_\_\_\_

Telephone: Office \_\_\_\_\_ Mobile \_\_\_\_\_ Fax \_\_\_\_\_

**Reference #2**

Reference Company Legal Name: \_\_\_\_\_

Reference Company/Individual Entrepreneur Legal Address: \_\_\_\_\_

Phone \_\_\_\_\_

Web-site \_\_\_\_\_

Contact Name: \_\_\_\_\_

Contact Title: \_\_\_\_\_

E-Mail \_\_\_\_\_

Telephone: Office \_\_\_\_\_ Mobile \_\_\_\_\_ Fax \_\_\_\_\_

**V. Subcontracting**

Are you going to hire contractors/subcontractors to perform work for JSC "R-Pharm"?

Yes (fill in items 1-7)  No (go to Section VI)

1. Will contractor/subcontractor interact with health care professionals or Government or Public Officials on behalf of JSC "R-Pharm"?

Yes  No

If yes, please, give details:

2. \_\_\_\_\_

**VI. Penalties, investigations, suspensions or disqualifications**

1. Were any of the key personnel (clause 5) of your Company involved in any criminal investigation or any of the key personnel (clause 5) deprived of rights and/ or temporary dismissed from his/her post due to bribery, money laundering, fraud or other offences/crimes within the past five years?

Yes  No

If yes, please, specify:

**VII. Participation of Business Partner/ affiliates in court proceedings**

1. Did your Company/ affiliates participate in court proceedings within the past three years?

Yes  No

If yes, please, specify (if there is not enough space, use a separate sheet of paper with the list of current court proceedings):

**VIII. Observance of the JSC "R-Pharm" Compliance Policy**

Do you agree to conclude a supply contract with JSC "R-Pharm" in accordance with the established form (Appendices to the Commercial Policy), which includes the following provisions on combating corruption?

1. Requirements ensuring the observance of the U.S. Foreign Corrupt Practices Act, the UK Bribery Act and other applicable anti-corruption laws by the Business Partner.<sup>7</sup>

Yes  No

If no, please, specify:

2. Right of JSC "R-Pharm" to unilaterally withdraw from the contract due to the Business Partner's violation of the anti-corruption law including requirements ensuring that Company observes the U.S. Foreign Corrupt Practices Act, the UK Bribery Act.

Yes  No

If no, please, specify:

3. Right of JSC "R-Pharm" to audit documents related to Business Partner's activities in the framework of cooperation with JSC "R-Pharm."<sup>8</sup>

Yes  No

If no, please, specify:

4. Obligation for employees involved in cooperation with JSC "R-Pharm" to be trained by JSC "R-Pharm" as to anti-corruption measures.<sup>9</sup>

Yes  No

If no, please, specify:

#### **IX. Business Partner's consent**

I hereby certify:

- That I am a duly authorized representative of the Company named below (Potential Business Partner or Business Partner);
- That the information I have provided is true and complete to the best of my knowledge on the date of Questionnaire delivery to JSC "R-Pharm";

In connection with Potential Business Partner or Business Partner potential cooperation with JSC "R-Pharm", no officer, director, owner, employee, agent or representative of the Company ("Representatives") has given or will give or attempt to give anything of value to a Government or Public Official, political party or candidate for political office, or any other individual or entity, directly or indirectly for the purpose of obtaining or retaining any business or gaining any improper advantage. Potential Business Partner or Business Partner hereby confirms that he received the Code of Business Ethics and the Anti-corruption Compliance Policy of JSC "R-Pharm," read them and had its Representatives read them and that it and its Representatives will follow the Code of Business Ethics and the Anti-corruption Compliance Policy of JSC "R-Pharm."

Signature \_\_\_\_\_ Date \_\_\_\_\_

Typed or Printed Name \_\_\_\_\_

Title \_\_\_\_\_

Company's Name \_\_\_\_\_

<sup>7</sup> Since JSC "R-Pharm" is an international company and also operates in the USA, it falls under the FCPA (the US Foreign Corrupt Practices Act) and the UK Bribery Act, which have extraterritorial effect. In addition, JSC "R-Pharm" cooperates with a number of the world's largest companies that conduct their business in strict compliance with this legislation, which requires strict observance of its provisions not only by JSC "R-Pharm," but also by all its business partners. Thus, companies subject to this legislation must not create a risk of non-compliance with its requirements.

