



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

Kies een item.

Op deze verklaring van belangen zijn de definities uit het document '[Gedragcode en integriteitsbeleid Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek \(CCMO\)](#)' van toepassing.

* = Invoer verplicht

Uw gegevens

Titel(s) *	Prof. dr.
Voornaam *	Frans (F.G.M.)
Achternaam *	Kroese
(WMO-)discipline *	Overig lid
Functie bij commissie *	Lid
Functie op bureau *	Niet van toepassing
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.

Investigator-initiated, dubbelblinde, placebo-gecontroleerde fase III trial met Abatacept (ASAPIII-trial) voor de behandeling van het syndroom van Sjögren

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

Welk(e) product(en)/project wordt/worden/werd(en) onderzocht in de studie?
Abatacept (CTLA4-Ig)

Wat is/was de indicatie in de studie?
Syndroom van Sjögren

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

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Moleculaire analyse van bloed, speeksel en speekselklieren van patiënten met het syndroom van Sjögren, teneinde nieuwe targets te vinden voor behandeling. Dit betrof een investigator-initiated studie.

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

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

ER werd geen medicatie onderzocht. Het ging om de moleculaire analyse van bloed, speeksel en speekselklieren van patiënten met het syndroom van Sjögren bij diagnose.

Wat is/was de indicatie in de studie?

Syndroom van Sjögren en controle individuen (non-Sjögren-sicca patiënten)

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

.....
Geef een omschrijving van de klinische studie.

Investigator initiated, dubbelblinde, placebo-gecontroleerde fase II trial met Anifrolumab (ANISEII) voor de behandeling van het syndroom van Sjögren

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

Laboratorium onderzoeker

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

Anifrolumab (anti-Type I interferon receptor)

Wat is/was de indicatie in de studie?

Syndroom van Sjögren

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?

AstraZeneca

.....
Geef een omschrijving van de klinische studie.

Dubbelblinde, placebo-gecontroleerde fase III trial met Efgartigimod voor de behandeling van het syndroom van Sjögren

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

Laboratorium-onderzoeker

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

Efgartigimod (FcRn-blokker)

Wat is/was de indicatie in de studie?

Syndroom van Sjögren

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?

ArgenX

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

Histopathologische analyse van speekselklieren voor en na behandeling van patiënten met het syndroom van Sjogren met Iscalimab

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

Laboratorium-onderzoeker

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

Iscalelimab (anti-CD40)

Wat is/was de indicatie in de studie?

Syndroom van Sjogren

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

.....

Geef een omschrijving van de klinische studie.

IMI-2 project, NECESSITY, een internationaal consortium, met als primair doel het ontwikkelen en valideren van een nieuw, samengesteld eindpunt voor klinische trials.

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

Laboratorium-onderzoeker

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

Hydroxychloroquine, leflunomide en mycophenyl mofetyl

Wat is/was de indicatie in de studie?

Syndroom van Sjögren

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?

European Union

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?

ArgenX

Periode

Van medio 2021

Tot Heden

Welke werkzaamheden verricht(te) u?

Consultancy werkzaamheden voor ArgenX, in het kader van een fase II studie voor de behandeling van patiënten met het syndroom van Sjögren met Efgartigimod

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

UMCG, te Groningen

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?

Efgartigimod (FcRn-blokker)

Wat zijn de indicaties van deze producten?

Syndroom van Sjögren

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...

Werkzaam als hoogleraar en hoofd research van de afdeling Reumatologie en Klinische Immunologie van het UMCG te Groningen

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...

Lezingen gegeven die betaald zijn door

- Janssen farmaceutica

- Santen Europe BV

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 * Frans

Achternaam * Kroese

Plaats * Groningen

Datum * 31 januari 2024

Handtekening

