

2023年药品转让合同协议书 药品转让合同 (通用5篇)

合同是适应私有制的商品经济的客观要求而出现的，是商品交换在法律上的表现形式。合同是适应私有制的商品经济的客观要求而出现的，是商品交换在法律上的表现形式。合同的格式和要求是什么样的呢？以下是我为大家搜集的合同范文，仅供参考，一起来看看吧

药品转让合同协议书篇一

项目名称： _____

受让方(甲方)： _____

住所： _____

法定代表人： _____

项目联系人： _____

联系方式： _____

通讯地址： _____

电话： _____

传真： _____

电子信箱： _____

让与方(乙方)： _____

住所： _____

法定代表人： _____

项目联系人： _____

联系方式： _____

通讯地址： _____

电话： _____

传真： _____

电子信箱： _____

开户银行： _____

地址： _____

账号： _____

本合同乙方拥有_____的技术发明创造，甲方受让该项技术发明的专利申请权并支付相应的转让价款。双方就此项专利申请权转让事项，经过平等协商，在真实、充分地表达各自意愿的基础上，根据相关法律的规定，达成如下协议，并由双方共同恪守。

1. 属于_____ (发明、实用新型、外观设计) 申请。

2. 发明人/设计人： _____。

3. 专利申请人： _____。

4. 专利申请日： _____。

5. 专利申请号： _____。

1. 乙方实施本发明创造的状况(时间、地点、方式和规模): _____

3. 本合同生效后,乙方有义务在_____日内将本发明创造专利申请权转让的状况告知被许可使用本发明创造的当事人。

乙方在原技术转让合同中享有的权利和义务,自本合同生效之日起,由甲方承受。乙方应当在_____日内通知并协助原技术转让合同的让与人与甲方办理合同变更事项。

1. _____

2. _____

3. _____

1. 提交时间: _____

2. 提交地点: _____

3. 提交方式: _____。

如发生第三人指控甲方侵权的,乙方应当_____

1. 专利申请权的转让价款总额为: _____

2. 专利申请权的转让价款由甲方_____ (一次、分期或提成)支付乙方。

具体支付方式和时间如下:

(1) _____

(2) _____

(3) _____

乙方开户银行名称、地址和账号为：

开户银行： _____

地址： _____

账号： _____

3. 双方确定，甲方以实施研究开发成果所产生的利益提成支付乙方的研究开发经费和报酬的，乙方有权以_____方式查阅甲方有关的会计账目。

本合同生效后，甲方专利申请被国务院专利行政部门驳回的，乙方不退还已收取的转让费用尚未收取的，按以下方式处理：_____。

双方对专利申请被驳回的特别约定如下： _____

甲方：

1. 保密内容(包括技术信息和经营信息)： _____

2. 涉密人员范围： _____

3. 保密期限： _____

4. 泄密责任： _____

乙方：

1. 保密内容(包括技术信息和经营信息)： _____

2. 涉密人员范围： _____

3. 保密期限： _____

4. 泄密责任： _____

由 _____ 方负责在 _____ 日内办理专利申请权转让的登记事宜。

1. _____ 方违反本合同第 _____ 条约定，应当 _____ (支付违约金或损失赔偿额的计算方法)。

2. _____ 方违反本合同第 _____ 条约定，应当 _____ (支付违约金或损失赔偿额的计算方法)。

_____ □

在本合同有效期内，甲方指定 _____ 为甲方项目联系人，乙方指定 _____ 为乙方项目联系人。项目联系人承担以下责任： _____。一方变更项目联系人的，应当及时以书面形式通知另一方。未及时通知并影响本合同履行或造成损失的，应承担相应的责任。

1. 因发生不可抗力

2. _____ □

1. 提交 _____ 仲裁委员会仲裁

2. 依法向人民法院起诉。

1. _____ □

1. 技术背景资料 _____

2. 可行性论证报告： _____

3. 技术评价报告： _____

4. 技术标准和规范： _____

5. 原始设计和工艺文件： _____

6. 其他： _____。

甲方(盖章)： _____ 乙方(盖章)： _____

委托代理人(签字)： _____ 委托代理人(签字)： _____

签订地点： _____ 签订地点： _____

_____年____月____日 _____年____月____日

印花税票粘贴处： _____

技术合同登记机构： _____ (盖章)

经办人： _____ (签字)

