

## Oświadczenie

Ja, niżej podpisany, **BARTOSZ KORCZOWSKI**

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): .....
- 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): .....
- 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): .....
- 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): .....

Prywatny Gabinet Lekarski w Rzeszowie

.....

- 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):

Kliniczny Szpital Wojewódzki nr 2 w Rzeszowie  
I Klinika Pediatrii i Gastroenterologii Dziecięcej z Pododdziałem Kardiologii Dziecięcej  
oraz  
Uniwersytet Rzeszowski, Kolegium Nauk Medycznych

- 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 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):
- 13) jestem/nie jestem\* członkiem organów lub pracownikiem podmiotów tworzących w rozumieniu przepisów o działalności leczniczej (jeżeli tak, to wskazać jakich):
- 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):
- Ocena bezpieczeństwa i skuteczności terapii indukcyjnej vedolizumabem w porównaniu do standardowej terapii infliximabem u pacjentów pediatrycznych z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego „VEDI-UC”. Sponsor: Agencja Badań Biomedycznych / Instytut Pomnik Centrum Zdrowia Dziecka w Warszawie
- 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):
- 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):
- 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):

20) ~~prowadze~~<sup>nie prowadze</sup>\* 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):

1. "A Multi-Center, Open-Label Study of the Human Anti-TNF Monoclonal Antibody Adalimumab to Evaluate Long-Term Safety and Tolerability of Repeated Administration of Adalimumab in Pediatric Subjects with Ulcerative Colitis Who Completed the Study M11-290" Protokół: M10-870". Sponsor ABBVIE
2. A Phase 2, Open-Label, Clinical Pharmacology Study to Determine the Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, Safety, and Tolerability of Vedolizumab iv in Pediatric Subjects With Ulcerative Colitis and Crohn's Disease. Protocol: Vedolizumab-2005. Sponsor: Takeda
3. "A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo- and Active- Controlled, Treat-Through Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Mirikizumab in Patients with Moderately to Severely Active Crohn's Disease" Protokoły: I6T-MC-AMAM/AMAX. Sponsor Eli Lilly.
4. "AMAG Phase 3, Randomized, Open-Label, Multicenter Study to evaluate Safety, Efficacy and Pharmacokinetics of Ferumoxytol for the Treatment of Iron Deficiency Anemia (IDA) in Pediatric Subjects". Protokół 2104/0033. Sponsor ICON Clinical Research
5. "A Phase 3 Study of the Efficacy, Safety, and Pharmacokinetics of Ustekinumab as Open-label Intravenous Induction Treatment Followed by Randomized Double-blind Subcutaneous Ustekinumab Maintenance in Pediatric Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease", Protocol CNTO1275CRD3004 Sponsor: Janssen
6. "A Phase 3 Study of the Efficacy, Safety and Pharmacokinetics of Ustekinumab as Open-label Intravenous Induction Treatment Followed by Randomized Double-blind Subcutaneous Ustekinumab Maintenance in Pediatric Participants with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis". Protocol CNTO1275PUC3001, Sponsor: Janssen
7. "A Phase 3, Multicenter, Open-label, Bascet, Long-term Extension Study of Ustekinumab in Pediatric Clinical Study Participants (2 to <18 Years of Age). Numer protokołu: CNTO1275ISD3001, Sponsor: Janssen
8. "Open-label induction and maintenance study of oral CP-690,550 (TOFACITINIB) in children with moderately to severely active ulcerative colitis" Protokół A3921210, Sponsor: Pfitzer
9. "A Phase 3, Multicenter, Randomized, Platform Study of p19 Inhibition of the IL-23 Pathway to Establish Efficacy in Pediatric Crohn's Disease" (PLATFORMPBCRD3001/I6T-MC-PIBD Macaroni-23) Sponsorzy: Eli Lilly /Janssen
10. "A Phase 3 Randomized, Open-label Induction, Double-blind Maintenance, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy, Safety, and Pharmacokinetics of Guselkumab in Pediatric Participants with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis" (Quasar). CNTO1959PUC3001. Sponsor: Janssen
11. "A Multicenter, Phase 3, Open-Label Study to Investigate the Efficacy, Pharmacokinetics, and Safety of Mirikizumab in Participants 2 Years to Less Than 18 Years of Age with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis" (I6T-MC-AMBA). Sponsor: Eli Lilly

