

Mottatt:

Dato:

2 DES 2008

UNIVERSITETET I OSLO

Arkiv SA

2008/3079

Konsortieavtale (samarbeidsavtale)

om opprettelse og drift av Norsk Senter for Molekylær Medisin – NCMM, en norsk node i Nordic EMBL Partnership

mellom

Universitetet i Oslo og Helse Sør-Øst RHF

1. Definisjoner

Definisjoner av viktige begreper fremgår av pkt 1 i Generelle kontraktsvilkår i Kontrakten (se pkt 1.7 og vedlegg 1 til denne konsortieavtalen.)

Dersom ikke en annen forståelse klart fremgår av sammenhengen skal ord og uttrykk i denne avtale ha det meningsinnhold som er gitt i følgende definisjoner:

- | | | |
|-----|-------------------------|--|
| 1.1 | Nordic EMBL Partnership | Nordic EMBL Partnership utgjøres av nodene i tre nordiske land. |
| 1.2 | NCMM | Norsk Senter for Molekylær Medisin. Engelsk versjon: Centre for Molecular Medicine Norway. Dette er betegnelsen på den norske noden i Nordic EMBL Partnership. |
| 1.3 | Forskningsrådet | Norges forskningsråd. |
| 1.4 | Konsortieavtalen | Denne konsortieavtalen mellom konsortiedeltakerne, denne omfatter dette underskrevne avtaledokument med 6 vedlegg, jf pkt 2 nedenfor. |
| 1.5 | Konsortiet | Prosjektansvarlige samt de samarbeidende konsortiedeltakere som har påtatt seg ansvaret overfor prosjektansvarlige for å bidra med ressurser til å gjennomføre prosjektet. Konsortiets arbeidsform og interne rettigheter og plikter forutsettes regulert i denne konsortieavtale. |
| 1.6 | Konsortiedeltaker | Prosjektansvarliges samarbeidende parter (et foretak, organisasjon eller institusjon) som i henhold til avtale bidrar med ressurser i prosjektet (tidligere benevnt samarbeidspartner). Konsortiedeltakerne er identifisert i avtaledokumentets artikkel 3. |
| 1.7 | Kontrakten | Kontrakt mellom Forskningsrådet og prosjektansvarlig for |

gjennomføringen av prosjektet. Kontrakten består av et avtaledokument, plan for opprettelse og drift av NCMM og generelle kontraktsvilkår.

- 1.8 Prosjektansvarlig Den konsortiedeltaker som er part i kontrakten og som representerer konsortiet overfor Forskningsrådet, her *Universitetet i Oslo*.
- 1.9 Prosjektbakgrunn Materielle bidrag eller immaterielle rettigheter eller *know-how* som en konsortiedeltaker bringer inn i prosjektet.
- 1.10 Prosjektbeskrivelse Planer for gjennomføringen av prosjektet slik dette er beskrevet i kontrakten med Forskningsrådet (jf pkt 1.7), og i vedlegg: "*Initiative for the Establishment of a Nordic Molecular Medicine Research Centre in Co-operation with the European Molecular Biology Laboratory (EMBL) - Norwegian Node of Nordic EMBL-affiliated Molecular Medicine Centre in Oslo*", som beskriver plan for opprettelse og drift av NCMM.
- 1.11 Prosjektet Opprettelse og drift av NCMM.
- 1.12 Styre NCMMs styringsorgan definert i pkt 3.3 nedenfor.

2 Konsortieavtalen – bakgrunn, omfang, formål og forholdet til kontrakten

- 2.1 Med bakgrunn i Oslo-miljøets sterke stilling innen molekylærmedisin ga Forskningsrådet prosjektansvarlig oppdraget med å planlegge og å etablere norsk node i Nordic EMBL Partnership. Prosjektansvarlig utarbeidet en prosjektbeskrivelse i form av en plan for opprettelse og drift av norsk node i Nordic EMBL Partnership (se beskrivelse av vedlegg 1 under 2.2.). Planen ble diskutert i Samarbeidsorganet Helse-Øst, Helse-Sør og UiO i møter høsten 2005 som resulterte i vedtak om støtte til planen av 5.12.2005 og vedtak om at konsortiepartnerne går inn i samarbeidet av 16.3.2006. Grunnet fusjoneringen av Helse Øst og Helse-Sør, ble arbeidet med konsortieavtalen nedprioritert inntil Helse Sør-Øst RHF var godt etablert.
- 2.2 Prosjektets formål er å opprette og drifte norsk node i Nordic EMBL Partnership. Etablering av NCMM i Norge vil gi en større mulighet for kompetanseoppbygging innen molekylærmedisin og translasjonsforskning, og vil i tillegg styrke det internasjonale forskningssamarbeidet på dette området.

