**MATERYAL TRANSFER ANLAŞMASI**

**(MTA)**

**1. Tanımlar**

**SÜGK:** Su ürünleri genetik kaynakları; gıda, yem ve tarımsal üretim amaçlı kullanılan yada potansiyel kullanım alanı bulunan, su ürünlerine ait tür, alt tür, varyete, hat, soy, ekotip, suş ve topluluklar ile yeni oluşturulan varyete, hat ve hibritleri,

**Biyolojik materyal:** Yukarıda tanımı yapılan SÜGK’na ait sperma, embriyo, oosit, yüzgeç, otolit, kabuk, kıskaç, doku, hücre, hücre kültürü, doku kültürü, kan, serum, plazma, diğer vücut sıvıları v.b. materyalleri,

**Alıcı:** Su ürünleri genetik kaynakları talep eden araştırıcı ve kurumu,

**Gönderici:** Su ürünleri genetik kaynakları gönderen kurumu,

ifade eder.

Gönderici, “...........................................” isimli çalışmada kullanılmak üzere gönderilecek SÜGK (.........................[materyalin cinsi, miktarı, hangi incelemeler için kullanılacağı yazılır]) göndermeden önce alıcı araştırıcı ve kurumdan aşağıdaki koşulları kabul etmesi istenir:

1. Gönderilen SÜGK kar amacı güdülmeyen bilimsel araştırmalar için kullanılır.
2. SÜGK yalnızca yukarıda yazılı amaç için, ya da göndericinin yeniden yazılı iznini almak koşulu ile ikincil amaç için kullanılır.
3. Alıcı, SÜGK’yı göndericinin yazılı izni olmadan üçüncü şahıslara veremez. Alıcı üçüncü şahıslardan gelebilecek istekleri göndericiye bildirir. SÜGK üçüncü şahıslara devredildiğinde bu protokolün aynısı gönderici ile yeni alıcı arasında yapılarak imzalanır.
4. Alıcı, SÜGK’nı BM İnsan ve Hayvan Hakları Evrensel Beyannamesine uygun olarak kullanır.
5. Alıcı materyal üzerinde sahiplik, fikri ve sınai hak iddiasında bulunamaz.
6. İlgili bilimsel araştırmalar ortak araştırmalar olup, sonuçları alıcı ve gönderici tarafından ortak olarak rapor edilir. Raporda SÜGK’nın nereden alındığı belirtilir.
7. SÜGK materyali kullanılarak ticarete konu olabilecek bir ürün veya teknolojinin orijin materyalinin SÜGK olduğunu ve sahibinin Bakanlık olduğunu kabul eder.
8. Bu anlaşma ile gönderilecek SÜGK araştırma için kullanılacak olduğu ve bazı tehlikeli özelliklerinin var olduğu alıcı tarafından kabul edilir. Alıcının ülkesinin karantina, biyogüvenlik düzenlemeleri ve kuralları ile uygun olarak bütün sorumluluğu almayı taahhüt eder. SÜGK materyalini sağlayan kurum bu konuda sorumlu değildir.
9. Gönderici ve alıcı yapılacak ortak bir yayınla ya da doğabilecek patent hakkı ve ticari gelişmelerle ilgili haklarını çalışma başlangıcında karşılıklı olarak belirler.
10. Bu anlaşma aşağıdaki iki durumdan birinin gerçekleşmesi halinde son bulur.
	1. Araştırmanın veya belirlenen ikincil amaçların sonlanması durumunda,
	2. Taraflardan herhangi birinin diğerine gönderdiği yazılı uyarıyı takiben 30 gün içinde.

Anlaşma kurallarına uymama; fikri ve sınaî mülkiyet haklarının ihlali veya sağlık tehdidi oluşturan riskler dışında bu anlaşma 9 uncu maddenin 3. fıkrasının (b) bendinde yer alan materyali sağlayan tarafın yazılı uyarısı ile bitirilecek olursa alıcının araştırmasının engellenmemesi için ve alıcının isteği üzerine materyali sağlayan kurum bir yıla kadar varan bir süre içinde anlaşmanın sonlanacağı bir tarih belirleyebilir.

1. Alıcı bu anlaşmanın bitiminde bütün örnekleri geri vermeyi veya ortadan kaldırmayı kabul eder.
2. Gönderici, SÜGK toplama, hazırlama ve göndermek için bir ücret talep ediyorsa bu ücret burada belirtilir.
3. Bu anlaşmanın yürütülmesinde alıcı ve gönderici kurum amirleri sorumludur. Anlaşmazlık halinde ihtilafın çözümü için her iki ülke mahkemeleri de yetkilidir.

