

CURRICULUM VITAE

DR. GABRIEL R. GARCIA

DATOS PERSONALES

Apellido y Nombre: García Gabriel Ricardo

Fecha de Nacimiento: 12 de febrero de 1966

Lugar de Nacimiento: Junín (Bs.As.)

Nacionalidad: Argentino

Estado Civil: casado

Documento de Identidad: 17.466.438

Matricula Provincial: 110.124

Matricula Nacional: 94.207

Domicilio: Calle 133 Nro 4689 Gorina. La Plata. Argentina

Teléfono: 54 9 221- 6735909

Email: gabrielgarcia.cepir@gmail.com.ar

ANTECEDENTES MÉDICOS Y ACADÉMICOS

Director. Centro Platense en Investigaciones Respiratorias. La Plata . Argentina

Jefe del Servicio de Neumonología. Instituto Central de Medicina. La Plata.
Argentina.

Representante ALAT. Miembro del Comité ejecutivo de la Guía Española para el
manejo del Asma GEMA. Asociación Latinoamericana de Tórax

Ex Jefe del Servicio de Neumonología del Hospital Rodolfo Rossi. La Plata.
Argentina.

Ex Coordinador de la Sección de Enfermedades Obstructivas de la Asociación
Argentina de Medicina Respiratoria. Argentina

Ex Presidente de la Asociación Argentina de Medicina Respiratoria 2016/2017.
Argentina

Ex Presidente del 46 Congreso Argentino de Medicina Respiratoria 2018.
Asociación Argentina de Medicina Respiratoria. Argentina

Ex Director del Departamento de Asma ALAT. Asociación Latinoamericana de
Tórax

Ex Director de Centro de investigaciones CENASMA, La Plata. Argentina.

Ex Presidente del 14 Congreso ALAT 2021. Virtual. Asociación Latinoamericana
de Tórax

Ex Presidente del 50 Congreso Argentino de Medicina Respiratoria 2022.
Asociación Argentina de Medicina Respiratoria. Argentina

ESTUDIOS CURSADOS

SECUNDARIO

Bachiller, otorgado por el Colegio Nacional de la ciudad de Junín, con fecha de graduación el 2 de Diciembre de 1983. Promedio General: 8.98

UNIVERSITARIO

Médico, otorgado por la Facultad de Ciencias Médicas de la ciudad de La Plata, con fecha de graduación el 27 de marzo de 1990. Promedio General: 7,03

POSTGRADO

Especialista en Neumonología, otorgado por el Colegio de Médicos Distrito 1, La Plata, con fecha 15 de diciembre de 1993.

BECAS

Médico Residente de Neumonología, otorgado por concurso, Ministerio de Salud de la Provincia de Buenos Aires, desde el 1/6/1990 al 31/5/1993.

Rotaciones: Clínica Médica

Bacteriología

Vacunación

Exploración Funcional Respiratoria

Broncoscopia

Terapia Intensiva

Beca Laboratorio Glaxo Wellcome Argentina 1998, desarrollada en el Hospital Clinic y Provincial de la ciudad de Barcelona, España, bajo la supervisión del Prof. Robert Rodriguez Roisin

TRABAJOS CIENTIFICOS

Síndrome de Apnea de Sueño. Encuesta realizada en dos salas de Neumonología. Sociedad de Neumotisiología de La Plata 1992

Enfoque epidemiológico de los pacientes asmáticos que concurren a un Servicio de Guardia. IX Jornadas de Tisiología y Neumonología de la Provincia de Buenos Aires el 29/11/92.

Manejo terapéutico y evolución de los pacientes con crisis asmática en un Servicio de Guardia.

IX Jornadas de Tisiología y Neumonología de la Provincia de Buenos Aires el 29/11/92.

Infección por HIV en pacientes tuberculosos.

IX Jornadas de Tisiología y Neumonología de la Provincia de Buenos Aires el 29/11/92.

Hemangioendotelioma epitelióide de pulmón

XXIV Congreso Argentino de Tisiología y Neumonología el 29/9/93.

Prevalencia del asma inducida por ejercicio en escolares no reconocidos como asmáticos.

Sociedad de Tisiología y Neumonología de La Plata el 7/12/1993.