Den norske noden, NCMM, vil etter planen særlig fokusere på sykdomsmekanismer ved ikke-overførbare sykdommer som kreft, kardiovaskulære og nervesystem-relaterte sykdommer. Translasjonsforskning innen molekylærgenetikk og epidemiologi og molekylære sykdomsmekanismer er forskningsfelt der det bør være et godt grunnlag for samarbeid med mellom grunnforsknings- og kliniske forskningsmiljøer. Fordelene og merverdien ved å delta i oppbygging av et nordisk senter og i å utvikle NCMM vil for konsortiedeltagene være:

- Deltakelse i en organisert struktur for samarbeid mot EMBL og innen de nordiske deltaker-landene.
- Motvirke fragmentering og bygge kritisk masse.
- Skape muligheter for å tiltrekke seg de beste talentene innen molekylærmedisin.
- Etablere struktur for effektivt å omsette molekylærmedisinske oppdagelser til klinisk praksis.
- Øke avkastning på investeringer og utnytte nasjonale fortrinn.
- Utdanning og kompetanseoppbygging.
- Kommersialisering og industrisamarbeid.

NCMM i Oslo skal gi et løft for translasjonsforskning, styrke forskning innen molekylærmedisin og legge til rette for utvikling av gode nasjonale og internasjonale forskningsnettverk. Opprettelse av en norsk EMBL-node vil således være i henhold til anbefalingene i evalueringen av klinisk forskning og i tråd med de tiltak foretakene selv har identifisert som nødvendige.

Videre skal NCMM gi en mulighet for gode yngre forskere hos konsortiedeltagerne til å bli gruppeleder i egen gruppe på et tidligere stadium (35-45 år) enn den ordinære forskningsstrukturen tillater. I tillegg vil miljøet som NCMM tilbyr gi svært gode muligheter for å utvikle seg som selvstendig forsker og gruppeleder. Til sist vil NCMM tilby kliniske forskere på doktorgrads- og postdoktoralt nivå fra konsortiedeltagerne gode muligheter for å medvirke i nodens forskningsgrupper. Hele forskningsmiljøet i regionen skal således ha fordeler av den kompetanseoppbyggingen noden vil drive innen translasjonsforskning.

- 2.3 Med bakgrunn i 2.1 og 2.2 regulerer denne konsortieavtalen forholdet mellom konsortiedeltakerne i prosjektet hvor prosjektansvarlig på konsortiets vegne har fått finansiell støtte fra Forskningsrådet og Kunnskapsdepartementet for å gjennomføre prosjektet. Konsortieavtalen regulerer organisering og gjennomføring av prosjektet, samt rettigheter og plikter mellom konsortiedeltakerne.
- 2.4. Rammene for prosjektet, betingelsene for støtte fra Forskningsrådet og Kunnskapsdepartementet, denne støttenes omfang, prosjektets mål, finansieringsplan og rapporteringskrav fremgår av kontrakten mellom Forskningsrådet og prosjektansvarlig. Kontrakten er vedlagt denne avtalen som Vedlegg 1 og omfatter også prosjektbeskrivelse for NCMM som beskrevet i *"Initiative for the Establishment of a Nordic Molecular Medicine Research Centre in Co-operation with the European Molecular Biology Laboratory (EMBL) - Norwegian Node of Nordic EMBL-affiliated Molecular Medicine Centre in Oslo"* vedtatt av UiOs styre 11.5.2005 og av Divisjonsstyret for forskning i Forskningsrådet 25.8.2005 og med revidert budsjett. Videre er Avtale mellom prosjektansvarlig og European Molecular Biology Laboratory (EMBL) om opprettelse og drift av noden vedlagt denne avtale som vedlegg 2. Ved eventuell motstrid mellom kontrakten med Forskningsrådet og/eller avtalen med EMBL og denne konsortieavtale skal vedlegg 1 og 2 ha prioritet. Konsortiedeltakerne kan likevel ikke pålegges større økonomiske forpliktelser enn det som følger av konsortieavtalen. Følgende vedlagte dokumenter inngår også som en del av konsortieavtalen mellom partene, men med prioritet etter kontrakten (med Forskningsrådet) og dette undertegnede avtaledokument:

