

Типовые правила обязательного
страхования жизни и здоровья
пациента, участвующего в
клинических исследованиях
лекарственного препарата

ООО «СК Чабб»

СНУВВ®

«Утверждено»
Приказ Генерального директора
ООО «СК Чабб»
№ 34-ПС от «26» сентября 2016 г.



Предыдущая редакция:
Приказ Генерального директора
№ 28-ПС от «27» апреля 2015 г.

**ТИПОВЫЕ ПРАВИЛА ОБЯЗАТЕЛЬНОГО СТРАХОВАНИЯ ЖИЗНИ И ЗДОРОВЬЯ ПАЦИЕНТА,
УЧАСТВУЮЩЕГО В КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЯХ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**

Содержание

I. Общие положения.....	4
II. Объект обязательного страхования, страховой случай	5
III. Размер страховой выплаты	5
IV. Страховые тарифы, порядок уплаты страховой премии.....	5
IV ¹ . Порядок установления страхователем индивидуального идентификационного кода пациента	6
IV ² . Порядок информирования страхователем страховщика о привлеченных к клиническому исследованию пациента.....	6
V. Порядок заключения договора и срок его действия.....	7
VI. Права и обязанности сторон договора и застрахованных лиц (выгодоприобретателей).....	7
VII. Порядок осуществления страховой выплаты и перечень документов, представляемых застрахованными лицами (выгодоприобретателями) для получения страховой выплаты	9
Приложение 1 - Полис обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата	11
Приложение 2 - Заявление	13

I. Общие положения

1. Настоящие Типовые правила устанавливают страховые тарифы по обязательному страхованию жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата для медицинского применения (далее - клинические исследования), **порядок установления страхователем индивидуального идентификационного кода пациента, порядок информирования страхователем страховщика о привлеченных к клиническому исследованию пациентах**, порядок уплаты страховой премии, перечень необходимых документов для осуществления страховой выплаты, порядок реализации прав и обязанностей сторон по договору обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях, в случае причинения вреда его жизни или здоровью в результате проведения клинических исследований и распространяются на отношения, возникающие из указанного договора.
2. В настоящих Типовых правилах используются следующие основные понятия:
 - «**Индивидуальный идентификационный код пациента**» – совокупность знаков, идентифицирующих конкретного пациента.
 - «**Пациент**» - физическое лицо, давшее добровольное информированное согласие на участие в проводимых медицинской организацией клинических исследованиях, подтвержденное его подписью или подписью его законного представителя на информационном листке пациента;
 - «**Страхователь**» - организация, осуществляющая организацию проведения клинического исследования, на которую в соответствии с законодательством Российской Федерации возложена обязанность по страхованию жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях, и заключившая со страховщиком договор;
 - «**Страховщик**» - страховая организация, осуществляющая страховую деятельность определенного вида в соответствии с законодательством Российской Федерации и заключившая со страхователем договор;
 - «**Договор**» - договор обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях, по которому страховщик обязуется за обусловленную договором плату (страховую премию) при наступлении предусмотренного в договоре события (страхового случая) осуществить застрахованному лицу (выгодоприобретателю) в случае причинения вреда жизни или здоровью застрахованного лица страховую выплату, предусмотренную договором;
 - «**Застрахованное лицо**» - пациент, имущественный интерес которого, связанный с причинением вреда его жизни или здоровью в результате проведения клинических исследований, застрахован по договору;
 - «**Страховой акт**» - документ, составляемый страховщиком и содержащий сведения о рассмотрении им требования об осуществлении страховой выплаты, в том числе о наличии или об отсутствии страхового случая, о застрахованном лице (выгодоприобретателе) и о размере причитающейся ему страховой выплаты либо об основаниях отказа в ее осуществлении.
3. Договор заключается страховой организацией в пользу пациента, участвующего в клиническом исследовании, в соответствии с законодательством Российской Федерации и на основании настоящих Типовых правил.
4. В случае причинения вреда жизни застрахованного лица выгодоприобретателями по договору являются:
 - а) следующие граждане, имеющие право на возмещение вреда в случае смерти кормильца в соответствии с гражданским законодательством:
 - нетрудоспособные лица, состоявшие на иждивении умершего застрахованного лица или имевшие ко дню его смерти право на получение от него содержания;
 - ребенок умершего застрахованного лица, родившийся после его смерти;
 - один из родителей, супруг либо член семьи независимо от его трудоспособности, который не работает и занят уходом за находившимися на иждивении умершего застрахованного лица его детьми, внуками, братьями и сестрами, не достигшими 14 лет либо хотя и достигшими указанного возраста, но по заключению медицинских органов нуждающимися по состоянию здоровья в постороннем уходе. Один из указанных лиц, ставший нетрудоспособным в период осуществления ухода, сохраняет право на возмещение вреда после его окончания;