日期： _____年____月____日

药品转让合同协议书篇二

委托方(甲方)：

住 所 地： 法定代表人：

项目联系人：

联系方式：

通讯地址：

电 话： 传 真：

电子信箱：

受托方(乙方)：

住 所 地：

法定代表人：

项目联系人：

联系方式：

通讯地址：

电 话： 传 真： 电子信箱：

本合同乙方将其拥有的 x项目的资料转让给甲方，甲方受让并支付相应的报酬，双方经过平等协商，在真实、充分地表达各自意愿的基础上，根据《中华人民共和国合同法》的规定，达成如下协议，并由双方共同恪守。

一、 标的内容、形式和要求：

1、乙方按照国家有关药政法规的相关规定完成门冬氨酸鸟氨酸注射液的药学部分的研究工作，并与甲方一同申报该项目的生产批件。

2、乙方提供的申报资料符合国家药品注册审评要求，甲方依据乙方提供的资料并在乙方指导下生产样品，按sfda要求完成药学部分研究工作并须辅助甲方取得生产批件。

3、本项目按乙方拟订的工艺制备，应可投入批量生产，且产品质量稳定，符合sfda批准的标准。

二、履行的期限、地点及方式

1、乙方负责 xx项目申报临床 批件有关的全部研究资料。

2、按照合同约定，甲方支付乙方首期转让费10个月内，乙方应完成申请生产研究的全部资料。

3、乙方指导甲方进行申报生产用样品的研制，协助甲方完成申报生产资料。工艺交接具体时间由甲方提出。

三、主要协助事项：

1、乙方在申报生产研究中，如需在甲方进行中试放大，甲方应无偿提供场地、设施及中试原材料。

2、甲方需提供研究用对照品、杂质及市售对照品以供乙方进行质量研究使用。

3、乙方负责药品注册审评过程中与乙方科研有关的答辩、资料补充的工作。

4、如在临床研究验证和稳定性考察中出现因工艺和处方等原因导致的问题，乙方负责相关问题的解决，并在三个月内完成。

四、技术情报和资料的提供及其保密：

甲、乙双方均对该项目技术资料负有保密责任，未经双方同意，均不得对外泄露和转让。

五、技术成果的股份：

本项目科研、开发成果归甲方所有。

六、 验收标准和方法

- 1、乙方保证该项目乙方负责的研究资料符合国家药品注册审评要求，并通过审评。
- 2、甲方提出工艺交接十五天内，乙方书面通知甲方所需物料、工艺流程、工艺参数及所需设备等。甲方在乙方的指导下制备供中试研究的样品。

七、 技术指导的内容：

在乙方技术移交后，甲方小试、中试及投产遇到困难时，乙方负责指导。

八、 价格及其支付方式：

- 1、本合同转让费用共计人民币壹佰万元(100万元)整，分二次支付。

a□合同签订十五日内，甲方支付乙方转让费人民币伍拾万(50万元，总额50%)。

b□完成临床前研究，上报临床前研究资料□sfda受理十五日内，甲方支付乙方转让费人民币伍拾万(50万元，50%)。

- 2、本项目所发生的审评费用、申报费用等均由甲方承担；涉及到的乙方的有关资料的修改费用由乙方负担。

- 3、技术转让费均通过银行汇至乙方。

帐户：

开户银行：

4、乙方及时提供甲方正式发票。

九、违约金及赔偿损失的计算方法：

1、因乙方技术或资料缺陷使得项目失败的，乙方需退回甲方的转让费用。

2、由于因为国家政策的影响使得项目失败的，其责任双方共同承担，乙方退还甲方已支付转让费用的50%。

十、本合同一式四份，甲乙双方各执两份，双方签字盖章后，合同生效。

十一、 合同未尽事项，双方友好协商解决。

甲方：（盖章）法定代表人/委托代理人：（签名）年 月 日

乙方：（盖章）法定代表人/委托代理人：（签名）年 月 日

项 目 名 称□“x x x 片” ” 技术及临床批件转让合同 受让方
(甲方)□ x x x 公司 转让方(乙方)： 签 订 时 间： 签 订
地 点： 有 效 期 限：

