



RPW/30722/2019 P

Data: 2019-03-21

Oświadczenie

Załącznik nr 1

Ja, niżej podpisany(-na), Artur Tadeusz Bossowski

(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):

Jestem członkiem Zarządu Głównego Polskiego Towarzystwa Endokrynologii i Diabetologii Dziecięcej

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 wykonuje* działalność gospodarczą w zakresie, o którym mowa w pkt 1–6 (jeżeli tak, to wskazać jaką):

.....

10) ~~wykonuje~~/nie wykonuje* 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):

Uniwersytecki Dziecięcy Szpital Kliniczny w Białymstoku, ul. Waszyngtona 17, 15-274 Białystok

Zespół Koordynacyjny ds. Leczenia Hormonem Wzrostu przy IP CZD w Warszawie, ul. Al. Dzieci Polskich 20,

Medicover Sp. z o.o., ul. Waszyngtona 30, Białystok

Centrum Zdrowia Medycyna Sp. z o.o ul. KEN 50/U4; Mickiewicza 39, Białystok

Umowa ramowa na świadczenie usług eksperckich z Eli Lilly Polska Sp. z o.o. na okres 15.03.2016-31.03.2019.

Udział w badaniu klinicznym „Europejska Baza Danych Forum Obserwacji Wzrostu po Stosowaniu Preparatu Increlex (Mekasermina[otrzymana metodą rekombinacji DNA] do wstrzykiwań): europejski rejestr pacjentów służący monitorowaniu długookresowego bezpieczeństwa i skuteczności preparatu Increlex. Eu-IGFD” Numer protokołu: 2-79-52800-002 Firma: ClinMed Pharma ul. Erazma Ciołka 12, 01-402 Warszawa

Od grudnia 2018 roku udział w projekcie SPix Open dotyczącym testowania urządzenia Accu – Chek Smart Pix firmy Roche dotyczący odczytywania danych z glukometrów oraz pomp insulinowych u pacjentów z cukrzycą typu pierwszego.

.....

11) ~~wykonuje~~/nie wykonuje* 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):

Umowa o dzieło z Uniwersytetem Medycznym w Białymstoku w zakresie promotorstwa doktoratu lek. Kornela Semerana obroniony 18.11.2014 r.

Uniwersytet Medyczny w Białymstoku, ul. Kilińskiego 1, 15-089 Białystok

.....

12) ~~wykonuje~~/nie wykonuje* zajęcia zarobkowe na podstawie stosunku pracy lub umowy cywilnoprawnej, zawartej z podmiotem będącym 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 z jakim):

i.w.

13) jestem/~~nie jestem~~* członkiem organów lub pracownikiem podmiotów tworzących w rozumieniu przepisów o działalności leczniczej (jeżeli tak, to wskazać jakich):

Uniwersytet Medyczny w Białymstoku, ul. Kilińskiego 1, 15-089 Białystok

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):

Nie

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):

Nie

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):

Nie

.....

.....

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):

Od 2017 r. prowadzę badanie kliniczne pt.: „Porównanie Somavaratanu (VRS-317), Długo działającego Ludzkiego Hormonu Wzrostu, do Podawania codziennie rekombinowanego ludzkiego hormonu wzrostu (rhGH) w Rocznym, Randomizowanym Badaniu Fazy 3, Otwartym, Wieloośrodkowym i Równoważnym, u Dzieci z Niedoborem Hormonu Wzrostu w Okresie przed pokwitaniem.” - **badanie zakończone w grudniu 2017r**

Kontynuacja nieinterwencyjnego badania obserwacyjnego preparatu Increlex (IPSEN Poland Sp.z.o.o ul. al. JP II 29) nr protokołu 2-79-52800-002

W ramach konsorcjum prowadzę od 01.01.2015 badania kliniczne dotyczące rekrutacji pacjentów z cukrzycą typ 1 do terapii immunologicznej komórkami Tregs-projekt finansowany przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju ul. Nowogrodzka 47a Warszawa

Grant NCN we współpracy z Kliniką Gastroenterologii, Alergologii i Pediatrii Instytut Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi (z Doc. Elżbietą Czekwianiec), nr rej. 2011/01/B/NZ7/00361.

Badania naukowe w ramach projektów prac statutowych w Uniwersytecie Medycznym w Białymstoku w liczbie 3 do końca 2014 roku i 2 nowych na 2015 rok.

Trajał w Uniwersyteckim Dziecięcym Szpitalu Klinicznym w Białymstoku (Accelsior SRO and Consultancy Services 1147 Budapeszt 50 nr protokołu CP-04-004)- zakończony ale pozostaje w szpitalnym rejestrze ze względu na fakt, iż firma nie przesłała swoich informacji o zakończeniu badania..

.....

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):

Wykonanie opinii eksperckiej dotyczącej przydatności klinicznej Inhalatora kompresorowego tłokowego Diagnostic Kids z zestawem akcesoriów dla firmy Diagnosis S.A.

.....

.....

22) ~~wykonuję~~/~~nie wykonuję~~* 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) ~~wykonuję~~/~~nie wykonuję~~* 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):

.....

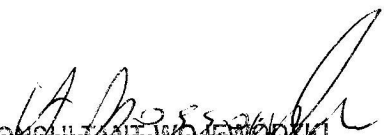
.....

* Niepotrzebne skreślić

Jestem świadomy(-ma) odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

Białystok, 21.03.2019

(miejscowość, data)


KONULTANT WOJEWÓDZKI
z endokrynologii (podpis) i diabetologii

prof. dr hab. n. med. Artur Bossowski

