

АО «Эс-Джи Биотех»

ПОЛИТИКА ПО ВЫБОРУ КОММЕРЧЕСКИХ ПАРТНЕРОВ

Утверждаю:
Генеральный Директор
Акционерного общества «Эс Джи Биотех»


/Кузнецов Д. Д./

« 19 » июня 20 23 года

ОГЛАВЛЕНИЕ	Стр.
1. НАЗНАЧЕНИЕ	2
2. СФЕРА ДЕЙСТВИЯ	2
3. ОПРЕДЕЛЕНИЯ.....	3
4. СЕГМЕНТЫ РЫНКА	3
5. ДОГОВОР ПОСТАВКИ	3
6. ВЫБОР ДИСТРИБЬЮТОРОВ.....	3
6.1. Комплексная экспертиза	4
6.1.1. Комиссия	4
6.1.2. Начало экспертизы	5
6.1.3. Срок проведения экспертизы	5
6.1.4. Принятие решения о возможности сотрудничества с потенциальным Дистрибьютором или продолжения сотрудничества с действующим Дистрибьютором по результатам экспертизы	6
6.2. Критерии выбора Дистрибьюторов	6
6.2.1. Правоспособность	6
6.2.2. Финансовая состоятельность	7
6.2.3. Экономическая целесообразность	8
6.2.4. Обеспечение безопасности Продукции	9
6.2.5. Противодействие взяточничеству и коррупции	9
6.2.6. Соблюдение законодательства	11
6.3. Анализ документации	12
6.4. Основание отказа Общества от исполнения договорных обязательств с действующим Дистрибьютором	13
6.5. Прохождение комплексной экспертизы действующими Дистрибьюторами	13
6.6. Общие условия поставок	13
7. ДЕЛОВЫЕ ОТНОШЕНИЯ С ДИСТРИБЬЮТОРАМИ, С КОТОРЫМИ ЗАКЛЮЧЕН ДЕЙСТВУЮЩИЙ ДОГОВОР ПОСТАВКИ	14
8. ПРИЛОЖЕНИЯ	14

1. НАЗНАЧЕНИЕ

Настоящая Политика по выбору коммерческих партнеров (далее – «Политика») устанавливает общие правила и условия поставок АО «Эс Джи Биотех», юридического лица, созданного и действующего в соответствии с законодательством Российской Федерации, зарегистрированного по адресу: Россия, 601125, Владимирская область, Петушинский район, Вольгинский, дом 17 (далее именуемое – «Общество») продукции фармацевтического назначения (далее – «Продукция») коммерческим партнерам (далее – «Дистрибьюторам») (как определено ниже).

Целью настоящей Политики является установление прозрачных и недискриминационных деловых отношений с Дистрибьюторами путем установления прозрачной процедуры и критериев, применяемых при их выборе. Копия настоящей Политики размещается и доступна к ознакомлению на официальном интернет-сайте Общества <https://sgbiotech.ch/>, а также предоставляется любому заинтересованному Дистрибьютору по его письменному запросу.

Общество является поставщиком Продукции на российском рынке, при этом Продукция реализуется через Дистрибьюторов в строгом соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации. При осуществлении своей деятельности Общество прилагает все усилия для обеспечения соблюдения применимых законов, в том числе уделяет внимание предупреждению коррупции и борьбе с ней, антимонопольных нарушений и нарушений этических норм. Общество требует от Дистрибьюторов соответствия указанным принципам при осуществлении своей деятельности во исполнение требований Общества, локальных нормативных актов и законодательства Российской Федерации.

Одна из основных задач Общества – улучшение уровня здоровья и качества жизни населения путем поставки на российский фармацевтический рынок безопасной и высокоэффективной Продукции, которая обеспечивает доступность современной лекарственной терапии для спасения и поддержания жизни пациентов. Каждый день Продукция Общества помогает тысячам пациентов во всем мире со сложным заболеванием гемофилия.

Большая часть Продукции является жизнесберегающими лекарственными средствами, в связи с чем бесперебойность и точность их доставки при строгом соблюдении режима хранения и транспортирования лекарственных средств для обеспечения их безопасности имеет определяющее значение. Понимая всю ответственность, Общество в своей деятельности руководствуется самыми высокими стандартами качества и предъявляет не менее высокие требования к своим Дистрибьюторам. Так, Общество уделяет особое внимание отбору своих коммерческих партнеров, сотрудничая только с теми Дистрибьюторами, которые способны осуществлять распространение Продукции на самом высоком уровне, обеспечивая и гарантируя быстроту, качество, безопасность и бесперебойность ее доставки медицинским учреждениям и пациентам, а также соответствие требованиям, предъявляемым при обращении лекарственных средств на территории Российской Федерации (хранение, транспортировка, постмаркетинговое наблюдение, обращение с претензиями и случаями фармаконадзора, информирование контрольно - надзорных органов, уничтожение и т.д.).

2. СФЕРА ДЕЙСТВИЯ

Политика распространяется на Продукцию, которую Общество продает на территории Российской Федерации.

3. ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Бюджетный канал поставок (бюджетный сегмент фармацевтического рынка) – часть фармацевтического рынка РФ, поставки в котором находятся под контролем государства, и оплата за поставленные в данный сегмент лекарственные средства, оборудование и пр., осуществляется за счет бюджетов Российской Федерации, в том числе поставки в рамках Федеральных программ ОНЛС, Программ по высокочувствительным нозологиям (ВЗН), Региональных программ льготного лекарственного обеспечения, Государственных целевых программ и прямых поставок в лечебные учреждения и т.д. В данном сегменте рынка Общество осуществляет продажи лекарственных средств Дистрибьюторам для последующей реализации в вышеперечисленные учреждения.

Коммерческий канал поставок (ритейловый/коммерческий сегмент фармацевтического рынка) - часть фармацевтического рынка РФ, продажи в котором осуществляются на коммерческой основе через Аптечные учреждения и включают в себя продажи лекарственных средств Дистрибьюторам для последующей реализации в Аптечных учреждениях.

Перечень Жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП) – перечень лекарственных препаратов, для которых государство устанавливает предельную отпускную цену производителя и устанавливает, среди прочего, верхние предельные величины оптовых надбавок.

Коммерческий партнер (Дистрибьютор) – юридическое лицо, имеющее лицензию на осуществление фармацевтической деятельности с правом оптовой торговли лекарственными средствами и приобретающее Продукцию у Общества с целью ее дальнейшей реализации лицам, которые работают на фармацевтическом рынке Российской Федерации и которым Дистрибьютор имеет право продавать продукцию фармацевтического и медицинского назначения в соответствии с законодательством Российской Федерации.

4. СЕГМЕНТЫ РЫНКА

Общество выделяет следующие сегменты российского фармацевтического рынка, в которых оно ведет свою хозяйственную деятельность:

- Коммерческий сегмент (Коммерческий канал поставок)
- Бюджетный сегмент (Бюджетный канал поставок).

5. ДОГОВОР ПОСТАВКИ

Общество осуществляет продажи по Коммерческому и Бюджетному каналам поставок на основании Договора поставки и приложений к нему, заключаемых между Обществом и Дистрибьютором (включая соглашение по качеству, определяющее роли и ответственность Общества и Дистрибьютора в соответствии с требованиями российского законодательства в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, оформленное как приложение к Договору поставки или как самостоятельное соглашение).

Общество сохраняет за собой право осуществлять прямые продажи по Бюджетному каналу поставок на основании государственного или муниципального контракта, заключаемого Обществом по результатам проведения соответствующих закупок.