中华人民共和国科学技术部印制

技 术 转 让 合 同

受让方(甲方)□ xxx 有限公司 住 所 地 □ xxxx 法定代表人 □
xxx 项目联系人：

通 信 地 址：

邮 政 编 码：

电 话：

传 真：

电 子 信 箱：

转 让 方 (乙 方)：

住 所 地 ：

法 定 代 表 人 ：

项 目 联 系 人 ：

通 信 地 址：

邮 政 编 码：

电 话：

传 真：

电 子 信 箱：

开 户 银 行：

开 户 帐 号：

依据《中华人民共和国合同法》的规定，合同双方就“xx片”项目全部技术及药物临床试验批件转让，经协商一致，签订本合同。

一、项目技术转让的项目名称、技术内容、范围、形式和要

求

(一) 项目名称

中药6 类新药“xx 片”的全部技术及药物临床试验批件。

(二) 项目合作的内容和要求

1. 乙方将自行开发的、具有自主知识产权的“xxx 片”（以下简称“xx 片”）的全部技术及药物临床试验批件转让给甲方，向甲方提供申报临床的全部研究资料，并指导二批符合稳定性试验要求且质量合格的中试样品，以及临床试验药品的生产制备。乙方保证“xx 片”项目临床前研究及其成果的科学真实性，承担合同中规定的权利、责任、义务。
2. 甲方按照本合同规定条款向乙方支付“xx 片”项目的技术转让费，负责本项目的临床研究、申报新药证书、生产批文等工作及费用，并且承担合同中规定的权利、责任、义务。

共3页，当前第2页123

药品转让合同协议书篇三

_____ 专有技术转让许可证合同

二、签约时间与地点

本许可证合同于_____年____月____日在中国_____签订。

三、合同当事人及法定地址

中国_____进出口总公司(以下简称受方)为一方，_____国_____技术公司(以下简称__)为另一方，同意就下列条款签订本合同(以下称本合同)。

(双方法定地址以及电报、电传号)

四、鉴于条款

鉴于__拥有设计、制造、安装_____产品的专有技术，__是该项技术的合法所有者，愿将该技术转让给受方。

五、合同中所涉及的关键名词的定义

本合同所用下述用语的定义是：

专有技术(-)系指为制造_____产品所需的，为__所掌握的一切知识、经验和技能，包括技术资料 and 不能构成文字的各种经验和技能。

技术资料系指上述专有技术的全部文字资料(或扼要指明资料的范围)。

合同产品系指受方根据本合同使用__所转让的专有技术制造和销售的产品。

净销售价系指销售合同产品的发票金额扣除产品税、交易折扣以及因退货、拒收所引起的退款剩余的价款。

合同期限系指本合同生效日起算至第_____年为止的期限。

六、合同范围与资料

1. _____同意受方在中国设计、制造、使用和销售合同产品的专有技术(或专利技术)。在该地区受方享有有利该技术独占性制造产品和销售产品的权利(或这是一项非独占的许可证)。

2. _____负责向受方带给_____技术的研究报告、设计、计算、产品图纸、制造工艺、质量控制、试验、安装、调试、

运行、维修等一切技术数据、资料(详见附件)和经验,以便受方能实施制造产品(产品的型号、规格、技术参数详见附件)。

3. _____负责自费派遣技术人员赴受方进行技术指导和参加_____的性能考核(详见附件)。

4. _____负责理解受方有关人员自费赴__进行培训,使受方人员能掌握合同规定的上述技术(详见附件)。

5. 在合同有效期限内,受方在合同产品上有权使用属于_____所有的_____商标(或牌号)。

6. 有职责(或同意)以最优惠的价格向受方带给为制造合同产品所必需的设备、测试仪器、原材料及零部件(或__有职责帮忙受方为实施制造合同产品所需的配套件,从第三方取得有关技术许可证,或者与第三方进行合作生产)。

七、价格或许可证使用费

1. 根据本合同规定, _____向受方带给的技术和技术服务等,受方应向__支付的合同总价为_____万美元,其中:技术使用费_____元;资料费_____元;技术服务费_____元。上述价格为固定价格。

2. 受方有义务对根据许可证转让的技术支付下列费用:

(1)入门费_____美元。

(2)受方在合同有效期内应向__支付常年提成费,其提成率为合同产品净销售价的3%。

八、技术资料的交付

1. _____应按本合同附件_____的规定向受方带给技术资

料。

2. _____用空运把技术资料送达中国_____机场。该机场在收到技术资料而在空运提单上加盖的印戳日期为技术资料的实际交付日期。受方将带有到达印戳日期的空运提单影印本一份寄送__。

3. 在技术资料发运后的二十四小时(或四十八小时)内, _____应将合同号、空运提单号与日期、资料项号、件数、重量、航班号用电报或电传通知受方, 并将空运提单正本一份、副本两份和技术资料装箱清单三份航空邮寄给受方。

