



## Verklaring van belangen (plaatsvervangende) leden en externe adviseurs CCMO

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

\* = Invoer verplicht

---

### Uw gegevens

Titel(s) *	Prof. dr.
Voornaam *	Joop
Achternaam *	van Gerven
(WMO-)discipline *	Voorzitter
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

Bij welk bedrijf bent/was u werkzaam?  
Centre for Human Drug Research, Leiden

Periode  
Van 1-1-1994  
Tot 11-1-2022

Wat voor werkzaamheden verricht(te) u voor dit bedrijf? Indien uw functienaam uw werkzaamheden voldoende omschrijft, vermeld dan alleen uw functie.

Research Director

Bij welke producten bent/was u betrokken?  
zie publicatielijst

Wat zijn de indicaties van deze producten?  
diverse neurologische, psychiatrische en anesthesiologische (CNS) indicaties

---

**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

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

*Ik ben voltijds aangesteld als research directeur bij het Centre for Human Drug Research (CHDR) in Leiden, met aanstellingen als hoogleraar bij de Afdelingen Psychiatrie en Neurologie. Vanuit het CHDR ben ik gedetacheerd als voltijds voorzitter van de CCMO. Binnen het CHDR begeleid ik nog de stafleden en promovendi die zich bezighouden met ontwikkeling van methoden en geneesmiddelen voor centralezenuwstelselaandoeningen. Ik ben tevens lid van de wetenschappelijke adviesraad van het CHDR. Het instituut werkt 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 ontvangen 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 indirect als research directeur, bijvoorbeeld als hoofdonderzoeker, dan zal ik dat voorafgaand aan de beoordeling van het betreffende dossier verklaren. In het algemeen zal ik een verklaring van belangenverstrengeling opgeven, als de CCMO projecten beoordeelt waarbij het CHDR betrokken is,*

*In het onderstaande schema zijn alle lopende en afgeronde projecten vermeld (in de vorm van publicaties of protocollen) waarbij ik sinds als (hoofd)onderzoeker betrokken ben (geweest)*

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Dijkstra FM, Zuiker RGJA, Siebenga PS, Leigh-Pemberton RA, Sun L, Manthis JD, De Kam ML, Lin R, Von Moltke LL, Rezendes D, Van Gerven JMA. Pharmacological profile of ALKS 7119, an investigational compound evaluated for the treatment of neuropsychiatric disorders, in healthy volunteers. Br J Clin Pharmacol (2021) (in press)

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
ALKS 7119

Wat is/was de indicatie in de studie?  
dementie

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?  
Alkermes

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Baakman AC Gavan C, Van Doeselaar L, De Kam M, Broekhuizen K, Bajenaru O, Camps L, Swart, E, Kalisvaart K, Schoonenboom N, Lemstra Evelien Scheltens Ph, Cohen A, Van Gerven J, Groeneveld GJ.. Acute response to cholinergic challenge predicts long-term response to galantamine treatment in patients with Alzheimer's Disease. Br J Clin Pharmacol (2021) in press

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Alzheimer

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Leijenaar JF, Groeneveld GJ, Klaassen ES, Leeuwis AE, Scheltens P, Weinstein HC, van Gerven JMA, Barkhof F, van der Flier WM, Prins ND. Methylphenidate and galantamine in patients with vascular cognitive impairment-the proof-of-principle study STREAM-VCI. *Alzheimers Res Ther.* 2020 Jan 7;12(1):10 (doi: 10.1186/s13195-019-0567-z)

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
vasculaire dementie

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Kwee, CMB; Van Gerven, JMA; Bongaerts, FLP; Cath DC; Jacobs G; Baas JMP; Groenink L. Translational integration of preclinical and clinical cannabidiol anxiety research using the IB-derisk tool.

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
angststoornissen

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Recourt K, Van Gerven JMA, Drenth N, Van der Grond, J, Nishigori K, Van der Wee, NJA, Jacobs GE. Effects of racemic ketamine on resting State Functional Brain Connectivity over 24 hours in patients with Major Depressive Disorder (MDD).

