

 HELSE FØRDE Organisasjon Forskning og innovasjon Malar	Mal for avtale om utlevering av humant biologisk materiale til forskning		Dokument-id: D16197		
			Avtale		
	Utarbeidd av Runar Tengel Hovland		Versjon 2.03	Gyldig frå 11.09.2023	Rev. innan 11.09.2025
	Godkjent av Kleiven, Anne Kristin		EK-ansvarleg Hovland, Runar Tengel		

Mal for avtale om utlevering av biologisk materiale til forskning (MTA)

Avtalen gjeld

Denne avtalen gjeld utlevering av humant biologisk materiale frå Virksomhet i samband med følgjande forskingsprosjekt:

REKnr:

Navn/tittel på forskingsprosjekt:

Mottakar må dokumentere at godkjenning fra REK føreligg, samt å skildre kva det utleverte biologiske materialet og relaterte personopplysningar skal brukast til. Dette skal bli gjort ved at kopi av forskingsprotokollen og kopi av søknadsskjema samt godkjenning frå REK følgjer vedlagt denne avtalen. Det utleverte materialet kan ikkje brukast til andre føremål enn det som er skildra i desse vedlegga.

Avtalen gjeld frå (dato) og til materialet er tilbakelevert eller destruert.

Ansvarsforhold

Mottaker er innforstått med at sjølv om Virksomhet forsøker å unngå overføring av smittefarlig materiale, må alt materiale handterast som mogleg smittefarleg. Mottakar er ansvarleg for at personell som skal handtere humant materiale frå Virksomhet får nødvendig informasjon og opplæring. Mottakar overtar materialet som det er og tar på seg alt ansvar i høve mottak, handtering, lagring og bruk av materialet.

Navn på ansvarshavende for forskingsbiobanken:

Lagring, tilbakelevering og destruksjon

Mottakar skal sørge for at det utleverte biologiske materialet blir oppbevart og er lagra i samsvar med helseforskningslova. Mottakar kan ikkje distribuere materialet vidare, ei heller deler av det, til tredjepart utan skriftleg godkjenning frå Virksomhet.

Eventuelt ubrukt materiale skal leverast tilbake eller destruerast.

Kommersiell bruk av materiale

Mottakar kan ikkje selge komponentar frå det humane biologiske materialet frå Virksomhet, eller produkt som er direkte ekstrahert frå dette (for eksempel protein, mRNA eller DNA). Unntak frå dette må avtalast særskilt når materialet vil vere del av produkt som er meint for human diagnostikk og/eller behandling.

Om mottakar ynskjer å bruke eller lisensiere materialet, eller modifikasjonar av materialet, til kommersielle føremål, må mottakar, før avtale om overførsel av materiale blir inngått, etablere rammar for slik kommersiell bruk med Virksomhet.

Refusjon av kostnader

Partane er einige om at Virksomhet kan fakturere mottakar for faktisk medgått kostnadar i samband med innsamling, lagring, overføring og liknande av humant biologisk materiale etter denne avtalen.

Nærmere skildring av fakturagrunnlag:

Publisering av forskingsresultat. Partane er einige om at Vancouver konvensjonen gjeld for publisering av resultata frå dette prosjektet. Nærmere skildring av medarbeidere frå Helse Førde HF sine medforfattarskap:

Avtalepartar

Dato:

Dato:

For utleverar
Helse Førde HF

For mottaker/ekstern verksemd

(Klinikk-/stabs-direktør)
(kva klinikk)

(På vegne av ekstern verksemd)

Vedlegg