

Oświadczenie

Ja, niżej podpisany(a), WITOLD DAMIAN OWCZAREK.....

(imiona i nazwisko)

po zapoznaniu się z przepisami ustawy z dnia 6 listopada 2008 r o konsultantach w ochronie zdrowia (Dz. U. z 2022 r., poz. 2524, 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 jestem.....

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 jestem.....

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 jestem.....

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 jestem.....



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 jestem.....

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 jestem.....

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 posiadam.....

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 jestem.....

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

PRYWATNA PRAKTYKA LEKARSKA WITOLD OWCZAREK

Ul. Krzysztofa Kieślowskiego 3B/3 02-962 Warszawa

NIP 7262105028

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):

Wojskowy Instytut Medyczny – Państwowy Instytut Badawczy, ul. Szaserów 128 Warszawa.

W ramach umów cywilnoprawnych wykonywałem wykłady na rzecz:

Centrum Medyczne Kształcenia Podyplomowego Marymoncka 99/103 01-813 Warszawa

oraz następujących podmiotów:

AbbVie Polska Sp. z o.o.



Aflofarm Farmacja Polska Sp. z o. o  
Alfasigma Polska Sp. z o.o.  
Almirall Sp. z o.o.  
Amgen Sp. z o.o.  
Apotex Polska Sp. z o.o.  
Astellas Pharma Sp. z o.o.  
AstraZeneca  
Bausch Health Poland Sp. Z o.o.  
Berlin Chemie Menarini Polska Sp. z o.o.  
Boehringer Ingelheim Polska (Poland)  
Bristol Myers Squibb  
EGIS Polska Sp. z o.o.  
Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  
Galderma Polska  
Galenica Poland sp. z o.o.  
Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.  
LEO Pharma Sp. z o.o.  
Medac GmbH Sp. z o. o..  
Merck Sp. z o. o.  
Mylan Healthcare Sp.zo.o.  
Novartis Poland Sp. z o.o.  
Pfizer Polska Sp. z o.o.  
Pierre Fabre Medicamente Polska Sp. z o.o.  
TZF Polfa S.A. (Polfa Tarchomin)  
Roche Diagnostics Polska Sp. z o.o.  
Koncern Farmaceutyczny Sandoz Polska Sp. z o.o.  
Sanofi-Aventis Sp. z o.o.  
SUN-FARM Sp.z o.o.  
Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.  
UCB Pharma Sp. z o.o.  
Vedim Sp.zo.o.

- 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 wykonuję.....

- 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 wykonuję .....

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

Wojskowy Instytut Medyczny – Państwowy Instytut Badawczy. ul. Szaserów 128 Warszawa

- 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):

nie prowadzę .....

- 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 przystosowuję.....

- 16) ~~przewodzę~~/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 prowadzę .....

- 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 przystosowuję.....

- 18) ~~przewodzę~~/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):

nie prowadzę.....





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 przystosowuję.....

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):

prowadziłem lub prowadzę następujące badania kliniczne:

L.P	TYTUŁ BADANIA	NR PROTOKOŁU	SPONSOR
1.	Badanie wykonalności oceniające bezpieczeństwo i wstępną skuteczność Systemu Leczenia Trądziku Sebacias tosonanego w leczeniu trądziku pospolitego	SEB-005.00	NOBLEWELL
2.	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo, prowadzone w grupach równoległych badanie 3 fazy mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa 2 doustnych dawek preparatu CP-690,550 u pacjentów z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą łuszczycą plackowatą	A3921079	Pfizer Inc.
3.	Wieloośrodkowe, otwarte badanie 3 fazy oceniające bezpieczeństwo i tolerancję długoterminowego przyjmowania 2 dawek doustnych preparatu CP-690,550 u pacjentów z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą łuszczycą plackowatą	A3921061	Pfizer
4.	Podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo, randomizowane, trzymienne w grupach równoległych badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo podawanej przez 4 miesiące diosminy w leczeniu pajączków kończyn dolnych oraz lipodystrofii typu kobiecego (obrzękowo-włókniejącego zwyrodnienia tkanki podskórnej, powszechnie znane jako cellulit)	Dio/01/2013	Alio Medica Sp. z o.o.
5.	A Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy, Safe and Maintenance Dosing of AMG827 in Subjects With Moderate to Severe Psoriasis	20120103	AMGEN
6.	A Phase 2B, Multi-site, randomized, double-blind, vehicle-controlled, parallel-group study of the efficacy, safety, local tolerability and pharmacokinetics of 2 dose strengths and 2 regimens of tofacitinib ointment in subjects with chronic plaque psoriasis	A3921082	PFIZER Inc.
7.	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach	MT-1303-E06	mitsubishi Tanabe Pharma

