

## Verklaring van belangen van (plaatsvervangende) leden, externe adviseurs en bureaumedewerkers

Kies een item.

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 *	Michel
Achternaam *	Zwaan
(WMO-)discipline *	Kinderarts
Functie bij commissie *	Vast lid
Functie op bureau *	voorzitter METC NedMec
Eventueel toelichting	Klik of tik om tekst in te voeren.

---

### Melding van belangen die gerelateerd (kunnen) zijn aan uw werkzaamheden bij de METC

**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?  
Prinses Maxima Centrum voor kinderoncologie BV

Periode  
Van 18-5-2018  
Tot heden

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.

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 heden

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

Kinderoncoloog

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 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 METC, 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 METC. 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.*

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

A phase I/II study of Inotuzumab Ozogamicin as a single agent and in combination with chemotherapy for pediatric CD22-positive relapsed/refractory Acute Lymphoblastic Leukemia - Study ITCC-059

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

Hoofdonderzoeker

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

Inotuzumab ozogamicine

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Recidief kinder ALL

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?

Pfizer, instituut gebonden financiering

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

A Phase I/II study of Bosutinib in pediatric patients with newly diagnosed chronic phase or resistant/intolerant Ph+ Chronic Myeloid Leukemia, study ITCC-054/COG AAML1921

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

Hoofdonderzoeker

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

Bosutinib

Wat is/was de indicatie in de studie?

CML

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?

Pfizer, instituut gebonden financiering

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

A Phase Ib study of Vyxeos® (liposomal daunorubicin and cytarabine) in combination with Clofarabine in children with relapsed/refractory AML

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

Hoofdonderzoeker

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

Vyxeos

Wat is/was de indicatie in de studie?

Recidief/refractaire AML

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?

Jazz Pharma, instituut gebonden financiering

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

A phase 1B of crizotinib either in combination or as single agent in pediatric patients with ALK, ROS1 or MET positive malignancies - Study ITCC 053

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
ALCL en IMT en neuroblastoom

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?  
Pfizer, instituut gebonden financiering

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.

A Phase I/II study of Brigatinib in pediatric and young adult patients with ALK+ Anaplastic Large Cell Lymphoma, Inflammatory Myofibroblastic Tumors or other solid tumors

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
ALCL en IMT

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?  
Takeda, instituut gebonden financiering

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Randomized phase 3 trial of fludarabine/cytarabine/gemtuzumab ozogamicin with or without venetoclax in children with relapsed AML

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Recidief AML

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?  
Abbvie, instituut gebonden financiering

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.

A phase I trial of menin-inhibitor ziftomenib in combination with chemotherapy for children with relapsed/refractory KMT2A-r/NUP98-r/NPM1-m acute leukemia

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

Hoofdonderzoeker

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

Ziftomenib

Wat is/was de indicatie in de studie?

Recidief AML en ALL

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

Ja

Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?

Kura Oncology, instituut gebonden financiering

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Phase 1/2, multi-center, dose-escalating study to evaluate the safety, pharmacokinetics, pharmacodynamics, and efficacy of quizartinib administered in combination with re-induction chemotherapy, and as a single-agent maintenance therapy, in pediatric relapsed/refractory AML subjects aged 1 month to < 18 years (and young adults aged up to 21 years) with FLT-3-ITD mutations

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

Afdelingshoofd Trial en Datacentrum

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

Quizartinib

Wat is/was de indicatie in de studie?

Newly diagnosed AML

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

Ja

Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?

Daiichi-Sankyo, instituut gebonden financiering

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Open-label, Multicenter, Phase 2 Study Evaluating the Efficacy and Safety of Daratumumab in Pediatric and Young Adult Subjects  $\geq 1$  and  $\leq 30$  Years of Age With Relapsed/Refractory Precursor B-cell or T-cell Acute Lymphoblastic Leukemia or Lymphoblastic Lymphoma

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

Onderzoeker

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

Daratumomab

Wat is/was de indicatie in de studie?

Recidief ALL

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

Ja

Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?

Janssen, instituut gebonden financiering

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Phase I/II, Open-Label, Multicenter Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Preliminary Efficacy of Durvalumab Monotherapy or Durvalumab in Combination with Tremelimumab in Pediatric Patients with Advanced Solid Tumors and Hematological Malignancies

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

Onderzoeker

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

Durvalumab/ipilimumab

Wat is/was de indicatie in de studie?

All comer studie

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

Ja

Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?

Astra Zenica, instituut gebonden financiering

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.

A Phase 1/2 Study of the Oral TRK Inhibitor LOXO-101 in Pediatric Patients with Advanced Solid or Primary Central Nervous System Tumors

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

Onderzoeker

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Tumoren met NTRK fusies

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?  
Bayer, instituut gebonden financiering

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
Long Term Follow-up of Patients Exposed to Lentiviral-Based CD19 directed CAR T-CELL Therapy

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
CTL19

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Long term follow-up CTL019

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?  
Novartis, instituut gebonden financiering

---

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
Open-label, Single-arm Trial to Evaluate Antitumor Activity, Safety, and Pharmacokinetics of Isatuximab Used in Combination With Chemotherapy in Pediatric Patients From 28 Days to Less Than 18 Years of Age With Relapsed/Refractory B or T Acute Lymphoblastic Leukemia or Acute Myeloid Leukemia In First or Second Relapse

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

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

Wat is/was de indicatie in de studie?  
ALL en AML

Wordt/werd de studie extern gefinancierd?