<sup>8</sup>The audit is the audit of operations, systems, procedures, accounting and other documents of the Business Partner to the extent that this relates to the fulfilment of the obligations of the Business Partner under the Contract with JSC "R-Pharm". Please, note that the right of JSC "R-Pharm" to conduct an audit is stipulated in the approved form of the contract, which can be found at <http://www.r-pharm.com/ru/>, "Commercial Policy" tab.

<sup>9</sup> Free extra-mural training is conducted for the managers and key personnel of the organization in the form of sending training materials for self-study followed by the list of persons who have read the materials.

**УВЕДОМЛЕНИЕ О ПОРЯДКЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ  
КОНФИДЕНЦИАЛЬНОЙ ИНФОРМАЦИИ**

*Должно быть подписано Деловым партнером*

Для проведения комплексной проверки Делового партнера компанией АО «Р-Фарм» прежде, чем Деловой партнер начнет сотрудничество с АО «Р-Фарм», компания АО «Р-Фарм» должна собрать персональную информацию о Вашем руководстве, ведущих специалистах, агентах и других лицах (отдельно упомянутых в качестве «Ключевых сотрудников»). Эта информация будет собрана посредством вышеупомянутой Анкеты Делового партнера и через общедоступные источники, такие как Интернет. Поскольку АО «Р-Фарм» придерживается принципов уважения прав на неприкосновенность частной жизни и выполняет все действующие законы, защищающие персональные данные, конфиденциальную информацию, коммерческую тайну и частную жизнь граждан, это уведомление выдается с целью сообщить Вам и позволить Вам сообщать всем Ключевым сотрудникам о сборе и использовании персональных данных, а также напомнить Ключевым сотрудникам об их правах на информацию, собираемую о нем/ней.

Цель данного уведомления о порядке использования конфиденциальной информации состоит в том, чтобы оповестить Ключевых сотрудников и информировать их о следующем:

- Сбор, использование и обмен информацией

Направляя Анкету для заполнения, Вас просят предоставить соответствующую персональную информацию о Ключевых сотрудниках в целях проведения комплексной экспертизы. При необходимости или в требуемых случаях, часть этой персональной информации будет подтверждаться либо из общедоступных источников, либо из других источников, доступных компании АО «Р-Фарм» или назначенному независимому организатору комплексной экспертизы. Вы соглашаетесь предоставить данную информацию в соответствии с действующими законами о защите данных и удостоверить, что у Вас есть соответствующее разрешение от Ключевых сотрудников на предоставление информации.

Согласно действующим, применимым к АО «Р-Фарм» законам о защите персональных данных Вы обязаны сообщить Ключевым сотрудникам о сборе и использовании их персональных данных и получить согласие каждого Ключевого сотрудника на передачу АО «Р-Фарм» персональных данных Ключевого сотрудника и обработку персональных данных Ключевого сотрудника в соответствии с целью - комплексная проверка Делового партнера. Подписывая и представляя данную форму, Вы признаете и соглашаетесь:

- получить необходимое разрешение и предъявить уведомление;
- предоставить Ключевым сотрудникам копию данного уведомления о порядке пользования конфиденциальной информацией; и что АО «Р-Фарм» не будет нести ответственность за потери или ущерб, который может быть нанесен в результате Вашего отказа от данной процедуры;
- нести полную ответственность в соответствии с действующим законодательством РФ за получение согласия Ключевого сотрудника на передачу АО «Р-Фарм» персональных данных Ключевого сотрудника и обработку персональных данных Ключевого сотрудника в соответствии с целью - комплексная проверка Делового партнера.

В рамках проведения комплексной экспертизы АО «Р-Фарм» может поделиться информацией с юристом – сотрудником АО «Р-Фарм» или третьим лицом, квалифицированными и назначенными для проведения комплексной экспертизы специалистами в любой стране за пределами места жительства Ключевого сотрудника, законы которой, защищающие конфиденциальную информацию, могут не соответствовать законам в стране жительства Ключевого сотрудника, и как это требуется в соответствии с действующим законодательством, постановлениями суда, или государственным регулированием, либо в соответствии с надлежаще оформленным запросом правительственного органа. Информация, собранная с помощью данного опросного листа, будет зарегистрирована в письменных и/или электронных отчетах, которые будут сохранены сотрудником АО «Р-Фарм», проводящим работу по проверке Деловых партнеров. Накопление и сохранение этой информации будут осуществляться в соответствии с применимым законодательством.