Es la furosemida broncodilatadora?

Abstract. XXV Congreso Argentino de Tisiología y Neumonología el 25/10/95.

Programa de Manejo del Asma Bronquial.

Presentado en el Colegio de Médicos Distrito 1 de La Plata el 5/12/95.

Sensibilidad al Salbutamol de la Crisis Asmática?

XXVI Congreso Argentino de Tisiología y Neumonología el 13/10/97.

Diagnóstico y estadificación del Cáncer de Pulmón con Aguja de Wang.

XXVI Congreso Argentino de Tisiología y Neumonología el 14/10/97.

Análisis de las respuestas halladas tras la administración de Salbutamol en el Asma Aguda.

XIII Jornadas Científicas del Hospital Dr. Rodolfo Rossi el 22/10/98.

Rol de la punción aspiración transbronquial en el diagnóstico del Cáncer de Pulmón.

XIII Jornadas Científicas del Hospital Dr. Rodolfo Rossi el 22/10/98.

Induced Sputum and exhaled nitric oxide responses to LTD4 Challenge in mild asthma.

International Conference. American Thoracic Society April 23-38 1999 . San Diego, California, USA.

Espujo inducido y oxido nitrico exhalado tras broncoprovocación con LTD4 en pacientes con asma intermitente leve.

XXXII Congreso Nacional de la SEPAR, Madrid el 15-18 de mayo de 1999.

Eficacia comparativa Salbutamol vs. Terbutalina.

XXVII Congreso Argentino de Medicina Respiratoria el 14/5/1999.

Induced Sputum, nitric oxide and lung function response to Leukotriene D4 bronchoprovocation in asthma.

European Respiratory Society Annual Congress, Madrid, Spain, October 9-13/1999.

Test de metacolina. Una ayuda diagnóstica?

XXVIII Congreso Argentino de Medicina Respiratoria el 12/12/2000.

Obstrucción de la Vía Aérea luego de Trasplante de Células Progenitoras Hematopoyéticas (TCPH) Alogénico.

Jornadas del Hospital Rossi. 2005.

Is the FEV₁ the best spirometric value for early detection of Airflow Obstruction in Chronic Graft-versus-Host disease after Allogeneic Hematopoietic Stem Cell Transplantation?

Congreso Europeo de Trasplante de medulla ósea. Hamburgo.2006

Is the FEV₁ the best spirometric value for early detection of airflow obstruction in chronic graft-versus-host disease after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation?

European Respiratory Society Annual Congress, Munich, Germany, October 2006

Obstrucción de la vía aérea luego de trasplante de progenitores hematopoyéticos alogénico.

22 Congreso Internacional de medicina interna del hospital de clínicas Buenos Aires 2006

Increase of exhaled carbón monoxide in subjects with non controlled asthma.

European Respiratory Society Annual Congress, Berlin Germany, October 2008

Temperatura del aire exhalado en sujetos con asma bronquial .

XXXVII Congreso Argentino de Medicina Respiratoria 2009

Increased exhaled breath temperatura in subjects with non controlled asthma.

European Respiratory Society Annual Congress, Barcelona España 2010

World COPD day activities: Are they useful to detect lack of medical care and undertreatment in COPD patients?

European Respiratory Society Annual Congress, Barcelona España 2010

Temperatura del aire exhalado y control del asma.

XXXVIII Congreso Argentino de Medicina Respiratoria 2010.

Escala de nivel de desempeño de las actividades de la vida diaria en sujetos con EPOC del hospital Rossi.

XXXVIII Congreso Argentino de Medicina Respiratoria 2010

CAT en la sala de espera de un laboratorio de función pulmonar. Presentado

XXXVIII Congreso Argentino de Medicina Respiratoria 2010.

Exhaled breath temperature in adult cystic fibrosis.

European Respiratory Society Annual Congress, Amsterdam Holand 2011

Resultado de una encuesta sobre el manejo de asma aguda en las salas de emergencias de CABA y GBA.