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

Onderzoeker

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

Ketamine

Wat is/was de indicatie in de studie?

depressie

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?

Dainippon-Sumitomi

Geef een omschrijving van de klinische studie.

(to be published) A single center open label parallel group study in male and female subjects with epilepsy to evaluate the effect of repeated oral doses of UCB0942 on the pharmacokinetics of carbamazepine epoxide and pharmacokinetics safety and tolerability of repeated oral doses of UCB0942 in the presence of concomitant antiepileptic drugs.

(to be published) A multicenter study of UCB0942 on severe refractory epilepsy

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

Hoofdonderzoeker

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

padsevonil/UCB0942

Wat is/was de indicatie in de studie?

epilepsy

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?

UCB

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Morrison RL, Fedgchin M, Singh J, Van Gerven J, Zuiker R, Lim KS, van der Ark P, Wajs E, Xi L, Zannikos P, Drevets WC. Effect of intranasal esketamine on cognitive functioning in healthy participants: a randomized, double-blind, placebo- controlled study. *Psychopharmacology (Berl)*. 2018 Feb 1. (doi: 10.1007/s00213-018-4828-5)

Van de Loo AJAE, Bervoets AC, Mooren L, Bouwmeester NH, Garssen J, Zuiker R, van Amerongen G, van Gerven J, Singh J, der Ark PV, Fedgchin M, Morrison R, Wajs E, Verster JC. The effects of intranasal esketamine (84 mg) and oral mirtazapine (30 mg) on on-road driving performance: a double-blind, placebo-controlled study. *Psychopharmacology (Berl)*. 2017;234(21):3175-3183

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

Hoofdonderzoeker

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

intranasaal ketamine

Wat is/was de indicatie in de studie?

depression

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?

JNJ

.....  
Geef een omschrijving van de klinische studie.

Muehlan C, Heuberger J, Juif P-E, Croft M, Van Gerven J, Dingemans J. Accelerated development of the dual orexin receptor antagonist ACT-541468: Integration of a microtracer in the first-in-human study. *Clin Pharmacol Ther*. 2018;104(5):1022-1029

Treiber A, de Kanter R, Roch C, Gatfield J, Boss C, von Raumer M, Schindelholz B, Muehlan C, van Gerven J, Jenck F. The Use of Physiology- Based Pharmacokinetic and Pharmacodynamic Modeling in the Discovery of the Dual Orexin Receptor Antagonist ACT-541468. *J Pharmacol Exp Ther*. 2017;362(3):489-503

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

Hoofdonderzoeker

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

nemorexant/ACT-541468

Wat is/was de indicatie in de studie?

insomnia

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?

Actelion/Idorsia

.....  
Geef een omschrijving van de klinische studie.

Zuiker R, Chen Xia, Østerberg O, Mirza N, Muglia P, De Kam M, Klaassen E, Van Gerven J. NS11821, an  $\alpha 2,3$  subtype-specific GABAA agonist, elicits selective effects on the central nervous system in randomized controlled trial with healthy subjects. *J Psychopharmacol*. 2016;30(3):253-62

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

Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
NS11821

Wat is/was de indicatie in de studie?  
anxiety

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?  
Neurosearch

.....  
Geef een omschrijving van de klinische studie.

Te Beek ET, Chen X, Jacobs GE, Nahon KJ, De Kam ML, Lappalainen J, Cross AJ, Van Gerven JMA, Hay JL. The effects of the nonselective benzodiazepine lorazepam and the alpha2/alpha3 subunit-selective GABAA receptor modulators AZD7325 and AZD6280 on plasma prolactin levels. Clin Pharmacol Drug Develop 2015;4:49– 154

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
AZD7325

Wat is/was de indicatie in de studie?  
anxiety

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?  
Astra-Zeneca

.....  
Geef een omschrijving van de klinische studie.