Vedlegg 3 Beskrivelse av konsortiedeltagernes FoU arbeid, materiale og annet som vil inngå som en del av prosjektet, herunder biobanker, klinisk materiale, kliniske utprøvningsplattformer mv.

- 2.5 Hver av konsortiedeltakerne er forpliktet til å bidra til gjennomføring av prosjektet og oppfyllelse av kontrakten med egne ressurser i samsvar med de oppgaver og forpliktelser som fremgår av denne konsortieavtale og prosjektbeskrivelsen. Konsortiedeltakerne har i forhold til hverandre et felles ansvar for gjennomføringen av prosjektet.

3 Konsortiedeltakerne - Styret

3.1 Initielle konsortiedeltakere:

<u>Prosjektansvarlig</u> Universitetet i Oslo	971 035 854
--	-------------

<u>Konsortiedeltaker</u> Helse Sør-Øst RHF	991 324 968
---	-------------

3.2 Nye konsortiedeltakere

Styret beslutter deltakelse av nye konsortiedeltakere som etter slikt vedtak vil ha rett til å være representert i styret. Slikt vedtak krever tilslutning fra samtlige konsortiedeltakere og forutsetter at den nye konsortiedeltaker tiltrer konsortieavtalen og at det inngås egen avtale hvor den nye konsortiedeltaker forplikter seg til å bidra med kontantbidrag og/eller egen vederlagsfri FoU-innsats til aktiviteter i prosjektet. Ved inklusjon av nye konsortiedeltakere, skal også avtalens pkt. 3.3.2 og 3.3.3 revideres. Bidragets karakter og omfang skal fremgå av avtalen.

3.3 Styret

- 3.3.1 Styret skal sørge for prosjektets overordnede koordinering og fremdrift og fatte de nødvendige beslutninger i denne forbindelse.

- 3.3.2 Styret består av 6 medlemmer. Prosjektansvarlig kan oppnevne tre medlemmer til styret. Konsortiedeltaker, Helse Sør-Øst RHF, kan oppnevne to medlemmer til styret. Forskningsrådet oppnevner en nasjonal representant for de øvrige universitets- og helseregioner. Konsortiedeltaker står fritt i å bytte ut sine styremedlemmer og til å oppnevne varamedlemmer, men skal til enhver tid holde prosjektansvarlig og leder for NCMM orientert om hvem som representerer konsortiedeltaker. Forskningsrådet har en egen observatør i styret, som har talerett, men ikke stemmerett. Styrets mandat er beskrevet i Vedlegg 6.

- 3.3.3 Prosjektansvarlig utpeker styrets leder blant sine representanter. Styrets leder har dobbeltstemme.

- 3.3.4 Styret innkalles med rimelig varsel, normalt ikke mindre enn 2 uker. Sammen med innkallingen følger saksliste og nødvendige underlag for behandlingen.
- 3.3.5 Styret fatter normalt sine vedtak ved enstemmighet. I løpende saker som ikke endrer den enkelte konsortiedeltakers rettigheter eller økonomiske forpliktelser under konsortieavtalen eller kontrakten, fatter styret sine vedtak med alminnelig flertall, forutsatt at alle medlemmene er tilstede eller representert ved fullmakt. I ekstraordinære tilfeller kan møtene avholdes per telefon eller mail om styret finner dette forsvarlig.
- 3.3.7 Styrets kontakt hos prosjektansvarlig er EMBIO.

