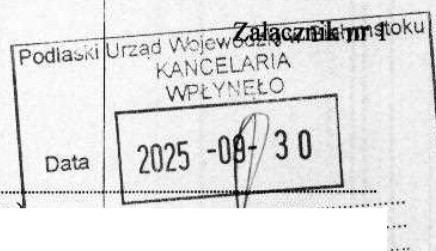




RPW/96456/2025 P

Data: 2025-09-30

Oświadczenie



Ja, niżej podpisany(-na), Kinga Hermanowicz-Szamatowicz

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): działalność lecznicza

Specjalistyczna Praktyka Lekarska
Kinga Hermanowicz- Szamatowicz
16-070 Choroszcz, Barszczewo 85 B

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):

Białostockie Centrum Onkologii im. M. Skłodowskiej- Curie, 15-027 Białystok ul.
Ogrodowa 12

„Interhem” Sp. J w Białymstoku, 15-748 Białystok ul. Broniewskiego 4

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bielsku Podlaskim .17-100
Bielsk Podlaski ul. Kleszczelowska 1

1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki
Zdrowotnej w Lublinie/ Filia w Ełku, 20-049 Lublin ul. Al. Racławickie 23

Roche Polska Sp. z o.o.

MSD Polska Sp. z o.o.

AstraZeneca Pharma Poland

Novartis Pharma AG

Avitaris spółka z o.o

Open Pharma HOUSE

FORTREA INC

Eli Lilly Polska Sp. z o.o

Astellas Pharma Sp.z o.o

Cognosco Sp.z o.o

Voxel Spółka Akcyjna

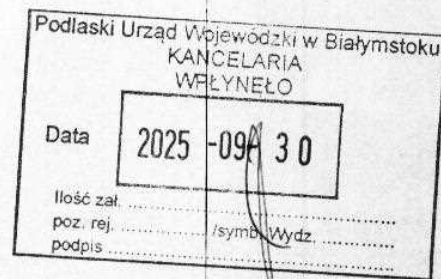
Iqvia Solution Poland

Exafield Sp. z o.o

Specjalistyczna Poradnia Ginekologiczna Janusz Tomaszewski Spółka Komandytowa

Gilead Sciences Poland Sp z o.o

Swixx Biopharma Sp.z oo
PeX Sp z o.o
Pfizer Inc.
Jazz Pharmaceuticals, INC



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) ~~przewodzę~~/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 przystosowuję

16) ~~przewodzę~~/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 przystosowuję

18) przewodzę/nie przewodzę* 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 przystosowuję

20) przewodzę/nie przewodzę* 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):

Badania kliniczne dotyczące leczenia raka piersi jako współbadacz i główny badacz w Białostockim Centrum Onkologii:

Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane za pomocą placebo badanie kliniczne III fazy, oceniające skuteczność oraz bezpieczeństwo atezolizumabu lub placebo i trastuzumabu emtanzyny w terapii adjuwantowej w HER-2 dodatnim raku piersi o wysokim ryzyku nawrotu po leczeniu przedoperacyjnym WO42633 Astefania - Roche Polska Sp. z o.o.

Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III oceniające pembrolizumab w porównaniu z placebo w skojarzeniu z chemioterapią neoadjuwantową i uzupełniającą terapią hormonalną w leczeniu raka piersi wysokiego ryzyka we wczesnym stadium o dodatnim statusie receptorów estrogenowych i ujemnym statusie receptorów ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ER+/HER2-) (KEYNOTE-756) - MSD POLSKA SP. Z O.O.

Otwarte randomizowane badanie III fazy oceniające datopotamab derukstekan (DatoDXd) w porównaniu do chemioterapii zgodnej z wyborem badacza u pacjentów niebędących kandydatami do leczenia inhibitorem PD1/PD-L1 w terapii pierwszego rzutu miejscowo nawrotowego nieoperacyjnego lub przerzutowego potrójnie ujemnego raka piersi (TROPION Breast02) - D926PC00001 TROPIONBreast02 - AstraZeneca Pharma

Otwarte, randomizowane badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kamizestrantu (AZD9833, nowej generacji doustnego, selektywnego czynnika degradującego receptor estrogenowy) w porównaniu ze standardową hormonoterapią (inhibitorem aromatazy lub tamoksyfenem) jako terapii adjuwantowej u pacjentów z ER + (dodatnim)/HER2 – (ujemnym) rakiem piersi we wczesnym stopniu zaawansowania z pośrednio wysokim lub wysokim ryzykiem nawrotu, którzy ukończyli leczenie lokoregionalne i nie mają objawów choroby. - D8535C00001 Cambria-2 AstraZeneca Pharma

Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby, badanie fazy Ib/III oceniające stosowanie kapiwasertybu w skojarzeniu z inhibitorami CDK4/6 i fulwestrantem w porównaniu z inhibitorami CDK4/6 i fulwestrantem w leczeniu miejscowo zaawansowanego, nieoperacyjnego lub przerzutowego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych i bez obecności receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (CAPitello-292). D3610DC00001 CAPitello-292 AstraZeneca Pharma

Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające neoadjuwantowe stosowanie datopotamabuderukstekanu (Dato-DXd) w skojarzeniu z durwalumabem, po którym nastąpi adjuwantowe stosowanie durwalumabu z chemioterapią lub bez chemioterapii, w porównaniu z neoadjuwantowym stosowaniem pembrolizumabu w skojarzeniu z chemioterapią, po którym nastąpi adjuwantowe stosowanie pembrolizumabu z chemioterapią lub bez chemioterapii, w terapii pacjentów dorosłych z wcześniej nieleczonym potrójnie ujemnym rakiem piersi lub rakiem piersi z niską ekspresją receptorów hormonalnych/HER2-ujemnym rakiem piersi (D926QC00001; TROPION-Breast04) D926QC00001 TROPIONBreast04 AstraZeneca Pharma