	równoległych, kontrolowane placebo, badanie IIa oceniające bezpieczeństwo, tolerancję i skuteczność kliniczną preparatu MT-1303 u osób z przewlekłą łuszczycą plackowatą o nasileniu średnim do ciężkiego		Corporation
8.	Podwójnie ślepe, randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone w grupach równoległych w celu porównania stosowania miejscowego dwa razy dziennie M518101, Daivonexu oraz nośnika u pacjentów z łuszczycą plackowatą	M518101	Maruho Europe Limited
9.	Badanie fazy 3 trwające 52 tygodnie, prowadzone w grupach równoległych, z zastosowaniem randomizacji, z użyciem aktywnego leku i placebo w grupach kontrolnych, celem oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania/tolerancji podawanego podskórnie preparatu SCH 900222/MK-3222 u chorych na przewlekłą łuszczycę plackowatą o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, z uzupełniającą nieobowiązkową kontynuacją celem długoterminowej oceny bezpieczeństwa	MK-3222-011	Merck Sharp&Dohme Corp.
10	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy II, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w trzech grupach równoległych, z zastosowaniem jedynie podłoża w grupie kontrolnej, w celu oceny bezpieczeństwa, tolerancji i skuteczności stosowanej miejscowo maści OPA-15406 u pacjentów z łagodnym/umiarkowanym atopowym zapaleniem skóry	271-12-205	OTSUKA Pharmaceutical Development & Commercialization
11	Wieloośrodkowe, randomizowane, 16 tygodniowe adaptacyjne badanie kliniczne III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w trzech grupach pacjentów, mające na celu określenie skuteczności i bezpieczeństwa LAS41008 w porównaniu do LASW1835 i w porównaniu z placebo, u pacjentów z przewlekłą łuszczycą plackowatą o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego		
12	Badanie otwarte dupilumabuu chorych na atopowe zapalenie skóry, którzy uczestniczyli we wcześniejszych badaniach klinicznych z dupilumabem", numer protokołu R668-AD-12255 Ocena skuteczności działania oraz bezpieczeństwa stosowania biodegradowalnych opatrunków Chitoderm w warunkach klinicznych"	R668-AD-1225	Regeneron Pharmaceuticals Inc.
13	Badanie oceniające długość trwania efektów leczenia mikrocząsteczkami Sebacia w terapii zapalnego trądziku pospolitego.	SEB-0294	Sebacia Inc.
14	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie I fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, immunogenność, farmakokinetykę,	EMR200574-003	Merck KGaA