4 Opprettelse og drift av NCMM

- 4.1 Norsk Senter for Molekylær Medisin (NCMM) opprettes med virkning fra 1.1. 2008. I første omgang for en periode på fem pluss fem år avhengig av midtveiseevaluering som beskrevet under pkt 5.2. Videre drift av noden besluttet for fem år om gangen basert på tilsvarende evalueringer hvert femte år.
- 4.2 NCMM innplasseres organisatorisk hos prosjektansvarlig, Universitetet i Oslo, for tiden under den interfakultære styringsgruppen for "Molecular Life Sciences", EMBIO. Styret rapporterer til UiOs ledelse via EMBIO.
- 4.3. Styret vil i etableringsfasen av NCMM ha en viktig funksjon med hensyn til å få på plass prosedyre for og ansettelse av direktør (faglig leder/faglig program koordinator). UiO vil ha det formelle arbeidsgiveransvaret for direktøren for noden.
- 4.4 Fra starten inkluderes tre forskningsgrupper utpekt av Forskningsrådet med basis i konkurranse om nordiske sentra for fremragende forskning 2004. Disse gruppene, ledet av professor Ole Petter Ottersen (UiO), professor Kjetil Taskén (UiO) og professor Stefan Krauss (Rikshospitalet HF), finansieres av sine respektive institusjoner. Gruppene tilknyttes noden for en periode på fem år med mulighet for å fornye tilknytningen en gang. Disse gruppene nåværende samarbeid med og tilknytning til Helse Sør-Øst RHF er beskrevet nærmere i Vedlegg 4.
- 4.5 Det opprettes inntil seks nye forskningsgrupper i noden over en periode på 3 til 5 år. Gruppelederstillingene utlyses internasjonalt med åpne utlysninger innen feltet molekylærmedisin i hht. EMBLs prinsipper. Søkerne bedømmes etter vitenskaplig meritt og fremragenhet, internasjonal anerkjennelse i sitt felt, vitenskaplig ledelse og egnethet som gruppeleder. Videre rangeres søkerne utfra innpasning i nodens strategi og målsetning og utfra evne og mulighet til å etablere gode samarbeidsallianser og skape synergi med gode kliniske og parakliniske forskningsmiljøer.

Direktør for noden fremmer forslag til kunngjøring for hver gruppelederstilling overfor styret, foreslår internasjonal bedømmelseskomite i samråd med EMBL, leder innstillingsrådet, utreder mulighetene for samarbeid og synergi med kliniske miljøer og fremmer forslag til innstilling overfor styret. Styret godkjenner forslag til kunngjøring og bedømmelseskomite og innstiller søkerne for ansettelse som gruppeledere overfor prosjektansvarlig. Samtidig innstiller styret søkerne for ansettelse i bistilling i relevant klinisk miljø overfor en av konsortiedeltakerne.

Gruppelederne tilsettes av UiO med fem års kontrakt, bevilgning i hht. budsjett og mulighet for å fornye kontrakten en gang. Samtidig vil konsortiedeltager så langt det er mulig legge til rette for ansettelse i bistilling i relevant sykehus. Gruppeleder kan med dette få tilknytning til sykehusavdeling hos konsortiedeltager med de rettigheter og plikter dette medfører.

Direktør og styre vil søke å få kliniske samarbeid og bistillinger jevnt fordelt mellom konsortiedeltagerne.

- 4.6 NCMM vil ha en aktiv politikk for å gi mulighet for forskningsopphold i senteret for ansatte hos konsortiedeltagerne i forbindelse med samarbeidsprosjekt.

Hver gruppeleder bygger opp sin forskningsgruppe og vil ansette postdoktorale forskere, doktorgradsstipendiater og teknisk personale fra grunnbevilgning og evt andre midler gruppelederen skaffer. Slike stillinger lyses ut i tråd med EMBLs prinsipper og i hht. gjeldende regler på UiO. I tillegg annonseres alle slike stillinger internt hos konsortiedeltager. Gruppelederne vil også etter avtale motta forskere på ulike nivåer fra konsortiedeltager (herunder overleger som hospiterer, assistentleger i D-stilling mv.) og studenter.