6. ВЫБОР ДИСТРИБЬЮТОРОВ

Выбор Дистрибьюторов включает два этапа, каждый из которых более детально описан далее:

- комплексная экспертиза (включает юридические, финансовые, коммерческие, комплаенс критерии, в том числе антикоррупционные) и
- аудит качества. Данная процедура регламентируется внутренними политиками Общества. Критерии прохождения единообразны для всех потенциальных коммерческих партнеров Общества и направляются Дистрибьютору по официальному запросу.

Оба этапа выбора являются обязательными, и Договор поставки заключается с Дистрибьютором, успешно прошедшим оба этапа.

Отказ Дистрибьютора от прохождения установленной процедуры выбора (полностью либо в части), в том числе непредоставление Дистрибьютором необходимой информации/документов в полном объеме либо предоставление недостоверной информации/документов, расценивается Обществом как отказ Дистрибьютора от сотрудничества с Обществом и несоответствие Дистрибьютора критериям, установленным настоящей Политикой.

В процессе осуществления проверки информации, предоставленной Дистрибьюторами, и документов в рамках проведения комплексной экспертизы и аудита качества Общество вправе задавать уточняющие вопросы, на которые Дистрибьютор обязан ответить в полном объеме.

Если Обществу станет известно о проведении государственными органами проверки соответствия Дистрибьютора, его складских помещений и транспортных средств лицензионным требованиям в связи с предполагаемым нарушением установленных законодательством требований, вынесение окончательного решения Общества приостанавливается до предоставления Дистрибьютором копии акта проверяющего органа о результатах такой проверки.

Аналогичным образом вынесение решения Общества также приостанавливается в виду проводимой государственными органами проверки/расследования по вопросам выполнения требований антикоррупционного законодательства.

6.1. Комплексная экспертиза

6.1.1. Комиссия

Для обеспечения всесторонней и беспристрастной экспертизы Дистрибьютора по предусмотренным в настоящей Политике критериям в Обществе формируется Комиссия по проведению комплексной экспертизы Дистрибьюторов (далее – «Комиссия»), которая выполняет соответствующие функции.

В Комиссию должны входить следующие сотрудники Компании:

- Генеральный директор;
- Финансовый менеджер/сотрудник, исполняющий указанную функцию по Договору возмездного оказания услуг;
- Сотрудник отдела, ответственный за взаимодействие с Дистрибьюторами/сотрудник, исполняющий указанную функцию по Договору возмездного оказания услуг;
- Сотрудник юридического отдела/сотрудник, исполняющий указанную функцию по Договору возмездного оказания услуг;
- Сотрудник Кредитного контроля/другой сотрудник, выполняющий эти функции/сотрудник, исполняющий указанную функцию по Договору возмездного оказания услуг.

Заседание Комиссии созывается Генеральным директором Общества по необходимости.

На заседаниях Комиссии члены Комиссии выбирают председателя и секретаря, ответственного за ведение протокола заседания.

Решение Комиссии оформляется протоколом, который подписывают все члены Комиссии, присутствовавшие на заседании.

Иными допустимыми способами участия в заседании Комиссии в случае невозможности проведения заседания в очной форме являются:

- участие в заседании с использованием средств телефонной и видеосвязи;
- участие в заседании посредством предварительного направления членам Комиссии своего мнения или решения в письменной форме по всем вопросам повестки дня заседания.

При отсутствии возможности у какого-либо члена Комиссии принять участие в заседании Комиссии, он вправе поручить участие в заседании сотруднику своего отдела путем отправки письма по электронной почте.

Комиссия правомочна (имеет кворум), если на ее заседании приняли участие все члены Комиссии или их представители, делегированные соответствующими членами Комиссии.

Решение принимается Комиссией простым большинством. Протокол заседания Комиссии подписывается Генеральным директором Общества.

6.1.2. Начало экспертизы

Для инициации процедуры проверки Дистрибьютор обращается в Общество с официальным письмом с запросом о заключении Договора поставки (далее – "Запрос"), направляемым курьером с уведомлением о вручении либо по почте заказным письмом с уведомлением о вручении и описью вложений по адресу 601125, Россия, Владимирская область, Петушинский район, поселок городского типа Вольгинский, корп. 17, на имя Генерального директора АО "Эс Джи Биотех".

Запрос составляется Дистрибьютором по форме Приложения 1 к Политике, подписывается уполномоченным представителем Дистрибьютора и скрепляется печатью Дистрибьютора.

Вместе с Запросом Дистрибьютор направляет в Общество пакет документов согласно списку, содержащемуся в Приложении 1.

6.1.3. Срок проведения экспертизы

Общий срок анализа документации в рамках проведения комплексной экспертизы с учетом предоставления разъяснений Дистрибьютора на поставленные вопросы не должен превышать 6 (шесть) месяцев, начиная с даты получения запроса от Дистрибьютора согласно п.6.1.2. настоящей Политики, и полного пакета документов согласно списку, содержащемуся в Приложении 1.

Для определения соответствия Дистрибьютора критериям, установленным в пункте 6.2. Политики, в течение срока проведения комплексной экспертизы Комиссия вправе направить Дистрибьютору уточняющие или дополнительные вопросы в отношении предоставленных документов и сведений, дополнительно запросить подтверждающие документы и/или попросить об организации встречи с представителями Дистрибьютора.

Такие запросы направляются Дистрибьютору на указанный им контактный адрес электронной почты или по факсу с направлением оригинала запроса курьером с уведомлением о вручении либо по почте заказным письмом с уведомлением о вручении и описью вложений. В случае если Дистрибьютор не предоставит запрошенную информацию/документы Обществу в течение 14 (четырнадцать) календарных дней с момента направления соответствующего запроса по электронной почте, предоставит информацию/документы не в полном объеме, предоставит недостоверную информацию/документы, проведение комплексной экспертизы в отношении данного Дистрибьютора прекращается, Общество расценивает действия Дистрибьютора как отказ от потенциального сотрудничества и заключения договора.

6.1.4. Принятие решения о возможности сотрудничества с потенциальным Дистрибьютором или продолжения сотрудничества с действующим Дистрибьютором по результатам экспертизы

Процедура принятия решения в отношении потенциального или действующего Дистрибьютора осуществляется на основании анализа документации соответствующего Дистрибьютора (комплексная экспертиза).

По результатам проведения анализа документации Дистрибьютора (комплексной экспертизы) и при условии, что предоставленная информация является достаточной для принятия решения, Комиссия принимает одно из следующих решений в порядке, предусмотренном настоящей Политикой;

- О заключении договора поставки с потенциальным Дистрибьютором;
- О приостановлении комплексной проверки потенциального Дистрибьютора в случаях, предусмотренных настоящей Политикой;
- Об отказе в заключении договора поставки с потенциальным Дистрибьютором;
- О продолжении договорных отношений с действующим Дистрибьютором;
- О приостановлении договорных отношений с действующим Дистрибьютором;
- О прекращении договорных отношений с действующим Дистрибьютором.

Повторное предоставление не полностью заполненной Заявки о возможности заключения Договора поставки, неполного комплекта документов и информации, а также недостоверной информации является основанием для отказа от заключения договора поставки Продукции с потенциальным Дистрибьютором или для расторжения договора поставки/отказа от продления срока действия договора с действующим Дистрибьютором.

6.2. Критерии выбора Дистрибьюторов

При проведении комплексной проверки Дистрибьюторов на предмет возможного сотрудничества или продолжения сотрудничества по поставке Продукции, Общество проводит анализ Дистрибьютора на соответствие критериям выбора, перечисленным ниже:

- Правоспособность;
- Финансовая состоятельность;
- Экономическая целесообразность;
- Обеспечение безопасности Продукции;
- Противодействие взяточничеству и коррупции;
- Соблюдение законодательства.

