

Nutzungsbedingungen

Sie ersuchen bei der Medartis AG, Basel, Schweiz, («Medartis») um eine Forschungszuwendung («Zuwendung») zur Unterstützung Ihres Forschungsprojekts («Projekt»). Bitte beachten Sie, dass Ihr Antrag vorrangig von unserem klinischen Forschungsteam sowie von anderen Abteilungen im alleinigen Ermessen von Medartis geprüft werden wird.

Bei Fragen oder Unklarheiten kontaktieren Sie bitte:

APTUS.research@medartis.com (Klinische Forschung Obere und Untere Extremitäten)

MODUS.research@medartis.com (Klinische Forschung CMF)

general.research@medartis.com (Sonstige Forschung)

Mit der Einreichung Ihres Antrags akzeptieren Sie die folgenden Nutzungsbedingungen:

1. Ihr Projekt wird nach wissenschaftlicher und klinischer Aussagekraft, Relevanz, Originalität der Hypothese sowie Kosteneffizienz beurteilt.
2. Medartis unterstützt nur Projekte, die mit allen geltenden gesetzlichen Bestimmungen und Verordnungen konform sind, insbesondere aber nicht hierauf beschränkt mit der Deklaration von Helsinki, mit der ISO-Norm 14155/ICH-GCP-Leitlinie (im Falle von prospektiven klinischen Studien) sowie mit den geltenden Datenschutzverordnungen (z. B. GDPR oder HIPAA).
3. Zuwendungen werden nur an Antragstellende vergeben, die einer Klinik/ einer akademischen Institution angeschlossen sind. Zuwendungen werden nur auf Konten von Kliniken/ akademischen Institutionen ausbezahlt. Kontoinhaber muss die Klinik/ die akademische Institution sein, in der das Projekt durchgeführt wird.
4. Ihr Antrag und sämtliche Informationen im Zusammenhang mit Ihrem Projekt werden vertraulich und gemäss den geltenden Datenschutzbestimmungen behandelt.
5. Wir werden Sie innerhalb von drei Monaten über unsere Entscheidung in Kenntnis setzen oder entsprechend informieren, falls weitere Informationen benötigt werden.
6. Medartis ist nicht verpflichtet, Ihr Projekt zu unterstützen. Die Entscheidung liegt im alleinigen Ermessen von Medartis und bedarf keiner Begründung. Die Entscheidung ist endgültig und kann nicht angefochten werden.
7. Bei Annahme Ihres Projekts und Gewährung einer Zuwendung wird eine Zusammenarbeitsvereinbarung – die von beiden Parteien unterzeichnet werden muss – aufgesetzt. Diese Vereinbarung enthält zwingend genaue Angaben zu den von der antragstellenden Person zu erbringenden Leistungen (z. B. detailliertes Studienprotokoll, Entscheidung der Ethik-Kommission, GCP-Zertifikate aller Co-Antragstellenden, Berichte usw.) und legt die Verantwortlichkeiten beider Parteien fest.
8. Medartis verlangt die Registrierung von unterstützten Projekten in einer öffentlich zugänglichen Datenbank (z. B. clinicaltrials.gov).
9. Jede nicht in Anspruch genommene Zuwendung muss an Medartis zurückbezahlt werden.
10. Medartis verlangt die korrekte und vollständige Offenlegung und Erklärung von Interessenkonflikten.
11. Medartis interveniert nicht in den Inhalt Ihrer Arbeit oder überwacht diesen nicht und tritt nicht als Sponsor (wie in der europäischen MDR definiert) für klinische Forschung auf. Die volle Verantwortung für das Design, die Durchführung und die Leitung des Projekts sowie für die Einhaltung von sämtlichen regulatorischen und gesetzlichen Bestimmungen, die für das Projekt gelten oder damit in Zusammenhang stehen, verbleibt bei Ihnen. Die Rolle von Medartis ist streng auf die Vergabe von Zuwendungen zur Förderung der Qualität von Forschung sowie daraus resultierender Publikationen beschränkt.

12. Mit der Einreichung Ihres Antrags sind Sie damit einverstanden, dass Medartis berechtigt ist, die Ergebnisse Ihres Projekts sowie sämtliche Daten, die sich aus dem wissenschaftlichen Austausch zwischen Ihnen und Medartis ergeben, im eigenen Ermessen zu verwenden, z. B. während des Entwicklungsprozesses, zur Integration solcher Daten in das «Medartis Learning Management System» oder für verkaufsfördernde Aktivitäten.
13. Jeder potenzielle Beitrag an Ihr Projekt steht in keinerlei Zusammenhang mit vergangenen, aktuellen oder zukünftigen Verkäufen, Einkäufen, Empfehlungen oder der Nutzung Ihrerseits von Medartis Dienstleistungen oder Produkten oder derer jeweiligen Preisgestaltung. Eine wissenschaftliche Unterstützung basiert allein auf den Stärken Ihres Projekts und ist nicht mit einem Kauf oder Gebrauch von Medartis Produkten verbunden oder dadurch bedingt.
14. Mit der Einreichung und Unterzeichnung des Antragsformulars anerkennen Sie, die vorstehenden Nutzungsbedingungen gelesen und verstanden zu haben, und bestätigen Sie deren Einhaltung.

Diese Nutzungsbedingungen können jederzeit und ohne Vorankündigung von Medartis geändert werden. Die jeweils aktuelle Version kann jederzeit auf dieser Internetseite abgerufen werden.