

Ravijuhendi „Osteoporoosi käsitus esmatasandil“ töörühma ja sekretariaadi huvide deklaratsioonide kokkuvõte

Kuupäev: 21.05.2024

Ees- ja perekonnanimi	Asutus, kuuluvus erialaseltsidesse	Deklaratsiooni esitamise kuupäev, deklareeritud huvid	Meetmed konflikti mõju ohjamiseks
Töörühm			
Raili Müller (juht)	arst- õppejõud reumatoloogia erialal, Tartu Ülikooli Kliinikum; reumatoloogia lektor, Tartu Ülikool, Kliinilise Meditsiini Instituut; reumatoloog, OÜ MediTrials; Eesti Reumatoloogia Selts, juhatuse liige.	08.02.2024 1.Töösuhted ja nõustamine AbbVie Eesti - 2 loengut Janssen- 1 loeng Pfizer- 2 loengut Accord- 1 loeng Novartis- 1 loeng Amgen- 1 artikkel 2.Teadusuuringu toetus Vastutav uurija (OÜ MediTrials) alljärgnevates kliinilistes uuringutes: 2018 – ... Osteoarthritis A Phase 3 Randomized, Double-Blind, Multi-Dose, Placebo And NSAID-Controlled Study To Evaluate The Efficacy And Safety Of Fasinumab In Patients With Pain Due To Osteoarthritis Of The Knee Or Hip Regeneron Pharmaceuticals, Inc. 2019- 2023 Multiple rheumatic conditions; A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Phase 2 Study to Evaluate the Effect of Filgotinib on Semen Parameters in Adult Males with active Rheumatoid Arthritis, Psoriatic Arthritis, Ankylosing Spondylitis or Non-radiographic Axial Spondyloarthritis. Galapagos NV	Meetmed ei ole vajalikud

		2019 - ... Psoriatic arthritis A Phase 3, Randomized, Double-Blind Study Comparing Risankizumab to Placebo in Subjects with Active Psoriatic Arthritis Including Those Who Have a History of Inadequate Response or intolerance to Biologic Therapy(ies) AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG 2019- ... Psoriatic arthritis A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Study Comparing Risankizumab to Placebo in Subjects with Active Psoriatic Arthritis (PsA) Who Have a History of Inadequate Response to or intolerance to at Least One Disease Modifying Anti-Rheumatic Drug (DMARD) Therapy AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG 2019 - 2023 Rheumatoid arthritis A 52-week, phase 3, multicentre, randomised, double blind, efficacy and safety study, comparing GSK3196165 with placebo and with tofacitinib in combination with conventional synthetic DMARDs, in participants with moderately to severely active rheumatoid arthritis who have an inadequate response to conventional synthetic DMARDs or biologic DMARDs GlaxoSmithKline Research & Development Limited	
--	--	--	--

		2020 - 2023 Rheumatoid arthritis A multi-centre long-term extension study to assess the safety and efficacy of GSK3196165 in the treatment of rheumatoid arthritis. GlaxoSmithKline Research & Development Limited 2020 - ... Osteoarthritis A Randomised, Double-blind, Placebo-controlled, Dose-response Study of the Efficacy and Safety of MEDI7352 in Subjects with Painful Osteoarthritis of the Knee AstraZeneca AB 2022 - ... Psoriatic arthritis A Phase III, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Demonstrate the Efficacy and Safety of Tildrakizumab in Anti-TNF Experienced Subjects with Active Psoriatic Arthritis I (INSPIRE 1) Sun Pharma 2022 - ... Giant cell arteritis A randomized, parallel-group, double-blind, placebocontrolled, multicenter Phase III trial to investigate the efficacy and safety of secukinumab 300 mg administered subcutaneously versus placebo, in combination with a glucocorticoid taper regimen, in patients with giant cell arteritis. Novartis 2022 - ... postmenopausal osteoporosis A randomised, double-blind, parallel, multicentre, multinational study to compare	
--	--	---	--

