



Verklaring van belangen (plaatsvervangende) leden en externe adviseurs CCMO

Op deze verklaring van belangen zijn de definities uit het document '[Gedragcode en integriteitsbeleid Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek \(CCMO\)](#)' van toepassing.

* = Invoer verplicht

Uw gegevens

Titel(s) *	Prof. dr.
Voornaam *	Johanna (Anske)
Achternaam *	van der Bom
(WMO-)discipline *	Methodoloog
Functie bij de CCMO *	Vast lid

Melding van belangen die gerelateerd (kunnen) zijn aan uw werkzaamheden bij de CCMO

Bent u momenteel, of was u in de afgelopen vijf jaar, werknemer van een bedrijf? *

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven. Begin met de recentste activiteit.

Bij welk bedrijf bent/was u werkzaam?
Stichting Sanquin (not-for profit organization)

Periode
Van 1-6-2011
Tot 1-12-2021

Wat voor werkzaamheden verricht(te) u voor dit bedrijf? Indien uw functienaam uw werkzaamheden voldoende omschrijft, vermeld dan alleen uw functie.
Manager onderzoek, hoofd van de afdeling Clinical Transfusion Research

Bij welke producten bent/was u betrokken?
Alle bloedproducten

Wat zijn de indicaties van deze producten?

Anemie bij kritische ziekte, trombocytopenie bij bloedkanker, fluxus post partum, hemofilie, von Willebrand, sepsis,

Bent u momenteel, of was u in de afgelopen vijf jaar, als afdelingshoofd, hoofdonderzoeker of onderzoeker betrokken bij één of meer klinische studies? *

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven. Begin met de recentste activiteit.

Wanneer u als afdelingshoofd betrokken bent/was bij de studie, dient u de aanvullende verklaring hieronder te gebruiken en aan te passen aan uw persoonlijke situatie.

Als hoofd van een instituut/afdeling, namelijk het Center for Clinical Transfusion Research (een samenwerkingsverband tussen Sanquin en het Leids Universitair Medisch Centrum) was ik verantwoordelijk voor een groot aantal medewerkers. Het instituut werkte op diverse terreinen samen met een variëteit aan bedrijven die die belang hebben bij de taken van de CCMO, zonder dat wij van een beperkt aantal bedrijven afhankelijk zijn voor onze financiering. Werknemers binnen het instituut ontvingen subsidies of andere financiering van bedrijven die belang hebben bij de taken van de CCMO. Ik ontvang van geen van deze bedrijven een persoonlijk voordeel. Indien ik nauwer betrokken raak bij een specifieke financiering, dan enkel als hoofd van een instituut, bijvoorbeeld als hoofdonderzoeker, dan zal ik dat voorafgaand aan de beoordeling van het betreffende dossier verklaren.

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Novoseven® in Severe Postpartum Haemorrhage – Experiences from UK, DK, FR, NL.
NCT04723979

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?
Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Eptacog alpha (recombinant factor VIIa)

Wat is/was de indicatie in de studie?
Fluxus postpartum

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?
Novo Nordisk

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Mitochondrial Oxygen Measurement Variability in Critically ill patients (INOX variability study)
NCT04626661

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?
Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Device: COMET mitochondrial oxygenation measurement

Wat is/was de indicatie in de studie?

Critical illness

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Photonics Healthcare, Sanquin
.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Insufficient oxygen in septic patients (INOX Sepsis) NCT03842722

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Device: COMET mitochondrial oxygenation measurement

Wat is/was de indicatie in de studie?

sepsis

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Photonics Healthcare, Sanquin
.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Insufficient cellular oxygen in ICU patients with anemia (INOC ICU 2) NCT03092297

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Device: COMET mitochondrial oxygenation measurement

Wat is/was de indicatie in de studie?