- лица, состоявшие на иждивении умершего застрахованного лица и ставшие нетрудоспособными в течение 5 лет после его смерти;
 - б) родители, супруг, дети умершего застрахованного лица - при отсутствии граждан, указанных в подпункте "а" настоящего пункта;
 - в) граждане, на иждивении которых находилось застрахованное лицо, - в случае смерти застрахованного лица, не имевшего самостоятельного дохода;
 - г) лицо, понесшее расходы на погребение застрахованного лица, - в отношении возмещения таких расходов.
5. Требования о возмещении вреда, причиненного жизни или здоровью застрахованного лица в результате проведения клинических исследований, удовлетворяются в течение сроков исковой давности, установленных гражданским законодательством.

II. Объект обязательного страхования, страховой случай

6. Объектом обязательного страхования является имущественный интерес застрахованного лица, связанный с причинением вреда его жизни или здоровью в результате проведения клинических исследований.
7. Страховым случаем является смерть застрахованного лица или ухудшение его здоровья, в том числе влекущее за собой установление инвалидности, вследствие участия в клинических исследованиях и при наличии причинно-следственной связи между наступлением этого события и участием указанного лица в клиническом исследовании лекарственного препарата.

III. Размер страховой выплаты

8. Размер страховой выплаты по договору составляет:
- а) в случае смерти застрахованного лица - 2 млн. рублей. Страховая выплата в указанном размере распределяется между выгодоприобретателями пропорционально их количеству в равных долях;
 - б) при ухудшении здоровья застрахованного лица, повлекшем за собой:
 - установление инвалидности I группы - 1,5 млн. рублей;
 - установление инвалидности II группы - 1 млн. рублей;
 - установление инвалидности III группы - 500 тыс. рублей;
 - в) при ухудшении здоровья застрахованного лица, не повлекшем за собой установление инвалидности, - не более чем 300 тыс. рублей.
9. Размер страховых выплат, указанных в пункте 8 настоящих Типовых правил, может быть увеличен на основании решения суда.

IV. Страховые тарифы, порядок уплаты страховой премии

10. Размер страхового тарифа устанавливается путем умножения ставки страхового тарифа, определяемой в зависимости от целей проведения клинического исследования лекарственного препарата, на количество пациентов и на коэффициент страхового тарифа.
11. Ставка страхового тарифа в отношении 1 пациента составляет:
- 9811 рублей - на проведение клинического исследования с целью установления безопасности лекарственного препарата для пациентов из числа здоровых добровольцев и (или) переносимости их этими лицами;
 - 3804 рубля - на проведение клинического исследования с целью подбора оптимальных дозировок лекарственного препарата и курса лечения пациентов с определенным заболеванием, а также оптимальных доз и схем вакцинации иммунобиологическими лекарственными препаратами пациентов из числа здоровых добровольцев;
 - 1941 рубль - на проведение клинического исследования с целью установления безопасности лекарственного препарата и его эффективности для пациентов с определенным заболеванием, а также профилактической эффективности иммунобиологических лекарственных препаратов для пациентов из числа здоровых добровольцев;

1445 рублей - на проведение клинического исследования в целях изучения возможности расширения показаний для медицинского применения и выявления ранее неизвестных побочных действий зарегистрированных лекарственных препаратов, а также исследования биоэквивалентности и (или) терапевтической эквивалентности в отношении воспроизведенных лекарственных препаратов.

12. Коэффициент страхового тарифа определяется в зависимости от количества пациентов и составляет:

- 1 - при страховании до 50 пациентов;
- 0,95 - при страховании от 50 до 100 пациентов;
- 0,9 - при страховании от 101 до 200 пациентов;
- 0,85 - при страховании от 201 до 400 пациентов;
- 0,8 - при страховании от 401 до 600 пациентов;
- 0,75 - при страховании от 601 до 800 пациентов;
- 0,7 - при страховании свыше 800 пациентов.

13. Страховая премия по договору определяется в зависимости от страхового тарифа.

Страховая премия уплачивается страхователем единовременно в срок, установленный договором.