Otwarte, randomizowane badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo przedłożonej terapii kamizestranem (AZD9833, doustny selektywny degradator receptora estrogenowego nowej generacji) w porównaniu ze standardową terapią hormonalną (inhibitor aromatazy lub tamoksyfen) u pacjentów z ER+/HER2 - Wczesny rak piersi i średnie lub wysokie ryzyko nawrotów, którzy ukończyli ostateczną terapię lokoregionalną i co najmniej 2 lata standardowej adjuwantowej terapii hormonalnej bez nawrotu choroby D8531C00002 CAMBRIA-1 AstraZeneca Pharma

Prowadzone metodą otwartej próby, randomizowane badanie fazy 3 oceniające preparat MK 2870 w monoterapii i w skojarzeniu z pembrolizumabem w porównaniu z leczeniem wybranym przez lekarza u uczestników z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi HR+/HER2 MK-2870-010 MSD POLSKA SP. Z O.O.

Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania produktu MK2870 w skojarzeniu z pembrolizumabem (MK3475) w leczeniu adjuwantowym w porównaniu z leczeniem wybranym przez lekarza (TPC) u uczestników z potrójnie ujemnym rakiem piersi (TNBC), którzy otrzymali leczenie neoadjuwantowe i u których nie uzyskano całkowitej odpowiedzi patologicznej (pCR) podczas zabiegu chirurgicznego MK-2870-012 MSD POLSKA SP. Z O.O.

Otwarte randomizowane badanie III fazy oceniające Dato-DXd (datopotamab derukstekan) w porównaniu z chemioterapią wybraną przez badacza u pacjentów z nieoperacyjnym lub rozsiazanym rakiem piersi bez nadmiernej ekspresji receptora HER2 oraz z obecnością receptorów estrogenowych i/lub progesteronowych, którzy uprzednio byli leczeni systemowo jedną lub dwiema liniami chemioterapii (TROPION-Breast01) D9268C00001 TROPION AstraZeneca Pharma

A phase III, multicenter, randomized, openlabel trial to evaluate efficacy and safety of ribociclib with endocrine therapy as an adjuvant treatment in patients with hormone receptor-positive, HER2-negative, early breast cancer (New Adjuvant TriAL with Ribociclib [LEE011]:NATALEE) TRIO 033 Novartis Pharma AG

Otwarte badanie III fazy dotyczące leczenia neoadjuwantowego trastuzumabem derukstekanem (T-DXd) w monoterapii lub TDXd w sekwencji ze schematem THP (paklitaksel + trastuzumab + pertuzumab) w porównaniu do schematu ddAC-THP (doksorubicyna + cyklofosfamid, a następnie THP) u chorych na raka piersi o wysokim ryzyku z nadmierną ekspresją HER2 we wczesnym stadium (DESTINY-Breast11) D967RC00001 Destiny-Breast11 AstraZeneca Pharma

"Interwencyjne, randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby z zastosowaniem PF-07220060 w skojarzeniu z letrozolem w porównaniu do

inhibitora CDK4/6 w skojarzeniu z letrozolem u uczestników powyżej 18. roku życia z za-
awansowanym/przerzutowym rakiem piersi dodatnim pod względem obecności receptora hor-
monalnego (HR) i HER2-ujemnym, którzy nie otrzymywali wcześniej żadnego systemowego
leczenia przeciwnowotworowego zaawansowanej/przerzutowej choroby nowotworowej (ba-
danie FourLight-3)". Pfizer Inc

Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III z grupą kontrolną, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania zanidatamabu w skojarzeniu z chemioterapią wybraną przez lekarza w porównaniu z trastuzumabem w skojarzeniu z chemioterapią wybraną przez lekarza w leczeniu uczestników z przerzutowym rakiem piersi HER2-dodatnim, u których wystąpiła progresja lub nietolerancja przy wcześniejszym leczeniu trastuzumabem derukstekanem. Jazz Pharmaceuticals, INC

Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania inawolizybu w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 i letrozolem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 i letrozolem u pacjentów z wrażliwym na hormonoterapię, HR- dodatnim, HER-2 ujemnym rakiem piersi z mutacją PIK3CA w stadium zaawansowanym. WO45654 (INAVO123) Roche Polska Sp. z o.o.

Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 3, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania sac-TMT (sacytuzumab tirumotekan, MK-2870), a następnie karboplatyny/paklitakselu w porównaniu z chemioterapią, w obu przypadkach w skojarzeniu z pembrolizumabem w ramach terapii neoadiuwantowej we wczesnym stadium potrójnie ujemnego raka piersi wysokiego ryzyka albo raka piersi z niską ekspresją receptorów hormonalnych/ujemnym statusem receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2." MSD_MK-2870-032 MSD POLSKA SP. Z O.O.

Otwarte, randomizowane badanie fazy 3 mające na celu ocenę monoterapii patryzumabu derukstekanu w porównaniu z leczeniem wybranym przez lekarza w hormonozależnym, HER2-ujemnym, nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym raku piersi (HER-THENA-Breast04). MK-1022-016 MSD POLSKA SP. Z O.O.

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):

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

Międzyrzecz 19.09.2025
(miejscowość, data)

KONSULTANT WOJEWÓDZKI
w dziedzinie onkologii klinicznej
województwa podlaskiego
Dr Kinga Hermanowicz-Szamatowicz
(podpis) **Kinga Hermanowicz-Szamatowicz**

ROBERT J. WILSON

1000 10th Avenue, New York, N.Y.