**Доступ к информации**

Ключевые сотрудники имеют право доступа к персональной информации, связанной с ними и сохраняемой АО «Р-Фарм». Они также имеют право просить об исправлении, обновлении или удалении этой информации. Ключевой сотрудник, который желает использовать свои права, выразить какое-либо беспокойство

по поводу использования этих данных или который хочет получить дополнительную информацию, должен связаться с сотрудником АО «Р-Фарм», проводящим работу по проверке Деловых партнеров.

Подпись \_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_

Расшифровка подписи \_\_\_\_\_

Должность \_\_\_\_\_

Наименование компании \_\_\_\_\_

Место нахождения компании \_\_\_\_\_



**CONFIDENTIAL INFORMATION NOTIFICATION**  
To be completed by Business Partner

Before starting an interaction with Business Partner, R-Pharm, JSC collects personal information about your key personnel, agents and other individuals (mentioned as "Key employees") for fully inspecting Business Partner. This information will be collected by means of an aforementioned Business Partner Questionnaire and public sources such as the Internet. As R-Pharm, JSC follows principles of respecting rights to privacy and carries out all applicable laws protecting the personal data, confidential information, commercial secrets and privacy, this notification is issued to inform you and to let you inform all your key personnel about collecting and using of personal data and to remind the key personnel of their rights to the collected information.

The purpose of this confidential information notification is to notify key personnel and to inform them about the following:

- **Collecting, using and sharing of information**

By sending you this questionnaire, you are asked to provide relevant information about your key personnel for the purpose of complete inspection. If necessary or required, some information will be confirmed either by public sources or by other sources available to the company R-Pharm, JSC or by independent examiner. You agree to provide this information according to applicable data protection laws and make sure that you have appropriate key personnel permission for sharing of information.

According to applicable data protection laws, you are required to inform key personnel about collecting and using their personal data and obtain of the consent of each key employee for the transfer of the personal data to R-Pharm, JSC and processing of the personal data of the key employee by R-Pharm, JSC for the purpose of the complete inspection of the Business Partner. By signing and submitting this form, you acknowledge and agree on the following:

- To obtain the necessary permission and to show this notification;
- To provide your key personnel with a copy of this confidential information notification;
- To bear the full responsibility in accordance with the legislation of the Russian federation for the obtaining the consent of each key employee for the transfer of the personal data to R-Pharm, JSC and processing of the personal data of the key employee by R-Pharm, JSC for the purpose of the complete inspection of the Business Partner.

In the framework of full inspection R-Pharm, JSC can share information with legal counsel – internal or third party, qualified and appointed to provide an inspection by experts in any country outside key personnel residence where confidential information protection laws may not conform to laws of the country of key personnel residence and as it is required according to applicable laws, court resolutions, or government regulations or in accordance with duly executed request of government regulatory authorities. The information collected through this questionnaire will be recorded in written and / or electronic records to be kept by R-Pharm, JSC employees inspecting a Business Partner. This information will be accumulated and retained in accordance with applicable laws.

**Information access**

Key personnel have access to personal information related to them and retained by R-Pharm, JSC employees. They also have the right to ask to correct, update, or delete this information. A key employee interested to exercise the right, to express any concerns about information sharing or to obtain additional information should contact the R-Pharm, JSC employee inspecting a Business Partner.

Signature \_\_\_\_\_

Date \_\_\_\_\_

Typed or Printed Name \_\_\_\_\_

Title \_\_\_\_\_

Company's Name \_\_\_\_\_

Address \_\_\_\_\_

Приложение № 4  
к Положению АО «Р-ФАРМ» о реализации продукции на рынках ЕАЭС и СНГ  
(прохождение проверки) утв. Приказом \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Акционерное общество «Р-Фарм»  
Адрес места нахождения: 123154, Москва, ул. Берзарина, д. 19, корп. 1.  
Фактический адрес: Россия, 119421, г. Москва, Ленинский проспект, д.111, к 1.