IV¹. Порядок установления страхователем индивидуального идентификационного кода пациента

13¹. Установление индивидуального идентификационного кода пациента осуществляется страхователем после получения им разрешения Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации на проведение клинического исследования (далее разрешение).

13². Индивидуальный идентификационный код пациента имеет следующую структуру, состоящую из последовательно расположенных слева направо разрядов:

- разряды 1 - 3 - номер разрешения (принимает цифровые значения от 001 до 999);
- разряды 4-11 - дата выдачи разрешения (ДД.ММ.ГГГГ, где ДД - число, ММ - месяц, ГГГГ - год);
- разряды 12 - 14 - указанный в разрешении порядковый номер медицинской организации, осуществляющей проведение клинического исследования (принимает цифровые значения от 001 до 100);
- разряды 15-17 - первые буквы фамилии, имени и отчества пациента;
- разряды 18 - 25 - дата рождения пациента (ДД.ММ.ГГГГ);
- разряды 26-33 - присваиваемый пациенту исследователем, ответственным за проведение клинического исследования (далее -исследователь), уникальный номер, состоящий из цифровых и (или) буквенных обозначений и внесенный в протокол клинического исследования.

13³. Индивидуальный идентификационный код пациента устанавливается страхователем исходя из представленных исследователем данных пациента, участвующего в клиническом исследовании, предусмотренных абзацами пятым - седьмым пункта 13² настоящих Типовых правил.

13⁴. Индивидуальный идентификационный код пациента сообщается страхователем исследователю для внесения в информационный листок пациента и его медицинскую документацию.

13⁵. Присвоенный пациенту индивидуальный идентификационный код не подлежит изменению.

IV². Порядок информирования страхователем страховщика о привлеченных к клиническому исследованию пациентах

13⁶. Страхователь направляет страховщику реестр (реестры) индивидуальных идентификационных кодов пациентов на бумажных или электронных носителях в соответствии с договором.

13⁷. Страхователь и страховщик проводят работу по обмену и сверке сведений об индивидуальных идентификационных кодах пациентов в сроки и порядке, которые установлены заключенным между ними соглашением, а также осуществляют обмен необходимой информацией на основе единства технологии обмена, сохранения конфиденциальности информации и обеспечения защиты информационных ресурсов от взлома и несанкционированного доступа.

V. Порядок заключения договора и срок его действия

14. Для заключения договора страхователь направляет страховщику письменное заявление о заключении договора с указанием предельной численности пациентов, участвующих в клиническом исследовании, наименования лекарственного препарата, проходящего клиническое исследование, цели клинического исследования, наименования протокола клинического исследования.
15. Договор считается заключенным со дня его подписания и вступает в силу со дня получения страховщиком реестра индивидуальных идентификационных кодов пациентов (при наличии нескольких реестров - со дня получения первого из них) при условии, что страховая премия уплачена до дня вступления в силу договора.
Реестр (реестры) индивидуальных идентификационных кодов пациентов является неотъемлемой частью договора и прилагается к нему.
16. Срок действия договора не может быть менее чем срок проведения клинических исследований.
В случае продления срока проведения клинического исследования действие договора, заключенного на срок его проведения, продлевается по заявлению страхователя в установленном порядке на соответствующий срок.
17. Документом, удостоверяющим **осуществление обязательного страхования пациента**, является полис обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях (далее - полис обязательного страхования), выдаваемый каждому застрахованному лицу.
18. Оформление полиса обязательного страхования осуществляется страховщиком по форме согласно приложению. Полис обязательного страхования имеет единую форму на территории Российской Федерации и после его оформления передается страховщиком страхователю, который выдает его застрахованному лицу.
При необходимости внесения в полис обязательного страхования изменений страховщик оформляет новый полис в течение 2 рабочих дней со дня возвращения страхователем истребованного у застрахованного лица ранее выданного ему полиса обязательного страхования.

VI. Права и обязанности сторон договора и застрахованных лиц (выгодоприобретателей)

19. Страхователь имеет право:
- знакомиться с документами, подтверждающими правоспособность и платежеспособность страховщика;
 - участвовать в выяснении обстоятельств страховых случаев.
20. Страхователь обязан:
- страховать за свой счет риск причинения вреда жизни или здоровью пациентов;
 - направлять страховщику сведения, необходимые для заключения договора и расчета страховой премии, уведомлять страховщика в течение срока действия договора обо всех изменениях в предоставленных сведениях;
 - уплатить страховую премию в срок, установленный договором;
 - содействовать проведению страховщиком мероприятий по оценке страхового риска при заключении договора;
 - ознакомить застрахованных лиц с условиями договора и организовать выдачу им полисов обязательного страхования;
 - в случае причинения вреда жизни или здоровью застрахованного лица:
 - в течение 5 рабочих дней со дня наступления несчастного случая при проведении клинического исследования составить акт о несчастном случае и направить его копию страховщику;
 - в течение 5 рабочих дней со дня обращения к нему застрахованного лица (выгодоприобретателей) в связи с причинением вреда жизни или здоровью застрахованного лица сообщить страховщику о заявителях.

