



ข้อตกลงถ่ายโอนวัสดุ (Material Transfer Agreement, MTA)

ข้อตกลงถ่ายโอนวัสดุฉบับนี้ จัดทำขึ้น ณ สถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข อาคารสุขภาพแห่งชาติ
ชั้น 4 เลขที่ 88/39 ถนนติวานนท์ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี เมื่อวันที่ ระหว่าง
สถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข (สวรส.) โดย ตำแหน่ง
ซึ่งต่อไปในข้อตกลงนี้เรียกว่า “ผู้ให้” ฝ่ายหนึ่งกับ ตั้งอยู่ที่ โดย
..... ตำแหน่ง ซึ่งต่อไปในข้อตกลงนี้เรียกว่า “ผู้รับ” และหนังสือหรือ
คำสั่งมอบอำนาจฉบับลงวันที่ อีกฝ่ายหนึ่ง เรียกรวมกันว่า “คู่สัญญา” ซึ่งผู้ให้ โดย
ความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาการเข้าถึงข้อมูลส่วนบุคคลในโครงการจีโนมิกส์ประเทศไทย ที่ผู้ให้
แต่งตั้ง ตกลงจะจัดหาวัสดุ (Material) ตามที่ระบุในข้อตกลงนี้ให้กับ “ผู้รับ” เพื่อใช้ตามวัตถุประสงค์ที่ระบุไว้
ในข้อตกลงนี้

โดยทั้งสองฝ่ายได้ตกลงกันมีข้อความดังต่อไปนี้

1. คำนิยาม

“วัสดุ (Material)” หมายถึง ตัวอย่างชีวภาพของอาสาสมัครในโครงการจีโนมิกส์ประเทศไทย ได้แก่
เลือด ดีเอ็นเอ พลาสมา บัฟเฟอร์ หรือวัสดุชีวภาพอื่นภายใต้โครงการจีโนมิกส์ประเทศไทยที่เก็บรักษาไว้ที่
กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข

“โครงการปฐมภูมิ” หมายความว่า โครงการวิจัยที่แพทย์หรือนักวิจัยที่เป็นหัวหน้าโครงการวิจัย
(Principal Investigator: PI) ในโครงการจีโนมิกส์ประเทศไทยเป็นผู้เก็บรวบรวมข้อมูลส่วนบุคคลและตัวอย่าง
ชีวภาพของอาสาสมัคร

“จุดประสงค์ทางการค้า” หมายความว่า การขายวัสดุ, การได้มาซึ่งผลประโยชน์ในรูปเงินหรือการ
ถ่ายทอดทรัพย์สินทางปัญญาหรือสิทธิที่จับต้องได้และที่จับต้องไม่ได้ที่ได้มาโดยการขายหรืออนุญาต, การ
พัฒนาผลิตภัณฑ์ และการรับรองก่อนการขาย

2. วัตถุประสงค์ของข้อตกลง

ผู้รับตกลงใช้วัสดุเพื่อวัตถุประสงค์ตามข้อใดข้อหนึ่ง ดังนี้ต่อไป

- ☐ งานวิจัย
- ☐ การควบคุมคุณภาพ
- ☐ การทดสอบอ้างอิง/การตรวจวิเคราะห์
- ☐ การฝึกอบรมและการสอนนอกเหนืองานวิจัย

3. ความเป็นเจ้าของวัสดุ

วัสดุเป็นทรัพย์สินของสถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข (ผู้ให้) ซึ่งถูกเก็บรักษาไว้ที่ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และกรมฯ จะเป็นผู้ดำเนินการให้วัสดุตามคำสั่งของผู้ให้