**СОГЛАСИЕ**  
на обработку персональных данных (прохождение комплексной проверки Делового партнера)

Я, \_\_\_\_\_,  
(фамилия, имя, отчество (при наличии))  
документ, удостоверяющий личность: \_\_\_\_\_  
(серия и номер (при наличии), кем и когда выдан)  
проживающий (-ая) по адресу: \_\_\_\_\_  
(адрес проживания)

в соответствии с Федеральным законом от 27.07.2006 № 152-ФЗ «О персональных данных», действуя по своей воле и в своих интересах, даю свое согласие на обработку моих персональных данных АО «Р-Фарм» (ОГРН: 1027739700020, адрес места нахождения: Российская Федерация, 123154, Москва, ул. Берзарина, д. 19, к. 1).

**Целью обработки моих персональных данных является:**  
прохождение Комплексной проверки в соответствии с требованиями Положения АО «Р-Фарм» о реализации продукции на рынках ЕАЭС и СНГ.

**Мои персональные данные включают:**

- фамилия, имя, отчество (при наличии);
- дата рождения;
- место рождения;
- пол;
- гражданство;
- сведения о документе, удостоверяющем личность (серия и номер (при наличии), дата выдачи, кем выдан, код подразделения (при наличии));
- сведения о регистрации в качестве индивидуального предпринимателя;
- сведения о постановке на учет в налоговом органе, идентификационный номер налогоплательщика (ИНН);
- сведения об имеющихся лицензиях;
- сведения об отсутствии задолженности по начисленным налогам, сборам и иным обязательным платежам в бюджеты любого уровня или государственные внебюджетные фонды;
- сведения о финансовом состоянии;
- сведения о судимости;
- сведения о наказании в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, а также административном наказании в виде дисквалификации;
- регистрация по месту жительства/регистрация по месту пребывания (при наличии);
- фактическое место проживания;
- контактные номера телефонов;

- адрес электронной почты;
- банковские реквизиты;
- сведения о деловой репутации;
- сведения об отсутствии среди членов семьи лиц, замещающих должности государственной (муниципальной) службы и/или лиц, замещающих должности в государственных или подконтрольных государству, или коммерческих предприятиях и имеющих (могущих иметь) конфликт интересов при осуществлении ими своих должностных (служебных) обязанностей и сотрудничестве с АО «Р-Фарм».

**Я предоставляю АО «Р-Фарм» право осуществлять:**

сбор, запись, систематизацию, накопление, хранение, уточнение (обновление, изменение), использование, передача (предоставление, доступ), блокирование, удаление, уничтожение моих персональных данных как с использованием средств автоматизации, так и без использования таких средств.

**В соответствии с указанной целью обработки персональных данных я предоставляю АО «Р-Фарм» право передать мои персональные данные следующим получателям (при условии идентичности целей передачи, действий с персональными данными и объема моих персональных данных, передаваемых получателям):**

1. АО «Делойт и Туш СНГ» (ОГРН 1027700425444 ИНН 7703097990 КПП 771001001, 125047, город Москва, ул. Лесная, 5).
2. АО «КПМГ» (ОГРН 1027700125628 ИНН 7702019950 КПП 770201001, 129110, город Москва, Олимпийский проспект, дом 16, стр. 5, эт. 3, пом. I, ком. 24Е).
3. Акционерное общество «ПрайсвоटरхаусКуперс Аудит» (ОГРН 1027700148431 ИНН 7705051102 КПП 774850001, 125047, г. Москва, ул. Бутырский Вал, 10).
4. ООО «Эрнст Энд Янг – Оценка и консультационные услуги» (ОГРН 1047797042171 ИНН 7705637264 КПП 770501001, 115035, город Москва, Садовническая набережная, 77, стр.1).
5. Коллегия адвокатов «Монастырский, Зюба, Степанов и Партнеры» (ОГРН 1037710057010 ИНН 7710470980 КПП 770401001, 121099, город Москва, Новинский бульвар, 3, 1).

**Я также предоставляю АО «Р-Фарм» право передавать мои персональные данные организациям, оказывающим АО «Р-Фарм» услуги по поддержке и сопровождению информационных систем и ресурсов корпоративной сети, предназначенных для обработки персональных данных.**

Договоры между АО «Р-Фарм» и третьими лицами, которым могут быть переданы мои персональные данные, должны содержать условия об обеспечении безопасности передаваемых персональных данных при их обработке и предотвращении их разглашения. Передача моих персональных данных иным лицам или иное их раскрытие может осуществляться только с моего письменного согласия.