21. Страховщик имеет право:
- а) запросить у страхователя при заключении договора необходимую информацию об особенностях планируемого клинического исследования с целью оценки страхового риска и установления размера страховой премии;
 - б) запрашивать у страхователя в течение срока действия договора дополнительную информацию в целях возможного внесения необходимых изменений в договор;
 - в) участвовать в выяснении обстоятельств страховых случаев, в том числе с привлечением своих представителей;
 - г) до полного определения размера подлежащего возмещению вреда осуществить по заявлению застрахованного лица (выгодоприобретателя) часть страховой выплаты, соответствующую фактически определенной части причиненного вреда;
 - д) направлять страхователю запросы о предоставлении соответствующих документов и информации, раскрывающей особенности проведения клинического исследования.
22. Страховщик обязан:
- а) рассмотреть заявление страхователя о заключении договора, оценить страховой риск, определить размер страховой премии и подготовить к подписанию договор;
 - б) предоставить страхователю 1 экземпляр договора после его подписания и иные документы, касающиеся осуществленного им страхования;
 - в) оформить полисы обязательного страхования;
 - г) выдать дубликаты полиса обязательного страхования или договора в случае их утраты страхователем или застрахованным лицом;
 - д) зарегистрировать заявление застрахованного лица (выгодоприобретателя) о возмещении вреда, причиненного жизни или здоровью застрахованного лица, с указанием даты поступления заявления и содержащейся в нем информации;
 - е) сообщить страхователю не позднее 5 рабочих дней со дня поступления заявления застрахованного лица (выгодоприобретателя) о возмещении вреда, причиненного жизни или здоровью застрахованного лица, о поступлении этого заявления (с указанием даты и содержащейся в нем информации);
 - ж) составить страховой акт, на основании которого осуществляется страховая выплата;
 - з) осуществить страховую выплату в порядке, сроки и размере, которые предусмотрены настоящими Типовыми правилами и договором, направить страхователю информацию об осуществлении страховой выплаты (копию страхового акта). При непризнании случая страховым направить застрахованному лицу (выгодоприобретателю) мотивированный отказ в осуществлении страховой выплаты и сообщить о нем страхователю;
 - и) возмещать застрахованному лицу (выгодоприобретателю) понесенные им расходы, связанные с проведением экспертных исследований по установлению причинно-следственной связи между смертью застрахованного лица или ухудшением его здоровья и приемом лекарственного препарата.
23. Застрахованное лицо (выгодоприобретатель) вправе:
- а) предъявлять требование о возмещении вреда, причиненного жизни или здоровью застрахованного лица, непосредственно к страховщику путем подачи соответствующего заявления;
 - б) предъявлять требования об увеличении размера страховой выплаты в судебном порядке.
24. Застрахованное лицо (выгодоприобретатель) обязано сообщить страховщику определенные настоящими Типовыми правилами и необходимые для осуществления страховой выплаты персональные данные.

VII. Порядок осуществления страховой выплаты и перечень документов, представляемых застрахованными лицами (выгодоприобретателями) для получения страховой выплаты