Договор на поставку Продукции заключается с Дистрибьюторами, успешно прошедшими комплексную экспертизу.

6.2.1. Правоспособность

6.2.1.1. При оценке правоспособности Дистрибьютора Общество проверяет:

- наличие у Дистрибьютора государственной регистрации в качестве юридического лица;
- наличие у Дистрибьютора действующих лицензий, необходимых для осуществления деятельности согласно действующему законодательству Российской Федерации;

6.2.1.2. Для подтверждения правоспособности Дистрибьютор предоставляет Обществу заполненную заявку по форме, установленной в Приложении 2 «Заявка о возможности заключения Договора поставки» с приложением копий следующих документов:

- учредительные документы со всеми изменениями и дополнениями, с отметкой уполномоченного регистрирующего органа;
- свидетельство о государственной регистрации юридического лица (ОГРН);
- свидетельство о постановке на учет в налоговом органе (ИНН);
- подтверждение полномочий единоличного или коллегиального исполнительного органа Дистрибьютора: решение о назначении единоличного или коллегиального исполнительного органа, иной документ, предусмотренный уставом Дистрибьютора;
- подтверждение полномочий главного бухгалтера Дистрибьютора: приказ о назначении главного бухгалтера;
- доверенность на уполномоченное лицо, которое будет подписывать договор поставки с Обществом от имени Дистрибьютора в случае, если договор поставки будет подписан уполномоченным лицом, действующим на основании доверенности;
- действующая лицензия на осуществление оптовой торговли лекарственными препаратами.

6.2.2. Финансовая состоятельность

6.2.2.1. Для подтверждения финансовой состоятельности Дистрибьютор предоставляет копии бухгалтерского баланса, отчета о финансовых результатах и прочих форм финансовой отчетности, подготовленных по РСБУ и/или МСФО (другим международным стандартам финансового учета) при наличии отчетности, подготовленной по международным стандартам, а также подтверждает в Заявке, что:

- у Дистрибьютора отсутствует задолженность по начисленным налогам и сборам, иным обязательным платежам в бюджеты любого уровня или государственные внебюджетные фонды за прошедший календарный год, размер которой превышает 25% от балансовой стоимости активов по данным бухгалтерской отчетности за последний завершенный период;
- против Дистрибьютора не осуществляется процедура ликвидации, отсутствует решение арбитражного суда о начале любой процедуры банкротства (наблюдение, финансовое оздоровление, внешнее управление, конкурсное производство), отсутствует определение арбитражного суда о принятии заявления о признании Дистрибьютора несостоятельным (банкротом) к производству;
- его деятельность не приостановлена в порядке, предусмотренном Кодексом об административных правонарушениях Российской Федерации.

6.2.2.2. Финансовая состоятельность Дистрибьютора определяется следующими параметрами и их значениями:

- 1) Объем ежегодных и ежеквартальных закупок Продукции Общества, соответствующий по стоимости не менее 25 000 000 руб. / 6 250 000 руб. без НДС соответственно. Общество оставляет за собой право в одностороннем порядке изменять минимальный объем закупок в зависимости от колебаний курса рубля, уровня инфляции и по иным экономическим причинам;
- 2) коэффициент финансовой автономии (соотношение собственного капитала к общей сумме активов) = строка 1300 Бухгалтерского баланса (Форма 1) / строка 1600 бухгалтерского баланса (Форма 1) $\geq 5\%$;

- 3) период погашения кредитов и займов (количество месяцев) = (строка 1510 бухгалтерского баланса (Форма 1) + строка 1410 Бухгалтерского баланса (Форма 1) / строка 2110 отчета о прибылях и убытках (Форма 2) ≤ 1.5 ;
- 4) наличие у Дистрибьютора положительных чистых активов на конец второго или последнего (для юридических лиц, сдававших годовую отчетность более двух лет) финансового года (строка 1600 – строка 1400 – строка 1500);

6.2.2.3. При этом несоответствие финансовой состоятельности Дистрибьютора любым двум параметрам, указанным в п.6.2.2.2. п.п.1-4, является основанием для отказа Общества заключить с ним договор поставки, либо расторгнуть действующий договор поставки.

6.2.2.4. В случае несоответствия финансовой состоятельности Дистрибьютора одному из параметров, указанных в п.6.2.2.2. п.п. 1-4, вопрос о возможности заключения договора поставки или продолжения сотрудничества с данным Дистрибьютором решается Комиссией с учетом дополнительных финансовых показателей, не перечисленных выше, а также принимая во внимание «кредитную историю» Дистрибьютора.

6.2.3.Экономическая целесообразность

6.2.3.1. С целью проверки экономической целесообразности заключения договора поставки Продукции с потенциальным Дистрибьютором, а также для оценки экономической целесообразности продолжения сотрудничества с действующим Дистрибьютором, Общество оценивает экономические возможности Дистрибьютора, исходя из следующих критериев:

- наличие клиентской базы и складских помещений в потенциальных регионах;
- данные от крупных аптечных или лечебно-профилактических учреждений о наличии взаимоотношений с Дистрибьютором;
- наличие у Дистрибьютора опыта работы в обеспечении региональных заказчиков по терапевтическим группам Общества. Для оценки соответствия Дистрибьютора данному критерию Общества вправе использовать данные аналитических агентств (IQVIA и другие) или открытые источники, например, электронные торговые площадки проведения государственных закупок ;
- наличие у Дистрибьютора опыта работы в обеспечении федеральных заказчиков по терапевтическим группам Общества (препараты Общества включены в программу высокочрезвычайных нозологий (ВЗН) в рамках Постановления Правительства Российской Федерации от 26.11.2018 № 1416 «О порядке организации обеспечения лекарственными препаратами лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, гемолитико-уремическим синдромом, юношеским артритом с системным началом, мукополисахаридозом I, II и VI типов, апластической анемией неуточненной, наследственным дефицитом факторов II (фибриногена), VII (лабильного), X (Стюарта - Прауэра), лиц после трансплантации органов и (или) тканей, а также о признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации»). Для оценки соответствия Дистрибьютора данному критерию Общества вправе использовать данные аналитических агентств (IQVIA и другие) или открытые источники, например, электронные торговые площадки проведения государственных закупок. ;
- оценка Обществом информации о плане закупок Продукции, предоставленной Дистрибьютором. Предоставление бизнес-плана прогноза продаж не менее, чем на 12 (двенадцать) месяцев с указанием позиции на рынке: регионы, доли в тех или иных сегментах, наличие опыта в распространении лекарственных средств и т. д.

6.2.3.2. Готовность и способность Дистрибьютора предоставлять ежемесячную отчетность о продажах и остатках Продукции не позднее 10 (десяти) рабочих дней, следующих за последним днем месяца, следующего за отчетным.

6.2.3.3. Согласие потенциального Дистрибьютора включить в заключаемый по результатам проверки договор на поставку Продукции, в том числе соглашение об обеспечении качества, являющееся неотъемлемой частью договора поставки.

6.2.3.4. Обеспечение соблюдения указанных в данной Политике требований в отношении безопасности Продукции и требований по фармаконадзору всеми контрагентами Дистрибьютора, участвующими в реализации Продукции на территории Российской Федерации до конечного потребителя.

6.2.3.5. Согласие Дистрибьютора на прохождение на периодической основе тренингов, организуемых Обществом в отношении обращения Продукции.

6.2.4. Обеспечение безопасности Продукции

6.2.4.1. При выборе Дистрибьюторов Общество уделяет повышенное внимание вопросам безопасности Продукции, мерам предотвращения незаконного оборота лекарственных препаратов, включая недоброкачественную контрафактную и фальсифицированную Продукцию, а также соблюдению правил транспортировки, хранения и реализации Продукции.