		the efficacy, pharmacokinetics, pharmacodynamics, safety and immunogenicity of MB09 (proposed denosumab biosimilar) versus Prolia® (EU-sourced) in postmenopausal women with osteoporosis (SIMBA Study) mAbxience 2022 - ... cardiovascular disease A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter trial, assessing the impact of inclisiran on major adverse cardiovascular events in participants with established cardiovascular disease (VICTORION-2 PREVENT) Novartis 2022- ... Osteoarthritis A 5-year, randomized, double-blind, placebo-controlled, multi-center study assessing the efficacy, safety, and tolerability of intra-articular regimens of LNA043 versus placebo in patients with symptomatic knee osteoarthritis (ONWARDS) Novartis 2023- ... Psoriasis A Randomized, Active-Controlled, Double-Blind, Phase 3 Study to Compare Pharmacokinetics, Efficacy, and Safety of CT-P17 with Humira in Patients with Moderate to Severe Chronic Plaque Psoriasis Celltrion 2023- ... HPV vaccination A Phase 1/2 randomized, observer-blinded, multi-country study to evaluate safety and immunogenicity of investigational adjuvanted human	
--	--	--	--

		papillomavirus vaccine in females (16 to 26 years of age) EVE GSK 2023- Phase 2, Randomized, Parallel-group, Double-blind, Placebo-controlled Study of Sonelokimab in Patients with Active Psoriatic Arthritis Moonlake A Phase 3 randomized, placebo-controlled, double-blind, parallel-group program to evaluate efficacy and safety of filgotinib in adult subjects with active axial spondyloarthritis Galapagos A Phase III, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Demonstrate the Efficacy and Safety of Tildrakizumab in Anti-TNF Experienced Subjects with Active Psoriatic Arthritis I (INSPIRE 1) Sunpharma A Phase 3 Program to Evaluate the Safety and Efficacy of Upadacitinib in Subjects with Moderately to Severely Active SLE Abbvie A Phase III, Randomized, Double-Blind, Parallel Group, Multicenter Study to Compare Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, Efficacy, Safety, and Immunogenicity of BP16 Versus EU-Prolia® in Women with Post-Menopausal Osteoporosis Curateq	
Karin Laas	Reumatoloogiakeskuse juhataja, reumatoloog, Ida-Tallinna Keskhaigla; Eesti Reumatoloogia Selts	16.02.2024 Abbvie - 3 loengut, Johnson&Johnson - 3 loengut,	Meetmed ei ole vajalikud

		Novartis - 2 loengut, Pfizer - 1 loeng, Amgen - 1 loeng.	
Helgi Kolk	vanemarst-õppejõud, TÜ Kliinikumi Ortopeediakliinik; TÜ Kliinilise meditsiini instituut, geriaatria kaasprofessor; Eesti Geriaatrie Seltsi juhatuse esimees	29.05.2023 Avalikud seisukohad ja ametikohad: Ravijuhendi "Lamatiste käsitus - ennetamine ja ravi" 2022 töörühma juht; Euroopa Geriaatriaühingu (EuGMS) Ravijuhendite juhendi koostamise komitee (Committee for the Guidance for EuGMS Guidelines Procedures) liige	Meetmed ei ole vajalikud
Heli Tähepõld	Lektor, peremeditsiini ja rahvatervishoiu instituut, Tartu Ülikool	13.04.2023 Töösuhted ja nõustamine: Ravijuhend Tubaka- või nikotiinitoodetest loobumise nõustamine, Tartu Ülikool Ravijuhendi koostamine 1 a vältel	Meetmed ei ole vajalikud
Merle Kallas	Perearst, PA Merle Kallas OÜ	13.04.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Ingre Rämmal	Retseptiõigusega pereõde; OÜ Pärnu Perearstid	13.04.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Tiina Jasinski	Patsientide esindaja, Eesti Reumaliit, reumatoidartriidi tugirühm; EULAR uuringupartner	14.04.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Sekretariaat			
Kati Koost	Peremeditsiini arst-resident, Põhja-Eesti Regionaalhaigla, üldarst, Etelä-Pohjanmaan Laatupäivystys OY; Eesti Noored Perearstid, Eesti	26.04.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud

