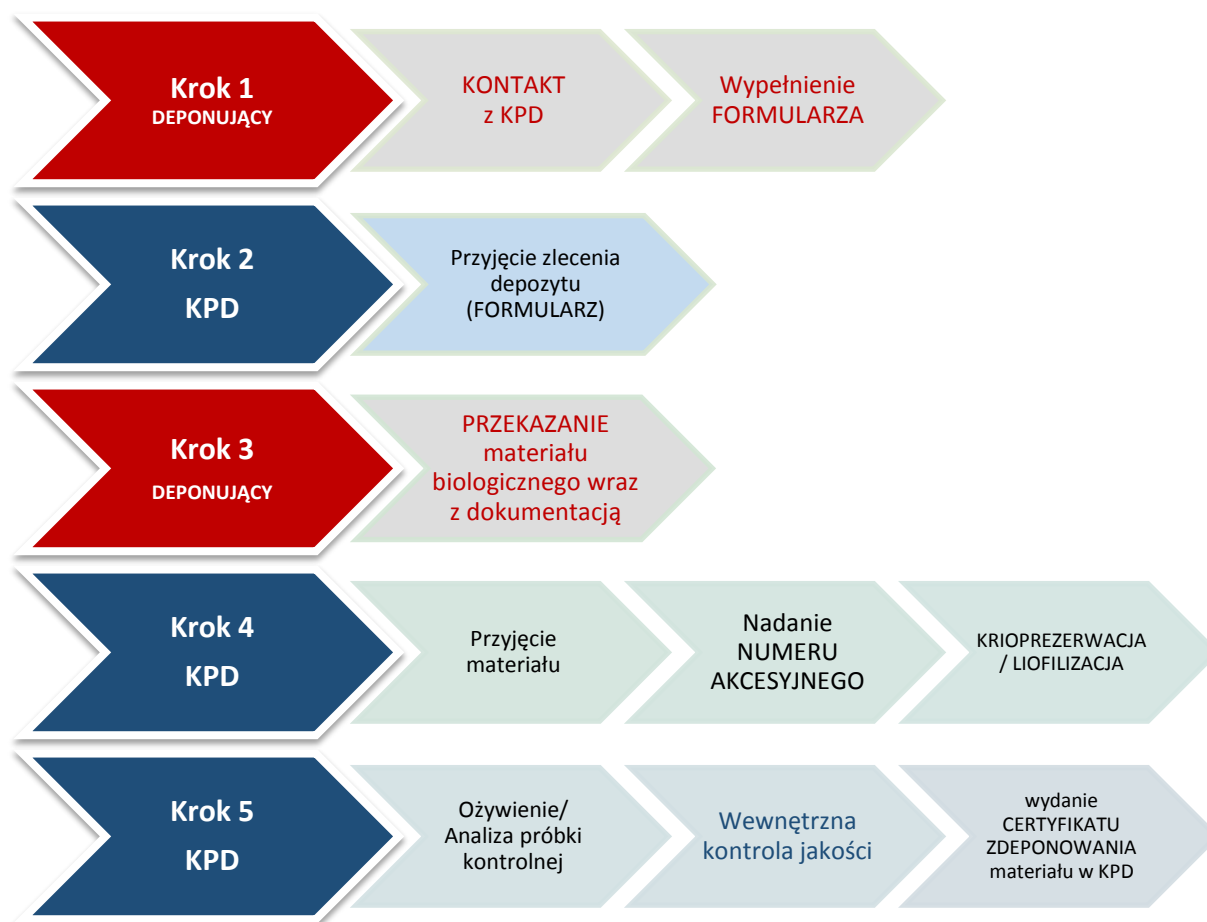


Informacja dla DEPONUJĄCEGO MATERIAŁ BIOLOGICZNY

1. Przed przekazaniem KPD materiału, prosimy o kontakt w celu potwierdzenia, czy kolekcja dysponuje technicznymi możliwościami przechowywania danego materiału biologicznego.
2. Warunkiem zdeponowania materiału biologicznego w KPD jest wypełnienie formularza akcesyjnego (KPD ACCESSION FORM) – krótka instrukcja poniżej.
3. Szczepy drobnoustrojów przekazywane w formie aktywnej (na płytkach lub skosach) przed zdeponowaniem w KPD nie mogą być przechowywane w lodówce - materiał musi być świeży. Stąd też, KPD przyjmuje materiał we wtorki, środy i czwartki.



Kolekcja dokłada wszelkich starań, aby powierzony jej materiał biologiczny był przechowywany w warunkach, które zapewnią jego żywotność/ zdolność do replikacji, stabilność genetyczną oraz fizjologiczną.

Niniejsze zapewnienie nie może być podstawą do jakichkolwiek roszczeń.

Krótką instrukcja do wypełniania formularza

BAKTERIE/ ARCHEA

A. Prosimy o wypełnienie lub sprawdzenie poprawności i uzupełnienie danych wpisanych do formularza deponowania szczepu w KPD (ACCESSION FORM for public deposit, BACTERIA/ARCHEA), **a zwłaszcza:**

1. podanie/ uzupełnienie optymalnej/właściwej temperatury hodowli poszczególnych szczepów, jeżeli temperatura namnażania szczepu *jest inna niż 37 °C* lub w zależności od potrzeb *stosuje się różne temperatury* hodowli.
2. podanie podłoży do hodowli i ich składu, ewentualnie nr. jeżeli nie jest to pożywka LA/LB
3. podanie ewentualnych suplementów podłoży hodowlanych niezbędnych dla poszczególnych szczepów np.: antybiotyki
4. jeśli to możliwe, dołączenie protokołu laboratoryjnego (np. składu pożywek) pozwalającego na ewentualną weryfikację funkcjonalności danego szczepu lub określonych cech genotypowych.
5. podanie okoliczności pozyskania szczepu (od kogo pozyskano szczep, kraj pochodzenia, poprzedni użytkownicy, etc.) - ze względu na konieczność dopełnienia należytej staranności w zakresie przekazywania informacji dotyczącej pochodzenia zasobów genetycznych (Protokołu z Nagoi i Rozp. UE 511/2015)
6. w przypadku, kiedy organizm jest zaklasyfikowany jako GMM należy dodatkowe informacje na stronie 4.
7. szkodliwość deponowanego mikroorganizmu należy określić w odniesieniu do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dn. 22 kwietnia 2005 r., Dz. Ust. Nr 81 z dnia 11 maja 2005 r. poz. 716, załącznik nr 1

B. Restrykcje w dystrybucji szczepu:

UWAGA! Materiał badawczy, którego opis jest podstawą publikacji naukowej powinien być „z definicji” dostępny dla całej społeczności naukowej. Oczywiście zasada ta dotyczy wykorzystania materiału dla celów badawczych i użytku niekomercyjnego.

- Jeśli z jakichś względów wskazane byłoby ograniczenie dystrybucji szczepu, proszę zaznaczyć w polu przy MTA „*extra restriction*” i w polu, jakie się pojawi, wpisać "*research material*"
- Jeśli dystrybucja szczepu podlega jakimś innym regulacjom (szczep został kupiony), proszę zaznaczyć w polu przy MTA „*extra restriction*” i w polu, jakie się pojawi wpisać dodatkową informację.
- Jeśli depozytor chciałby otrzymać informację, kto zamówił jego szczep, należy zaznaczyć odpowiednią opcję w formularzu ("*By default , I would like to be informed*".)

C. Prosimy o **podpisanie formularza** (str. 3) przez osobę deponującą szczep