6.2.4.2. В связи с этим Общество выдвигает особые требования к своим Дистрибьюторам в части обеспечения безопасности Продукции, а именно:

- осуществление Дистрибьютором любой деятельности, связанной с лекарственными препаратами в полном соответствии с действующим законодательством РФ, регламентирующим реализацию лекарственных препаратов, включая продажу, хранение, перевозку и т. д.;
- соблюдение правил надлежащей дистрибьюторской практики и правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов, утвержденных соответствующими уполномоченными федеральными органами исполнительной власти РФ, а также требований Общества;
- техническое оснащение помещений, используемых Дистрибьютором при обращении Продукции, и квалификация персонала Дистрибьютора, включая, в том числе: удовлетворение требованиям лицензии на осуществление оптовой торговли лекарственными препаратами;
- отсутствие фактов незаконного оборота лекарственных препаратов с участием потенциального Коммерческого партнера, включая отсутствие нарушений в области поставок контрафактных, фальсифицированных и недоброкачественных лекарственных препаратов и др.

6.2.4.3. Под установленным фактом незаконного оборота лекарственных препаратов с участием потенциального Дистрибьютора понимается принятое уполномоченным государственным органом решение об изъятии из обращения фальсифицированных и/или контрафактных и/или недоброкачественных лекарственных препаратов.

6.2.5. Противодействие взяточничеству и коррупции

6.2.5.1. При выборе Дистрибьютора Общество стремится снизить риск, связанный с ответственностью юридических лиц за коррупционные правонарушения и незаконные вознаграждения от имени юридического лица.

6.2.5.2. В целях проведения оценки потенциального или действующего Дистрибьютора на предмет соответствия критериям по противодействию взяточничеству и коррупции Общество анализирует и учитывает нормы национального и международного законодательства, включая, но не ограничиваясь:

- Конвенцию ОЭСР по борьбе с подкупом должностных лиц иностранных государств при проведении деловых операций (ратифицирована Федеральным законом (ФЗ) от 01. 02. 2012 г. № 3-ФЗ);
- ФЗ № 273–ФЗ от 25. 12. 2008 г. «О противодействии коррупции»;
- ФЗ № 115-ФЗ от 07. 08. 2001 г. «О противодействии легализации (отмыванию) доходов, полученных преступным путем, и финансирования терроризма» и иные законодательные акты по противодействию коррупции, а также методические рекомендации уполномоченных государственных органов;
- ФЗ № 135-ФЗ от 26.07.2006 г. «О защите конкуренции».

6.2.5.3. В силу того, что действия Дистрибьютора могут нести упомянутые выше риски, Общество уделяет большое внимание сложившейся деловой репутации Дистрибьютора, практике его работы и стремлению не допускать:

- взяток;
- коммерческого подкупа;
- незаконных подарков и развлекательных мероприятий;
- некорректных пожертвований;

6.2.5.4. Под взяткой понимается получение должностным лицом, иностранным должностным лицом либо должностным лицом публичной международной организации лично или через посредника денег, ценных бумаг, иного имущества либо незаконное оказание ему услуг имущественного характера, предоставления иных имущественных прав за совершение действий (бездействие) в пользу взяткодателя или представляемых им лиц, если такие действия (бездействие) входят в служебные полномочия должностного лица либо если оно в силу должностного положения может способствовать таким действиям (бездействию), а равно за общее покровительство или попустительство по службе.

6.2.5.5. Под коммерческим подкупом понимается незаконная передача лицу, выполняющему управленческие функции в коммерческой или иной организации, денег, ценных бумаг, иного имущества, оказание ему услуг имущественного характера, предоставление иных имущественных прав за совершение действий (бездействие) в интересах дающего в связи с занимаемым этим лицом служебным положением.

6.2.5.6. Максимальная стоимость подарков и развлекательных мероприятий, которые оплачивает потенциальный или действующий Дистрибьютор в процессе взаимодействия с другими организациями и частными лицами, должна быть в полном соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации.

6.2.5.7. Недопустимы пожертвования, противоречащие действующему законодательству Российской Федерации.

6.2.5.8. Нарушение положений деловой этики, связанных с коррупционными рисками, дает Обществу право не вступать в договорные отношения с потенциальным Дистрибьютором, а равно прекратить договорные отношения с действующим Дистрибьютором. Такое прекращение коммерческих отношений не лишает Общество права взыскать с Дистрибьютора компенсацию за причиненный ущерб в соответствии с действующим гражданским законодательством Российской Федерации и использовать иные способы защиты своего нарушенного права, предусмотренные действующим российским законодательством. Решение о невступлении в договорные отношения или о прекращении договорных отношений в силу нарушения положений деловой этики должно быть основано на документально подтвержденных фактах.

6.2.5.9. Принимая во внимание все вышесказанное, для предотвращения существенных финансовых и репутационных рисков, Общество предъявляет определенные требования в отношении Дистрибьюторов в целях снижения риска вовлечения Общества в коррупционную деятельность и иные недобросовестные практики в ходе отношений с Дистрибьюторами, требует соблюдения своими Дистрибьюторами норм этического ведения бизнеса, включая требования российского и применимого международного законодательства о противодействии коррупции («Антикоррупционное законодательство»).

6.2.5.10. При оценке соблюдения Дистрибьютором требований Антикоррупционного законодательства принимаются во внимание меры, предпринятые Дистрибьютором в целях противодействия взяточничеству и коррупции. К мерам, направленным на противодействие взяточничеству и коррупции, в частности, относятся: наличие у Дистрибьютора кодекса поведения, проведение Дистрибьютором антикоррупционных тренингов для своих сотрудников и периодическая аттестация сотрудников, наличие у Дистрибьютора списков сотрудников с их подписями, подтверждающих прохождение ими антикоррупционных тренингов, введение независимого аудита бухгалтерской и финансовой отчетности, согласие Дистрибьютора проходить тренинги, организуемые Обществом и т.п.

6.2.5.11. Общество выдвигает следующие требования к своим Дистрибьюторам в части обеспечения мер по противодействию взяточничеству и коррупции:

1) Предоставление заполненного запроса информации о третьем лице («Запрос») по форме, установленной в Приложении 2 к Политике, а также информации и документов, указанных в Запросе.

2) Включение в договор поставки, заключаемый Обществом по результатам выбора Дистрибьютора, положений о соблюдении правил деловой этики и действующего антикоррупционного законодательства.

3) Согласие Дистрибьютора на прохождение на периодической основе тренинга, организуемого Обществом, по этическим стандартам ведения бизнеса, вопросам деловой этики, противодействия взяточничеству и коррупции, антимонопольному законодательству.

4) Отсутствие фактов коррупционных правонарушений с участием Дистрибьютора и/или его аффилированных лиц и/или сотрудников, подтвержденных актами уполномоченных государственных органов Российской Федерации, включая акты о привлечении к уголовной, административной, гражданской и иной ответственности. При оценке соответствия Дистрибьютора настоящему требованию, Общество проводит исследование наличия актов уполномоченных государственных органов Российской Федерации в отношении Дистрибьютора и/или его аффилированных лиц и/или сотрудников, включая акты о привлечении к уголовной, административной, гражданской и иной ответственности, за коррупционные правонарушения за последние 3 (три) года.