4. 如受方收到技术资料后发现不符本合同附件的规定, 包括在空运中丢失或损坏, 应在三十天内通知_____, 说明所缺或损坏的资料, __应在收到通知后立即(或三十天内)补寄或重寄给受方。如果受方在收到技术资料后六十天内没有提出资料不足或损坏的书面通知, 即视为受方对技术资料验收。

5. 技术资料使用文字为英文(或其他文字), 计量单位为米制, 技术资料所适用的标准为_____工业标准。

1)、收货人(中国_____进出口总公司_____分公司)、目的地(中国_____市机场)、毛重(____公斤)、箱号(或件号)以及运输标志等。

九、交换改善技术及对技术资料的修改

1. 在合同有效期内改善和发展的技术资料, 应带给给受方。受方改善和发展的技术也应按对等原则带给给_____, 但改善和发展的技术所有权属于受方, 对方不得申请专利或转让给第三方。双方交换技术资料, 均不附加任何限制。

2. 带给的技术资料, 如有不适合于受方生产条件的, __有职

责协助受方修改技术资料，并加以确认。

十、性能考核和验收

1. 在合同产品首批生产后，由双方根据本合同附件的规定，共同进行产品性能考核。
2. 经考核合同产品的性能贴合本合同技术文件规定的技术指标，即透过验收，双方签署合同产品性能考核合证明书一式四份。每方各执二份。
3. 如经考核，合同产品性能不贴合本合同技术文件规定的技术指标时，双方应共同研究，分析原因，澄清职责。如职责在__，__应自负费用，采取措施，消除缺陷。缺陷消除后进行第二次考核。如第二次考核后仍不合格，__应继续采取措施，消除缺陷，并进行第三次试验。如第三次考核仍不合格时，受方有权终止本合同。如果考核不合格职责在于受方，受方在__协助下，采取措施，消除缺陷，并进行第二次或第三次试验。如第三次考核不合格时，则由双方协商如何再执行合同的问题。__协助受方消除缺陷派遣技术人员的交通和食宿费用由受方负担。

十

一、保证与索赔

1. _____保证按本合同附件的规定带给给受方的技术资料是__所掌握的资料，并保证向受方及时带给任何发展和改善的技术资料。
2. _____保证所带给的资料是正确的、完整的、清晰的和可靠的，与_____生产使用的技术资料完全一样。
3. _____应按本合同规定日期交付技术资料，如果未按时

交付资料，按下述比例向受方支付罚款：

(1) 拖延一至四周，每周为本合同总价格(或技术使用费)的0.5%；

(2) 拖延五至八周，为本合同总价格(或技术使用费)的1%；

(3) 拖延八周以上，为本合同总价格(或技术使用费的)的1.5%。

4. _____向受方支付罚款并不解除____继续交付技术资料的义务。

5. 如果____迟交技术资料超过六个月，受方有权终止本合同，此时_____应将受方已支付的金额，并按年利_____%的利息，一并退还给受方。

6. 如果合同产品考核验收三次仍不合格时，受方除有权终止本合同外，受方还有权收回已付给____的全部金额，并加年利_____%的利息。如果产品只有部分性能指标达不到合同的规定时，受方减少支付合同总价的_____%。

7. _____保证合同中转让的一切权利，包括制造、使用、销售以及其他有关技术的合法性，并保证不受第三方的指控。如发生第三方指控侵权，_____应负责与第三方交涉，并承担法律上和经济上的一切职责。

十二、税收

1. 凡因执行本合同有关的一切税款，在受方国内的由受方负担。在受方以外的则均由_____负担。

2. _____因履行本合同而在中国境内取得的许可证使用费的收入，务必按中国税法(或按_____国与_____国的税收协定)纳税。

十三、仲裁

1. 因执行本合同所发生的或与本合同有关的切争议，应透过双方友好协商解决。如协商仍不能解决时，应提交仲裁解决。
2. 仲裁地点在瑞典的斯德哥尔摩，由斯德哥尔摩商会仲裁院根据该院的仲裁规则进行仲裁(或仲裁在被诉方的国家进行。如在中国由中国国际经济贸易仲裁委员会按该会仲裁程序暂行规则进行仲裁。如在_____国则由_____仲裁协会按该会的仲裁规则进行仲裁)。
3. 仲裁裁决是终局的，对双方均有约束力。
4. 仲裁费用，除仲裁另有规定外，由败诉方负担。
5. 在仲裁过程中，除进行仲裁的部分外，本合同的其他部分应继续执行。

