



RPW/90862/2014
Data: 2014-10-20

Oświadczenie

Podlaski Urząd Wojewódzki w Białymstoku
PUNKT OBSŁUGI KLIENTA
Załącznik nr 1
WPEŁNIŁO

Data: 20. 10. 2014

Ilość zał. - 1 -

poz. rej.

podpis: J. RPW/90 862/2014

Ja, niżej podpisany(-na), **Beata Naumnik**

(imiona i nazwisko)

urodzony(-na) w

zamieszkały(-ła) w

po zapoznaniu się z przepisami ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o konsultantach w ochronie zdrowia (Dz. U. z 2009 r. Nr 52, poz. 419, z późn. zm.) oświadczam, że:

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

Nie dotyczy

2) jestem/nie jestem* członkiem organów spółek handlowych, spółdzielni, stowarzyszeń, fundacji lub przedstawicielem albo pełnomocnikiem przedsiębiorców wykonujących działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania lub obrotu produktem leczniczym, substancjami czynnymi i wykorzystywanymi jako materiały wyjściowe przeznaczone do wytwarzania produktów leczniczych, środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobem medycznym (jeżeli tak, to wskazać jakich):

Nie dotyczy

3) jestem/nie jestem* członkiem organów spółek handlowych, spółdzielni, stowarzyszeń, fundacji lub przedstawicielem albo pełnomocnikiem przedsiębiorców wykonujących działalność gospodarczą w zakresie doradztwa związanego z refundacją leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych (jeżeli tak, to wskazać jakich):

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy



SCP/16502/2014
ID:00010300089334

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):

.....
Nie dotyczy
.....
.....
.....

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):

.....
Nie dotyczy
.....
.....
.....

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):

.....
Nie dotyczy
.....
.....
.....

8) jestem/nie jestem* 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 w jakich):

.....
Nie dotyczy
.....
.....
.....

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

.....
Nie dotyczy
.....
.....
.....

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):

.....
- Umowa o Dzieło z firmą Termedia na czynne uczestniczenie w V Kongresie Top Nephrological Trends w Poznaniu (10-11.10.2014) i przewodniczenie sesji II 10.10.2014 w godzinach 11.30-13.00

.....
- Umowa o przeprowadzenie badania klinicznego (trójstronna) pomiędzy mną a firmą Bayer Pharma AG z siedzibą w Berlinie i Uniwersyteckim Szpitalem Klinicznym (Bayer Anemia

Pre-Dialysis Program-DIALOGUE; BAY 85-3934/15261, BAY 85-3934/15141, BAY 83-3934/15653)

- Umowa o przeprowadzenie badania klinicznego (trójstronna) pomiędzy mną a firmą ICON Clinical Research Limited z siedzibą w Dublinie i Uniwersyteckim Szpitalem Klinicznym D5613C00001 "Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, w grupach równoległych, kontrolowane przy użyciu placebo, wieloośrodkowe badanie fazy 2b mające na celu określenie dawki, oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję preparatu AZD1722 w leczeniu hiperfosfatemii u pacjentów ze schyłkową chorobą nerek poddawanych hemodializom (ESRD-HD)

- Umowa o Dzieło z firmą Amgen na przygotowanie i przedstawienie dnia 18.09.2014r. prezentacji z zakresu Wytoczne leczenia niedokrwistości - stanowisko ERBP (European Renal Best Practice) 2013 oraz KDIGO ® (Kidney Disease: Improving Global Outcomes) 2012

- Umowa o sponsorowanie uczestnictwa w III Sympozjum Naukowo-Szkoleniowym „Żywy dawca nerki” 24-25.10.2014 w Warszawie z firmą Roche

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):

.....
Nie dotyczy
.....
.....

12) wykonuję/nie wykonuję* zajęcia zarobkowe na podstawie stosunku pracy lub umowy cywilnoprawnej, zawartej z podmiotem będącym 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 z jakim):

.....
Nie dotyczy
.....
.....

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

.....
Nie dotyczy
.....
.....

14) prowadzę/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):

.....
Nie dotyczy
.....
.....

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):

.....
Nie dotyczy
.....
.....

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 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):

.....
Nie dotyczy
.....
.....

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):

.....
- Umowa o przeprowadzenie badania klinicznego (trójstronna) pomiędzy mną a firmą Bayer Pharma AG z siedzibą w Berlinie i Uniwersyteckim Szpitalem Klinicznym (Bayer Anemia Pre-Dialysis Program-DIALOGUE; BAY 85-3934/15261, BAY 85-3934/15141, BAY 83-3934/15653)
.....
- Umowa o przeprowadzenie badania klinicznego (trójstronna) pomiędzy mną a firmą ICON Clinical Research Limited z siedzibą w Dublinie i Uniwersyteckim Szpitalem Klinicznym
.....

D5613C00001 "Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, w grupach równoległych, kontrolowane przy użyciu placebo, wieloośrodkowe badanie fazy 2b mające na celu określenie dawki, oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję preparatu AZD1722 w leczeniu hiperfosfatemii u pacjentów ze schyłkową chorobą nerek poddawanych hemodializom (ESRD-HD)

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

Nie dotyczy

22) wykonuję/nie wykonuję* zadania opiniotawcze 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):

Nie dotyczy

23) wykonuję/nie wykonuję* zadania opiniotawcze 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):

Nie dotyczy

* Niepotrzebne skreślić

Jestem świadomy(-ma) odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

Diouystoz 20.10.2014
(miejscowość, data)

[Podpis]
(podpis)