



## 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 *	Jos
Achternaam *	Kosterink
(WMO-)discipline *	Klinisch farmacoloog
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?

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.

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

Klik of tik om tekst in te voeren.

Bij welke producten bent/was u betrokken?

Klik of tik om tekst in te voeren.

Wat zijn de indicaties van deze producten?

Klik of tik om tekst in te voeren.

---

**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.*

Voor gehele overzicht zie: [Jos Kosterink – Research output — the University of Groningen research portal \(rug.nl\)](https://www.rug.nl/research/portal/research-portal)

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 afdeling, namelijk de afdeling klinische farmacie en farmacologie van het Universitair Medisch Centrum Groningen (UMCG) ben ik verantwoordelijk voor een groot aantal medewerkers. De instelling/afdeling werkt op diverse terreinen samen met een variëteit aan bedrijven die belang hebben bij de taken van de CCMO, zonder dat wij van een beperkt aantal bedrijven afhankelijk zijn voor onze financiering. Werknemers binnen de afdeling 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 als hoofd van een afdeling, bijvoorbeeld als hoofdonderzoeker, dan zal ik dat voorafgaand aan de beoordeling van het betreffende dossier verklaren.*

Overzicht van studies:

[Jos Kosterink – Research output — the University of Groningen research portal \(rug.nl\)](https://www.rug.nl/research/portal/research-portal)

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Zoals hierboven al verklaard ben ik als afdelingshoofd verantwoordelijk voor veel onderzoekers die verantwoordelijk zijn voor hun eigen onderzoek en onderzoekslijnen. Hierbij gaat het om studies naar specifieke geneesmiddelen. Wanneer ik nadrukkelijker betrokken ben (als hoofdonderzoeker of onderzoeker) dan geef ik dit hieronder aan middels een aparte beschrijving

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

Afdelingshoofd

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

Binnen onze afdeling wordt veel onderzoek gedaan mn naar specifieke antidiabetica en oncologische geneesmiddelen, immuunsuppressiva en antibiotica.

Wat is/was de indicatie in de studie?

Focus op diabetes en CV aandoeningen, oncologie maar ook breder.

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?

Studies worden gesponsord door oa farmaceutische industrie (geneesmiddel afhankelijk), ZonMw, KWF, NWO, interne fondsen UMCG

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Zoals hierboven al verklaard ben ik als afdelingshoofd verantwoordelijk voor veel onderzoekers die verantwoordelijk zijn voor hun eigen onderzoek en onderzoekslijnen. Hierbij kan het ook gaan om de optimalisatie van farmacotherapie in het algemeen waarbij niet naar specifieke geneesmiddelen wordt

gekeken. Wanneer ik nadrukkelijker betrokken ben (als hoofdonderzoeker of onderzoeker) dan geef ik dit hieronder aan middels een aparte beschrijving

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
Optimalisatie van farmacotherapie mn in de diabeteszorg, oncologie en in het licht van medicatieveiligheid niet gericht op een specifiek geneesmiddel

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Focus op diabetes en CV aandoeningen, oncologie maar ook breder.

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?  
Studies worden gesponsord door oa farmaceutische industrie (geneesmiddel afhankelijk), ZonMw, KWF, NWO, interne fondsen UMCG

.....  
Geef een omschrijving van de klinische studie.  
Tocilizumab effectiviteit bij Covid patiënten

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Covid-19

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?  
Roche. Studie medicatie.

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

'A phase II non-inferiority study comparing point-of-care produced CAR T-cell to commercial CAR T-cells in patients with relapsed/refractory Non-Hodgkin Lymphoma' (EudraCT: 2021-000937-15)

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
Point of care geproduceerde anti-CD19 CAR T-cell (UMCG productie) versus commercieel anti-CD19 CAR T-cell (Kymriah)

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Relapsed/refractair Non-Hodgkin lymfoom

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?

ZonMw en UMCG.  
.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Optimalisatie van gebruik van antischimmel geneesmiddelen en tuberculostatika mbv PK/PD modellering

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

Onderzoeker

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

Diverse nieuwe antischimmelmiddelen (oa voriconazol, caspofungine, micafungin) en tuberculostatika (oa rifampicine, isoniazide, ethambutol, pyrazinamide)

Wat is/was de indicatie in de studie?

Schimmelinfecties en (MDR) tuberculose

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?

ZonMw, firma die een desbetreffend middel op de markt brengt, UMCG fondsen  
.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

First-in-human phase I clinical trial of a Semliki Forest Virus-based RNA replicon cancer vaccine against human papilloma virus-induced cancers. (NCT03141463; NL56680.000.16)

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

Onderzoeker

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

HPV therapeutisch vaccin (productie UMCG)

Wat is/was de indicatie in de studie?

HPV geïnduceerde kankers

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?

KWF, EFRO, UMCG en ViciniVax BV  
.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.



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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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.

.....

**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...
- Afdelingshoofd Klinische Farmacie en Farmacologie UMCG
  - Ziekenhuisapotheker en hoogleraar Ziekenhuisfarmacie ihb klinische farmacie UMCG
  - Hoogleraar Ziekenhuisfarmacie ihb klinische farmacie bij Groninger Research Institute of Pharmacy (GRIP) faculteit FSE, RUG
  - Directeur Groningen University Institute for Drug Exploration (GUIDE), UMCG/FSE/RUG
  - Voorzitter expertisegroep Regie op Registers, ZINI
  -
- 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 \*                      Jos

Achternaam \*                      Kosterink

Plaats \*                              Haren

Datum \*                              14-1-2022