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

Avtalen gjeld

Denne avtalen gjeld utlevering av humant biologisk materiale frå  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 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 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 helseforskingslova. Mottakar kan ikkje distribuere materialet vidare, ei heller deler av det, til tredjepart utan skriftleg godkjenning frå .

Eventuelt ubrukt materiale skal leverast tilbake eller destruerast.

Kommersiell bruk av materiale

Mottakar kan ikkje selge komponentar frå det humane biologiske materialet frå , 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 .

Refusjon av kostnader

Partane er einige om at 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 For mottaker/ekstern verksemd

Helse Førde HF

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Klinikk-/stabs-direktør)

(kva klinikk) (På vegne av ekstern verksemd)

Interne referansar

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |

Eksterne referansar

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |

**Vedlegg**

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |