



DET KONGELIGE
HELSE- OG OMSORGSDEPARTEMENT



Kunnskapsdepartementet
Postboks 8119 Dep
0032 OSLO

Deres ref
201101045

Vår ref
201100821-/ELU

Dato
16 .05.2011

Utkast til ny standardavtale for forsknings- og utredningsoppdrag - høring

Vi viser til Kunnskapsdepartementet s ekspedisjon av 18. februar 2011.

Helse- og omsorgsdepartementet (HOD) har forelagt saken for SIRUS (Statens institutt for rusmiddelforskning) som har gitt oss følgende merknader til punkt 4:

Punkt 4 Ny avtale om forsknings- og utredningsoppdrag - struktur

Det er en viktig målsetting at den nye standardavtalen faktisk blir tatt i bruk av oppdragsgivere. Tanken om at dette gjøres best ved at den får samme struktur som konsulentavtalen som innkjøpere kjenner godt, er derfor svært god. Det er å håpe at dette senker terskelen for å ta den nye avtalen i bruk.

SIRUS er derimot av den oppfatning at den nye avtalen bør få en egen veiledning slik konsulentavtalen har. Det vil trolig gjøre den enda mer brukervennlig for offentlige innkjøpere som ikke nødvendigvis er godt kjent med de spesielle vilkårene som skal gjelde for et forskningsoppdrag. Det vil trolig være nyttig å få råd om hvordan kontraktsgrunnlaget skal utformes. En slik veileder vil også kunne bidra til å sette det enkelte oppdrag inn i en større kontekst der det ses i sammenheng med virksomhetens overordnede strategi for forskningsbasert kunnskapsutvikling.

Punkt 5 Nærmere om hva som reguleres i standardavtalen for forskning og utredning


Generelt til dette punktet.

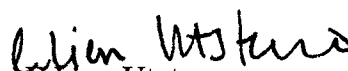
Det er en styrke at den nye kontrakten vektlegger helt sentrale vitenskapelige prinsip-

per som at det ikke kan pålegges at oppdraget fører fram til en bestemt konklusjon, oppdragstakers rettigheter til resultatene og at resultater skal gjøres allment tilgjengelige.

I punkt 5.2 Tilgjengeliggjøring står det at resultatene av oppdraget som hovedregel skal gjøres tilgjengelig for allmennheten etter overlevering til oppdragsgiver. I den grad legitime hensyn tilsier det, kan en part imidlertid kreve utsatt tilgjengeliggjøring. Det fremkommer i denne sammenhengen at når oppdragsgiver krever utsatt tilgjengeliggjøring fordi det foreligger legitime hensyn, plikter oppdragstaker å medvirke til at det kan innhentes nødvendig samtykke til utsatt tilgjengeliggjøring etter universitets- og høyskoleloven § 1-5 sjette ledd. Helse- og omsorgsdepartementet mener at det her også bør presiseres at dersom avtalen omhandler medisinsk og helsefaglig forskning som er omfattet av helseforskningsloven, plikter oppdragstaker å medvirke til at det søkes den regionale komiteen for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk om utsatt offentliggjøring etter helseforskningsloven § 45.

Med vennlig hilsen


Ann M Løseth e.f.
avdelingsdirektør


E.Lien Utstumo
rådgiver