



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

METC NedMec

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) *	Dr.
Voornaam *	Gerrina
Achternaam *	Ruiter
(WMO-)discipline *	Arts
Functie bij commissie *	Vast lid
Functie op bureau *	Longarts
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?

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 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.

Een fase I/II first-in-human dosis escalatie en expansie studie waarin VERT-002 wordt onderzocht bij non-small-cell longcarcinoom (NSCLC) patiënten met een MET alteratie.

In welke rol bent u betrokken bij de studie?
Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
PFL-002/VERT-002: een MET-degrader antibody

Wat is/was de indicatie in de studie?
NSCLC patiënten die een MET alteratie hebben

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?
Pierre Fabre

Geef een omschrijving van de klinische studie.

SOHO-02 studie: een fase 3 gerandomiseerde studie waarin de effectiviteit en veiligheid wordt onderzocht van Sevabertinib (voorheen BAY 2927088) vergeleken met de standaardbehandeling als eerstelijns behandeling in patiënten met uitgebreid stadium NSCLC en HER2 activerende mutaties.

In welke rol bent u betrokken bij de studie?
Hoofdonderzoeker

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Sevabertinib (voorheen BAY 2927088): een orale HER2 exon 20 TKI

Wat is/was de indicatie in de studie?
Eerstelijns behandeling voor gemetastaseerd NSCLC met een HER2 activerende mutatie.

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 AG

Geef een omschrijving van de klinische studie.
RMC-LUNG-101 studie: een fase I/II platform studie waarin RAS(ON) inhibitor combinaties worden onderzocht in patiënten met NSCLC en RAS mutaties. In de dosisescalatie werden patiënten geïncubeerd met progressieve ziekte na standaardbehandeling. Vanaf de expansie betreft het een eerstelijnsbehandeling waarin de RAS(ON) inhibitors gecombineerd worden met de standaardbehandeling (mono immunotherapie of chemo-immunotherapie).

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Elironrasib (voorheen RMC-6291); een KRAS G12C (ON) inhibitor
Daraxonrasib (voorheen RMC-6236): een pan-RAS (ON) inhibitor
Zoldonrasib (voorheen RMC-9805): een KRAS G12D (ON) inhibitor

Wat is/was de indicatie in de studie?
Stadium IV NSCLC met een activerende RAS mutatie.

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?
Revolution Medicines

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Een fase I/IIa studie waarin de veiligheid wordt onderzocht van combinatiebehandelingen met Izalontamab-brengitecan (voorheen BMS-986507 en BL-B01D1) bij patiënten met stadium IV NSCLC.

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Izalontamab-brengitecan (voorheen BMS-986507 en BL-B01D1): een EGFR en HER3 bispecifiek antibody-drug conjugaat.

Wat is/was de indicatie in de studie?
Stadium IV NSCLC. In de eerste lijn wordt de combinatie met Osimertininb onderzocht bij patiënten met EGFR mutatie positief NSCLC en in de tweede lijn wordt een combinatie met pembrolizumab onderzocht bij patiënten met NSCLC zonder behandelbare activerende mutaties.

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?
Bristol-Myers Squibb Company

Geef een omschrijving van de klinische studie.
Een fase I first-in-human dosisescalatie en expansie studie waarin de veiligheid wordt onderzocht van STX-721 in patiënten met stadium IV NSCLC en activerende EGFR exon 20 insertie mutaties.

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
STX-721; een orale EGFR/HER2 exon 20 TKI

Wat is/was de indicatie in de studie?
Stadium IV NSCLC met een activerende exon 20 insertie mutatie in EGFR of HER2

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?
Scorpion Therapeutics/Antares Pharma

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?
Boehringer Ingelheim

Periode
Van 1-7-2024
Tot heden

Welke werkzaamheden verricht(te) u?
Als medisch specialist deelgenomen aan de global lung consultancy series

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

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 METC 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 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 'Gedragcode en integriteitsbeleid' van de organisatie. *

Voornaam *	Gerrina
Achternaam *	Ruiter
Plaats *	Amsterdam
Datum *	29-8-2025