4. วัสดุที่ผู้รับประสงค์จะขอให้ผู้ให้โอนวัสดุให้ ดังรายการต่อไปนี้

รายการวัสดุ	ปริมาตร/ปริมาณ	จำนวน	จากโครงการ (ถ้ามี)
☐ Blood	มิลลิลิตร/หลอด	samples	
☐ DNA	ไมโครกรัม/หลอด	samples	
☐ Plasma	มิลลิลิตร/หลอด	samples	
☐ buffy coat	มิลลิลิตร/หลอด	samples	
☐ Other.....	มิลลิลิตร/หลอด	samples	

กลุ่มโรคตามข้อใดข้อหนึ่ง ดังนี้ต่อไป

☐ CA ☐ RD ☐ NCD ☐ PGx ☐ EID

วัสดุจะใช้เพื่อดำเนินการศึกษาวิจัยเรื่อง โดยมี คณะ/ฝ่าย เป็นผู้รับผิดชอบดำเนินการ โดยมีระยะเวลา ปี ตั้งแต่วันที่ เดือน พ.ศ. ถึง วันที่ เดือน พ.ศ. ภายใต้เงื่อนไขและวัตถุประสงค์ที่ได้รับการอนุมัติจากผู้ให้เท่านั้น

5. หน้าที่ของผู้รับ

- (1) ผู้รับตกลงว่าวัสดุจะไม่ถูกใช้ในมนุษย์ หรือไม่ทดลองในมนุษย์ โดยไม่ได้รับความยินยอมเป็นลายลักษณ์อักษรจากผู้ให้
- (2) ผู้รับตกลงที่จะใช้วัสดุเพื่อวัตถุประสงค์ตามที่แจ้งในข้อตกลงนี้เท่านั้น และโดยเคร่งครัด โดยจะใช้วัสดุในสถานที่ที่เหมาะสม โดยพนักงานผู้มีความรู้ ความสามารถ รวมทั้งปฏิบัติตามกฎระเบียบต่างๆ ที่เกี่ยวข้องกับการดำเนินการวิจัยอย่างเคร่งครัด และผู้รับตกลงจะควบคุมกำกับพนักงาน ผู้รับจ้าง ภายใต้โครงการวิจัยของผู้รับ ให้ปฏิบัติตามกฎระเบียบต่างๆ ที่เกี่ยวข้องกับการดำเนินการวิจัยอย่างเคร่งครัดเช่นกัน
- (3) ผู้รับจะไม่โอนวัสดุต่อให้กับให้กับบุคคลอื่นที่ไม่มีส่วนเกี่ยวข้องกับโครงการวิจัยที่ระบุในข้อตกลงนี้ และบุคคลนั้นไม่อยู่ภายใต้การควบคุมโดยตรงของผู้รับ
- (4) ในกรณีที่ผู้รับประสงค์จะใช้วัสดุเพื่อวัตถุประสงค์อื่นนอกเหนือจากที่ระบุไว้ใน 2 ผู้รับต้องขอความยินยอมจากผู้ให้ก่อน และผู้ให้ต้องแจ้งความยินยอมเป็นลายลักษณ์อักษรก่อน หากฝ่าฝืนจะถือว่าผู้รับละเมิดต่อผู้ให้ และผู้รับต้องรับผิดชอบในความเสียหายที่อาจเกิดขึ้นโดยลำพัง
- (5) ผู้รับตกลงที่จะแจ้งข้อมูลผลการวิจัย (data sharing) รายงานข้อค้นพบ บทความทางวิชาการ ข้อเสนอทางวิชาการ/นโยบาย กลับคืนมายังผู้ให้สัญญาภายในหกสิบ (60) วัน นับจากวันที่สิ้นสุด

โครงการ รวมถึงอำนวยความสะดวกให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องเข้าถึงข้อมูลผลการวิจัยได้โดยไม่
ปิดบัง