Anemia in critical illness

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Photonics Healthcare, Sanquin
.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Towards better prognostic and diagnostic strategies for haemostatic changes during major obstetric haemorrhage (TeMpOH 2) NCT02149472

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Plasma, trombocyten concentraten, rode bloedcelconcentraten, tranexaminezuur and Device: ROTEM®

Wat is/was de indicatie in de studie?
Fluxus postpartum

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?
TEM International GmbH, Sanquin

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Monitoring outcome in neonatal thrombocytopenia (MONET study) NCT03110887

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?
Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Trombocyten concentraten

Wat is/was de indicatie in de studie?
Trombocytopenie bij premature neonaten

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?
Sanquin

Geef een omschrijving van de klinische studie.
R-FACT Study: Risk Factors for Allimmunization after Red Blood Cell Transfusions (NCT01616329)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?
Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Rode Bloedcel concentraten

Wat is/was de indicatie in de studie?
Anemia diverse oorzaken

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?
Sanquin, Leiden University Medical Center

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Von Willebrand disease in the Netherlands (WIN-Pro Study) (NCT03521583)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Onderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
VWF suppletion, tranexamic acid

Wat is/was de indicatie in de studie?
Von Willebrand ziekte

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?
Stichting Haemophilia, CSL Behring, Shire

Geef een omschrijving van de klinische studie.
National study of moderate and severe von Willebrand disease in the Netherlands (WiN study)
(NCT00510042)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?
Onderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
VWF suppletion, tranexamic acid

Wat is/was de indicatie in de studie?
Von Willebrand ziekte

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?
Foundation Haemophilia, CSL Behring

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Hemophilia in the Netherlands (HIN6) (NL7709)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?
Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Klik of tik om tekst in te voeren.

Wat is/was de indicatie in de studie?
hemofilie

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?
Ministerie VWS

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Transfusion Strategies in women during Major Obstetric Haemorrhage (TeMpOH 1) (NL3909)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Plasma, rode bloedcel concentraten, tranexaminezuur, recombinant factor VIIa, ballon catheterisatie, fibrinogeen,

Wat is/was de indicatie in de studie?

Fluxus postpartum

Wordt/werd de studie gesponsord?

Ja

Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Sanquin

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Prophylactic radiological interventions to prevent major obstetric haemorrhage in patients at high risk of abnormally invasive placenta (TeMpOH 3) (NL4210)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Radiologic interventions

Wat is/was de indicatie in de studie?

Ernstig fluxus postpartum bij abnormal invasive placenta

Wordt/werd de studie gesponsord?

Ja

Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Sanquin, LUMC

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Comparing clinical use, effectiveness, and risks across transition from fresh frozen plasma to solvent-detergent (SD) plasma in the Netherlands

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Fresh frozen plasma, Solvent/Detergent plasma (Omniplasma)

Wat is/was de indicatie in de studie?

various

Wordt/werd de studie gesponsord?

Ja

Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Sanquin, Octapharma

Geef een omschrijving van de klinische studie.

The PREPARES Study: Pathogen Reduction Evaluation & Predictive Analytical Rating Score (NL1989)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Afdelingshoofd

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Pathogen reduced buffy coat derived platelet concentrates (Mirasol treated platelets)

Wat is/was de indicatie in de studie?

Thrombocytopenia in patients with hemato oncological disease who undergo myeloablative allogenic stem cell transplant therapy

Wordt/werd de studie gesponsord?

Ja

Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Terumo BCT, Sanquin

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Assessment of the Mu-Drop System for Serum Eye Drops (AmuSED) (NCT03539159)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Afdelingshoofd

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Allogene serum oogdruppels

Wat is/was de indicatie in de studie?

Droge ogen

Wordt/werd de studie gesponsord?

Ja

Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Sanquin

Geef een omschrijving van de klinische studie.

EPO-4-Rhesus Study (EPO-4-Rhesus) (NCT03104426)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Afdelingshoofd

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Darbepoetin Alfa

Wat is/was de indicatie in de studie?

Erythroblastosis, Fetal Erythroblastosis Fetalis, Rh Disease Erythroblastosis Fetalis Due to RH Antibodies Erythroblastosis Fetalis Due to Isoimmunization

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Sanquin
.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Data Registry of Auto Immune Hemolytic Anemia (DRAIHA) (NCT04024202)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Afdelingshoofd

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Klik of tik om tekst in te voeren.

