



## 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 *	Hugo
Achternaam *	van der Kuy
(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.

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.

#### 1. SWITCH/SWITCH ON

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

**Met opmerkingen [CCMO1]:** Met werknemer wordt bedoeld: Elke persoon die een arbeidsverhouding heeft met een bedrijf (zoals hieronder gedefinieerd) ongeacht de vergoeding. Een arbeidsverhouding bestaat als het bedrijf gezag heeft over de activiteiten van de persoon.

**Met opmerkingen [CCMO2]:** Met bedrijf wordt bedoeld: Een bedrijf/organisatie met een winstoogmerk dat commerciële belangen heeft bij de taken van de CCMO.

**Met opmerkingen [CCMO3]:** Met hoofdonderzoeker wordt bedoeld: Een persoon met de verantwoordelijkheid voor de coördinatie van onderzoekers in andere centra die participeren in een multicenterstudie of een persoon die de leiding heeft over een monocenterstudie, of de persoon die het onderzoeksrapport van de klinische studie ondertekent.

**Met opmerkingen [CCMO4]:** Met onderzoeker wordt bedoeld: Een persoon die betrokken is in een klinische studie op een specifieke onderzoekslocatie. Dit zijn de verantwoordelijke onderzoeker van een studie op een specifieke onderzoekslocatie of een lid van een onderzoeksteam die belangrijke studiegerelateerde procedures of taken verricht en belangrijke studiegerelateerde beslissingen neemt.

**Met opmerkingen [CCMO5]:** U kunt bijvoorbeeld de titel van de projectaanvraag of de titel van een wetenschappelijke publicatie invoeren.

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 directeur/hoofd van een instituut/instelling/afdeling/vakgroep, namelijk [naam instelling etc.] ben ik verantwoordelijk voor een groot aantal medewerkers. Het/De instituut/instelling/afdeling/vakgroep 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/de instituut/instelling/afdeling/vakgroep 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 directeur/hoofd van een instituut/instelling/afdeling/vakgroep, bijvoorbeeld als hoofdonderzoeker, dan zal ik dat voorafgaand aan de beoordeling van het betreffende dossier verklaren.

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
De COVID vaccinaties van Janssen, Moderna en Pfizer

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Covid vaccinatie preventief

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

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
2. NISONE

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.  
NVT

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
Rosuvastatine en atorvastatine om te kijken of je met een N = 1 trial kan aantonen dat de bijwerkingen niet gerelateerd zijn aan het geneesmiddel. Er zit ook een bioequivalantie poot aan omdat de medicatie wordt gemaakt door de Apotheek A15

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Hoog cholestrol

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

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
3. CARE4CHAMP: Doseerinterval verlenging van PCSK9 remmers

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

**Met opmerkingen [CCMO6]:** 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.

**Met opmerkingen [CCMO7]:** U kunt bijvoorbeeld de titel van de projectaanvraag of de titel van een wetenschappelijke publicatie invoeren.

**Met opmerkingen [CCMO8]:** U kunt bijvoorbeeld de titel van de projectaanvraag of de titel van een wetenschappelijke publicatie invoeren.

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.  
NVT

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
PCSK9 remmers

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Hoog cholesterol

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?  
Treatmeds

Geef een omschrijving van de klinische studie.

#### 4. CHECKUP

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.  
NVT

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
Een CRR bij ouderen patiënten met polyfarmacie

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Polyfarmacie

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

2

Geef een omschrijving van de klinische studie.

#### 5. Diverse studies vanuit de ziekenhuisapotheek van het Erasmus MC

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

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 afdelingshoofd van de ziekenhuisapotheek van het Erasmus MC (Rotterdam) 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

**Met opmerkingen [CCMO9]:** U kunt bijvoorbeeld de titel van de projectaanvraag of de titel van een wetenschappelijke publicatie invoeren.

**Met opmerkingen [CCMO10]:** U kunt bijvoorbeeld de titel van de projectaanvraag of de titel van een wetenschappelijke publicatie invoeren.

