

.....
.....
.....
.....
4) ~~jestem~~/nie jestem* członkiem organów spółek handlowych, spółdzielni, stowarzyszeń, fundacji lub przedstawicielem albo pełnomocnikiem przedsiębiorców wykonujących działalność ubezpieczeniową (jeżeli tak to wskazać jakich):

.....
.....
.....
.....
5) ~~jestem~~/nie jestem* członkiem organów spółek handlowych, spółdzielni, stowarzyszeń, fundacji lub przedstawicielem albo pełnomocnikiem przedsiębiorców, którzy złożyli wniosek o wydanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego albo uzyskali to pozwolenie lub złożyli wniosek o wydanie pozwolenia na import równoległy produktu leczniczego albo uzyskali to pozwolenie (jeżeli tak, to wskazać jakich):

.....
.....
.....
.....
6) ~~jestem~~/nie jestem* członkiem organów spółek handlowych, spółdzielni, stowarzyszeń, fundacji lub przedstawicielem albo pełnomocnikiem przedsiębiorców, którzy są wytwórcami, importerami, autoryzowanymi przedstawicielami lub dystrybutorami wyrobów medycznych (jeżeli tak, to wskazać jakich):

.....
.....
.....
.....
7) ~~posiadam~~/nie posiadam* akcje lub udziały w spółkach handlowych wykonujących działalność, o której mowa w pkt 1-6, lub udziały w spółdzielniach wykonujących działalność, o której mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać w jakich):

8) ~~jestem~~/nie jestem* wspólnikiem lub partnerem spółki handlowej lub stroną umowy spółki cywilnej wykonującej działalność w zakresie, o którym mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać w jakich):

.....

.....

.....

.....

9) ~~wykonuję~~/nie wykonuję* działalność gospodarczą w zakresie, o którym mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać jaką):

.....

.....

.....

.....

10) wykonuję/~~nie wykonuję~~* zajęcia zarobkowe na podstawie stosunku pracy lub umowy cywilnoprawnej, zawartej z podmiotem wykonującym działalność, o której mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać z jakim):

Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi, ul. Pabianicka 62 – umowa o pracę

Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. M. Pirogowa w Łodzi, ul. Wólczańska 191/195 – umowa na udział w konsyliach onkologicznych

„Multi-Med Plus” Spółka z o.o. z siedzibą w Łodzi, ul. Kopernika 67/69 – umowa na świadczenie konsultacji onkologicznych

Eli Lilly Polska Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Żwirki Wigury 18A – Umowa Ramowa CNTR-072956 o Świadczenie Usług z dnia 15.01.2019 podpisana przeze mnie 17.01.2019 na: Wygłoszenie wykładu (*lub*) Poprowadzenie spotkania o charakterze promocyjnym lub edukacyjnym bądź o charakterze wymiany naukowej sponsorowanego przez Lilly (*lub*) Konsultacja podczas posiedzenia Rady Doradczej (*lub*) Usługi konsultacyjne (*lub*) Szkolenie wykładowców. Umowa obowiązuje do 31.01.2022.

.....

.....

.....

.....

11) ~~wykonuję~~/nie wykonuję* zajęcia zarobkowe na podstawie stosunku pracy lub umowy cywilnoprawnej, zawartej z podmiotem posiadającym akcje lub udziały w spółkach handlowych wykonujących działalność, o której mowa w pkt 1-6, lub udziały w spółdzielniach wykonujących działalność, o których mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać z jakim):

12) ~~wykonuję~~/nie wykonuję* zajęcia zarobkowe na podstawie stosunku pracy lub umowy cywilnoprawnej, zawartej z podmiotem będącym współnikiem lub partnerem spółki handlowej lub stroną umowy spółki cywilnej wykonującej działalność w zakresie, o którym mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać z jakim):

13) jestem/~~nie jestem~~* członkiem organów lub pracownikiem podmiotów tworzących w rozumieniu przepisów o działalności leczniczej (jeżeli tak, to wskazać jakich):

Uniwersytet Medyczny w Łodzi, Al. Kościuszki 4 – umowa o pracę

14) ~~przewodzę~~/nie prowadzę* badania naukowe lub prace rozwojowe w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 30 kwietnia 2010 r. o zasadach finansowania nauki (Dz. U. Nr 96, poz. 615, z późn. zm.), które są finansowane przez podmiot wykonujący działalność, o której mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać jakie i dla jakiego podmiotu):

15) przystosowuję wyniki badań naukowych i prac rozwojowych, o których mowa w pkt 14, do potrzeb praktyki lub wdrażam wyniki badań naukowych i prac rozwojowych, o których mowa w pkt 14 (jeżeli tak, to wskazać w jaki sposób i dla jakiego podmiotu):
nie dotyczy

.....
.....
16) ~~prowadzę~~/nie prowadzę* badania naukowe lub prace rozwojowe w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 30 kwietnia 2010 r. o zasadach finansowania nauki, które są finansowane przez podmiot posiadający akcje lub udziały w spółkach handlowych wykonujących działalność, o której mowa w pkt 1-6, lub udziały w spółdzielniach wykonujących działalność, o której mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać jakie i dla jakiego podmiotu):
.....
.....
.....
.....

