



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 *	John
Achternaam *	Haanen
(WMO-)discipline *	Arts
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.

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 centrum voor Celtherapie en onderzoeksgroep leider binnen het NKI-AVL ben ik verantwoordelijk voor een groot aantal medewerkers. De afdelingen werken 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 de afdeling ontvangen subsidies of andere financiering van bedrijven die 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.

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Gerandomiseerde fase 3 studie bij patiënten met uitgezaaid melanoom waarin TIL behandeling met ipilimumab wordt vergeleken

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

Hoofdonderzoeker

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

Infusie van tumor-infiltrerende lymfocyten versus ipilimumab

Wat is/was de indicatie in de studie?

Patiënten met een uitgezaaid melanoom na falen van anti-PD-1

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.

Fase I studie met een CAR-T product

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

Hoofdonderzoeker

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

Claudin-6-CAR-T product

Wat is/was de indicatie in de studie?

Patiënten met een Claudin-6 positieve uitgezaaide maligniteit (vooral zaadbal en eierstokkanker)

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?

BioNTech

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Fase I studie met neoantigeen-specifieke T cellen

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

Hoofdonderzoeker

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

Uit bloed verkregen neoantigeen-specifieke T cellen voor infusie

Wat is/was de indicatie in de studie?

Patienten met een uitgezaaid melanoom

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?

BioNTech

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Fase I studie met doelgerichte behandeling

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

Hoofdonderzoeker

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

Patienten met uitgezaaid melanoom

Wat is/was de indicatie in de studie?

Spartalizumab gecombineerd met capmatinib of trametinib of IL-1RA

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?

Novartis

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Fase II studie met neoadjuvant gegeven T-VEC + nivolumab

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

Hoofdonderzoeker

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

T-VEC gecombineerd met nivolumab

Wat is/was de indicatie in de studie?

Stadium IIIB/C melanoom

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.

Gerandomiseerde fase 3 studie bij uitgezaaid niet-helderceilig niercelkanker

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

Hoofdonderzoeker

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

Ipilimumab + nivolumab versus sunitinib

Wat is/was de indicatie in de studie?

Uitgezaaide nierkankerpatienten

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?

BMS

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Fase I studie met CD70-CAR-T bij uitgezaaide nierkanker

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

Hoofdonderzoeker

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

Allogeen CD70-CAR-T product

Wat is/was de indicatie in de studie?

Patienten met uitgezaaide heldercellige nierkanker

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?

Crispr Therapeutics

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Fase 2 studie met cabozantinib bij uitgezaaide nierkanker na ipilimumab + nivolumab

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

Hoofdonderzoeker

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

cabozantinib

Wat is/was de indicatie in de studie?

Uitgezaaide nierkanker

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?

Ipsen

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Fase I studie met TCR gentherapieproduct

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

Hoofdonderzoeker

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

NY-eso-1-specifieke TCR gemodificeerde T cellen

Wat is/was de indicatie in de studie?

Uitgezaaide longkanker

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?

GSK

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Fase I studie met TCR gentherapieproduct

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

Hoofdonderzoeker

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

NY-eso-1-specifieke TCR gemodificeerde T cellen

Wat is/was de indicatie in de studie?

Patienten met weke delen sarcoom

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?

GSK

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Fase 2 studie met belzutifan

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

Hoofdonderzoeker

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

HIF-2alfa remmer belzutifan

Wat is/was de indicatie in de studie?
Uitgezaaide heldercellige nierkankerpatienten

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?

MSD

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Fase 3 studie bij uitgezaaide nierkanker

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Belzutifan icm pembrolizumab versus cabozantinib

Wat is/was de indicatie in de studie?
Patienten met uitgezaaide heldercellige nierkanker

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?

MSD

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Fase 2 studie met TIL behandeling bij uitgezaaide longkanker

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?
Uitgezaaide longkanker

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?

Iovance Biotherapeutics

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?

Neogene Therapeutics

Periode

Van 1-7-2019

Tot 4-1-2022

Welke werkzaamheden verricht(te) u?

Lid Scientific advisory board

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

Vergoeding ten behoeve van mijzelf

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?

Neoantigeen-specifieke TCR gemodificeerde T cellen

Wat zijn de indicaties van deze producten?

Uitgezaaide kankerpatienten

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?

BioNTech

Periode

Van 1-1-2017

Tot 4-1-2022

Welke werkzaamheden verricht(te) u?

Lid Scientific advisory board

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

Vergoeding ten behoeve van AVL

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?

Neoantigeen-specifieke T cellen

Wat zijn de indicaties van deze producten?
Uitgezaaide melanoompatienten

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?
T-Knife

Periode

Van 1-1-2020

Tot 4-1-2022

Welke werkzaamheden verricht(te) u?
Lid Scientific advisory board

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

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?
Tumor-specifieke TCR gemodificeerde T cellen

Wat zijn de indicaties van deze producten?
Uitgezaaide kankerpatienten

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?
Aandeelopties in Neogene Therapeutics

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 *	John
Achternaam *	Haanen
Plaats *	Amsterdam
Datum *	5-3-2026