5) Отсутствие официальных заявлений уполномоченных представителей государственных органов относительно причастности Дистрибьютора, его аффилированных лиц и/или сотрудников к коррупционным правонарушениям. В случае наличия подобных заявлений Общество вправе приостановить комплексную проверку до момента принятия соответствующим уполномоченным органом акта о привлечении к ответственности за коррупционное правонарушение либо о прекращении рассмотрения фактов, отраженных в заявлении, а в отношении действующих Дистрибьюторов, приостановить действие заключенного договора поставки на Продукцию.

6) Согласие Дистрибьютора предоставить информацию в свободной письменной форме о конечных бенефициарах Обществу в случае, когда исходя из представленной Дистрибьютором информации о собственниках Дистрибьютора невозможно понять, кто является конечным бенефициаром Дистрибьютора.

6.2.5.12. В случае выявления информации о фактах коррупционных и иных нарушений с участием Дистрибьютора и/или его аффилированных лиц и/или сотрудников, Общество вправе провести независимую оценку благонадежности партнера, включая выполнение им требований

в области противодействия коррупции и этичного ведения бизнеса, в том числе силами внешних консультантов. Результаты будут рассмотрены на Комиссии, которая может принять решение о мерах по снижению рисков или целесообразности сотрудничества.

6.2.6. Соблюдение законодательства

6.2.6.1. С целью проверки соблюдения Дистрибьютором законодательства РФ, в том числе, включая но, не ограничиваясь, антимонопольного, налогового, трудового законодательства РФ, и для предотвращения существенных финансовых и репутационных рисков для Общества, уполномоченный сотрудник Общества и/или привлеченный внешний эксперт проводит поиск упоминаний Дистрибьютора, его сотрудников, а также его аффилированных лиц в связи с нарушениями законодательства РФ, в том числе, в следующих источниках:

- 1) в открытых источниках, включая СМИ, специализированные базы данных (СПАРК);
- 2) <http://solutions.fas.gov.ru/> - База Решений Федеральной антимонопольной службы РФ;
- 3) <http://rnp.fas.gov.ru/> - Реестр недобросовестных поставщиков Федеральной антимонопольной службы РФ;
- 4) <http://egrul.nalog.ru/> - Реестр сведений о государственной регистрации юридических лиц, индивидуальных предпринимателей, крестьянских (фермерских) хозяйств Федеральной налоговой службы;
- 5) <http://bankrot.fedresurs.ru/> - Единый федеральный реестр сведений о банкротстве;
- 6) <http://fssprus.ru/iss/ip/> - Банк данных исполнительных производств Федеральной службы судебных приставов (ФССП России);
- 7) <http://kad.arbitr.ru/> - Картотека арбитражных дел;
- 8) <http://mvd.ru> – официальный сайт Министерства внутренних дел Российской Федерации;
- 9) <http://www.roszdravnadzor.ru/services/licenses> - Сведения из сводного реестра лицензий;
- 10) <https://genproc.gov.ru/anticor/register-of-illegal-remuneration> - Реестр юридических лиц, привлеченных к административной ответственности за незаконное вознаграждение.

6.2.6.2. Все документы и информация, запрашиваемые в рамках комплексной проверки, должны быть направлены Дистрибьютором Обществу с описью вложения.

6.2.6.3. Все документы, запрашиваемые в рамках комплексной экспертизы, должны быть предоставлены Дистрибьютором Обществу в виде должным образом заверенных копий. Документ считается должным образом заверенным, если он скреплен печатью Дистрибьютора и подписью уполномоченного представителя Дистрибьютора.

6.2.6.4. Если при проведении комплексной экспертизы у Дистрибьютора произойдут изменения, которые повлияют на содержание Заявки и/или Запроса, то Дистрибьютор должен направить в адрес Общества обновленную форму Заявки и/или Запроса с приложением документов (в случае наличия), подтверждающих изменения. Дистрибьютор должен предоставить обновленную Заявку и/или Запрос с приложением документов (в случае наличия) в течение 5 (пяти) рабочих дней с даты вступления в силу произошедших изменений (Приложения 1,2).

6.2.6.5. Заявка и Запрос, предоставленные Дистрибьютором, должны содержать достоверную информацию. Предоставление недостоверных сведений в Заявке и/или Запросе, а также предоставление недостоверных документов и информации является основанием для отказа Дистрибьютору в заключении договора поставки или основанием для расторжения действующего договора поставки.

6.3. Анализ документации

6.3.1. Для проведения анализа и комплексной экспертизы документации потенциальный Дистрибьютор предоставляет Обществу Заявку о возможности заключения Договора поставки (Приложение 1), Запрос информации о третьем лице (Приложение 2) и документы, указанные в п.6.2. Политики. Общество вправе осуществлять проверку предоставленной потенциальным

Дистрибьютором информации, не нарушая действующее законодательство Российской Федерации в течение 90 дней с момента получения Обществом всех необходимых для проведения проверки документов, данных.

6.3.2. Для целей объективного и беспристрастного проведения экспертизы Комиссия может обратиться к сторонним специализированным консультантам, которые могут представлять интересы Общества и участвовать в проведении оценки.

6.3.3. Решение Комиссии по результатам проверки и анализа предоставленных потенциальным или действующим Дистрибьютором документов оформляется Протоколом и подписывается всеми сотрудниками Общества или их представителями, входящими в состав Комиссии.

6.3.4. Решение об отказе в заключении договора поставки с потенциальным Дистрибьютором, решение о прекращении договорных отношений с действующим Дистрибьютором, а также решения о приостановлении комплексной проверки потенциального Дистрибьютора или договорных отношений с действующим Дистрибьютором должно быть мотивированным и содержать перечень обнаруженных в результате проведенной проверки несоответствий, явившихся основанием для принятия такого решения. Решения, указанные в настоящем абзаце, принимаются Обществом на основании документально подтвержденных фактов.

6.3.5. Уведомление о принятом решении направляется потенциальному или действующему Дистрибьютору в течение 5 (пяти) рабочих дней с момента его принятия, подписания протокола решения членами Комиссии или их представителями. Уведомление о принятом решении направляется потенциальному или действующему Дистрибьютору посредством электронной, факсимильной или почтовой связи.

6.4. Основания отказа Общества от исполнения договорных обязательств с действующим Дистрибьютором

6.4.1. Общество оставляет за собой право отказаться от исполнения договорных обязательств и расторгнуть договор с действующим Дистрибьютором также в случаях существенных нарушений Дистрибьютором условий договора поставки, заключенного между Дистрибьютором и Обществом.

6.4.2. Общество вправе расторгнуть договор поставки с Дистрибьютором в одностороннем внесудебном порядке в порядке и сроки, предусмотренные в договоре поставки, заключенном между Обществом и Дистрибьютором.

6.5. Прохождение комплексной экспертизы действующими Дистрибьюторами

6.5.1. Действующие Дистрибьюторы проходят регулярную процедуру комплексной экспертизы согласно положениям настоящей Политики не реже, чем 1 (один) раз в год, если иное не предусмотрено договором поставки.

6.5.2. Повторная проверка инициируется Обществом путем направления Дистрибьютору письменного запроса о предоставлении документов, перечисленных в п.6.2 настоящей Политики.

6.5.3. Действующий Дистрибьютор обязан предоставить ответы на запрос Общества (информацию и документы) в течение 20 (двадцати) календарных дней с момента получения запроса от Общества.

6.5.4. Проверка предоставленных Дистрибьютором информации и документов осуществляется Обществом в порядке и в соответствии с правилами, установленными настоящей Политикой.

6.5.5. В случае возникновения информации о потенциальных нарушениях принципов деловой этики действующим Дистрибьютором в рамках договорных взаимоотношений Общество вправе

предпринять все необходимые разумные действия для уточнения информации и ее подтверждения или опровержения.

6.6. Общие условия поставок

Поставка Продукции осуществляется на основании стандартного договора поставки, заключенного между Обществом и Дистрибьютором.