	farmakodynamikę i skuteczność wielokrotnych dawek wzrastających MSB0010841 (nanociało anty-IL17A/F) podawanych podskórnie u pacjentów obojga płci z łuszczycą o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego		
15	Wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy 3, prowadzone w grupach równoległych metoda podwójnie ślepej próby z zastosowaniem randomizacji oraz placebo i aktywnego leku porównawczego w grupach kontrolnych w części pierwszej, a następnie placebo w grupie drugiej, po której nastąpi okres przedłużonego leczenia prowadzony metodą próby otwartej, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa certolizumabu pegylowanego podawanego chorym na łuszczycę plackową o nasileniu umiarkowanym lub znacznym	PS0003	Dermira UCB Biopharma
16	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie kliniczne fazy 3 oceniające skuteczność i bezpieczeństwo guselkumabu w leczeniu pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej łuszczycą plackową i niewystarczającą odpowiedzią na leczenie ustekinumabem	CNT01959PSO3003	Janssen-Cilag International N.V
17	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie kliniczne fazy 3 z porównaniem względem placebo oraz komparatora aktywnego, służące ocenie skuteczności i bezpieczeństwa guselkumabu w leczeniu pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej łuszczycą plackową z randomizowanym przerwaniem leczenia i leczeniem ponownym	CNT01959PSO3002	Janssen-Cilag International N.V
18	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie kliniczne fazy 3, mające na celu ocenę porównawczą skuteczności preparatu CNT01959 (guselkumabu) oraz secukinumabu stosowanych w leczeniu łuszczycy plackowej o stopniu nasilenia od umiarkowanego do ciężkiego	CNT01959PSO3009	Janssen-Cilag International N.V
19	Badanie kliniczne 3 fazy mające na celu zbadanie skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji dupilumabu stosowanego u dorosłych pacjentów z ciężkim atopowym zapaleniem skóry, u których nie uzyskano odpowiedniej kontroli za pomocą cyklosporyny A podawanej doustnie lub którzy nie tolerują takiego leczenia albo nie jest ono medycznie uzasadnione	R668-AD-1424	Regeneron Pharmaceuticals Inc.
20	Badanie kliniczne fazy 3, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją i użyciem placebo w grupie kontrolnej, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa różnych schematów leczenia podtrzymującego preparatem dupilumab w monoterapii, podawanego u chorych na atopowe zapalenie skóry, u których uzyskano poprawę stanu klinicznego	R668-AD-1415	Regeneron Pharmaceuticals Inc.





21	Long term clear skin maintenance treatment optimization in patients with moderate to severe chronic plaque psoriasis: A randomized, multicenter, open-label with blinded-assessment, comparative, 52 week study to evaluate the efficacy, safety and tolerability of secukinumab 300 mg s.c.	CAIN457A3302	Novartis Poland Sp.z o.o.
22	Wieloośrodkowe, prospektywne, otwarte badanie nierandomizowane oceniające wpływ stanu skóry bez zmian chorobowych na ocenę jakości życia mierzoną w tygodniach 16 i 52 u pacjentów z umiarkowaną i ciężką postacią łuszczycy plackowatej leczonych sekukinumabem w dawce 300 mg s.c., uprzednio leczonych lub nieleczonych ogólnie	CAIN457A3401	Novartis Poland Sp.z o.o.
23	Phase 2b, Randomized, Double-blinded, Placebo-controlled, Dose-ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Tralokinumab in Adult Subjects with Moderate-to-Severe Atopic Dermatitis	D2213C00001	MedImmune Limited
24	Ocena skuteczności działania oraz bezpieczeństwa stosowania biodegradowalnych opatrunków Chitoderm w warunkach klinicznych	CHITODERM	TRICOMED Spółką Akcyjną
25	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych badanie fazy 3 kontrolowane placebo, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania produktu PF-04965842 w monoterapii u uczestników w wieku 12 lat i starszych z atopowym zapaleniem skóry w stopniu umiarkowanym do ciężkiego	B7451012	Pfizer Inc.
26	Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane substancją czynną badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające skuteczność podskórnie podawanego sekukinumabu w monoterapii w porównaniu z podskórnie podawanym adalimumabem w monoterapii w tygodniu 52 u pacjentów z aktywnym łuszczycowym zapaleniem stawów	CAIN457F2366	Novartis Poland Sp.z o.o.
27	Tralokinumab w skojarzeniu z kortykosteroidem do stosowania miejscowego w leczeniu atopowego zapalenia skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego	LP0162-1339	LEO Pharma A/S
28	Otwarte, jednoramiennie, wieloośrodkowe badanie kontynuacyjne mające na celu długoterminową ocenę bezpieczeństwa skuteczności leczenia tralokinumabem pacjentów z atopowym zapaleniem skóry, którzy uczestniczyli we wcześniejszych badaniach klinicznych tralokinumabu	LP0162-1337	LEO Pharma A/S
29	Wieloośrodkowe, randomizowane, dwuramiennie, w równoległych grupach, z zaślepieniem oceniającym badanie skuteczności i	MOB015B-III	Moberg Pharma AB



