

## Oświadczenie

Ja, niżej podpisany, **BARTOSZ KORCZOWSKI**  
(imię i nazwisko)

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\* 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): .....
- 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 Phase 1b Open-Label Study to Assess the Safety and Pharmacokinetics of Subcutaneously Administered Golimumab, a Human anti-TNF $\alpha$  Antibody, in Pediatric Subjects With Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis". protokół: CNT0148UCO1001; Sponsor: Janssen
2. "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
3. 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
4. A Phase 3 program in moderate to severe Ulcerative Colitis (UC) and Crohn's Disease (CD) patients: UC Induction, UC Maintenance, CD Induction, CD Maintenance and Long Term Safety studies. Protokoły: SHP647-304. Sponsor: Shire
5. A phase I, open-label, randomized, pharmacocinetic, pharmacodynamic and safety study of etrolizumab followed by open-label extension and safety monitoring in pediatric patients from 4 years to less than 18 years of age with moderate to severe ulcerative colitis or moderate to severe Crohn's disease. Protocol: CA40192. Sponsor: Roche
6. Phase III, double blind, placebo-controlled, multicenter study of the efficacy and safety of Etrolizumab during induction and maintenance in patients with moderate to severe active ulcerative colitis and Crohn's disease Protocol: GA29144 Sponsor: Roche
7. 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
8. "A 54-Week Treatment, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Placebo and Active-Controlled, Parallel-Group Phase 2 Study to Assess the Efficacy and Safety of Brazikumab in Participants with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis or Crohn's Disease". Protokoły 3151-201-008 I 3151-301-008. Sponsor AstraZeneca.
9. "A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, 52-week Study to Assess the Efficacy and Safety of Etrasimod in Subjects With Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis". Protokoły: APD334-301/302/303. Sponsor: Arena Pharmaceuticals, Inc.
10. "A Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of the Subcutaneous Injection of CT-P13 (CT-P13 SC) as Maintenance Therapy in Patients With Moderately to Severely Active Crohn's Disease". Protokół: CT-P13 3.8. Sponsor Celtrion

11. "A Randomized, Placebo Controlled, Double-Blind, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of the Subcutaneous Injection of CT-P13 (CT-P13 SC) as Maintenance Therapy in Patients with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis". Protokół CTP13 3.7. Sponsor Celtrion.
12. "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 i AMAX. Sponsor Eli Lilly.
13. "Pragmatic Randomized Controlled Study To Assess the Effectiveness of Two Patient Management Strategies in Mild to Moderate Ulcerative Colitis". Protokół OPTIMISE (7002661). Sponsor Ferring.
14. "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
15. "A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study Of Oral Ozanimod As Induction and Maintenance Therapy For Moderately To Severely Active Crohn's Disease". Protokoły: RPC01-3201/3202/3203/3204. Sponsor: Celgen
16. "A Phase III, Randomized, Observer-blind, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy, immunogenicity and Safety of Seqirus' Cell-Based Quadrivalent Subunit Influenza Virus Vaccine (QIVc) Compared to a Non-Influenza Vaccine when Administrated in Healthy Subjects aged 6 Months through 47 Months" Protocol No: V130\_14. Sponsor: Seqirus UK Ltd.
17. A Phase 2, Randomized, Double-Blinded, Placebo-Controlled, Parallel Group Study Evaluating the Efficacy and Safety of Amiselimod (MT-1303) in Subjects with Mild to Moderate Ulcerative Colitis (UC). Sponsor: Salix Pharmaceuticals.
18. A Three-Arm, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Phase 3 Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Once-Daily and Twice-Daily Dosing of a Novel Hydrocortisone Acetate 90 mg Suppository Formulation Administered with the Sephure<sup>®</sup> Suppository Applicator in Subjects with Ulcerative Colitis of the Rectum. Protokół: CHS1221 Sponsor: Cristcot HCA LLC
19. 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
20. "A Multicenter, Randomized, Double-blind, Parallel-group, Placebo-controlled Study to Investigate the Use of Benralizumab for Eosinophilic Esophagitis (MESSINA)" Protokół: D3255C00001 Sponsor: AstraZeneca
21. "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



22. "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

23. "A Randomized, Active-Controlled, Double-Blind, Phase 3 Study to Compare Efficacy and Safety of Two Intravenous Infusion Formulations of Tocilizumab (CT-P47 and RoActemra) when Co-administered with Methotrexate in Patients with Moderate to Severe Active Rheumatoid Arthritis", Protocol: CT-P47 3.1, Sponsor: Celtrion

24. "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

21) wykonuje/~~nie wykonuje~~\* 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

22) ~~wykonuje~~/~~nie wykonuje~~\* 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) ~~wykonuje~~/~~nie wykonuje~~\* zadania opiniodawcze 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 odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

Praceń, 28/01/2023 Konarski  
(miejscowość, data) (podpis)