7. ДЕЛОВЫЕ ОТНОШЕНИЯ С ДИСТРИБЬЮТОРАМИ, С КОТОРЫМИ ЗАКЛЮЧЕН ДЕЙСТВУЮЩИЙ ДОГОВОР ПОСТАВКИ

7.1. Комплексная экспертиза

Дистрибьюторы должны соответствовать критериям, указанным в п. 6.2. Политики в течение всего срока действия договора поставки, заключенного между Дистрибьютором и Обществом. Нарушение данного требования является основанием для досрочного расторжения Обществом договора поставки в одностороннем внесудебном порядке.

Дистрибьюторы, ежегодно, если иное не предусмотрено договором поставки, проходят проверку на подтверждение соответствия Дистрибьюторов критериям, установленным в п. 6.2. Политики.

Повторная проверка инициируется Обществом путем направления Дистрибьютору письменного запроса о представлении документов, перечисленных в пункте 6.2 Политики.

Дистрибьютор обязан предоставить ответы на запрос Общества (информацию и документы) в течение 20 календарных дней с момента получения запроса от Общества.

8. ПРИЛОЖЕНИЯ

Приложение 1. Заявка о возможности заключения Договора поставки

Приложение 2. Запрос информации о третьем лице

Заявка

Наименование лица:	
Организационно-правовая форма:	
Юридический адрес, регистрационный номер и дата регистрации:	
Фактический адрес, если отличается от указанного выше	
Сведения о лицензии на фармацевтическую деятельность (номер, выдана когда и кем, срок действия (если есть))	
Подтверждаю, что	
задолженность по начисленным налогам и сборам, иным обязательным платежам в бюджеты любого уровня или государственные внебюджетные фонды за прошедший календарный год, размер которой превышает 25% от балансовой стоимости активов по данным бухгалтерской отчетности за последний завершенный период, отсутствует	Подтверждаю / Не подтверждаю
процедура ликвидации не осуществляется, отсутствует решение арбитражного суда о признании его банкротом и об открытии конкурсного производства	Подтверждаю / Не подтверждаю
деятельность не приостановлена в порядке, предусмотренном Кодексом об административных правонарушениях Российской Федерации	Подтверждаю / Не подтверждаю

К настоящей Заявке прилагаются копии следующих документов:

- (i) Учредительных документов со всеми изменениями и дополнениями с отметкой уполномоченного регистрирующего органа,
- (ii) Свидетельства о государственной регистрации юридического лица,
- (iii) Свидетельства о постановке на учет в налоговом органе,
- (iv) Выписки из ЕГРЮЛ, полученной не ранее чем за 30 дней до даты предоставления,
- (v) Сведений об исполнительном органе юридического лица, с предоставлением протокола общего собрания участников о его назначении, решения о назначении на должность, доверенности (если применимо), сведения о главном бухгалтере,
- (vi) Лицензии на фармацевтическую деятельность,
- (vii) Бухгалтерских балансов (Форма 1, Форма 2) за последние 2 (два) года,

- а также характеристика (краткое описание) бизнеса Потенциального коммерческого партнера с указанием позиции на рынке (регионы, доли в тех или иных сегментах, наличие опыта в распространении лекарственной продукции). Предоставление бизнес-плана прогноза продаж не менее, чем на 12 (двенадцать) месяцев. Наличие клиентской базы и складских помещений в потенциальных регионах.

Ф.И.О.: _____

Должность: _____

Подпись: _____

М. П.

Наименование лица:	
<p>Пожалуйста, максимально точно и достоверно ответьте на приведенные ниже вопросы. Ответы должны быть развернутыми и подробными. Нельзя пропускать вопросы или отвечать «не знаю».</p> <p>Определения понятий «государственные должностные лица», «специалисты в области здравоохранения» и «руководство» приведены в конце настоящей Заявки.</p>	
Характер деятельности компании	
1.	Организационно-правовая форма
2.	Юридический адрес, регистрационный номер и дата регистрации.
3.	Фактический адрес, по которому осуществляется деятельность (если отличается от адреса, указанного выше).
4.	Если компания зарегистрирована на фондовой бирже(ах), укажите на какой (каких) именно.
5.	<p>Пожалуйста, укажите прямых участников (акционеров) и опосредованных владельцев (с указанием доли в уставном капитале).</p> <p>Пожалуйста, предоставьте копию устава организации, а также копию выписки из ЕГРЮЛ (дата выписки - не более 14 дней до даты предоставления Заявки).</p>
6.	Пожалуйста, укажите материнские и дочерние компании (как российские, так и иностранные) и аффилированные организации в РФ. Если необходимо, продолжайте перечень на отдельном листе и приложите его к настоящей Заявке.
7.	Укажите членов совета директоров или другого управляющего органа, аналогичного совету.
8.	Перечислите, кто является председателем/президентом, управляющим директором, директором по продажам, а также укажите других лиц, которые будут активно работать с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ», их должности и полномочия.

9.	Пожалуйста, укажите не указанные выше лица или организации, включая государственные организации и органы, которые имеют долю в уставном капитале или обладают правом принятия управленческих решений в Вашем бизнесе, и опишите размеры их доли или характер их прав.	
10.	Пожалуйста, перечислите страны, в которых вы осуществляете свою деятельность.	
11.	Приблизительно, какой процент Вашего годового дохода приходится на долю Вашего бизнеса с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»?	
12.	Укажите количество сотрудников Вашей организации. Пожалуйста, предоставьте органограмму Вашей компании с указанием ключевых отделов (департаментов).	
13.	Пожалуйста, укажите данные двух действующих коммерческих организаций и двух действующих банков, которые могут дать Вам рекомендацию, если мы обратимся к ним.	
14.	Пожалуйста, опишите: <ul style="list-style-type: none"> • характер оказываемых услуг или бизнеса, осуществляемого Вашей организацией в целом, • конкретные услуги/работы/товары, которые предоставляются АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ», и • квалификацию и опыт Вашей команды, которая взаимодействует с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ». 	
15.	Имеет ли Ваша организация необходимые лицензии для предоставления данных услуг/выполнения работ/поставки товаров? Перечислите их, а также предоставьте копии лицензий.	
16.	Пользуется ли Ваша организация услугами субподрядчиков или третьих сторон для выполнения своих договорных обязательств с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»?	
Соответствие нормам этики делового поведения		

17.	<p>Есть ли в Вашей организации методы и программы для обеспечения этических норм и предотвращения взяточничества и коррупции, в частности:</p> <ul style="list-style-type: none">• Кодекс поведения и методы проверки соответствия его положениям• Антикоррупционный кодекс• Инструктажи по соответствию нормам• Должностное лицо, отвечающее за соответствие нормам?	
18.	<p>Принадлежит ли доля (прямо или косвенно) в Вашей организации или контролируется ли Ваша организация каким-либо государственным предприятием, государственным органом или принадлежащей, или контролируемой государством компанией, общественной организацией или политической партией, государственным должностным лицом или бывшим государственным должностным лицом?</p>	
19.	<p>Являются ли нынешние или бывшие уполномоченные лица компании (см. определение ниже):</p> <ul style="list-style-type: none">• государственными должностными лицами, которые в силу своей должности могут вмешиваться в деловые взаимоотношения с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»; или• государственными должностными лицами; или• бывшими государственными должностными лицами; или• официальными лицами политической партии или кандидатами на такую должность, или лицами, официально представляющими политическую партию или кандидата на должность в ней; или• специалистами в области здравоохранения; или• членами семей или лицами, имеющими персональные или профессиональные связи с перечисленными выше лицами?	
20.	<p>Получает ли кто-либо из специалистов в области здравоохранения или государственных должностных лиц, в том числе бывших, какие-либо выгоды в связи с договорными взаимоотношениями с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»?</p>	

