

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) ~~wykonuje~~/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 im. Św. Królowej Jadwigi w Rzeszowie
I Klinika Pediatrii i Gastroenterologii Dziecięcej z Pododdziałem Kardiologii 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):

Ocena bezpieczeństwa i skuteczności terapii indukcyjnej vedolizumabem w porównaniu do standardowej terapii infliximabem u pacjentów pediatrycznych z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego „VEDI-UC”. Sponsor: Agencja Badań Biomedycznych / Instytut Pomnik Centrum Zdrowia Dziecka w Warszawie

- 15) przystosowuję^{mc} 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^{mc} 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) *me* 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 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- AMAX. Sponsor Eli Lilly.
 2. "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
 3. "A Phase 3, Multicenter, Open-label, Bascet, Long-term Extension Study of Ustekinumab in Pediatric Clinical Study Participants (2 to <18 Years of Age). Numer protokołu: CNT01275ISD3001, Sponsor: Janssen
 4. "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
 5. "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
 6. "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
 7. "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
 8. "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
 9. "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 or Erosive Gastroesophageal Reflux Disease" (TAK390MR-204, TAK390MR-205). Sponsor: Takeda Inc
 10. "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

11. „A multicenter study to evaluate the efficacy, safety, tolerability, and pharmacokinetics of filgotinib, with single arm induction and maintenance, in pediatric subjects (8 to <18 years of age) with moderately to severely active ulcerative colitis” GLPG0634-CL-331. Sponsor: Alfasigma
12. “A Parallel-Group Treatment, Double-Blind, 2-Arm Study to Investigate the Comparative Efficacy, Safety, and Immunogenicity Between Intravenous AVT16 and Entyvio® in Male and Female Subjects Aged 18 to 80 Years Inclusive With Moderate to Severe Active Ulcerative Colitis” protocol no. AVT16-GL-C01, Sponsor: ALVOTECH
13. A Phase 1b, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Safety, Engraftment, and Initial Signs of Clinical Activity of MB310 in Patients with Active, Mild-to-Moderate Ulcerative Colitis (COMPOSER-1) Investigational Product: MB310. Protocol Number: MB310-01, Sponsor: Microbiotica Limited
14. A Phase 2, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Induction Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects With Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis or Crohn’s Disease. Protocols: TAK 279-UC-2001 oraz TAK 279-CD-2001. Sponsor: Takeda Development Center Americas, Inc.
15. “A Phase III, multicenter, double-blind, placebo-controlled, treat-through study to assess the efficacy and safety of induction and maintenance therapy with Afimkibart (RO7790121), in children aged 2-17 year old with moderately to severely active ulcerative colitis (UC) or Crohn’s disease (CD). Protocols: CA45905 & CP45906 , Sponsor: F. Hoffmann La Roche Ltd
16. “Effect of a hydrolyzed rice protein-based formula on growth, tolerance, and health-related quality of life in infants with cow’s milk protein allergy: a randomized nutritional clinical study” Study No.: 2204INF2204INF, Sponsor: Nestlé S.A.
17. “A Multi-Center, Randomized, Single-Blind Study to Evaluate the Safety, Tolerability and Pharmacokinetics of Vabomere (meropenem-vaborbactam) Compared to Standard of Care in the Treatment of Pediatric Subjects with Complicated Urinary Tract Infections, Including Acute Pyelonephritis”. Protocol: ML-VAB-201-3248-2, Sponsor: Melinta Therapeutics, LLC
18. “Phase 1, Open-Label, single arm (Non-comparator) Study to Evaluate the Pharmacokinetics and Safety of a Single Dose of Oral Gepotidacin in Addition to Antibacterial Standard of Care in Pediatric Participants from 2 to less than 12 years of age with a Suspected or Confirmed Bacterial Infection or Receiving Prophylaxis with Antibiotics”. Protocol: GSK2140944, sponsor: GlaxoSmithKline Research & Development Limited

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. „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.

Breszów 20/01/2016 [Podpis]
(miejscowość, data) (podpis)