17) przystosowuję wyniki badań naukowych i prac rozwojowych, o których mowa w pkt 16, do potrzeb praktyki lub wdrażam wyniki badań naukowych i prac rozwojowych, o których mowa w pkt 16 (jeżeli tak, to wskazać w jaki sposób i dla jakiego podmiotu):
nie dotyczy
.....
.....
.....
.....

18) ~~prowadzę~~/nie prowadzę* badania naukowe lub prace rozwojowe w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 30 kwietnia 2010 r. o zasadach finansowania nauki, które są finansowane przez podmiot będący wspólnikiem lub partnerem spółki handlowej lub stroną umowy spółki cywilnej wykonującej działalność w zakresie, o którym mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać jakie i dla jakiego podmiotu):
.....
.....
.....
.....

19) przystosowuję wyniki badań naukowych i prac rozwojowych, o których mowa w pkt 18, do potrzeb praktyki lub wdrażam wyniki badań naukowych i prac rozwojowych, o których mowa w pkt 18 (jeżeli tak, to wskazać w jaki sposób i dla jakiego podmiotu):
nie dotyczy
.....
.....
.....
.....

20) prowadzę/~~nie-prowadzę~~* badania kliniczne w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), (jeżeli tak, to wskazać jakie):

Roche Polska Sp. z o.o., ul. Domaniewska 39b, Warszawa - trójstronna umowa o współpracy (trzecia strona **Szpital im. M. Kopernika w Łodzi, ul. Pabianicka 62**) z dnia 15.06.2016 na przeprowadzenie badania klinicznego „Otwarte, wieloośrodkowe, trójramienne, randomizowane badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kobimetynibu w skojarzeniu z atezolizumabem oraz atezolizumabu w monoterapii w porównaniu z regorafenibem u pacjentów z wcześniej leczonym, nieresekcyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem gruczołowym jelita grubego”.

Roche Polska Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Domaniewska 39b - trójstronna umowa (trzecia strona **Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi**) z dnia 21 lutego 2017 roku (podpisana przeze mnie w dniu 8.03.2017) na przeprowadzenie badania klinicznego CO39385 „Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne fazy III atezolizumabu (przeciwciało anti-PD-L1) w skojarzeniu z enzalutamidem w porównaniu z enzalutamidem stosowanym w monoterapii u pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na leczenie kastracyjne po niepowodzeniu terapii inhibitorem syntezy androgenów oraz niepowodzeniu, odmowie przyjmowania lub niezakwalifikowaniu się do schematu leczenia opartego na taksanach”.

Roche Polska Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Domaniewska 39b - umowa trójstronna (trzecia strona **Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi**) z dnia 21 lutego 2017 roku (podpisana przeze mnie w dniu 24.04.2017) na przeprowadzenie badania klinicznego CO39303 „Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby i kontrolowane przy użyciu placebo badanie fazy III schematu leczenia ipatasertib plus abirateron plus prednizon/prednizolon w porównaniu ze schematem placebo plus abirateron plus prednizon/prednizolon u dorosłych pacjentów płci męskiej z bezobjawowym lub skąpoobjawowym wcześniej nieleczonym, przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na leczenie kastracyjne”.

Tesaro Inc. Spółka stanu Delaware z siedzibą przy 1000 Winter St., Suite 3300, Waltham, Massachusetts 02451 USA reprezentowana przez **PSI Pharma Support Poland Sp. z o.o. z siedzibą przy ul. 1 Sierpnia 6A, 02-134 Warszawa** – trójstronna umowa z dnia 13.06.2017 r. (trzeci podmiot: **WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi**) na przeprowadzenia badania klinicznego PR-30-5017-C „Wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy III, prowadzone z randomizacją, metodą podwójnie ślepej

próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo oceniające stosowanie niraparibu jako leczenia podtrzymującego u pacjentek z zaawansowanym rakiem jajnika, u których wystąpiła odpowiedź po zastosowaniu chemioterapii pierwszego rzutu zawierającej związku platyny”.

Ergomed PLC z siedzibą pod adresem 1 Occam Court, Surrey Research Park, Guildford, Surrey, GU2 7HJ Wielka Brytania...trójstronna umowa (trzeci podmiot: **WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi**) z 10.10.2018 r. na przeprowadzenie badania klinicznego MS062202-0083_STARTER „Prospektywne nieinterwencyjne badanie mające na celu ocenę odpowiedzi na pierwszą linię leczenia raka jelita grubego z przerzutami przy użyciu ceTuximabu w połączeniu z FOLFIRI w zależności od lokalizacji guza u pacjentów z mutacjami RAS / BRAF typu dzikiego”.

AstraZeneca Poland Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Postępu 14 - trójstronna umowa (trzecia strona to **WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi ul. Pabianicka 62**) podpisana przeze mnie w dniu 8.07.2019 na przeprowadzenie badania klinicznego „Wieloośrodkowe randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające stosowanie durwalumabu (MEDI4736) w skojarzeniu z chemioterapią i bewacyzumabem, z terapią podtrzymującą durwalumabem, bewacyzumabem i olaparybem u pacjentek z nowo rozpoznany zaawansowanym rakiem jajnika (DUO-O)”.

