

## Oświadczenie

Ja, niżej podpisany, **BARTOSZ KORCZOWSKI**

(imiona i nazwiska)

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 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: CNTO148UCO1001; 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 Phase 2, Multicenter, Randomized, Parallel-Arm, Placebo-Controlled Study of LY3074828 in Subjects with Active Crohn's Disease (SERENITY) – Protokół 16T-MC-AMAG, sponsor: Eli Lilly
4. "An Open-label, Randomized, Parallel-Group, Phase I Study to Evaluate Pharmacokinetics, Efficacy and Safety between Subcutaneous CT-P13 and Intravenous CT-P13 in Patients With Active Crohn's Disease and Active Ulcerative Colitis". Protokół CT-P13 1.6. CRO: PPD Global Limited, Sponsor: Celtrion Inc
5. 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
6. 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: SHP647-301; SHP647-303; SHP647-304. Sponsor: Shire
7. 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
8. 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 Protocols: GA28949; GA28950; GA28951; GA29144; GA29145 Sponsor: Roche
9. 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
10. A randomized, Active-Controlled, Double-Blind, Phase 3 Study to compare efficacy and safety of CT-P17 with Humira when co-administered with Methotrexate in patients with moderate to severe active rheumatoid arthritis. Protocol CT-P17 3.1; Sponsor: Celtrion Inc.
11. "Growth, safety and efficacy of a starter infant formula, follow-up formula, and grow up milk supplemented with a five human milk oligosaccharide blend: a double-blind, randomized, controlled trial" Protokół 16.24.INF / PXL 237568; Sposnsor: Nestec Ltd

12. "A phase 2a open label in infants with Respiratory Syncytial Virus lower respiratory tract infection, followed by double blind, placebo controlled part, to evaluate the safety, tolerability, pharmacokinetics and antiviral effect of RV521 (Reviral 1)" – protokół REVC003 – sponsor ReViral Ltd
13. "Phase 2, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Dose-Ranging Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Eluxadoline in Pediatric Patients (Age 12 to 17 Years) with Irritable Bowel Syndrome with Diarrhea (IBS-D)". Protocol 3030-202-002. Sponsor Allergan.
14. "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". Protokół 3151-201-008. Sponsor AstraZeneca.
15. "A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Safety and Efficacy Study of Linaclotide Administered Orally to Children, Ages 6 to 17 Years, With Functional Constipation (FC)". Protokół LIN-MD-64, Sponsor Allergan.
16. "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.
17. "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
18. "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.
19. "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.
20. "Pragmatic Randomized Controlled Study To Assess the Effectiveness of Two Patient Management Strategies in Mild to Moderate Ulcerative Colitis". Protokół OPTIMISE (7002661). Sponsor Ferring.
21. "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
22. "A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Safety and Efficacy of MEDI8897, a Monoclonal Antibody With an Extended Half-life Against Respiratory Syncytial Virus, in Healthy Late Preterm and Term Infants (MELODY)". Protokół: D5290C00004. Sponsor: Medimmune
23. "A Randomised, Double-Blind, Placebo-Controlled, Dose-Response Study of the Efficacy and Safety of MEDI7352 in Subjects with Painful Diabetic Neuropathy" Protokół: D5680C00002. Sponsor AstraZeneca



24. "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
25. "A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Two-Phase, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Vonoprazan 20 mg Compared to Lansoprazole 30 mg for Healing in Patients with Erosive Esophagitis and to Evaluate the Efficacy and Safety of Vonoprazan (10 mg and 20 mg) Compared to Lansoprazole 15 mg for the Maintenance of Healing in Patients with Healed Erosive Esophagitis" Protokoły EE-301 I HP-301. Sponsor: Phathom Pharmaceuticals, Inc.
26. "A Phase 3, randomized, double-blind, active controlled study to compare the efficacy and safety of ridinilazole (200 mg, bid) for 10 days with vancomycin (125 mg, qid) for 10 days in the treatment of Clostridium difficile infection (CDI)". Protokoły: Ri-CoDIFy 1 & Ri-CoDIFy 2. Sponsor: Summit Therapeutics.
27. "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.
28. "A randomised, controlled, double-blind, parallel group, multi-country study to investigate equivalence of growth and to assess the safety and tolerance of infant formula with prebiotics and postbiotics derived from the Lactofidus<sup>TM</sup> fermentation process, in healthy term infants"  
Protokół: EBB18FI23464 (WAVE). Sponsor: Danon-Nutricia
- 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):
1. „Clinical Expert” - członek rady doradczej do spraw badań klinicznych dla HealthiVibe LCC, Arlington Virginia USA

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 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.

Rzeszów, 30/08/2021 [Podpis]  
(miejscowość, data) (podpis)