Настоящее согласие может быть отозвано мной в письменной форме, подписанной мною собственноручно и направленной в АО «Р-Фарм», либо путем направления уведомления на электронный адрес [dpo@rpharm.ru](mailto:dpo@rpharm.ru).

Настоящее согласие действует с момента подписания и 3 (три) года с даты принятия решения о прохождении Деловым партнером Комплексной проверки в соответствии с требованиями Положения АО «Р-Фарм» о реализации продукции на рынках ЕАЭС и СНГ, либо до дня отзыва в письменной форме.

\_\_\_\_\_  
(дата)

\_\_\_\_\_  
(личная подпись)

Приложение № 5

к Положению АО «Р-ФАРМ» о реализации продукции на рынках ЕАЭС и СНГ  
(заключение договорных отношений) утв. Приказом \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Акционерное общество «Р-Фарм»  
Адрес места нахождения: 123154, Москва, ул. Берзарина, д. 19, корп. 1.  
Фактический адрес: Россия, 119421, г. Москва, Ленинский проспект, д.111, к 1.

**СОГЛАСИЕ**  
на обработку персональных данных  
(заключение договорных отношений с Деловым партнером)

Я, \_\_\_\_\_,  
(фамилия, имя, отчество (при наличии))  
документ, удостоверяющий личность: \_\_\_\_\_  
(серия и номер (при наличии), кем и когда выдан)  
\_\_\_\_\_ ,  
проживающий (-ая) по адресу: \_\_\_\_\_  
(адрес проживания)

в соответствии с Федеральным законом от 27.07.2006 № 152-ФЗ «О персональных данных», действуя по своей воле и в своих интересах, даю свое согласие на обработку моих персональных данных АО «Р-Фарм» (ОГРН: 1027739700020, адрес места нахождения: Российская Федерация, 123154, Москва, ул. Берзарина, д. 19, к. 1).

Целью обработки моих персональных данных является:  
заключение договорных отношений между мной и АО «Р-Фарм» в отношении реализации Продукции АО «Р-Фарм» и исполнение обязательств по ним.

Мои персональные данные включают:

- фамилия, имя, отчество (при наличии);
- сведения о документе, удостоверяющем личность (серия и номер (при наличии), дата выдачи, кем выдан, код подразделения (при наличии));
- сведения о регистрации в качестве индивидуального предпринимателя, основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя;
- идентификационный номер налогоплательщика (ИНН);
- регистрация по месту жительства/регистрация по месту пребывания (при наличии);
- фактическое место проживания;
- контактные номера телефонов;
- адрес электронной почты;
- банковские реквизиты;
- сведения о величине вознаграждения.

Я предоставляю АО «Р-Фарм» право осуществлять:  
сбор, запись, систематизация, накопление, хранение, уточнение (обновление, изменение), использование, передача (предоставление, доступ), блокирование, удаление, уничтожение моих персональных данных как с использованием средств автоматизации, так и без использования таких средств.

Я предоставляю АО «Р-Фарм» право передавать мои персональные данные компаниям, осуществляющим аудиторские проверки АО «Р-Фарм», и организациям, оказывающим АО «Р-

**Фарм» услуги по поддержке и сопровождению информационных систем и ресурсов корпоративной сети, предназначенных для обработки персональных данных.**

Договоры между АО «Р-Фарм» и третьими лицами, которым могут быть переданы мои персональные данные, должны содержать условия об обеспечении безопасности передаваемых персональных данных при их обработке и предотвращении их разглашения. Передача моих персональных данных иным лицам или иное их раскрытие может осуществляться только с моего письменного согласия.

Настоящее согласие может быть отозвано мной в письменной форме, подписанной мною собственноручно и направленной в АО «Р-Фарм», либо путем направления уведомления на электронный адрес [dro@rpharm.ru](mailto:dro@rpharm.ru).

Настоящее согласие действует с момента подписания и 5 (пять) лет с даты исполнения / окончания срока действия договорных отношений, либо до дня отзыва в письменной форме.

---

*(дата)*

---

*(личная подпись)*