

Oświadczenie

Ja, niżej podpisany(-na), ... **Eugeniusz Kucharz** .....  
(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\*** 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):

Indywidualna Praktyka Lekarska.....

- 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):

Śląski Uniwersytet Medyczny w Katowicach

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 7 SUM w Katowicach

- .....
- 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):



- .....
- .....
- 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 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):
- \_\_\_\_\_
- .....
- .....

- 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):

- **MIRACLE-POL** 2-wieloośrodkowe nieinterwencyjne obserwacyjne badanie oceniające efektywność i tolerancję leczenia kolejnymi cyklami rytuksymabu chorych na reumatoidalne zapalenie stawów w rutynowej praktyce klinicznej w Polsce – ML22668 – Roche Polska Sp. z o.o. – badanie zakończone

- Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 3 prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane przy użyciu placebo, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania epratuzumabu w czterech dwunastotygodniowych cyklach (łącznie 48 tygodni) w leczeniu pacjentów chorych na toczeń rumieniowaty układowy w stopniu umiarkowanym do ciężkiego (EMBODY 2) - badanie SL0010 - UCB BIOSCIENCES GMBH NIEMCY/Parexel International LLC/Parexel Polska Sp. z o.o. – badanie zakończone

- Badanie kliniczne fazy II b, ustalające dawkę Sifalimumabu w celu oceny jego skuteczności i bezpieczeństwa u dorosłych pacjentów z toczeniem rumieniowatym układowym - D2800L00004 (CD-IA-MEDI-545-1067) - AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o. Warszawa – badanie zakończone

- Wieloośrodkowe badanie Fazy 3 prowadzone metodą próby otwartej i wydłużające okres obserwacji, mające na celu ocenę bezpieczeństwa i tolerancji stosowania Epratuzumabu w leczeniu pacjentów chorych na toczeń rumieniowaty układowy (EMBODY 4) badanie SL0012 datowane 16 września 2010r - Epratuzumab Nr Badania SL0012 - UCB BIOSCIENCES GMBH NIEMCY/Parexel International LLC/Parexel Polska Sp. z o.o. – badanie w toku

- „Rejestr Epidemiologiczny” BEL115014 pod tytułem: Toczeń układowy trzewny w wybranych krajach Europy Środkowo-Wschodniej – Rumunia, Polska, Węgry. Spojrzenie na aspekty medyczne, ekonomiczne i społeczne [Systemic Lupus Erythematosus in CEE settings - Romania, Poland, Hungary. An insight on medical, economic and social burden]” zwany dalej Projektem „Rejestr Epidemiologiczny” - BEL115014 –SEZAME - GLAXOSMITHKLINE ROMANIA / GSK Commercial Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie – badanie zakończone

- Badanie III fazy wieloośrodkowego, randomizowanego badania, prowadzonego metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowanego placebo, oceniającego skuteczność i bezpieczeństwo preparatu Certolizumab Pegol (LEK BADANY);w skojarzeniu z metotreksatem do indukowania

i utrzymania odpowiedzi klinicznej na leczenie u dorosłych pacjentów z aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów, którzy wcześniej nie otrzymywali leków modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD-disease modifying anti-rheumatic drugs) - RA0055 - UCB PHARMA S.A/PAREXEL Polska Sp. z o.o. – badanie nie rozpoczęło się

- Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, 52-tygodniowe badanie 3 fazy, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo belimumabu (HGS1006) podawanego podskórnie pacjentom z toczniem rumieniowatym układowym. - HGS1006-C1115 - Human Genome Sciences, Inc.(USA)/Quintiles Eastern Holdings GmbH – badanie zakończone

- Weryfikujące koncepcje wieloośrodkowe, randomizowane badanie drugiej fazy, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z placebo w grupie kontrolnej, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję farmakokinetykę, farmakodynamikę i skuteczność pomalidomidu (CC-4047) u osób z średniomieższową chorobą płuc towarzyszącą twardzinie układowej - CC-4047-SSC-001 - Cellegne Corporation / Cellegne Europe Limited – badanie zakończone

- Wieloośrodkowe międzynarodowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa belimumabu (HGS1006) w skojarzeniu z azatiopryną w podtrzymaniu remisji w ziarniniakowatości Wegenera i mikroskopowym zapaleniu wielonaczyniowym - HGS1006-C1100 - Human Genome Sciences, Inc.(USA)/Quintiles Eastern Holdings GmbH – badanie zakończone

- Wieloośrodkowe randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, 24-tygodniowe badanie z grupą kontrolną otrzymującą aktywne leczenie i placebo, z następującą po nim długoterminową oceną skuteczności i bezpieczeństwa ixekizumabu (LY2439821) u pacjentów z aktywnym łuszczykowym zapaleniem stawów dotychczas nie leczonych biologicznymi przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby. - L1F-MC-RHAP (a) - Eli Lilly and Company z siedzibą w Indianapolis USA/Quintiles Eastern Holdings GmbH – badanie w toku

- 52-tygodniowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie oceniające zdarzenia niepożądane o szczególnym znaczeniu u osób dorosłych z aktywnym toczniem rumieniowatym układowym z autoprzeciwciałami otrzymującym belimumab - HGS1006-C1113 - Human Genome Sciences, Inc.(USA)/Quintiles Eastern Holdings GmbH – badanie w toku

- Randomizowane, kontrolowane placebo prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, wieloośrodkowe badanie sprawdzające hipotezę zastosowania IVA337 w leczeniu pacjentów z uogólnioną postacią twardziny układowej – INVENTIVA SAS – badanie w toku

- Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, kontrolowane za pomocą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania tocilizumabu w porównaniu z placebo u pacjentów z twardziną układową - WA29767 - Quintiles Eastern Holdings GmbH – badanie w toku

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

Advisory Board Egys; Redakcja „Poradników Lekarskich” firmy UCB; Advisory Board Pfizer, Advisory Board AbbVie, Advisory Board Cellegne, Advisory Board Polfarma, Advisory Board MSD, Advisory Board Roche

.....  
.....

22) Wykonuje/ ~~nie wykonuje~~\* zadania opiniotwórcze 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 opiniotwórcze 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(-ma) odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

Katowice, 10.5.2016 r.  
.....  
(miejscowość, data)

KONSULTANT WOJEWÓDZKI  
w zakresie reumatologii

.....  
Prof. dr hab. n. med. Eugeniusz Józef Kucharz  
(podpis)