十四、不可抗力

1. 本合同的任何一方，由于战争、严重水灾、火灾、台风以及地震等不可抗力的事故，致使本合同不能执行时，可延迟履行本合同，延迟的期限相当于事故影响的期限。
2. 发生不可抗力事故后，受不可抗力影响的一方，应在十五天内以航空挂号信将有关当局出具的证明文件提交给另一方确认。
3. 如不可抗力事故持续一百二十天以上，双方应透过友好协商解决继续执行本合同的问题。

十五、合同的生效、期限、终止及其他

1. 本合同由双方代表于_____年___月___日在_____市签字。签字后由各方分别向本国政府有关当局申请批准，争

取在六十天内获得批准，以最后批准的日期为合同生效日期。如签字后六个月仍得不到批准，双方有权撤销本合同。

2. 本合同从生效日起_____年内有效，有效期满后合同自动失效。如合同期满前三个月内，经一方提出，另一方同意后可延长_____年。

3. 本合同期满时，债务人对债权人未了债务应继续予以支付。

4. 本合同条款的任何修改、补充，须经双方协商同意后授权代表签署书面文件，作为本合同的组成部分。

5. 本合同附件一至附件_____，为本合同的组成部分，与合同正文具有同等效力。

6. 本合同用中文和_____文两种文字写成，正本一式四份，具有同等效力，双方各执两份。

受方：_____

中国_____

进出口总公司_____国_____公司

代表_____ (签字)

代表_____ (签字)

药品转让合同协议书篇四

项目名称：_____

受让方(甲方)：_____

住所：_____

法定代表人： _____

项目联系人： _____

联系方式： _____

通讯地址： _____

电话： _____

传真： _____

电子信箱： _____

让与方(乙方)： _____

住所： _____

法定代表人： _____

项目联系人： _____

联系方式： _____

通讯地址： _____

电话： _____

传真： _____

电子信箱： _____

开户银行： _____

地址： _____

账号：_____

本合同乙方拥有_____的技术发明创造，甲方受让该项技术发明的专利申请权并支付相应的转让价款。双方就此项专利申请权转让事项，经过平等协商，在真实、充分地表达各自意愿的基础上，根据相关法律的规定，达成如下协议，并由双方共同恪守。

1. 属于_____ (发明、实用新型、外观设计) 申请。

2. 发明人/设计人：_____。

3. 专利申请人：_____。

4. 专利申请日：_____。

5. 专利申请号：_____。

1. 乙方实施本发明创造的状况(时间、地点、方式和规模)：_____

3. 本合同生效后，乙方有义务在_____日内将本发明创造专利申请权转让的状况告知被许可使用本发明创造的当事人。

乙方在原技术转让合同中享有的权利和义务，自本合同生效之日起，由甲方承受。乙方应当在_____日内通知并协助原技术转让合同的让与人与甲方办理合同变更事项。

1. _____

2. _____

3. _____

1. 提交时间：_____

2. 提交地点：_____

3. 提交方式：_____。

如发生第三人指控甲方侵权的，乙方应当_____

1. 专利申请权的转让价款总额为：_____

2. 专利申请权的转让价款由甲方_____ (一次、分期或提成) 支付乙方。

具体支付方式和时间如下：

(1) _____

(2) _____

(3) _____

乙方开户银行名称、地址和账号为：

开户银行：_____

地址：_____

账号：_____

3. 双方确定，甲方以实施研究开发成果所产生的利益提成支付乙方的研究开发经费和报酬的，乙方有权以_____方式查阅甲方有关的会计账目。

本合同生效后，甲方专利申请被国务院专利行政部门驳回的，乙方不退还已收取的转让费用尚未收取的，按以下方式处理：

_____。

双方对专利申请被驳回的特别约定如下：_____

甲方：

1. 保密内容(包括技术信息和经营信息)：_____

2. 涉密人员范围：_____

3. 保密期限：_____

4. 泄密责任：_____

乙方：

1. 保密内容(包括技术信息和经营信息)：_____

2. 涉密人员范围：_____

3. 保密期限：_____

4. 泄密责任：_____

由_____方负责在_____日内办理专利申请权转让的登记事宜。

1. _____方违反本合同第_____条约定，应当_____ (支付违约金或损失赔偿额的计算方法)。

2. _____方违反本合同第_____条约定，应当_____ (支付违约金或损失赔偿额的计算方法)。

_____ □

在本合同有效期内，甲方指定_____为甲方项目联系人，乙方指定_____为乙方项目联系人。项目联系人承担以下责任：_____。一方变更项目联系人的，应当及时以书面形式通知另一方。未及时通知并影响本合同履行或造成损失的，应承担相应的责任。