25. Для получения страховой выплаты застрахованное лицо (его законный представитель) представляет страховщику:
- а) заявление об осуществлении страховой выплаты;
 - б) полис обязательного страхования;
 - в) копию подписанного информационного листка пациента;
 - г) копию документа, удостоверяющего личность застрахованного лица;
 - д) копии документов, удостоверяющих личность законного представителя застрахованного лица, а также подтверждающих его полномочия;
 - е) копию справки федерального государственного учреждения медико-социальной экспертизы, подтверждающей факт установления застрахованному лицу инвалидности;
 - ж) копию заключения (справки) медицинской организации о состоянии здоровья застрахованного лица;
 - з) копию решения суда о возмещении вреда, причиненного здоровью застрахованного лица в результате проведения клинического исследования (если дело рассматривалось в судебном порядке).
26. Для получения страховой выплаты выгодоприобретатель представляет страховщику:
- а) заявление об осуществлении страховой выплаты;
 - б) полис обязательного страхования застрахованного лица;
 - в) копию подписанного информационного листка пациента;
 - г) копию свидетельства о смерти застрахованного лица;
 - д) копию документа, удостоверяющего личность выгодоприобретателя;
 - е) копии свидетельства о заключении брака, документов, подтверждающих, что выгодоприобретатель является отцом или матерью умершего застрахованного лица, свидетельства о рождении ребенка (детей) застрахованного лица, а также документов, подтверждающих полномочия законного представителя;
 - ж) документы, подтверждающие нахождение на иждивении умершего застрахованного лица либо наличие права на получение от него содержания;
 - з) справку федерального государственного учреждения медико-социальной экспертизы, подтверждающую установление инвалидности (признание ребенком-инвалидом) выгодоприобретателю, находившемуся на дату наступления страхового случая на иждивении умершего застрахованного лица;
 - и) заключение (справку) медицинской организации, федерального государственного учреждения медико-социальной экспертизы о нуждаемости в постороннем уходе выгодоприобретателя или иных лиц, находившихся на дату наступления страхового случая на иждивении умершего застрахованного лица;
 - к) справку органа социальной защиты населения (медицинской организации, органа, осуществляющего пенсионное обеспечение, органа местного самоуправления, органа службы занятости населения), подтверждающую, что выгодоприобретатель из числа лиц, указанных в абзаце четвертом подпункта "а" пункта 4 настоящих Типовых правил, не работает и занят уходом за соответствующими лицами;
 - л) документы, подтверждающие отсутствие самостоятельного дохода у умершего застрахованного лица и его нахождение на иждивении выгодоприобретателя (справка организации, осуществляющей образовательную деятельность, подтверждающая обучение застрахованного лица в этой организации, документы, подтверждающие его инвалидность либо нуждаемость в постороннем уходе, и др.);
 - м) копии заключения медицинской организации о смерти застрахованного лица, протокола патолого-анатомического вскрытия застрахованного лица и посмертного эпикриза;
 - н) копии документов, подтверждающих расходы, понесенные на погребение застрахованного лица;

- о) копию решения суда о возмещении вреда, причиненного жизни застрахованного лица в результате проведения клинического исследования (если дело рассматривалось в судебном порядке).
- 27. Копии документов, указанных в пунктах 25 и 26 настоящих Типовых правил, заверяются в установленном порядке или представляются с предъявлением подлинников.
- 28. Страховая выплата осуществляется страховщиком в течение 30 дней со дня поступления заявления застрахованного лица (выгодоприобретателя) со всеми необходимыми документами.
- 29. Страховая выплата в соответствии с договором осуществляется независимо от выплат, причитающихся по другим видам страхования, в том числе обязательного страхования, а также в порядке социального обеспечения и возмещения вреда.

5. **Размер страховых выплат при наступлении страхового случая:**

- а) в случае смерти застрахованного лица - 2 млн. рублей;
- б) при ухудшении здоровья застрахованного лица, повлекшем за собой:
- установление инвалидности I группы - 1,5 млн. рублей;
 - установление инвалидности II группы - 1 млн. рублей;
 - установление инвалидности III группы - 500 тыс. рублей;
- в) при ухудшении здоровья застрахованного лица, не повлекшем за собой установление инвалидности, - не более чем 300 тыс. рублей.

6. Полис обязательного страхования выдан на основании договора обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата для медицинского применения, от "___" _____ 20__ г. N _____, заключенного между

_____ и _____
(наименование страхователя) (наименование страховщика)

Страховщик

_____ (подпись) _____ (Ф.И.О. уполномоченного лица)
М.П.

Дата выдачи полиса «__» _____ 20__ г.

Приложение 2 к Типовым правилам страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата (*форма*)

Заявление

В ООО «СК Чабб» от:

1.1 Полное наименование юридического лица	
1.2 Место нахождения	
1.3 Регистрационный номер свидетельства о регистрации юридического лица и дата его выдачи	
1.4 Банковские реквизиты	
1.5 ИНН	
1.6 Тел.	
1.7 Факс	
1.8 Электронная почта	
1.9 Контактное лицо	

В соответствии с Федеральным законом от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и Типовыми правилами обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата просим вас заключить договор обязательного страхования жизни и здоровья пациентов, участвующих в клиническом исследовании лекарственного препарата для медицинского применения как указано ниже, на срок с /___/___/ 20__ года по /___/___/ 20__ года.

