

 HELSE BERGEN Haukeland universitetssjukehus	Forsknings- og kvalitetsprosjekt: Signatur og parafering av kontrakter	
Kategori: Forskning, innovasjon og utdanning/Forskningsrutiner	Gyldig fra/til: 12.09.2024/12.09.2025	
Organisatorisk plassering: Helse Bergen HF/Fellesdokumenter/Forskning, opplæring og utdanning	Versjon: 1.02	
Godkjenner: Marta Ebbing	Retningslinje	
Dok. ansvarlig: Kjøde, Kristin	Dok.id: D71642	

Innhold

1	Hensikt	1
2	Verkeområde	1
3	Gjennomføring.....	1
4	Referansar	2
5	Forankring	2
6	Endringar sidan førre versjon	2

1 Hensikt

Der Helse Bergen HF, Haukeland universitetssjukehus (her etter Helse Bergen) samarbeider med andre institusjonar om forskning og innovasjon, her under oppdragsforskning, skal det inngåast ei kontrakt i det enkelte prosjektet som trekkjer opp rammene for samarbeidet.

Denne retningslinja skal sikre at alle kontraktar føretaket inngår, har vilkår som er i tråd med den til ei kvar tid gjeldande lovgjeving og andre aktuelle retningslinjer. Denne retningslinja vil også gje føretaket ei oversikt over den samla kontraktsporfølja og her igjennom ei oversikt over plikter føretaket er bunde til gjennom avtale.

2 Verkeområde

Retningslinja gjeld kontraktar innan forskning og innovasjon som har blitt gjennomgått og kvalitetssikra ved Seksjon for forskning og innovasjon.

3 Gjennomføring

I samsvar med fullmaktsstrukturen, er det nivå 2-leiar som har mynde til å binde føretaket for alle samarbeid som gjeld forskning og innovasjon. Nivå 2-einingane har budsjetansvar og har her igjennom ansvar for å avklare at prosjektet fagleg ligg under eininga sin forskings- og innovasjonsstrategi og at eininga tar ansvaret for at prosjektet kan gjennomførast praktisk og økonomisk. Nivå 2-leiar på den aktuelle eininga stadfestar dette med sin signatur på avtalen.

Dette gjeld alle typar samarbeidsavtalar, både dei som er eksternfinansierte og samarbeidsavtalar der partane sjølve dekkar arbeidet som vert utført. For avtalar som involverer fleire nivå 2-einingar skal prosjektet avklarast med dei involverte einingane.

Seksjon for forskning og innovasjon vurderer vilkår i avtalene som skal sikre at prosjektet er i tråd med aktuell lovgjeving og eventuelle andre reglar på området, til dømes reglar som gjeld utnytting av forskings- og arbeidsresultat, reglar om konfidensialitet, reglar om kontraktbrot med meir. Seksjonen bidrar med utarbeiding, kvalitetssikring, forhandling og parafering på alle kontraktar som gjeld forskning og innovasjon. Fagansvarleg jurist ved seksjonen paraferer på avtalen for at dette er gjennomgått og vurdert.

4 Referansar

Interne referansar

[1.1.16.3.2-02](#)

[MAL for fullmaktsmatrise](#)

[1.3.1-07](#)

[Behandling av personopplysninger i medisinsk og helsefaglig forskning. Kapittel 4: Organisering og utøvelse av medisinsk og helsefaglig forskning](#)

[1.3.1.2-02](#)

[Forsknings- og kvalitetsprosjekt: Ansvar, roller og oppgaver](#)

Eksterne referansar

[1.9.6 Helseforskningsloven - Lov om medisinsk og helsefaglig forskning](#)

[1.9.7 Forskrift om organisering av medisinsk og helsefaglig forskning \(se Memo\)](#)

[1.9.8 Helseforetaksloven - Lov om helseforetak m.m.](#)

5 Forankring

Retningslina er utarbeidd av Forsking og innovasjon og godkjent av fagdirektør.

6 Endringar sidan førre versjon

Oppdatert tittel.

Satt inn innholdsfortegnelse.

Forlenget gyldighet til 12.09.2025