Chen X, Jacobs G, de Kam ML, Jaeger J, Lappalainen J, Maruff P, Smith MA, Cross AJ, Cohen A, van Gerven J. AZD6280, a novel partial  $\gamma$ -aminobutyric acid A receptor modulator, demonstrates a pharmacodynamically selective effect profile in healthy male volunteers. J Clin Psychopharmacol 2015;35(1):22-33

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
AZD6280

Wat is/was de indicatie in de studie?  
anxiety

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?

Astra-Zeneca

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

(to be published) A single-centre double-blind randomised placebo-controlled parallel single ascending dose study to assess the safety and tolerability pharmacokinetics and pharmacodynamics of single ascending doses of AN363 in healthy male subjects

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

Hoofdonderzoeker

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

AN363

Wat is/was de indicatie in de studie?

anxiety/pain

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?

Saniona

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Recourt K, van der Aart J, Jacobs G, de Kam M, Drevets W, van Nueten L, Kanhai K, Siebenga P, Zuiker R, Ravenstijn P, Timmers M, van Gerven J, de Boer P. Characterisation of the pharmacodynamic effects of the P2X7 receptor antagonist JNJ-54175446 using an oral dexamphetamine challenge model in healthy males in a randomised, double-blind, placebo-controlled, multiple ascending dose trial. *J Psychopharmacol.* 2020 Apr 4:269881120914206. (doi: 10.1177/0269881120914206.)

(to be published) Multiple ascending dose study of the P2x7 antagonist JNJ-54175446

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

Hoofdonderzoeker

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

JNJ-54175446

Wat is/was de indicatie in de studie?

depression

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?

JNJ

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

De Boer P, Drevets WC, Rofael H, van der Ark P, Kent JM, Kezic I, Parapatics S, Dorffner G, van Gerven J, Beneš H, Keicher C, Jahn H, Seiden DJ, Luthringer R. A randomized Phase 2 study to

evaluate the orexin-2 receptor antagonist seltorexant in individuals with insomnia without psychiatric comorbidity. J Psychopharmacol. 2018;32(6):668- 677

Recourt K, de Boer P, Zuiker R, Luthringer R, Kent J, van der Ark P, Van Hove I, van Gerven J, Jacobs G, van Nueten L, Drevets W. Correction to: The selective orexin-2 antagonist seltorexant (JNJ-42847922/MIN-202) shows antidepressant and sleep-promoting effects in patients with major depressive disorder. Transl Psychiatry. 2019 Oct 2;9(1):240.

(to be published) Multiple Dose study for the orexin 2 antagonist JNJ-42847922 in patients with MDD

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
seltorexant/JNJ-42847922

Wat is/was de indicatie in de studie?  
insomnia/depression

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?  
JNJ

.....  
Geef een omschrijving van de klinische studie.

(to be published) A double blind ascending multiple dose study to evaluate the safety and tolerability of the chemoreceptor antagonist GAL- 021 in healthy volunteers (GAL-021-106)

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
GAL-021

Wat is/was de indicatie in de studie?  
obstructive sleep apnea

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?  
Galleon

.....  
Geef een omschrijving van de klinische studie.

(to be published) A randomized double-blind two period cross-over counterbalanced placebo controlled proof of mechanism study to investigate the effect of the vasopressin antagonist RO5285119 on AVP pathway activation in healthy male subjects.

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

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



RO5285119

Wat is/was de indicatie in de studie?  
anxiety

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?  
Hoffmann-LaRoche

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
(to be published) Single ascending dose study of the NMDA antagonist ALKS 7119 in healthy volunteers

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
ALKS-7119

Wat is/was de indicatie in de studie?  
cognitive disorder

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?  
Alkermes

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
Schrier L, Zuiker R, Merkus FW, Klaassen ES, Guan Z, Tuk B, van Gerven JM, van der Geest R, Groeneveld GJ. Pharmacokinetics and pharmacodynamics of a new highly concentrated intranasal midazolam formulation for conscious sedation. Br J Clin Pharmacol. 2016 Oct 25. (doi: 10.1111/bcp.13163)