	bezpieczeństwa miejscowego stosowania MOB015B w leczeniu łagodnej do umiarkowanej dystalnej grzybicy podpaźnokciowej (DSO)		
30	Badanie kliniczne III fazy prowadzone celem potwierdzenia skuteczności i bezpieczeństwa preparatu dupilumab w monoterapii u dorosłych chorych na atopowe zapalenie skóry o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu.	R668-AD-1416	Regeneron Pharmaceuticals Inc.
31	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie 3 fazy z zastosowaniem podwójnie ślepej próby i grupą kontrolną placebo, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność stosowania barycynibu w skojarzeniu z kortykosteroidami stosowanymi miejscowo u pacjentów z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, u których leczenie cyklosporyną nie powiodło się lub jest źle tolerowane lub jest przeciwwskazane	14V-MC-JAHN	Eli Lilly&Company Limited
32	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 3, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo barycynibu u pacjentów z umiarkowanym lub ciężkim atopowym zapaleniem skóry	14V-MC-JAHM	Eli Lilly&Company Limited
33	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie mające na celu ustalenie dawki optymalnej, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność różnych dawek ZPL389 podawanego doustnie u pacjentów z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego	CZPL389A2203	Novartis Poland Sp. z o.o.
34	Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepione badanie będące przedłużeniem badania CZPL389A2203, prowadzone w celu określenia dawki, oceniające krótko- i długoterminowe bezpieczeństwo i skuteczność doustnego leku ZPL389 wraz z miejscowo stosowanymi glikokortykosteroidami i/lub miejscowo stosowanymi inhibitorami kalcyneuryny, podawanymi w sposób równoczesny lub przerywany u dorosłych pacjentów z atopowym zapaleniem skóry (przedłużenie badania ZEST)	CZPL389A2203E1	Novartis Poland Sp. z o.o.
35	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, długoterminowe badanie kontynuacyjne fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania produktu PF-04965842 w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami stosowanymi miejscowo u uczestników w wieku 12 lat i starszych z atopowym zapaleniem skóry w stopniu umiarkowanym do ciężkiego	B7451015	Pfizer Inc.
36	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie 3 fazy z zastosowaniem podwójnie ślepej próby i grupą kontrolną placebo, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność stosowania barycynibu w	14V-MC-JAIN	Eli Lilly&Company



	skojarzeniu z kortykosteroidami stosowanymi miejscowo u pacjentów z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, u których leczenie cyklosporyną nie powiodło się lub jest źle tolerowane lub jest przeciwwskazane		
37	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III z wycofaniem aktywnej terapii, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo produktu PF-04965842 u uczestników w wieku od 12 lat i powyżej z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego, z opcją leczenia doraźnego u uczestników z zaostrzeniem choroby	B7451014	Pfizer Inc.
38	Badanie kliniczne prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją, z zastosowaniem placebo w grupie kontrolnej, oceniające preparat GBR830 u dorosłych chorych na atopowe zapalenie skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego z wykorzystaniem	GBR830	Glenmark Pharmaceuticals S.A
39	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, z grupami równoległymi, wieloośrodkowe badanie fazy IIa przeciwciała monoklonalnego anti-OX40L (KY1005) w atopowym zapaleniu skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego	KY1005-CT02	Kymab Limited
40	Randomizowane, podwójnie zaślepione, wieloośrodkowe badanie oceniające krótkoterminową (16 tygodni) oraz długoterminową (do 1 roku) skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję dwóch schematów podskórnego podawania sekukinumabu u dorosłych pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej postaci Hidradenitis suppurativa (trądziku odwróconego) (SUNRISE)	CAIN457M2302	Novartis Poland sp. z o.o.
41	Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepione, randomizowane przedłużenie badania z odstawieniem leku, mające na celu wykazanie długoterminowej skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji podskórnego sekukinumabu, u pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej postaci Hidradenitis suppurativa (trądziku odwróconego)	CAIN457M2301E1	Novartis Poland sp. z o.o.
42	Randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające wpływ leczenia wspomagającego cemiplimabem w porównaniu z placebo po leczeniu chirurgicznym i radioterapii u pacjentów z rakiem płaskonabłonkowym skóry z grupy wysokiego ryzyka	R2810-ONC-1788	Regeneron Pharmaceuticals Inc.
43.	Rejestr lekowy z analizą wyników dla brentuksymabu vedotin u polskich pacjentów z	BV-BALTIC	Takeda Pharma Sp. z o.o



