

Konsultant Krajowy w dziedzinie hematologii
Prof. dr hab. n. med. Ewa Lech-Marańda

Adres: Instytut Hematologii i Transfuzjologii
Ul. Indiry Gandhi 14, 02-776 Warszawa
Telefon: 22 3496176; Fax: 22 3496178; E-mail: emaranda@ihit.waw.pl

RPM/105585/2019 P
Data: 2019-08-19
ID: 0089020443710



KKH. 102.2019

Warszawa, 19.08.2019



Szanowna Pani
Aneta Gałęcka-Rulak
Starszy Specjalista
Departament Nauki i Szkolnictwa Wyższego
Ministerstwo Zdrowia
ul. Miodowa 15
00-952 Warszawa

Szanowna Pani,

W załączeniu przesyłam oświadczenie (załącznik nr 2) zgodnie z ustawą z dnia 06.11 konsultantach w ochronie zdrowia (Dz. U. z 2009 Nr 52, poz. 419 z późn. zm).

Z poważaniem

KONSULTA
w dziedzinie

Prof. dr hab.

Oświadczenie

Ja, niżej podpisany(a), Ewa Lech-Marańda

(imiona 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 uzyskałem(am) korzyść o wartości wyższej niż 380 zł od podmiotu:

1) wykonującego działalność leczniczą (jeżeli tak, to wskazać od jakiego):

.....
.....
.....

w dniu w postaci

.....
.....
.....

2) wykonującego 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 od jakiego):

CLBH589D2222 – Novartis (08.08.2019).....

.....

3) wykonującego działalność gospodarczą w zakresie doradztwa związanego z refundacją leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych (jeżeli tak, to wskazać od jakiego):

.....
.....
.....

w dniu w postaci

.....
.....
.....

4) wykonującego działalność ubezpieczeniową (jeżeli tak, to wskazać od jakiego):

.....
.....
.....

w dniu w postaci

.....
.....
.....

5) który złożył wniosek o wydanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego albo uzyskał to pozwolenie lub złożył wniosek o wydanie pozwolenia na import równoległy produktu leczniczego albo uzyskał to pozwolenie (jeżeli tak, to wskazać od jakiego):

.....
.....
.....

w dniu w postaci

.....
.....
.....

6) który jest wytwórcą, importerem, autoryzowanym przedstawicielem lub dystrybutorem wyrobów medycznych (jeżeli tak, to wskazać od jakiego):

.....
.....
.....

w dniu w postaci

.....
.....
.....

7) 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 od jakiego):

.....
.....
.....

w dniu w postaci

.....

.....
.....
8) będącego wspólnikiem lub partnerem spółki handlowej lub stroną umowy spółki cywilnej
wykonującej działalność, o której mowa w pkt 1-6 (jeżeli tak, to wskazać od jakiego):

.....
.....
.....
w dniu w postaci
.....
.....
.....

Jestem świadomy(a) odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

Warrne, 19.08.2019
.....
(miejscowość, data)

Ewa Lech-Marciniak
.....
(podpis)