12. "A Global, Open-label, Adaptive Design Study to Investigate the Efficacy and Safety of SerpinPC in Subjects With Severe Hemophilia A or Moderately Severe to Severe Hemophilia B". Protocol: AP-0102 Sponsor: Centessa
13. "A phase IIb, double-blind, randomised, placebo-controlled, trial to evaluate the efficacy and tolerability of ZED1227 in celiac disease subjects experiencing symptoms despite gluten-free diet" (CEC-4/CEL I CE-13/CEL) Sponsor: Dr. Falk Pharma GmbH
14. "Phase 2, Double-Blind, 12-Week, Multicenter Study to Assess the Safety and Effectiveness of Daily Oral Administration of Dexlansoprazole Delayed-Release Capsules in Pediatric Subjects Aged 2 to 11 Years With Symptomatic Nonerosive or Erosive Gastroesophageal Reflux Disease" (TAK390MR-204, TAK390MR-205). Sponsor: Takeda Inc
15. "A randomized, double-blind, multicenter Phase III study in Ulcerative Colitis patients to compare the efficacy, safety and immunogenicity of PB016 (proposed biosimilar Vedolizumab) and Entyvio® (EU-authorized) for the induction and maintenance of clinical response and remission". (UCESIVE) Sponsor: Polpharma biologics
16. "A Phase 2/3, Randomized, 3-Part Study To Investigate The Efficacy And Safety Of Dupilumab In Adult And Adolescent Patients With Eosinophilic Gastritis With Or Without Eosinophilic Duodenitis" (R668-EGE-2213). Sponsor: Regeneron
17. "A Phase 2/3, Multicenter, Randomized, Double-blind Study to Evaluate the Efficacy, Safety, Pharmacokinetics and Pharmacodynamics of Oral Ozanimod (RPC1063) in Pediatric Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease with an Inadequate Response to Conventional Therapy" (IM047-023). Sponsor: Bristol-Myers Squibb
18. „A multicenter study to evaluate the efficacy, safety, tolerability, and pharmacokinetics of filgotinib, with single arm induction and maintenance, in pediatric subjects (8 to <18 years of age) with moderately to severely active ulcerative colitis" GLPG0634-CL-331. Sponsor: Alfasigma
19. "A Parallel-Group Treatment, Double-Blind, 2-Arm Study to Investigate the Comparative Efficacy, Safety, and Immunogenicity Between Intravenous AVT16 and Entyvio® in Male and Female Subjects Aged 18 to 80 Years Inclusive With Moderate to Severe Active Ulcerative Colitis" protocol no. AVT16-GL-C01, Sponsor: ALVOTECH
20. A Phase 1b, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Safety, Engraftment, and Initial Signs of Clinical Activity of MB310 in Patients with Active, Mild-to-Moderate Ulcerative Colitis (COMPOSER-1) Investigational Product: MB310. Protocol Number: MB310-01, Sponsor: Microbiotica Limited
21. A Phase 2, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Induction Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects With Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis or Crohn's Disease. Protocols: TAK 279-UC-2001 oraz TAK 279-CD-2001. Sponsor: Takeda Development Center Americas, Inc.
22. "A Phase III, Multicentre, Double-Blind, Placebo Controlled , Treat-Trough Study to Assess the Efficacy and Safety of Induction and Maintenance Therapy With RO7790121 in Patients with



Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis or Crohn's Disease". Protocols: GA45329 & GA45330, Sponsor: F. Hoffmann La Roche Ltd

23. „Wpływ ziltivekimabu w porównaniu z placebo na zachorowalność i śmiertelność u pacjentów z niewydolnością serca, z łagodnie obniżoną lub zachowaną frakcją wyrzutową i ogólnoustrojowym stanem zapalnym.”, numer protokołu: EX6018-4915, Sponsor: Novo Nordisk A/S

24. "Effect of a hydrolyzed rice protein-based formula on growth, tolerance, and health-related quality of life in infants with cow's milk protein allergy: a randomized nutritional clinical study" Study No.: 2204INF2204INF, Sponsor: Nestlé S.A.

25. "A Multi-Center, Randomized, Single-Blind Study to Evaluate the Safety, Tolerability and Pharmacokinetics of Vabomere (meropenem-vaborbactam) Compared to Standard of Care in the Treatment of Pediatric Subjects with Complicated Urinary Tract Infections, Including Acute Pyelonephritis". Protocol: ML-VAB-201-3248-2, Sponsor: : Melinta Therapeutics, LLC

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

1. „Clinical Expert” - członek rady doradczej do spraw badań klinicznych dla HealthiVibe LCC, Arlington Virginia USA

2. „Konsultant do spraw klinicznych” dla Atheneum Partners GmbH, Torstraße 49, 10119 Berlin, Niemcy

22) wykonuję/nie wykonuję\* zadania opiniodawcze 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 opiniodawcze i doradcze dla podmiotu będącego 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):

.....

\* Niepotrzebne skreślić.

Jestem świadomy odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

Rzeszów, 27.01.2015 ..... Konrad .....  
(miejscowość, data) (podpis)