- 4.7 NCMM vil ha en åpen politikk mhp å bidra med spisskompetanse og gi tilgang til avansert utstyr for ansatte hos konsortiedeltager i forbindelse med samarbeidsprosjekt.

- 4.8 NCMM lokaliseres i leide lokaler i Forskningsparken i tilknytning til Bioteknologisenteret, der leiearealet utvides med senterets vekst. Den formelle leietaker på vegne av NCMM vil være UiO. NCMM vil (i oppstarten) trekke vekslers på Bioteknologisenterets fasiliteter, instrumenter og infrastruktur. Som kjent har UiO de siste årene investert betydelige midler inn i en reorganiseringsprosess av Bioteknologisenteret, en investering som NCMM vil kunne dra nytte av. UiO har dessuten i lengre tid arbeidet med planer for et nytt forskningsbygg for Kjemi og "Life Sciences" i Gaustadbekkdalen. NCMM vil ha sin naturlige plass i dette forskningsbygget.

5 Budsjett, rapportering og betaling

- 5.1 Igangsetting av senteret etter de vedtatte planer innebærer et ansvar for kostnader knyttet til drift av forskningsgrupper, infrastruktur, engangsinvesteringer i innredning og utstyr, samt løpende kostnader til lønninger og forbruksmateriell.

Kostnadene er spesifisert i vedlagte budsjett og finansieringsplan (Vedlegg 5).

Budsjettet forutsetter således at partene ved full drift gir årlige bidrag til senteret, inklusive indirekte kostnader ved UiO, med disse anslagsvise beløp:

Universitetet i Oslo	9,0 mNOK
Helse Sør-Øst	7,0 mNOK
Forskningsrådet/Kunnskapsdept.	13,0 mNOK

Dersom behov for bidrag fra Konsortiedeltaker for det enkelte år vil overstige det anslåtte beløp, forutsetter det forutgående samtykke fra den enkelte Konsortiedeltaker.

Det tas for øvrig forbehold fra konsortiedeltaker Helse Sør-Øst om at årlige bidrag til senteret vil kunne måtte reduseres dersom de årlige bevilgninger fra Helse- og omsorgsdepartementet reduseres.

Fordi det forventes at det vil ta tid å rekruttere nye gruppeledere og at ikke alle kan rekrutteres samtidig, må det legges inn en gradvis økning av kostnadene før full drift er nådd. Det vises til vedlagte budsjett og finansieringsplan for noden (vedlegg 5).

- 5.2 Prosjektansvarlig er ansvarlig for koordineringen av den faglige og økonomiske rapportering til Forskningsrådet. Konsortiedeltakerne skal uten opphold levere alle prosjektresultater, rapporter, regnskapsunderlag og annet som prosjektansvarlig trenger for å ivareta sitt ansvar overfor Forskningsrådet.
- 5.3 Prosjektansvarlig er ansvarlig for at prosjektes totale ressurser forvaltes etter retningslinjer fastsatt av styret og i samsvar med kontrakten.

6 Evaluering og terminering av norsk node i Nordic EMBL Partnership

- 6.1 NCMM vil etablere sitt eget Scientific Advisory Board i samråd med EMBL som vil følge nodens faglige utvikling og gi råd og evaluering av faglige strategier gjennom løpende kontakt samt besøk hver 12-24 mndr.
- 6.2 Forskningsrådet sørger, i samråd med EMBL, for ekstern evaluering av senteret etter 3,5 til 4 år før vurdering av forlengelse av NCMMs virksomhet i andre femårsperiode. Senere forlengelser for fem år om gangen vurderes på samme måte basert på evalueringer hvert femte år.
- 6.3 Basert på evaluering under 6.2. fatter Forskningsrådet på selvstendig grunnlag vedtak om forlengelse eller terminering av sitt bidrag og derigjennom noden (jmf. Kontrakt i vedlegg 1). EMBL kan tilbakekalle EMBL-tilknytningen gjennom oppsigelse av sin avtale, men kan ikke terminere noden (jmf. Avtale med EMBL, Vedlegg 2).