21.	Есть ли в числе руководства Вашей организации лица, ранее отстранявшиеся от должности в связи с получением взятки, коммерческим подкупом, отмыванием денег, мошенничеством или сопутствующими преступлениями и/или подозреваемые в совершении причисленного или каким-либо образом замешанные в подобном?	
22.	Состояли ли Ваша организация или, насколько вы располагаете соответствующей информацией, кто-либо из ее руководства находится под уголовным следствием или правительственным расследованием в связи со взяточничеством или коррупцией?	
23.	Располагает ли Ваша организация информацией о текущих, планируемых или возможных правительственных или уголовных расследованиях или судебных разбирательствах против Вашей организации или представителей ее руководства, или же о каких-либо обстоятельствах, в результате которых есть вероятность возбуждения подобного расследования или судебного разбирательства?	
24.	Известно ли Вам о каких-либо применимых законах/нормах, запрещающих наличие договорных взаимоотношений между Вами и АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»?	
25.	Ознакомились ли вы со Стандартами делового поведения ООО «Такеда Фармасьютикалс», понимаете ли вы их требования и согласны ли выполнять их в процессе Вашей работы с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»?	
26.	Согласны ли вы ежегодно предоставлять АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» подтверждение Вашего соответствия Стандартов делового поведения АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»?	
27.	Пожалуйста, предоставьте любую дополнительную информацию, которая, по Вашему мнению, может быть связана с квалификацией Вашей организации и с характеристикой потенциального будущего роста Вашей компании.	

_____ подтверждает, что:

1. У _____ отсутствует задолженность по начисленным налогам и сборам, иным обязательным платежам в бюджеты любого уровня или государственные внебюджетные фонды за прошедший календарный год, размер которой превышает 25% от балансовой стоимости активов по данным бухгалтерской отчетности за последний заверченный период;
2. Против _____ не осуществляется процедура ликвидации, отсутствует решение арбитражного суда о признании его банкротом и об открытии конкурсного производства;
3. Деятельность _____ не приостановлена в порядке, предусмотренном Кодексом РФ об административных правонарушениях.

Заполнено:	
ФИО	
Должность	
Контактный телефон	
Подпись, печать	
Дата	

Прошу рассмотреть _____ в качестве коммерческого партнера АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»

**Примечание: Заявка заполняется в электронном виде. Проект информационной формы направляется (помимо бумажного носителя) по e-mail.*

Определения понятий, используемых в настоящей Заявке:

Специалист в области здравоохранения - представитель медицинской, стоматологической, фармацевтической или сестринской профессии, или любое другое лицо, которое в ходе своей профессиональной деятельности может выписывать, рекомендовать, покупать, поставлять или контролировать закупки и распределение фармацевтической продукции.

Приведенное выше описание касается лиц, которые могут оплачивать, возмещать затраты, разрешать, утверждать или поставлять фармацевтическую продукцию, реализуемую или предоставляемую АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ», а также больниц и прочих учреждений здравоохранения, страховщиков здоровья (включая контролируемые учреждения здравоохранения), аптечные учреждения и их административные учреждения, а также соответствующий персонал всех перечисленных учреждений.

Государственным должностным лицом является:

любое должностное лицо или сотрудник, или лицо, выполняющее официальные полномочия для или от имени государства, включая любой государственный департамент, орган или учреждение, а также любое контролируемое государством предприятие;

любое должностное лицо или сотрудник или лицо, выполняющее официальные полномочия для или от имени международной организации, например, Всемирного банка, Организации объединенных наций, Международного валютного фонда и т. д., включая любое их подразделение, орган или учреждение, а также любое контролируемое ими предприятие.

Многие «специалисты в области здравоохранения» одновременно могут являться и «государственными должностными лицами».

К «уполномоченным лицам компании» относятся:

- владельцы, должностные лица или директора; или
- любые сотрудники, имеющие полномочия принимать или влиять на решения или рекомендации относительно взаимоотношений с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» и поставляемой им продукцией.

Запрос информации о третьем лице

Частная и конфиденциальная информация

Г-ну _____

Генеральному директору

ООО « _____ »

Адрес: _____

« ____ » _____ 20 ____ г.

Уважаемый _____,

Запрос информации о третьем лице – соблюдение законодательства по борьбе с взяточничеством АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»

АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» придерживается принципов ответственного ведения бизнеса как с юридической, так и с этической точки зрения в рамках нашей организации и во всех наших деловых отношениях.

АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» придерживается политики полной неприемлемости взяточничества и коррупции и ставит своей приоритетной задачей поддержание высочайших стандартов профессиональной этики во всех своих деловых операциях. Точно таких же стандартов мы ожидаем от третьих лиц, действующих от имени АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ».

Необходимые действия

Внутренние политики и процедуры АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ», а также российское и международное законодательство требуют от нас проведения разумно необходимой проверки соблюдения законодательства по борьбе с взяточничеством в отношении всех лиц, осуществляющих коммерческую деятельность по поручению АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ», имеющую, по нашему мнению, средний или высокий уровень риска (включая цепочку поставок организации, агентов и посредников, все формы совместных предприятий и аналогичные отношения на всех рынках, на которых АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» осуществляет деятельность). Запрос информации о третьем лице является обязательной частью комплексной проверки третьих лиц, осуществляющих такую коммерческую деятельность.

Мы будем признательны за Ваше сотрудничество, выражающееся в предоставлении информации, запрошенной в прилагаемой анкете. Просим заполнить и вернуть анкету с приложением соответствующей подтверждающей документации в адрес _____ не позднее _____.

Благодарим за Вашу помощь в этом вопросе. Если у вас имеются вопросы или Вам требуется дополнительная информация, просим связываться с _____

тел. _____, _____.

С уважением,

Полное официальное
наименование организации:

Просим предоставить всю запрошенную ниже информацию, которой Вы располагаете.

1 ОБЩАЯ ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ФИО и должности основных лиц, контактирующих с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» в Вашей организации:

ФИО:
Должность:

1.2. Адрес организации:

Адрес:

1.3. ФИО и должность Вашего работника, заполняющего анкету:

ФИО:
Должность:

1.4. Дата заполнения анкеты:

Дата: Для ввода даты щелкните кнопкой мыши здесь

2 ФИНАНСОВАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Если АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» должно осуществлять платежи Вашей организации, ответьте на вопросы в Разделе 2:

2.1 Банк, где открыт счет, на который АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» должно осуществлять платежи:

Название:

2.2 Название и адрес банка:

Название:
Адрес:

2.3 Номер банковского счета:

Номер счета:

СОБСТВЕННИКИ И РУКОВОДИТЕЛИ

3.1. Укажите ФИО и должности всех Собственников и руководителей Вашего бизнеса:

ФИО 1 (должность):
ФИО 2 (должность):
ФИО 3 (должность):
Другие:

3.2. Имелись ли в отношении Ваших Собственников и руководителей какие-либо заявления, расследования и (или) обвинения в связи с взяточничеством или коррупцией в течение последних пяти лет?

Если да, укажите ниже полные сведения:

Да / Нет

4 ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ УСЛУГ И ОПЛАТА

4.1. Если эти сведения не предоставлялись ранее или не опубликованы на Вашем веб-сайте, укажите не менее двух деловых партнеров: ФИО, компании и контактные данные:

ФИО 1:	Компания 1:	Контактные данные 1:
ФИО 2:	Компания 2:	Контактные данные 2:

4.2. Будете ли вы передавать в субподряд услуги, которые планируется предоставлять по соглашению с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ», одному или нескольким деловым партнерам?

