



Verklaring van belangen 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) *	Dr.
Voornaam *	Marcel P.H.
Achternaam *	van den Broek
(WMO-)discipline *	Ziekenhuisapotheker
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.

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Diverse onderzoeken naar immunosuppressiva bij atopische dermatitis en eczeem

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

Onderzoeker

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.

N.v.t.

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

Azathioprine, mercaptopurine, methotrexaat, mycofenolzuur, allopurinol

Wat is/was de indicatie in de studie?

Atopische dermatitis, constitutioneel eczeem

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?

N.v.t.

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Diverse onderzoeken naar farmacokinetiek van geneesmiddelen bij neonaten tijdens therapeutische hypothermie

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

Onderzoeker

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.

N.v.t.

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

Midazolam, morfine, lidocaine, fenobarbital, gentamicine, benzylpenicilline

Wat is/was de indicatie in de studie?

Atopische dermatitis, constitutioneel eczeem

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

Met opmerkingen [CCMO1]: U kunt bijvoorbeeld de titel van de projectaanvraag of de titel van een wetenschappelijke publicatie invoeren.

Met opmerkingen [CCMO2]: Bent/was u in de afgelopen vijf jaar betrokken bij meerdere klinische studies? Kopieer dan deze vragen en plak ze hieronder, zodat u meerdere activiteiten kunt melden.

Geef een omschrijving van de klinische studie.

ANTROP studie, studie naar beloop van troponines in serum tijdens behandeling met doxorubicine in vrouwen met borstkanker

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

Onderzoeker

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.

N.v.t.

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

Doxorubicine

Wat is/was de indicatie in de studie?

Mammacarcinoom

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?

St. Antonius onderzoeksfonds

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Farmacokinetiek van anti-Xa na toediening van nadroparine bij patienten met verminderde nierfunctie en/of overgewicht.

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

Hoofdonderzoeker

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.

N.v.t.

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

Nadroparine

Wat is/was de indicatie in de studie?

Diverse indicaties waarvoor therapeutische doseringen nadroparine nodig zijn, waaronder atriumfibrilleren en veneuze trombo-emboliën

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?

St. Antonius onderzoeksfonds / Van Os van Dam stichting

Geef een omschrijving van de klinische studie.

PARROT studie; onderzoek naar effect van tributyrine bij patiënten met acute pancreatitis.

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

Onderzoeker

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.
N.v.t.

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

Wat is/was de indicatie in de studie?
Acute pancreatitis

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?
St. Antonius onderzoeksfonds

Geef een omschrijving van de klinische studie.
QTc verlenging van chloroquine bij COVID-19.

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

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.
N.v.t.

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

Wat is/was de indicatie in de studie?
COVID-19 (anno 2020)

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?
N.v.t.

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Real-world veiligheid en effectiviteit van abirateron in patiënten met prostaatkanker

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

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.
N.v.t.

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

Wat is/was de indicatie in de studie?
Prostaatkarcinoom

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?
N.v.t.

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Hematologische complicaties van behandeling etoposide bij patiënten met kleincellige longkanker

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

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.
N.v.t.

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

Wat is/was de indicatie in de studie?
Kleincellig longkanker (SCLC)

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?
N.v.t.

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Evaluatie van veiligheid en bijwerkingen van capecitabine wanneer de dosering wordt aangepast op basis van DPYD genotype.

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

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.
N.v.t.

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

Wat is/was de indicatie in de studie?
Diverse oncologische indicaties waarvoor capecitabine is geïndiceerd, zoals colorectaalcarcinoom

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?
N.v.t.

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?

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...
- Ziekenhuisapotheker-klinisch farmacoloog St. Antoniusziekenhuis, eenheid Farmacie
 - Docent Universiteit Utrecht, faculteit Farmaceutische wetenschappen, Utrecht
- 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...

- Organisatie "Chicago goes Dutch" in samenwerking met Roche (2018 en 2019)

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 * Marcel P.H.

Achternaam * van den Broek

Plaats * Nieuwegein

Datum * 30-11-2022