Wat is/was de indicatie in de studie?

Autoimmune Hemolytic Anemia

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Sanquin
.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Sickle Cell Disease: Targeting Alloantibody Formation Reduction; Risk Factors, and Genetics (STARRING) (NCT03288012)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Afdelingshoofd

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Red blood cell concentrate

Wat is/was de indicatie in de studie?

Sickle Cell Disease

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?

Sanquin
.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Bleeding In Thrombocytopenia Explained (BITE) (NCT03505086)

In welke rol bent/was u betrokken bij de studie?

Afdelingshoofd

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?

Platelet concentrates

Wat is/was de indicatie in de studie?
Hematologic neoplasma

Wordt/werd de studie gesponsord?

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Door wie wordt/werd de studie gesponsord?
Sanquin

Verricht u momenteel, of verrichtte u in de afgelopen vijf jaar, consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden voor een bedrijf? *

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven. Begin met de recentste activiteit.

Voor welk bedrijf verricht(te) u consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden?
Novo Nordisk, Advisory board for recombinant factor VIIa for the indication postpartum haemorrhage

Periode

Van 4-6-2021
Tot 4-6-2021

Welke werkzaamheden verricht(te) u?
Zitting in advisory board

Indien een vergoeding wordt/werd verstrekt voor de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden, ten behoeve van wie komt/kwam die vergoeding?
nvt

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden productgerelateerd? *

- Ja
 Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Welke producten zijn dit?
Recombinant factor VIIa (eptacog alpha)

Wat zijn de indicaties van deze producten?
Hemophilie met remmende antistoffen, Novo Nordisk wil deze uitbreiden naar severe postpartum haemorrhage

Bekleedt u momenteel andere posities die relevant zijn voor uw werkzaamheden voor de CCMO en die niet vallen onder hetgeen u hierboven moet melden? *

- Ja, namelijk...

Klik of tik om tekst in te voeren.

- Nee
-

Zijn er posities die u langer dan vijf jaar geleden bekleedde, maar die uw werkzaamheden voor de CCMO nog steeds kunnen beïnvloeden? *

- Ja, namelijk...

Klik of tik om tekst in te voeren.

Nee

Heeft u een financieel belang in een bedrijf? *

Ja

Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Wat voor belang betreft dit en welk bedrijf is daarbij betrokken?

Klik of tik om tekst in te voeren.

Bent u, of is een instelling waaraan u verbonden bent (zoals een universiteit), eigenaar van een patent dat u direct persoonlijk financieel gewin oplevert? *

Ja

Nee

Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.

Welk product betreft het patent?

Klik of tik om tekst in te voeren.

Wie is de eigenaar van het patent?

Kies een item.

Heeft een van de volgende personen

• uw partner

• kinderen <18 jaar

• personen die op hetzelfde adres wonen als u

huidige 'belangen' vergelijkbaar met hetgeen hierboven aan u is gevraagd? *

Ja, namelijk...

Klik of tik om tekst in te voeren.

Nee

Heeft u andere belangen waardoor uw integriteit, onpartijdigheid en/of onafhankelijkheid wordt/worden beïnvloed, of zijn er andere zaken betreffende uw persoon waar de CCMO en het publiek naar uw mening van op de hoogte moeten zijn? *

Ja, namelijk...onderwijsactiviteiten voor Bayer van 2010 tot 2020. Vergoeding kwam ten goede aan het LUMC.

Klik of tik om tekst in te voeren.

Nee

Tot slot

Ik verklaar dit formulier naar eer en geweten te hebben ingevuld. Ik zal wijzigingen ten aanzien van mijn belangen direct melden aan de CCMO. Ook ben ik bekend met het document 'Gedragscode en integriteitsbeleid' van de CCMO. *

Voornaam *	Johanna (Anske)
Achternaam *	van der Bom
Plaats *	Utrecht
Datum *	10 januari 2022