Если да, укажите ниже полные сведения:

Да/ Нет

4.3. Может ли договор с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» принести более 25% дохода Вашей организации за какой-либо год срока действия договора?

Да / Нет

4.4. Является ли кто-либо из Ваших Собственников и руководителей Государственным служащим, организацией здравоохранения, работником здравоохранения, или членом семьи кого-либо из них, или лицом, лично или профессионально связанным с кем-либо из них?

Если да, укажите ниже полные сведения. Если нет, укажите полные сведения о Государственных служащих, организациях здравоохранения или работниках здравоохранения, которые могут получить профессиональную или личную выгоду от планируемого соглашения.

Да / Нет

5 ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ СВЕДЕНИЯ

5.1. Имелись ли в отношении Вашей организации или компании какие-либо заявления, расследования и (или) обвинения в связи с взяточничеством или коррупцией в течение последних пяти лет?

Если да, укажите ниже полные сведения:

Да / Нет

5.2. Имели ли Ваша организация, компания или кто-либо из Собственников или руководителей отношения с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» ранее?

Если да, укажите ниже полные сведения (включая характер отношений, даты отношений, лицо в Вашей организации, отвечающее за договор, остается ли договор в силе или, в случае его прекращения, причину прекращения):

Да / Нет

5.3. Изменяла ли Ваша организация официальное наименование в течение последних пяти лет?

Если да, укажите ниже полные сведения (включая предыдущие наименования, даты изменения и причины изменений):

Да / Нет

6 МЕРЫ ПО КОНТРОЛЮ ЗА СОБЛЮДЕНИЕМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ПО БОРЬБЕ СО ВЗЯТОЧНИЧЕСТВОМ, УСТАНОВЛЕННЫЕ В КОМПАНИИ – ТРЕТЬЕМ ЛИЦЕ

Опишите следующее:

6.1. Как Ваше руководство информирует работников о принимаемых мерах по борьбе со взяточничеством и коррупцией?

(В обоснование своего ответа приложите подтверждение таких сообщений в течение последних 12 месяцев)

6.2. Кто (ФИО и должность) в Вашей организации отвечает за разработку и внедрение политики по борьбе с взяточничеством? Кратко опишите меры, принимаемые в этом отношении.

ФИО:

Должность:

(Приложите подтверждение принимаемых мер или укажите соответствующий веб-адрес)

6.3. Какие политики и процедуры существуют в Вашей организации для предотвращения взяточничества и коррупции со стороны Ваших работников и деловых партнеров?

(В обоснование своего ответа приложите копии политик и процедур)

Политики и процедуры для работников:

Политики и процедуры для деловых партнеров:

6.4. Как регулярно вы проводите тренинг работников, чтобы они понимали и соблюдали Ваши политики и процедуры по борьбе с взяточничеством?

(В обоснование своего ответа приложите примеры тренингов, проведенных в течение последних 12 месяцев)

6.5. Какие политики и механизмы существуют в Вашей организации, нацеленные на обеспечение конфиденциального сообщения работниками об нарушениях деловой этики?

(В обоснование своего ответа приложите подтверждающую информацию)

6.6. Как Вы сообщаете о дисциплинарных последствиях несоблюдения своих политик и процедур по борьбе с взяточничеством?

(В обоснование своего ответа приложите подтверждение)

6.7. Какой учет внутренних отчетов, расследований и последующих действий вы ведете для рассмотрения сообщений о нарушениях деловой этики?

(В обоснование своего ответа приложите примеры расследований и отчетов)

6.8. Какие у Вас имеются политики и процедуры мониторинга и аудита в целях обеспечения постоянного совершенствования политик и процедур по борьбе с взяточничеством и коррупцией в Вашей стране?

(В обоснование своего ответа приложите подтверждение)

7 ПРОВЕРКА И СОГЛАСИЕ

7.1 Заявление Я гарантирую АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ», что я уполномочен действовать от имени третьего лица, указанного в Форме 2 «Стандартная комплексная проверка АВАС – Запрос информации о третьем лице». Я гарантирую АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ», что вся информация, предоставленная мной АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» в Форме 2 «Стандартная комплексная проверка АВАС – Запрос информации о третьем лице», насколько мне известно, является достоверной, полной и точной на Дату вступления в силу, и я приложил разумные усилия в целях получения и предоставления информации, которая является достоверной, полной и точной.

7.2 Разрешение Я разрешаю АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ», его поставщикам услуг или агентам наводить справки, проверять справочные данные и осуществлять независимое исследование и проверку предоставленной в настоящей форме информации в любое время после того, как я подпишу и верну данную форму согласия АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ». Я понимаю, что АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» может делиться предоставленной мною информацией с другими компаниями в рамках группы компаний «Такеда». Это означает, что предоставленная мною личная информация может передаваться в некоторые страны за пределами Европейского Союза (ЕС), чье местное законодательство может не обеспечивать тот уровень защиты данных, который гарантируется Директивой о защите данных ЕС (или аналогичным законодательством). Я понимаю, что вне зависимости от того, в какую страну передается предоставленная мною личная информация, она будет распространяться или раскрываться только компаниям группы «Такеда», сторонним поставщикам услуг и (или) агентам, которые имеют законную необходимость ознакомиться с ней. Я также освобождаю АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» и действующие от его имени организации от всех претензий, убытков, исков, процессов или разбирательств любого рода или характера, связанных с наведением справок обо мне. Я понимаю, что информация, содержащаяся в настоящей анкете и прилагаемая к ней, может быть включена в досье АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» и храниться с соблюдением конфиденциальности в течение любого необходимого периода времени с целью таких проверок. Подписывая и возвращая настоящую форму, я предоставляю АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» свое прямое согласие на обработку своей личной информации, включая потенциально конфиденциальную частную информацию, в вышеуказанных целях.

7.3 Подпись

7.4 Дата

Для ввода даты щелкните кнопкой мыши здесь

8 ГЛОССАРИЙ

Такеда	Группа компаний Такеда
Дата вступления в силу	Дата заполнения Формы 2 «Стандартная комплексная проверка АВАС – Запрос информации о третьем лице», указанная в вопросе 7.4.
Организация здравоохранения	Организация здравоохранения, включая больницы и другие организации здравоохранения, медицинских страховщиков (включая организации, организующие медицинское обслуживание), аптеки и рецептурные отделы, попечителей и соответствующий персонал, а также физические лица, работающие у указанных юридических лиц или иным образом связанные с ними, которые могут выписывать, назначать, рекомендовать, приобретать, оплачивать, возмещать, утверждать или поставлять товары или услуги, продаваемые или поставляемые АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»
Работник здравоохранения	Работник здравоохранения, включая врачей, стоматологов, фармацевтов или младший медицинский персонал, а также связанный с ними соответствующий административный персонал, которые могут выписывать, назначать, рекомендовать, приобретать, оплачивать, возмещать, утверждать или поставлять товары или услуги, продаваемые или поставляемые АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ»
Собственники и руководители	Собственник, должностное лицо, директор или ключевой персонал, который имеет право принимать или влиять на решения относительно отношений с АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» и продукции АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ».
Государственный служащий	Физическое лицо, которое: (i) занимает законодательную, административную или судебную должность любого рода назначаемого или избираемого характера; (ii) выполняет общественные функции для определенной страны или территории, органа власти или государственного предприятия такой страны или территории; (iii) действует в качестве официального лица или агента международной общественной организации.
Третье лицо	Компания или организация, которая не является юридическим лицом группы компаний «Такеда» и с которой АО «ЭС - ДЖИ БИОТЕХ» взаимодействует.