	Nooremarstide Ühendus arst-resident, Põhja-Eesti Regionaalhaigla/Ida-Tallinna Keskhaigla, üldarst Kymenlaakson Laatupäivystys OY. Seltsid: Eesti Noored Perearstid, Eesti Nooremarstide Ühendus, Eesti Perearstide Selts, Eesti Arstide Liit	16.10.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad	
Dagmar Rüütel	Peremeditsiini arst-resident, Karulaugu Tervisekeskus, Tallinna Vangla; Eesti Noored Perearstid, MTÜ	27.04.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Jekaterina Konstatinova	Perearst, Laagri Tervisekeskus, Kivimäe perearstikeskus; Eesti Perearstide Liit, Eesti Nooremarstide Ühendus, Eesti Arstide Liit, Eesti Noorte Perearstide Liit	04.05.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad 19.06.2024 (töökoha vahetus) Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Johanna Ruus	Üldarst, Perearst Külvi Peterson OÜ; AS Põhja-Eesti Regionaalhaigla (lapsehoolduspuhkusel); MTÜ Eesti Noored Perearstid juhatuse liige	25.04.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Marika Saar	Kliiniline proviisor, Tartu Ülikooli Kliinikum; Eesti Haiglaapteekrite Selts	26.04.2023 2.Teadusuuringu toetus Tartu Ülikooli Kliinikumis toimub pidevalt sponsori poolt rahastatud kliinilisi ravimiuuringuid. Olen ka isiklikult olnud nendega seotud (apteegiteenuse pakkumine),	Meetmed ei ole vajalikud

		kuid üheski pole saanud selle eest isiklikult tasu, seetõttu ei pea seda huvide konfliktiks.	
Lilith Napp	Farmatseut, Südameapteek	26.04.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad 21.05.2024 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Elisabeth Kelner	Peaspetsialist, Tervisekassa	22.09.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Kadi Kallavus	Ravijuhendite metoodikanõunik, Tartu Ülikooli peremeditsiini ja rahvatervishoiu instituut	15.05.2023 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Kairit Linnaste	Ravijuhendite metoodikanõunik, Tartu Ülikooli peremeditsiini ja rahvatervishoiu instituut M.R. Therapy OÜ, füsioterapeut	Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud
Konsultandid			
Eve Sooba	Taastusarst/juhtivarst Ida-Tallinna Keskhaigla; Eesti Taastusarstide Selts	08.05.2023 3.Avalikud seisukohad ja ametikohad. Tallinna Ülikool - kogumiku "Arvutitöötaja tervis" koostamine Eesti Reumatoloogia Selts - kogumiku "Reumatoidartriidiga patsiendi juhend" koostamine	Meetmed ei ole vajalikud
Katre Maasalu	Ortopeediakliiniku juht, SA Tartu Ülikooli Kliinikum; Eesti Ortopeedia Selts	11.05.2023 2.Teadusuuringu toetus. 1) Fresenius Kabi SwissBioSim GmbH, kliiniline uuring (A Double-Blind, Randomized, Multicenter, Multiple-Dose	Meetmed ei ole vajalikud

		with Transition period, 2-arm, Parallel-Group Confirmatory Study to evaluate Efficacy, Safety and Immunogenicity of FKS518 Proposed Biosimilar to Denosumab with US-licensed Prolia® in Postmenopausal Women with Osteoporosis), vastutav uurija 2021-2023 (lõppenud) 2) mAbxience Research S.L. (mAbxience), kliiniline uuring (A Randomized, double-blind, parallel study to assess the efficacy, pharmacokinetics, pharmacodynamics, safety and immunogenicity of MB09 (proposed denosumab biosimilar) versus Prolia® (EU-sourced) in postmenopausal women with osteoporosis), vastutav uurija 2021-2023	
Mart Kull	Reumatoloog, juhatuse liige, Viljandi haigla SA Juhatuse liige asutuses Meditrials OÜ	28.01.2025 Deklareeritavad huvid puuduvad	Meetmed ei ole vajalikud

Tabelis on toodud algse huvide deklaratsiooni esitamise kuupäev. Võimalikke huvisid arutati ühiselt töörühmaga. Ühelgi juhul meetmeid vajalikuks ei peetud.

Ravijuhendi koostamise käigus deklareerisid juhendi koostajad oma võimalikud huvid töörühma iga koosoleku alguses, lisaks oli võimalus neist jooksvalt teada anda.

Huvide deklaratsioonide kokkuvõtte koostati 15.05.2023, seda korrigeeriti 30.05.2023, 16.10.2023, 15.02.2024, 16.02.2024, 21.05.2024, 8.11.2024, 21.03.2025