Konsortiedeltager er innforstått med at dersom Forskningsrådet finner at noden bør videreføres skal denne normalt kontinueres. Dersom styret likevel ønsker å avvikle noden skal beslutning om terminering basert på evaluering fattes av et enstemmig styre. Vedtak om terminering bør fattes senest ett år før fornyelse av en femårsperiode i nodens drift. Partnerne må da sammen bidra til avvikling av økonomiske forpliktelser noden har.

Konsortiedeltager forplikter seg til å bidra til drift av noden fem år om gangen jmf. pkt. 4.1, se likevel 5.1, fjerde avsnitt. Dersom en konsortiedeltager ønsker å terminere sitt engasjement ensidig skal dette også varsles senest ett år før fornyelse av en femårsperiode. Parten som terminerer må videre bidra til avvikling av økonomiske forpliktelser senteret har utover termineringstidspunktet i tråd med avtalens forutsetninger.

- 6.4 Partene kan med 3 måneders skriftlig varsel terminere samarbeidet dersom det inntreffer andre vesentlig endringer i forutsetningene for avtalen.

7 Konsortiedeltakernes FoU-arbeid

- 7.1 Konsortiedeltakerens interesse og kompetanse utgjør grunnlaget for deres deltakelse i prosjektet og kontrakten med Forskningsrådet. Denne interesse og kompetanse er nærmere beskrevet i vedlegg 3.
- 7.2 Hver konsortiedeltaker skal bidra med det FoU-arbeid og materiale som vedkommende har påtatt seg i hht. prosjektbeskrivelsen og slik dette eventuelt er nærmere spesifisert i Vedlegg 4.
- 7.3 Tilgang til klinisk materiale fra biobanker som Helse Sør-Øst administrerer, skjer etter de til enhver tid gjeldende bestemmelser og i henhold til avtaler inngått mellom UiO og helseforetaket.

8 Prosjektbakgrunn og prosjektresultater

- 8.1 Den prosjektbakgrunn som anses relevant ved inngåelse av konsortieavtale fremgår av Vedlegg 5.
- 8.2 Enhver konsortiedeltaker som ønsker å bidra med prosjektbakgrunn utover det som følger av pkt. 8.1 skal gjøre dette kjent for styret. Styret avgjør om dette vil være relevante bidrag til prosjektet, om det skal brukes i prosjektet og i tilfelle på hvilke vilkår.
- 8.3 Et hvert resultat av prosjektet som ikke er prosjektbakgrunn i henhold til vedlegg 4 og ikke er godkjent av styret som prosjektbakgrunn (jf. pkt 8.2), har automatisk status som prosjektresultat.

9 Eiendomsrett

- 9.1 Eiendomsretten til prosjektbakgrunnen beholdes av den konsortiedeltaker som bragte denne inn i prosjektet.
- 9.2 Hver konsortiedeltaker får eiendomsrett til alle prosjektresultater gjort av egne tilsatte (midlertidige og endelige) som produseres i prosjektet med de begrensninger som fremgår av pkt. 10.

10 Utnyttelse av prosjektresultater

- 10.1 Kommersialisering av prosjektresultater, herunder men ikke begrenset til patenterbare og ikke-patenterbare oppfinnelser, skal skje etter de til enhver tid gjeldende regler og retningslinjer for slik utnyttelse som prosjektansvarlig institusjon har.. Relevant enhet for teknologioverføring og kommersialisering (kommersialiseringsenhet) koordinerer slik utvikling med de øvrige konsortiedeltagere. Partenes relative bidrag er bestemmende for eierskap til oppfinnelser dog slik at oppfinnerne honoreres direkte og fagmiljøets andel av nettoinntekter tilfaller NCMM.

- 10.2 Konsortiedeltakerne har rett til fri ikke kommersiell utnyttelse av alle prosjektresultater i egen virksomhet, dette innbefatter det konsern deltakerne eventuelt er en del av. Herunder har konsortiedeltakerne rett til bruk av alle prosjektresultatene i undervisning, videre forskning og behandling.
- 10.3 Selvstendig utnyttelse av en annen konsortiedeltakers prosjektbakgrunn i egen virksomhet forutsetter at det er inngått egen avtale om dette mellom partene.
- 10.4 I den utstrekning retten til utnyttelse av prosjektresultatene i henhold til pkt. 8 er avhengig av utnyttelse av en annen konsortiedeltakers prosjektbakgrunn, har den som ønsker slik utnyttelse mulighet til det mot å betale en rimelig kompensasjon til rettighetshaveren.