AstraZeneca Poland Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Postępu 14 - trójstronna umowa (trzecia strona to **WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi ul. Pabianicka 62**) podpisana w dniu 17.07.2019 na przeprowadzenie badania klinicznego „Międzynarodowe badanie fazy III prowadzone w różnych regionach z zastosowaniem metody randomizacji i podwójnie ślepej próby kontrolą placebo, oceniające durwalumab w skojarzeniu z gemcytabiną i cisplatyną w porównaniu z placebo w skojarzeniu z gemcytabiną i cisplatyną w terapii pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanymi nowotworami złośliwymi dróg żółciowych (TOPAZ-1).

GSK Commercial Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie 02-697, ul. Przemysława Gintrowskiego 53 – zawarcie w dniu 28.06.2019 trójstronnego Zlecenia nr ZL/PCPS/2019/04 oraz Przystąpienie badacza do umowy ramowej nr PCPS/2019/09 (trzecia strona to **WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi ul. Pabianicka 62**) na prowadzenie badania klinicznego „Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby platformowe badanie II fazy oparte na protokole głównym, oceniające innowacyjne schematy leczenia w porównaniu ze standardowym leczeniem u pacjentów z NDRP”. Dokument podpisałem w dniu 17.07.2019.

Institut de Recherches Internationales Servier, 50, rue Carnot, 92284 Suresnes Cedex, Francja oraz **ADIR, 50 rue Carnot, 92284 Suresnes Cedex, Francja** - trójstronna umowa o współpracy (trzecia strona to **WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi ul. Pabianicka 62**) na przeprowadzenie badania klinicznego „Otwarte, randomizowane badanie III fazy porównujące stosowanie triflurydyny/tipiracylu (S95005) z bewacyzumabem do kapecytabiny z bewacyzumabem w pierwszej linii leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem jelita grubego, którzy nie kwalifikują się do intensywnego leczenia (badanie SOLSTICE)” – CL3-95005-006. Umowę podpisałem w dniu 29.06.2020.

Covance Inc., 206 Carnegie Center Princeton, NJ 08540, USA - trójstronna umowa o współpracy (trzecia strona to **WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi ul. Pabianicka 62**) na przeprowadzenie badania klinicznego „Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, badanie 3 fazy oceniające leczenie pierwszego rzutu karboplatiną i paklitaksem w skojarzeniu z durwalumabem z następowym leczeniem podtrzymującym durwalumabem z lub bez olaparybu u pacjentek z nowo zdiagnozowanym zaawansowanym lub nawracającym rakiem endometrium (DUO-E)” Umowę podpisałem w dniu 19.10.2020.

AstraZeneca Poland Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Postępu 14 - trójstronna umowa (trzecią stroną umowy jest **Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi ul. Pabianicka 62**) na przeprowadzenie badania klinicznego „Randomizowane badanie III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające durwalumab w skojarzeniu z chemioterapią FLOT w leczeniu neoadjuwantowym i adjuwantowym, a następnie durwalumab w leczeniu adjuwantowym u pacjentów z operacyjnym rakiem żołądka i połączenia przełykowo-żołądkowego (MATTERNHORN)”. Umowa została przeze mnie podpisana w dniu 4.03.2021 r.

TESARO Inc. 1000 Winter St., Suite 3300, Waltham, MA 02451, USA – trójstronna umowa na przeprowadzenie badania klinicznego (trzecia strona to **WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi ul. Pabianicka 62**) „Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej badanie fazy III oceniające dostarlimab (TSR-042) podawany z karboplatiną-paklitaksem w porównaniu z placebo podawanym z karboplatiną-paklitaksem u pacjentek z zaawansowanym stadium nawrotowego lub pierwotnego raka błony śluzowej trzonu macicy (RUBY). Dokument podpisałem w dniu 7.06.2021.

.....
.....
.....
.....

21) ~~wykonuję~~/nie wykonuję* zadania opiniotwórcze i doradcze dla podmiotu wykonującego działalność, o której mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać jakie i dla jakiego podmiotu):

.....

.....

.....

22) ~~wykonuję~~/nie wykonuję* zadania opiniotwórcze i doradcze dla podmiotu posiadającego akcje lub udziały w spółkach handlowych wykonujących działalność, o której mowa w pkt 1-6, lub udziały w spółdzielniach wykonujących działalność, o której mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać jakie i dla jakiego podmiotu):

.....

.....

.....

23) ~~wykonuję~~/nie wykonuję* zadania opiniotwórcze i doradcze dla podmiotu będącego współnikiem lub partnerem spółki handlowej lub stroną umowy spółki cywilnej wykonującej działalność w zakresie, o którym mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać jakie i dla jakiego podmiotu):

.....

.....

.....

* niepotrzebne skreślić

Jestem świadomy(a) odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

Łódź 7/10/2021
(miejscowość, data)

KONSULTANT WOJEWÓDZKI
w dziedzinie onkologii klinicznej
dla województwa łódzkiego

prof. dr hab. n. med. Andrzej Potemski