1. 因发生不可抗力

2. _____□

1. 提交_____仲裁委员会仲裁

2. 依法向人民法院起诉。

1. _____□

1. 技术背景资料_____

2. 可行性论证报告：_____

3. 技术评价报告：_____

4. 技术标准和规范：_____

5. 原始设计和工艺文件：_____

6. 其他：_____。

甲方(盖章)：_____乙方(盖章)：_____

委托代理人(签字)：_____委托代理人(签字)：_____

签订地点：_____签订地点：_____

印花税票粘贴处：_____

技术合同登记机构：_____ (盖章)

经办人：_____ (签字)

日期：_____年_____月_____日

药品转让合同协议书篇五

乙方□xxxx开发有限公司

依据《中华人民共和国合同法》的规定，甲乙双方本着互惠互利、平等自愿和诚实信用的原则，就注册五类新药【药品名称】的技术服务事宜达成本合同的条款。

一、 技术标的

【药品名称】的制备工艺及全套报批资料(不包括临床实验部分，下同。)、原始记录的整理并最终符合国家食品药品监督管理局药品审评中心之要求，使甲方获得由国家药品监督管理局颁发的该品种的生产批文。

二、 技术成果服务要求及验收标准

1. 全套报批资料以及原始记录的整理并最终符合国家食品药品监督管理局审评中心之要求。
2. 甲方获得该品种国家药品监督管理局颁发的生产批文。
3. 确保制剂工艺技术在工业化生产中的可行性，并保证该产品的稳定性达到质量标准。

三、 技术服务费及支付方式

1、 技术服务总费用：人民币拾万圆。

2、 支付方式：分期付款。

5、 甲方获得国家药品监督管理局颁发的生产批文后，乙方指导甲方试制出合格生产样品后5日内，甲方支付乙方人民币壹万圆(20,000元)整。

四、双方责任和义务

甲方责任与义务：

1. 负责按本合同约定的付款方式和时间进度提供经费。

2. 负责申报样品的包装和灭菌。

3. 提供申报所要求的合法登记证明文件：包括《药品生产许可证》、《药品生产质量管理规范》认证证书、接触药品的《药品包装材料和容器注册证》等相应申报所需材料。

4. 负责与该新药相关的申报工作(包括生物等效性试验等)和支付相应的费用。

5. 负责乙方审评、放样等差旅费用和食宿费用。

乙方责任与义务：

1、 负责本合同项下产品的开发研制工作和全套申报资料的整理，负责解决申报过程中的全部技术问题。

2、 负责给甲方提供试制的申报用样品供甲方包装和灭菌，负责帮助解决试生产过程中的有关技术问题。

3、 负责并保证及时按国家药品监督管理局的要求完善和补充有关资料。

五、时间进度和工作安排

- 1、本合同签订后乙方于根据甲方要求时间向甲方交接申报资料及样品；
- 2、如果该品种在国家食品药品监督管理局药品审评中心审评后，需要补充资料，乙方保证在收到补充资料通知后30日完成补充资料整理工作，并交于甲方，由甲方向国家食品药品监督管理局药品审评中心申报资料。

六、风险的承担和违约的责任

1、甲、乙双方违反本合同中未经对方书面同意的任何一条即被视为违约，违约方应按技术合同法有关规定承担违约责任。

2、出现以下情况，由乙方负责并于30日内退还甲方已支付全部经费。

(1)乙方提供甲方使用的技术涉及国内外专利纠纷、侵犯他人的知识产权；

(2)由于乙方所负责的技术资料原因，甲方未能获得生产批件。

3、由于甲方原因造成未能申报成功或未取得生产批件，则视为乙方已完成任务，责任由甲方承担并支付给乙方剩余技术服务费的50%。

4、下列情况双方均不需承担责任：

(1)双方协商一致以书面形式(如：补充协议)认可的条件下可以免除责任。

(2)因不可抗力导致的本合同的自然终止。

七、其它事项

1、双方在履行合同中发生争议，应按本协议分清责任，通过友好协商予以解决。双方不能和解的争议可提请有管辖权的人民法院解决。

2、未尽事宜，由双方友好协商解决。

本合同共三页，一式肆份，双方各执贰份。本合同自签字之日起生效。

甲方： 乙方：

XXXX开发有限公司（盖章）（盖章）

甲方代表(签字)： 乙方代表(签字)：

日期：年 月 日 日期：年 月 日

p

药品质量保证协议书

药品网络广告服务合同

药品公司委托管理合同