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
conscious sedation

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?  
Medir

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Kruithof AC, Watanabe S, Peeters PA, de Kam ML, Zuiker RG, Stevens J, van Gerven JM, Stockis A. Pharmacological interactions between brivaracetam and ethanol in healthy males. J Psychopharmacol. 2016 Sep 20. (pii: 0269881116665326)

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
epilepsy

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?  
UCB

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Wilhelmus MM, Hay JL, Zuiker RG, Okkerse P, Perdrieu C, Sauser J, Beaumont M, Schmitt J, van Gerven JM, Silber BY. Effects of a single, oral 60 mg caffeine dose on attention in healthy adult subjects. J Psychopharmacol. 2016 Sep 20. (pii: 0269881116668593) [Epub ahead of print]

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
cognitive enhancement

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?  
Nestlé

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Spiegelstein O, Stevens J, Van Gerven J, Nathan PJ, Maynard JP, Mayleben DW, Hellriegel E, Yang R. Pharmacokinetics, pharmacodynamics and safety of CEP-26401, a high-affinity histamine-3 receptor antagonist, following single and multiple dosing in healthy subjects. J Psychopharmacol. 2016;30:983-93 -Baakman AC, Zuiker R, van Gerven JMA, Gross N, Yang R, Fetell M, Gershon A, Gilgun-Sherki Y, Hellriegel E, Spiegelstein O. Central nervous system effects of the histamine-3 receptor antagonist CEP-26401, in comparison with modafinil and donepezil, after a single dose in a cross-over study in healthy volunteers. Br J Clin Pharmacol. 2019 May;85(5):970-985

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
irdabisant/CEP-26401

Wat is/was de indicatie in de studie?  
cognitive disorder

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?  
Teva

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
(to be published) A Single Center, Randomized, Investigator/Subject Blind, Adaptive, Single and Multiple Ascending Dose, Placebo Controlled Study to Investigate Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Pharmacodynamics of RO7017773 Following Oral Administration in Healthy Subjects

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
RO7017773

Wat is/was de indicatie in de studie?  
autism

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?  
Hoffmann-LaRoche

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
(to be published) SAD and MAD with CO2- challenge-study of ORX1-antagonist JNJ- 55375515 in healthy male volunteers

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
JNJ-55375515

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Anxiety

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?

JNJ

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.

(to be published) A Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled, 3-Period Crossover Study Followed by 1 Open-label Comparator Period to Evaluate Central Pharmacodynamic Activity of TAK-653 in Healthy Volunteers Using Transcranial Magnetic Stimulation

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

Onderzoeker

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

TAK-653

Wat is/was de indicatie in de studie?

depression

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?

Takeda

---

**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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

Periode

Van Klik of tik om een datum in te voeren.

Tot Klik of tik om een datum in te voeren.

Welke werkzaamheden verricht(te) u?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Klik of tik om tekst in te voeren.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

Wat zijn de indicaties van deze producten?

Klik of tik om tekst in te voeren.

---

**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...

- Research Director Centre for Human Drug Research (CHDR), Leiden
- Hoogleraar Klinische Neuropsychofarmacologie, Leids Universitair Medisch Centrum (LUMC) en Leiden Academic Center for Drug Research (LACDR)
- (Gast-) Neuroloog, Afdeling Neurologie LUMC
- Lid, Wetenschappelijke Adviesraad, ZonMw Diverse Programma's (Goed Gebruik Geneesmiddelen, Medicinale Cannabis, Humane Meetmethoden, Future Therapies)
- Lid, Adviesraad voor Wetenschap en Innovatie, Hersenstichting
- Lid, Adviesgroep COVID19, Ministerie van VWS/ZonMW
- Lid, Adviesgroep Regulatory Science Networks Netherlands

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...

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 *	Joop
Achternaam *	van Gerven
Plaats *	Voorschoten
Datum *	12-1-2022