	CTCL		
44.	Prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, randomizowane, kontrolowane placebo badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo CTP-543 u dorosłych pacjentów z umiarkowaną lub ciężką postacią łysienia plackowatego	CP543.3001	Concert Pharmaceuticals Inc.
45.	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie fazy III prowadzone w układzie grup równoległych, mające na celu porównanie skuteczności Sekukinumabu podawanego dożylnie przez 16 tygodni z placebo oraz ocena bezpieczeństwa i tolerancji Sekukinumabu stosowanego przez okres do 52 tygodni u pacjentów z aktywnym łuszczycowym zapaleniem stawów	CAIN457P12302	Novartis AG
46.	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z grupą kontrolną otrzymującą substancję czynną, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania CT-P39 i leku Xolair u pacjentów z przewlekłą pokrzywką samoistną, u których utrzymują się objawy pomimo stosowania leków przeciwhistaminowych będących antagonistami receptora H1	CT-P39	Celltrion Inc
47.	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania dupilumabu u pacjentów dorosłych i młodzieży z atopowym zapaleniem skóry rąk i stóp o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego	R668-AD-1924	Regeneron Pharmaceuticals
48.	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, kontynuacyjne badanie oceniające długoterminowe bezpieczeństwo i skuteczność CTP-543 u dorosłych pacjentów z umiarkowaną lub ciężką postacią łysienia plackowatego	CP543.5002	Concert Pharmaceuticals Inc.
49.	Wieloośrodkowe badanie kliniczne 3 fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem randomizacji, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa preparatu ABP 654 w porównaniu z ustekinumabem w leczeniu chorych na łuszczycę plackowatą o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego	20190232	Amgen Inc
50.	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie kliniczne fazy 2b, z porównaniem względem placebo i aktywnego komparatora, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa Bermekimabu (JNJ-77474462) w leczeniu pacjentów z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego	77474462ADM2001	Janssen Pharmaceuticals
51.	Badanie fazy 3b, wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, podwójnie pozorowane z	M16-046	AbbVie Deutschland



	grupą kontrolną otrzymującą aktywny lek, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa upadacitinibu w stosunku do dupilumabu u dorosłych pacjentów z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego		GmbH&Co. KG
52.	Otwarte badanie kontynuacyjne fazy 3b, dotyczące stosowania upadacitinibu u dorosłych pacjentów z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, którzy ukończyli leczenie w badaniu M16-046	M19-850	AbbVie Deutschland GmbH&Co. KG
53.	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby, wieloośrodkowe badanie, mające na celu wykazanie równoważnej skuteczności oraz porównanie bezpieczeństwa stosowania i immunogenności biopodobnego ustekinumabu (AVT04) i produktu Stelara u pacjentów z przewlekłą łuszczycą plackowatą o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego	AVT04-GL-301	Alvotech Swiss AG
54.	Badanie fazy 3b, wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte, zaślepione dla oceniającego skuteczność, porównujące ryzankizumab do apremilastu w leczeniu dorosłych pacjentów z łuszczycą plackowatą o nasileniu umiarkowanym, którzy kwalifikują się do leczenia układowego	M20-326	AbbVie Deutschland GmbH&Co. KG
55.	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby badanie z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania nemolizumabu (CD14152) u uczestników z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego	RD.06.SPR118161	Galderma S.A.
	Prospektywne, wieloośrodkowe, długoterminowe badanie mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i skuteczność stosowania nemolizumabu (CD14152) u uczestników z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego	RD.06.SPR118163	Galderma S.A.
56.	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby, kontrolowane placebo, badanie fazy IIb/III, mające na celu ustalenie dawki optymalnej oraz ocenę skuteczności i bezpieczeństwa produktu badanego PF-06651600 u pacjentów dorosłych i młodzieży z łysieniem plackowatym z 50-procentową lub większą utratą owłosienia w obrębie skóry głowy	B7981015	Pfizer Inc.
57.	Wieloośrodkowe, długoterminowe badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność stosowania produktu PF-06651600 u dorosłych i nastoletnich uczestników z łysieniem plackowatym	B7981032	Pfizer Inc.
58.	Badanie fazy III mające na celu potwierdzenie	LP0133-402	LEO Pharma