- (6) ผู้รับตกลงที่จะอ้างอิงการได้รับวัสดุจากโครงการจีโนมิกส์ประเทศไทยในกิตติกรรมประกาศของ
ผลงาน โดยกำหนดให้เขียนข้อความดังนี้ “การศึกษานี้ได้รับความอนุเคราะห์วัสดุชีวภาพ และ/
หรือข้อมูลจากแผนปฏิบัติการบูรณาการจีโนมิกส์ประเทศไทย สถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข
กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และสำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ ภายใต้การ
สนับสนุนของกระทรวงสาธารณสุข และกระทรวงการอุดมศึกษา วิทยาศาสตร์ วิจัยและ
นวัตกรรม” หรือ “This research was made possible through access to biological
materials, the data and findings generated by Genomics Thailand, Health Systems
Research Institute, Department of Medical Sciences and National Science and
Technology Development Agency, supported by the Ministry of Public Health and
the Ministry of Higher Education Science Research and Innovation”
- (7) ผู้รับตกลงที่จะอ้างอิงการได้รับวัสดุจากโครงการปฐมภูมิในกิตติกรรมประกาศของผลงานนั้น โดย
กำหนดให้เขียนข้อความดังนี้ “การศึกษานี้ได้รับความอนุเคราะห์ข้อมูลปฐมภูมิจากโครงการ
“.....” ภายใต้การดำเนินงานโดย “.....” หรือ “Primary data/Phenotypic
data was collected and managed under the project (titled), conducted
by”
- (8) ผู้รับจะใช้วัสดุภายใต้บังคับของกฎหมายและข้อบังคับภายในประเทศและระหว่างประเทศ
ของตน รวมถึงภายใต้บังคับของพระราชบัญญัติเชื้อโรคและพิษจากสัตว์ พ.ศ. 2558 และ
พระราชบัญญัติคุ้มครองข้อมูลส่วนบุคคล พ.ศ. 2562
- (9) ผู้รับจะเป็นผู้รับผิดชอบความเสียหายทั้งหมดอันอาจเกิดขึ้นจากการใช้งาน การเก็บรักษา การ
แจกจ่ายหรือการถ่ายโอนวัสดุ โดยผู้ให้ รวมถึง “กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์” และลูกจ้างของ
“กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์” ไม่ต้องรับผิดชอบใดๆ ต่อผู้รับในความสูญเสียรวมทั้งสิทธิเรียกร้องใด ๆ
ที่ผู้รับเรียกร้องหรือที่ผู้รับถูกเรียกร้องจากบุคคลภายนอก
- (10) ผู้รับตกลงว่าจะเก็บรักษาข้อมูลใดๆ ของวัสดุเป็นความลับ รวมทั้งข้อมูลส่วนบุคคล ข้อมูลทางเทคนิค
วิธีการ วิทยาการความรู้ (Know-How) กรรมวิธี เอกสาร และข้อมูลอื่นใดที่เกี่ยวข้องกับวัสดุตาม
ข้อตกลงนี้
- (11) วัสดุได้ถูกจัดไว้ให้โดยไม่คิดค่าใช้จ่าย อย่างไรก็ตาม ผู้ให้อาจจะเรียกค่าธรรมเนียมเพื่อเป็นค่า
เตรียมการ และค่าแจกจ่ายวัสดุ อัตราค่าธรรมเนียมจะเป็นไปตามระเบียบของ
กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
- (12) ผู้รับจะส่งคืนหรือทำลายข้อมูลและวัสดุทั้งหมดเมื่อระยะเวลาการให้วัสดุสิ้นสุดลงตามข้อ 5
หรือเมื่อผู้ให้หรือ “กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์” ร้องขอ
- (13) ในกรณีที่ผู้รับฝ่าฝืนเงื่อนไขข้อใดข้อหนึ่งของข้อตกลงฉบับนี้ ผู้ให้มีสิทธิที่จะบอกเลิกข้อตกลงนี้ได้
ทันทีโดยไม่ต้องบอกกล่าวล่วงหน้า และผู้ให้ยังมีสิทธิเรียกร้องค่าเสียหายทั้งปวงจากผู้รับได้อีก
ด้วย