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Door wie wordt/werd de studie gefinancierd?  
Sanofi, instituut gebonden financiering

---

**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?

**AGIOS**

**Periode**

Van 29-10-2019  
Tot 29-10-2024

Welke werkzaamheden verricht(te) u?

Consultancy

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

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?

AG120-C-015

Wat zijn de indicaties van deze producten?

Myeloïde Leukemie

---

**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?

**Incyte**

**Periode**

Van 1-5-2019  
Tot 31-12-2020

Welke werkzaamheden verricht(te) u?

Coordinating investigator activities

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

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*



Welke producten zijn dit?  
Ponatinib

Wat zijn de indicaties van deze producten?  
CML en andere maligniteiten

---

**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?  
**Incyte**

Periode  
Van 19-10-2021  
Tot 31-12-2022

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
consultancy

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

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?  
Pemigatinib

Wat zijn de indicaties van deze producten?  
Myeloid/Lymphoid Neoplasms

---

**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?  
**Novartis**

Periode  
Van 10-3-2021  
Tot Klik of tik om een datum in te voeren.

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
Study steering committee

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

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?  
Midostaurine

Wat zijn de indicaties van deze producten?  
Recidief AML

---

**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?  
**Syndax**

Periode  
Van 20-6-2022  
Tot 20-6-2023

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
Advisory board

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

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?  
SNDX-5613

Wat zijn de indicaties van deze producten?  
AML, ALL

---

**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?  
**Bristol Myers Squibb Company**

Periode

Van 16-10-2020

Tot 16-10-2020

Welke werkzaamheden verricht(te) u?

Advisory Board

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

Ja

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven*

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

Ja

Nee

Welke producten zijn dit?

CC-95251 and CC-9009

Wat zijn de indicaties van deze producten?

CC-95251 Anti-SIRPa in pediatrics and CC-9009 a cereblon E3 ligase modulating drug in pediatric leukemias

---

**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?

**Takeda**

Periode

Van 25-11-2019

Tot 25-11-2020.

Welke werkzaamheden verricht(te) u?

consultancy

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

Ja

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven*

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

Ja

Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?

TAK-788

Wat zijn de indicaties van deze producten?

EGFR inhibition

---

**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?  
**Sanofi US Services**

Periode

Van 30-11-2018  
Tot 30-11-2018

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
Advisory board

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

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?  
Diverse producten

Wat zijn de indicaties van deze producten?  
Leukemia advisory board

---

**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?  
**Janssen (Johnson&Johnson)**

Periode

Van 10-06-2022  
Tot 10-06-2022

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
Advisory board

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

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?  
Menin remmer

Wat zijn de indicaties van deze producten?  
ALL en AML

---

**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?  
**Roche**

Periode  
Van 15-2-2021  
Tot 14-02-2022

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
Scientific and medical advice

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

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?  
CO43810 Glofitamab for the development of Roche/Genentech portfolio molecules in monotherapy or in combination in pediatric solid

Wat zijn de indicaties van deze producten?  
CNS or hematological malignancies

---

**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?  
**Bayer Healthcare**

Periode  
Van 9-10-2019  
Tot 29-10-2024

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
Advisory board

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

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven*

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?  
Larotrectinib

Wat zijn de indicaties van deze producten?  
TRK inhibition and NTRK testing in Larotrectinib

---

**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?  
**Bristol Meijers Squib**

Periode  
Van 9-4-2020  
Tot 11-04-2020

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
Travel support for visit to Korea

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

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven*

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

- Ja  
 Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?  
Lecture about CML including Sprycel study results.

Wat zijn de indicaties van deze producten ?  
CML

---

**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?  
Nektar Therapeutics

Periode

Van 7-1-2021

Tot 07-01-2026

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
Consultancy

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

Instelling

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven*

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

Ja

Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?

**NKTR-255 (Pediatric)**

Wat zijn de indicaties van deze producten?

Hematological malignancies (MM&NHL)

---

**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  
**SERVIER**

Periode

Van 15-02-2019.

Tot 15-02-2021.

Welke werkzaamheden verricht(te) u?  
Advisory Board

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

Geen vergoeding

Zijn/waren de consultancy en/of strategische advieswerkzaamheden product gerelateerd? \*

Ja

Nee

*Hebt u hierboven 'Ja' ingevuld? Dan wordt u verzocht om hieronder een specificatie te geven.*

Welke producten zijn dit?

Wat zijn de indicaties van deze producten?

**Bekleedt u momenteel andere posities die relevant zijn voor uw werkzaamheden voor de METC en die niet vallen onder hetgeen u hierboven moet melden? \***

Ja, namelijk...

Kinderoncoloog in Erasmus MC Sophia kinderziekenhuis en Prinses Maxima Centrum  
Medisch Hoofd Trial en Data Centrum Prinses Maxima Centrum  
Co-chair ITCC consortium Hematological Malignancies Committee  
Co-chair EuPAL consortium  
Participating in Accelerate Pediatric Strategy Forum Meetings  
Lid van Oncologisch Beraad

Nee

---

**Zijn er posities die u langer dan vijf jaar geleden bekleedde, maar die uw werkzaamheden voor de METC 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 METC 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 METC. Ook ben ik bekend met het document 'Gedragscode en integriteitsbeleid' van de CCMO. \***

Voornaam \*                      CM  
Achternaam \*                      Zwaan  
Plaats \*                              Amsterdam  
Datum \*                                21-6-2022