	skuteczności i ocenę bezpieczeństwa stosowania dwa razy dziennie delgocytynibu w kremie 20mg/g w porównaniu z podłożem kremu w trakcie 16-tygodniowego okresu leczenia u pacjentów dorosłych z przewlekłym wypryskiem rąk o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego (DELTA 2)		
59.	Randomizowane prowadzone w dwóch ramionach metodą podwójnie ślepej próby, z grupa kontrolną otrzymującą, placebo badanie fazy 2b/3 oceniające skuteczność i bezpieczeństwo tabletek Nalbuphine o przedłużonym uwalnianiu, mających na celu złagodzenie świądu poprzez modulację drapania spowodowanego swędzeniem u pacjentów ze świerzbiączką guzkową	TR11	Trevi Therapeutics Inc
60.	Protokół otwartego, wielośrodowego badania przeznaczonego dla pacjentów, którzy ukończyli wcześniejsze, sponsorowane przez Novartis badanie dotyczące sekukinumabu i u których badacz uznał za korzystne kontynuowanie leczenia sekukinumabem.	CAIN457A02001B	Novartis Pharma AG
61.	Wielośrodowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby, kontrolowane placebo i aktywnym komparatorem badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania BMS-986165 u uczestników z łuszczycą plackowatą o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego	IM011046	Bristol-Myers Squibb Company
62.	Wielośrodowe badanie będące kontynuacją poprzedniego badania prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu scharakteryzowanie długoterminowego bezpieczeństwa stosowania i skuteczności preparatu BMS-986165 u uczestników z łuszczycą plackowatą o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego	IM011075	Bristol-Myers Squibb Company
63.	16-tygodniowe, międzynarodowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych badanie fazy II z grupą kontrolną przyjmującą placebo i 36-tygodniowym przedłużeniem badania, oceniające stosowanie benralizumabu u pacjentów a atopowym zapaleniem skóry o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, utrzymującym się pomimo stosowania leków miejscowych (badanie HILLIER)	D3256C00001	AstraZeneca plc
64.	Randomizowane badanie kliniczne fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby trwające 8 tygodni z podaniem podłoża substancji czynnej w grupie kontrolnej, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo leczenia ruksolitynibem w kremie, z przedłużonym okresem długoterminowej oceni bezpieczeństwa,	INCB 18424-303	Incyte Corporation



	stosowanym u młodzieży i pacjentów dorosłych z atopowym zapaleniem skóry		
65	Wieloośrodkowe badanie kliniczne 3 fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem randomizacji, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa preparatu ABP 654 w porównaniu z ustekinumabem w leczeniu chorych na łuszczycę plackowatą o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego.	20190232	Amgen
66	A PHASE 2, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, PARALLEL-GROUP STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF VTX958 IN PARTICIPANTS WITH MODERATE TO SEVERE PSORIASIS	VTX958-201	Ventyx
67	A Multi-center, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel Group, Phase 2 Study to Evaluate Clinical Efficacy and Safety of Deucravacitinib (BMS-986165) in Participants with Alopecia Areata	IM011134	BMS
68	Protocol Title: A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter, Dose-Ranging Trial to Evaluate the Efficacy and Safety of ASLAN004 in Adult Patients with Moderate-to-Severe Atopic Dermatitis	ASLAN004-003	Aslan
69	A Multicenter, Randomized, Double-blind Study Evaluating the Pharmacokinetics, Efficacy, Safety and Immunogenicity of Multiple Switches Between Humira® (adalimumab [US]) and ABP 501 Compared With Continued Use of Adalimumab in Subjects with Moderate to Severe Plaque Psoriasis	20200497	Amgen
70	A phase 3 extension trial of DELTA 1 and DELTA 2 to evaluate the long-term safety of a twice daily treatment with delgocitinib cream 20 mg/g as needed for up to 36 weeks in adult subjects with chronic hand eczema (DELTA 3)	LP0133-1403	Leo
71	A Phase 3, 4-Week, Parallel Group, Double Blind, Vehicle-Controlled Study of the Safety and Efficacy of ARQ-151 Cream 0.15% Administered QD in Subjects with Atopic Dermatitis	ARQ-151-312	Arcutis
72	A Phase 3, 4-Week, Parallel Group, Double Blind, Vehicle-Controlled Study of the Safety and Efficacy of ARQ-151 Cream 0.05% Administered QD in Subjects with Atopic Dermatitis	ARQ-151-315	Arcutis
73	A Phase 3, Multicenter, Open-Label Extension Study of the Long-Term Safety of ARQ-151 Cream 0.15% and ARQ-151 Cream 0.05% in Subjects with Atopic Dermatitis	ARQ-151-313	Arcutis