Bu anlaşma iki kopya olarak hazırlanır, her sayfası imzalanır ve kopyalardan biri alıcıya verilir.

**ÇALIŞMA KONUSU**

Başlığı:

Özeti:

İMZALAR

GÖNDERİCİ ALICI

Araştırıcı/Görevli Araştırıcı/Görevli

Bölüm Başkanı/Birim Amiri Bölüm Başkanı/Birim Amiri

Kurum Amiri Kurum Amiri

 ONAY

 ..../.../.......

 Genel Müdür

**MATERIAL TRANSFER AGREEMENT**

**1. Definitions**

**“Aquatic Genetic Resources”** means any species, subspecies, variety, line, breed, ecotype, strain or community including new varieties, lines and hybrids developed, belong to fisheries and are used for food, feed and agricultural production or pose potential for use shall be hereinafter referred to as **AqGR**.

**“Biologic Material”** means sperm, embryo, oocyte, fin, otolith, shell, pincer, tissue, cell, cell culture, blood, serum, plasma or any other AqGR material thereof explained above.

**“Recipient”** means an institution or a researcher who requests the AqGR.

**“Provider”** means the providing institution for AqGR.

**AqGR** specified as ……………………….[type of material, quantity, purpose of use] and is to be used for the study “…………………………………”[name of the study /project] hereby transferred from the ***Provider*** to the ***Recipient*** institution or researcher shall be subject to the terms and conditions explained below:

1. **AqGR** provided shall be used for nonprofit scientific researches.
2. The **AqGR** shall only be used for the purpose of the study mentioned above. The **AqGR** cannot be used for any other purpose (secondary use) without the written consent of ***Provider.***
3. ***Recipient*** cannot provide the **AqGR** to third parties without the written consent of ***Provider***. ***Recipient*** shall inform the ***Provider*** about requests that may come from third parties. When the **AqGR** is transferred to third parties this same protocol is carried out and signed between ***Provider*** and new recipient.
4. ***Recipient*** shall use the **AqGR** in accordance with UN- Universal Declaration of Human and Animal Rights.
5. ***Recipient*** cannot claim ownership, intellectual and industrial property rights over the material.
6. Relevant scientific research is considered as collaborative research and the results of research shall be jointly reported by ***Recipient*** and ***Provider***. The place where the **AqGR** is obtained shall be specified in the report.
7. ***Recipient*** acknowledges that the **AqGR** is the origin material of a product or technology that could be subject to trade by means of using the **AqGR** and ownership of this product or technology belongs to the MoFAL.
8. ***Recipient*** acknowledges that the **AqGR** to be provided by this agreement will be used for research and has some hazardous properties. ***Recipient*** undertakes to take full responsibility in accordance with quarantine, bio-safety regulations and rules of its country. The institution providing the **AqGR** material shall not be responsible in this regard.
9. ***Provider*** and ***Recipient*** shall mutually determine their rights that may arise from a joint publication or patent and commercial development rights at the beginning of the study.
10. This agreement shall be terminated in the event of the realization of either one of the following two provisions:
11. Termination of research or designated secondary objectives,
12. Within 30 (thirty) days as of the delivery of the written notice of any of the parties sent to the other party.

Failure to comply with agreement rules; if this agreement is terminated with the written notice of ***Provider*** in paragraph (b) of article 10 except for the infringement of intellectual and industrial property rights or risks constituting health threat, ***Provider*** may determine a date on which the agreement will be terminated within a period of time up to one year upon the request of ***Recipient*** so that the research is not prevented.

1. ***Recipient*** shall agree to provide all samples back or dispose the samples at the conclusion of this agreement.
2. If ***Provider*** demands a fee for collecting, preparing or providing the **AqGR**, this fee shall be specified herein.
3. Institution supervisors of ***Recipient*** and ***Provider*** shall be responsible for the execution of this agreement. In case of dispute, courts of both countries shall be authorized to resolve the dispute.

This agreement is drawn up in two copies, each page of the agreement is signed and one of the copies is given to ***Recipient***.

**SUBJECT OF THE STUDY**

**Title:**

**Short Explanation:**

**AUTHORIZED SIGNATURES**

|  |  |
| --- | --- |
| **PROVIDER** | **RECIPIENT** |
| Researcher / Official: | Researcher / Official: |
| Head of Department/ Unit Supervisor: | Head of Department/ Unit Supervisor: |
| Institution Supervisor: | Institution Supervisor: |

**APPROVAL**

…./…/….