



# 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) *	Prof. dr.
Voornaam *	Hans
Achternaam *	Merks
(WMO-)discipline *	Kinderarts
Functie bij commissie *	Vast lid
Functie op bureau *	Klik of tik om tekst in te voeren.
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.

Co-investigator 'International clinical research programme to improve outcomes in newly diagnosed Ewing Sarcoma – Trial 1 (INTEREWING-1) '

Sponsor Cancer Research Clinical Trial Unit Birmingham (CRCTU). Internationale study met meerdere randomisaties betreffende chemotherapie en radiotherapie. Studie start Q2 in UK, verwachting Q4 2023 in NL

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

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

Zie ook uitleg hierboven

INTEREWING-1: verschillende gerandomiseerde studie onderdelen: 1. Waarde maintenance chemotherapie 2. Dosis escalatie studie radiotherapie 3. Zodra RP2D bekend is vanuit phase 1 b study gerandomiseerde study naar waarde van regorafenib toegevoegd aan standaard chemotherapie

Wat is/was de indicatie in de studie?

In alle gevallen verbetering overleving van betreffende oncologische patiënten groepen

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?  
Cancer Research UK

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
Co-investigator 'Phase Ib study of the combination of regorafenib with conventional chemotherapy for the treatment of newly diagnosed patients with multimetastatic Ewing sarcoma' . Sponsor Institut Gustav Rousy; phase1b study om RP2D vast te stellen van Regorafenib in combinatie met interval intense chemotherapie; als separaat onderdeel voorbereidend op gerandomiseerd studie onderdeel in INTEREWING-1 (zie hierboven).

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?  
Dose finding study van regorafenib aan standaard interval intense chemotherapie

Wat is/was de indicatie in de studie?

Klik of tik om tekst in te voeren.

Dose finding study met als doel middel toe te voegen in gerandomiseerde studie hierboven beschreven : INTEREWING-1. Uiteindelijk doel is verbetering overleving van hoog risico patiënten groepen

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?  
Fight Kids Cancer

Geef een omschrijving van de klinische studie.  
Co-investigator and international lead for 2 study arms "FaR-RMS: A multiarm-multistage study for children and adults with localised and metastatic Frontline and Relapsed RhabdoMyoSarcoma.' Sponsor CRCTU Birmingham, gestart in NL Q4 2020

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

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

1. Gerandomiseerde study naar toegevoegde waarde an irinotecan dose intense aan IVA chemotheraie 2. Radiotherapie dosis escalatie studie3. Gerandomiseerde studie naar waarde pre- vs post op radiotherapie 4. Gerandomiseerde study naar duur maintenance therapie 5. Gerand. Study naar waarde van regorafenib toegeveogd aan VI chemotherapie bij patienten met relapsed rhabdomyosarcoom

Wat is/was de indicatie in de studie?  
Verbetering overleving van HR patienten groepen

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?

Cancer Research UK

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Studie behelst alle hoog risico patient groepen met een hoog risico rhabdomyosarcoom, zowel nieuw gediagnosticeerd als relapsed. Studie heeft verschillende onderdelen in een overarching study met MAMS design: 1. Gerandomiseerde study naar toegevoegde waarde an irinotecan dose intense aan IVA chemotherapie 2. Radiotherapie dosis escalatie studie3. Gerandomiseerde studie naar waarde pre- vs post op radiotherapie 4. Gerandomiseerde studie naar duur maintenance therapie 5. Gerand. Study naar waarde van regorafenib toegeveogd aan VI chemotherapie bij patienten met relapsed rhabdomyosarcoom

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

Onderzoeker

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

Zie boven

Wat is/was de indicatie in de studie?

Verbetering overleving

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?

CRUK

Onderdeel van gerandomiseerde studie met regorafenib krijgt aanvullende financiering voor dit onderdeel vanuit BAYER binnen dezelfde academic led study

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Klik of tik om tekst in te voeren.

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

Kies een item.

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

Klik of tik om tekst in te voeren.

Wat is/was de indicatie in de studie?

Klik of tik om tekst in te voeren.

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?

Klik of tik om tekst in te voeren.

**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?  
Consultancy voor BAYER, Merck en GSK.

Periode

Van 2020

Tot ongoing

Welke werkzaamheden verricht(te) u?

Advies mbt design PIP, juiste indicatiestelling binnen weke delen en botsarcomen  
Vergoeding voor alle 3 de bedrijven <€5000 per jaar

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

Mijn werkgever: Prinses Maxima Centrum

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?

Bayer: Larotrectinib, GSK: NY-ESO-1, Merck Xevinapant

Wat zijn de indicaties van deze producten?

Larotrectinib: NTRK pos sarcomas

NY-ESO-1: immunotherapie bij sarcomen

Xevinapant: versterking RT effect bij sarcomen

**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 'Gedragscode en integriteitsbeleid' van de organisatie. \***

Voornaam *	Hans
Achternaam *	Merks
Plaats *	Utrecht
Datum *	30-3-2023