

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
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):

- 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) 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):

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 Combined Phase 2b/3, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study Evaluating the Safety and Efficacy of Filgotinib in the Induction and Maintenance of Remission in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis and Crohn's Disease. Protokoły: GS-US-418-3898; GS-US-418-3899; GS-US-419-3895; GS-US-419-3896. Sponsor: Gilead/Galapagos
3. 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
4. "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. Sponsor Eli Lilly.
5. "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
6. A Phase 3, Open-Label, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Darvadstrocel in the Treatment of Complex Perianal Fistula in Pediatric Subjects with Crohn's Disease over a Period of 24 Weeks and an Extended Follow up Period for a Total of up to 52 Weeks. r Protocol Darvadstrocel-3004. Sponsor: Takeda
7. "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 CNT01275CRD3004 Sponsor: Janssen
8. "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 CNT01275PUC3001, Sponsor: Janssen
9. "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

10. "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
11. "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). CNT01959PUC3001. Sponsor: Janssen
12. "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
13. "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" (Protocols Numbers: AP-0102 I AP-0105)
14. "A Phase 2, Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of TAK-062 for the Treatment of Active Celiac Disease in Subjects Attempting a Gluten-Free Diet" (TAK-062-2001) Sponsor: Takeda Inc.
15. "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
16. "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 Gastroesophageal Reflux Disease" (TAK390MR-204, TAK390MR-205). Sponsor: Takeda Inc
17. "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
18. "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
19. "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

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 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):
.....

23) ~~wykonuję~~/nie wykonuję* zadania opiniotawcze 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, 8.09.2024 *Konieczny*
.....
(miejscowość, data) (podpis)