6. สิทธิในทรัพย์สินทางปัญญา

ในกรณีที่เกิดผลงานตามกฎหมายลิขสิทธิ์ หรือสิ่งประดิษฐ์ตามกฎหมายสิทธิบัตร หรือข้อมูลตามกฎหมายความลับทางการค้า จากการใช้วัสดุตามข้อตกลงนี้ ให้ผู้รับเป็นผู้ขอรับความคุ้มครองตามกฎหมายทรัพย์สินทางปัญญาที่เกี่ยวข้องได้ โดยต้องแจ้งให้ผู้ให้ทราบและอาจตกลงทำข้อตกลงจัดสรรผลประโยชน์ระหว่างกันได้

7. การขอใช้วัสดุเพื่อจุดประสงค์ทางการค้า

หากผู้รับต้องการนำวัสดุ หรือผลงานที่เกิดจากการนำวัสดุไปใช้ประโยชน์เชิงการค้า ผู้รับจะต้องขอความยินยอมจากผู้ให้ก่อน และร่วมกันจัดทำข้อตกลงการแบ่งปันผลประโยชน์ (benefit sharing) กับผู้ให้

8. การบังคับใช้ข้อตกลง

ข้อตกลงนี้จะมีผลใช้บังคับนับตั้งแต่วันที่ลงนามโดยสถาบันวิจัยระบบสาธารณสุขทำข้อตกลงนี้ และมีผลใช้กับข้อมูลและวัสดุทั้งหมดที่รับจาก “กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์” และจะสิ้นสุดใช้บังคับเมื่อ “ผู้รับ” ทำการวิจัยเรื่องปัจจุบันกับวัสดุเสร็จสมบูรณ์ เว้นแต่คู่สัญญาตกลงเป็นลายลักษณ์อักษรที่จะขยายระยะเวลาผูกพัน

9. การระงับข้อพิพาท

กรณีเกิดข้อพิพาทหรือความขัดแย้งใดๆ ขึ้นระหว่างคู่สัญญา หรือเกิดขึ้นจากข้อตกลงฉบับนี้หรือเอกสารธุรกรรมใดๆ ให้คู่สัญญาใช้ความพยายามด้วยสุจริตใจในการระงับข้อพิพาทดังกล่าวโดยการเจรจาหารือร่วมกัน หากคู่สัญญาไม่สามารถระงับข้อพิพาทได้ตามวิธีการข้างต้น ให้คู่สัญญาเสนอข้อขัดแย้งนั้นต่อผู้ไกล่เกลี่ยซึ่งเลือกโดยคู่สัญญาาร่วมกัน

ข้อตกลงฉบับนี้ทำขึ้นเป็นสองฉบับมีข้อความถูกต้องตรงกัน คู่สัญญาได้อ่านและเข้าใจข้อความโดยละเอียดตลอดแล้ว จึงได้ลงลายมือชื่อไว้เป็นสำคัญต่อหน้าพยาน และคู่สัญญาต่างได้ยึดถือไว้ฝ่ายละหนึ่งฉบับ

ลงชื่อ ผู้ให้
(.....)
ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข

ลงชื่อ..... ผู้รับ
(.....)
ตำแหน่ง
คณะ/หน่วยงาน

ลงชื่อ พยานผู้ให้
(.....)
ผู้จัดการงานวิจัย
สถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข

ลงชื่อ.....พยานผู้รับ
(.....)
ตำแหน่ง
คณะ/หน่วยงาน

ลงชื่อ.....ผู้จัดทำ
(นางสาวปณิดา เทพอักษร)
ผู้อำนวยการสถาบันชีววิทยาศาสตร์ทางการแพทย์
กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

ลงชื่อ.....พยานผู้จัดทำ
(นางสาวสุกัญญา วัฒนาโกคยกิจ)
นักวิทยาศาสตร์การแพทย์ชำนาญการพิเศษ
สถาบันชีววิทยาศาสตร์ทางการแพทย์