11 Publisering av prosjektresultater fra delprosjekter

- 11.1 Prosjektet og konsortiedeltakerne har rett til å publisere egne resultater fra delprosjekter med de begrensninger som følger av pkt. 11.2.
- 11.2 Publisering av resultater fra prosjektet må følge de til enhver tid gjeldende regler hos prosjektansvarlig hos begge parter for evt. forhåndsgodkjenning på overordnet nivå før innsendelse av publikasjoner. Dersom Disclosure of Invention er innlevert, gjelder de til enhver tid gjeldende regler for utsettelse av publisering i påvente av patentering dersom prosjektansvarlig eller en av konsortiedeltakerne ønsker dette.
- 11.3 Prosjektet skal gjøre prosjektresultater som ikke er patenterbare eller ikke skader eller hindrer kommersiell utnyttelse for konsortiedeltakerne kjent gjennom publisering i vitenskapelige tidsskrifter, faglige møter og konferanser, populærvitenskapelige artikler og lignende.

12 Partenes ansvar for tap og skade

- 12.1 Hver konsortiedeltaker er selv ansvarlig for tap eller skade som oppstår som følge av konsortiedeltakers egne handlinger.
- 12.2 Hver konsortiedeltaker skal melde fra til prosjektansvarlig om ethvert krav om erstatning eller lignende relatert til prosjektet eller delprosjekter som blir reist mot konsortiedeltakeren.
- 12.3 Konsortiedeltakerne er ikke ansvarlig for indirekte (avledet) tap eller skade de har påført annen konsortiedeltaker med mindre dette skyldes grov uaktsomhet eller forsett.

13 Avtalens gyldighet og fortolkning m.m.

- 13.1 Avtalen trer i kraft ved undertegningen og løper i sin helhet frem til prosjektet termineres. Etter terminering har bestemmelsene i pkt. 6 – 11 fortsatt virkning mellom partene.

- 13.2 Prosjektet anses som fullført når styret har godkjent terminering av prosjektet og delprosjektene og sluttrapport er levert Forskningsrådet i henhold til kontrakten.
- 13.3 Avtalen følger norsk rett. Tvister søkes løst gjennom forhandlinger eller frivillig mekling. Dersom dette ikke lykkes innen én måned etter at forhandlinger er begjært, kan tvisten bringes inn for Oslo tingrett.

14 Signatur

- 14.1 Avtalen er undertegnet i 2 eksemplarer. Hver av partene beholder ett eksemplar hver.


Universitetet i Oslo,

3/12-08


Gunn-Elin Aa. Bjørneboe
Universitetsdirektør

Helse Sør-Øst RHF,

9/12-08


Bente Mikkelsen
Administrerende direktør

15 Vedlegg

- Vedlegg 1: Kontrakt mellom Forskningsrådet og prosjektansvarlig med prosjektbeskrivelse for NCMM som beskrevet i *"Initiative for the Establishment of a Nordic Molecular Medicine Research Centre in Co-operation with the European Molecular Biology Laboratory (EMBL) - Norwegian Node of Nordic EMBL-affiliated Molecular Medicine Centre in Oslo"*.
- Vedlegg 2: Avtale mellom prosjektansvarlig og European Molecular Biology Laboratory (EMBL) om opprettelse og drift av noden.
- Vedlegg 3: Beskrivelse av konsortiedeltagernes FoU arbeid, materiale og annet som vil inngå som en del av prosjektet, herunder biobanker, klinisk materiale, clinical trial platforms mv.
- Vedlegg 4: Beskrivelse av nåværende samarbeid med og tilknytning til Helse Sør-Øst for forskningsgruppene (Krauss, Ottersen, Taskén) som inngår i NCMM fra starten.
- Vedlegg 5: Budsjett og finansieringsplan for NCMM.
- Vedlegg 6: Mandat for styret for Norsk Senter for Molekylær Medisin (Centre for Molecular Medicine Norway NCMM)