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.

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
De studies kunnen opgezocht worden via onderstaande link

[Pharmacy - Research output - Erasmus University Rotterdam](#)

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Diverse

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 met name gesponsord door ZonMw, KWF, NWO of Europese subsidies.  
Op dit moment lopen er geen sponsorcontracten met grote farmaceutische industrieën.

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.

**Met opmerkingen [CCMO11]:** Met consultancy wordt bedoeld: Een activiteit waarbij de persoon een bedrijf voorziet van advies of diensten ongeacht de contractuele relatie of enige vorm van vergoeding. Dit heeft geen betrekking op wetenschappelijk advies dat is gegeven in de uitoefening van een taak voor de CCMO.

**Met opmerkingen [CCMO12]:** Met strategische advieswerkzaamheden wordt bedoeld: De persoon participeert (met het recht om te stemmen of kan de uitkomst beïnvloeden) in een (wetenschappelijke) adviescommissie of adviesraad met als doel het voorzien van advies of meningen over de (toekomstige) strategie, richting en ontwikkeling ten aanzien van activiteiten van een bedrijf in termen van algemene of productgerelateerde strategie, ongeacht de contractuele relatie of vergoeding. Data monitoring comités (bestaande uit onafhankelijke externe experts die onafhankelijk van de sponsor ongeblindeerde klinische studiedata beoordelen) vallen buiten deze definitie.

**Met opmerkingen [CCMO13]:** Met bedrijf wordt bedoeld: Een bedrijf/organisatie met een winstoogmerk dat commerciële belangen heeft bij de taken van de CCMO.

**Met opmerkingen [CCMO14]:** Ontvangt of ontving u de vergoeding bijvoorbeeld persoonlijk of wordt/werd de vergoeding verstrekt aan een instituut waaraan u verbonden bent/was?

---

**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

**Met opmerkingen [CCMO15]:** Vermeld indien van toepassing hier ook uw affiliatie(s) aan een universiteit of ziekenhuis.

---

**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.

**Met opmerkingen [CCMO16]:** Met een **bedrijf** wordt bedoeld: Een bedrijf/organisatie met een winstoogmerk dat commerciële belangen heeft bij de taken van de CCMO.

**Met opmerkingen [CCMO17]:** Met een **financieel belang in een bedrijf** wordt bedoeld:

- Bezit van aandelen in of eigendom van een bedrijf, uitgezonderd onafhankelijk bestuurd beleggings- en pensioenfondsen die niet exclusief gebaseerd zijn op deze bedrijven of een combinatie van deze bedrijven.
- Beloningen, vergoedingen, honoraria, salarissen, die door bedrijven direct worden betaald aan de persoon door bedrijven anders dan betalingen in verband met uitgaven voor onderzoekswerk of vergoeding van redelijke kosten in verband met het bijwonen van conferenties of seminars (bijv. reis- en verblijfkosten).

---

**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.

**Met opmerkingen [CCMO18]:** Met **patent** wordt bedoeld: Een patent op een geneesmiddel, medisch hulpmiddel en/of daaraan gerelateerd(e) product(en) of techniek(en).

---

**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

**Met opmerkingen [CCMO19]:** Met **partner** wordt bedoeld: In elk geval de echtgenoot, persoon waarmee men een samenlevingscontract heeft, persoon waarmee men een vaste liefdesrelatie heeft, maar kan ook zijn andere personen die naar gelijkenis als de hiervoor genoemde personen kunnen worden begrepen.

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

**Met opmerkingen [CCMO20]:** Heeft u bijvoorbeeld lezingen verzorgd waarvoor aan u, of aan het instituut waaraan u verbonden bent, een vergoeding is verstrekt?

---

## 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 \*                      Hugo  
Achternaam \*                    van der Kuy  
Plaats \*                            Rotterdam  
Datum \*                            1-11-2025