74	A Phase 4, Multi-centre, Randomized, Evaluator-blinded, Active-controlled Study to Determine the Incidence of Squamous Cell Carcinoma  and Evaluate the Long-term Safety of Tirbanibulin 10 mg/g Ointment and Diclofenac Sodium 3% Gel for the Treatment of Adult Patients with Actinic Keratosis on the Face or Scalp	M-14789-41	Almirall
75	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Phase 2b Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Orismilast in Adults With Moderate to Severe Atopic Dermatitis	UNI50001-202	Union
76	A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Dose Ranging Phase 2 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of RIST4721 in Subjects with Palmoplantar Pustulosis	RIST4721-202	Aristea
77	A randomized, placebo-controlled, double-blind, parallel-group, multicenter Phase 2a study to investigate efficacy and safety of zabedostertib (BAY 1834845) for the treatment of adult patients with moderate-to-severe atopic dermatitis	22158	Bayer
78	Randomizowane, otwarte, zaślepione dla osoby oceniającej skuteczność badanie fazy 3b/4, porównujące bezpieczeństwo i skuteczność upadacytynibu względem dupilumabu, w oparciu o zaślepione dane, u pacjentów z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego (Level-Up).	M23-696	Abbvie
79	A Randomized, Active-Controlled, Double-Blind, Phase 3 Study to Compare Pharmacokinetics, Efficacy, and Safety of CT-P17 with Humira in Patients with Moderate to Severe Chronic Plaque Psoriasis	CT-P17 3.3	Celltrion
80	A Multinational, Multicenter, Randomized, Double-Blind Study to Evaluate the Efficacy, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, Safety, Tolerability, and Immunogenicity of TEV-45779 Compared to XOLAIR® in Patients With Chronic Idiopathic Urticaria/Chronic Spontaneous Urticaria who Remain Symptomatic Despite Antihistamine (H1) Treatment.	TV45779-IMB-30086	Teva
81	Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie fazy 2 prowadzone w pięciu grupach równoległych z zastosowaniem BMS-986166 lub branebrutynibu w leczeniu pacjentów z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego	IM018-005	BMS
82	A 2-Part seamless Part A (Phase 2)/ Part B (Phase 3) Randomized, Double -Blind, Placebo	230LE301	Biogen



	Controlled, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of BIIB059 in Participants with Active Subacute Cutaneous Lupus Erythematosus and/or Chronic Cutaneous Lupus Erythematosus with or without Systemic Manifestations and Refractory and/or Intolerant to Antimalarial Therapy (AMETHYST)		
83	A Phase 3, Randomized, 52-week, Placebo-controlled, Double-blind Study With Rerandomization to Assess the Efficacy, Safety, and Tolerability of Rocatinlimab (AMG 451) in Adolescent Subjects With Moderate-to-severe Atopic Dermatitis (AD) (ROCKET-ASTRO)	20210145	Amgen

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 wykonuję .....

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):

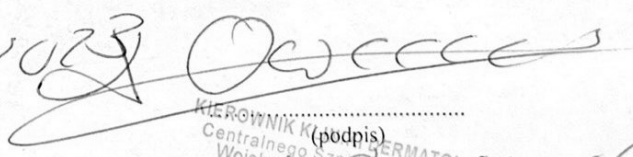
nie wykonuję .....

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 wykonuję .....

\* niepotrzebne skreślić

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

Warszawa 23.05.2023 

(miejscowość, data)

KIEROWNIK KLINIKI DERMATOLOGICZNEJ  
Centralnego Szpitala Klinicznego  
Wojskowego Instytutu Medycznego MON  
Państwowego Instytutu Badawczego  
(podpis)  
Witold Owczarek  
plk prof. dr hab. n. med. Witold OWCZAREK