Информация о клиническом исследовании и застрахованных лицах

2.1 Реквизиты разрешения Министерства Здравоохранения РФ на проведение исследования: если есть.	
2.2 Наименование протокола и описание клинического исследования:	
2.3 Цель клинического исследования:	
2.4 Запрашиваемый (разрешенный) срок проведения клинического исследования:	
2.5 Запрашиваемое (разрешенное) количество пациентов, принимающих участие в исследовании:	

Вся указанная в заявлении информация в электронном виде была направлена по следующему адресу электронной почты: _____.

(Должность)

(Подпись, основание
подписи)

(ФИО)

/___/___/ 20__ года

М.П.

Договор № RUXXX

обязательного страхования жизни и здоровья пациентов, участвующих в клиническом исследовании лекарственного препарата

Москва

/___/_____/ 201__ года

1. Стороны договора

- а) Страховщик:
ООО «Страховая Компания Чабб», 119034, г. Москва, Барыковский пер., д. 2, тел.: +7 (495) 589-2227; факс: +7 (495) 589-22-28, р/с 40701810500701328027 в АО КБ «Ситибанк», г. Москва, к/с 3010181030000000202, БИК 044525202
- б) Страхователь:

2. Предмет и условия договора

- а) Предметом настоящего договора являются имущественные интересы застрахованных лиц – пациентов, участвующих в клиническом исследовании лекарственного препарата, связанные с причинением вреда их жизни или здоровью в результате проведения такого клинического исследования.
- б) Настоящий Договор заключен на основании письменного заявления Страхователя, в порядке и на условиях, предусмотренных положениями настоящего Договора, а также «Типовыми правилами обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата», утвержденными ООО «Страховая Компания Чабб» 27 мая 2011 года (далее – Правила страхования). Подписывая настоящий Договор, Страхователь подтверждает, что он получил экземпляр Правил страхования и ознакомлен с их условиями.

3. Информация о клиническом исследовании и застрахованных лицах

- а) Наименование протокола клинического исследования, его описание:
- б) Цель клинического исследования:
- в) Срок проведения клинического исследования:
- г) Количество пациентов, принимающих участие в исследовании:
- д) Застрахованными лицами по настоящему договору являются пациенты, участвующие в указанном клиническом исследовании лекарственного препарата, список индивидуальных идентификационных номеров которых указывается в реестре индивидуальных идентификационных номеров пациентов, участвующих в клиническом исследовании лекарственного препарата, являющемся неотъемлемой частью настоящего договора. Документом, удостоверяющим осуществление обязательного страхования пациента, является полис обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата, выдаваемый каждому застрахованному лицу.

4. Период действия страхования, страховая премия и порядок ее уплаты

- а) Договор считается заключенным со дня его подписания и вступает в силу со дня получения страховщиком реестра индивидуальных идентификационных кодов пациентов (при наличии нескольких реестров - со дня получения первого из них) при условии, что страховая премия уплачена до дня вступления в силу договора. Договор действует до окончания срока проведения клинического исследования, указанного в п.п. 3.3.
- б) Страхователь сообщает Страховщику об изменениях в реестре индивидуальных идентификационных кодов на ежемесячной (ежеквартальной) основе либо по факту произведения таких изменений.
- в) Страховая премия по настоящему договору составляет ___ и подлежит оплате Страхователем в срок до ___.

- г) Окончательная страховая премия по договору рассчитывается пропорционально количеству фактически принятых за время действия договора на страхование лиц. Такой взаиморасчет производится Сторонами не позднее 30 дней с момента прекращения действия настоящего договора. При необходимости Страховщиком производится возврат части страховой премии.
- д) При неуплате Страхователем страховой премии в указанный в п.п. 4.3 срок, договор считается не вступившим в силу и не влечет за собой никаких правовых последствий для его сторон.

5. Подписи сторон

От имени Страховщика:

Должность, Имя, Основание

От имени Страхователя:

Должность, Имя, Основание

Приложение № 1
к договору № RUXXX от / ____ / ____ / 201__ года

г. Москва / ____ / ____ / 201__ года

Реестр индивидуальных идентификационных номеров пациентов, участвующих в клиническом исследовании лекарственного препарата

Индивидуальный идентификационный номер пациента:

Дата принятия на страхование:

От имени Страхователя:

Должность, Имя, Основание_

Форма реестра сторонами согласована.

От имени Страховщика:

Должность, Имя, Основание

От имени Страхователя:

Должность, Имя, Основание