XXXIX Congreso Argentino de Medicina Respiratoria 2011

Temperatura del aire exhalado en fibrosis quística

XXXIX Congreso Argentino de Medicina Respiratoria 2011

Temperatura del aire exhalado en la EPOC

Congreso ALAT Montevideo Uruguay 2012

Desarrollo de un cuestionario de detección de EPOC

Congreso ALAT Montevideo Uruguay 2012

Exhaled Breath temperature in COPD patients.

European Respiratory Society Annual Congress, Vienna Austria 2012

External validation of COPD detection quaternary

European Respiratory Society Annual Congress, Vienna Austria 2012

Acute asthma in Buenos Aires

European Respiratory Society Annual Congress, Vienna Austria 2012

Development of a new performance Scale to assess Activities of Daily Living in COPD patients. (The SCALE PROJECT)

European Respiratory Society Annual Congress 2015.

Mi asma en latinoamérica.

Congreso ALAT 2019.

Patient perspectives on asthma control, treatment goals and use of regular dosing or as-needed MART in moderate asthma: Results from the APPaRENT 2 study

EAACI Annual Congress 2022

Understanding the effect of clinical baseline characteristics on SABA reliever use in patients with moderate-severe asthma

EAACI Annual Congress 2023

Treatable traits and personalised management of moderate-severe asthma: implications for reliever use, symptom control and exacerbation risk

European Respiratory Society Annual Congress 2024

Relation between treatable traits, treatment choices and symptom control/exacerbation risk in moderate-severe asthma

European Respiratory Society Annual Congress 2024

Patient and physician attitudes towards RSV vaccination in adult patients with asthma - APPaRENT3 study findings.

APAAACI Annual Congress 2024

Adherence to biologics in asthma, an old-new problem. A survey from Latin America.

European Respiratory Society Annual Congress 2025

Updates in the clinical practice of SEVERE ASTHMA Latin American Thoracic Society-ALAT

European Respiratory Society Annual Congress 2025

Real-world Severe Asthma Registry in Latin America (REAL): Clinical features, phenotypes and treatment accessibility

European Respiratory Society Annual Congress 2025

Eficacia de dupilumab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica con presencia de comorbilidades cardiovasculares o metabólicas: resultados de los ensayos BOREAS y NOTUS.

Congreso AAMR 2025

TRABAJOS PUBLICADOS

Infección por HIV en pacientes tuberculosos

Respiración Vol. VIII Nro.2 Pag 54-59.1993

Prevalencia del asma inducida por ejercicio en escolares no reconocidos como asmáticos.

Respiración. Vol. IX Nro.3, pag 73-77. 1994.

Induced Sputum and exhaled nitric oxide responses to LTD4 Challenge in mild asthma.

Respiratory and Critical Care Medicine Vol.159 Nro 3 March 1999

Espujo inducido y oxido nitrico exhalado tras broncoprovocación con LTD4 en pacientes con asma intermitente leve.

Archivos de Bronconeumología. Volumen 35, S2, mayo 1999.

Induced Sputum, nitric oxide and lung function response to Leukotriene D4 bronchoprovocation in asthma.

European Respiratory Journal. Vol 14, S30 26s 1999

Pulmonary Gas Exchange and Sputum Cellular Responses to Inhaled Leukotriene D4 in Asthma

Am J Respir Crit Care Med Vol 164. pp 202–206, 2001

Increased exhaled breath temperature in subjects with uncontrolled asthma

INT J TUBERC LUNG DIS 17(7):1–4 2013

Development of a simple binary response questionnaire to identify airflow obstruction in a smoking population in Argentina.

Eur Respir Rev 2015 Jun;24(136):320-6.

Guía de práctica clínica de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) ALAT-2014

Arch Bronconeumol. 2015. <http://dx.doi.org/10.1016/j.arbres.2014.11.017>

Guía de Práctica Clínica Nacional para el Diagnóstico y Tratamiento de la Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC). Ministerio de Salud de la Nación Argentina. www.msal.gob.ar 2018

Impact of using the new GOLD classification on the distribution of COPD severity in clinical practice.

International Journal of COPD 2018;13 351–356

GEMA 4.4 Guía Española para el manejo del Asma.

www.gemasma.com 2019

Incorporando nuevas evidencias sobre medicamentos inhalados en la EPOC. Asociación Latinoamericana de Tórax (ALAT) 2019.

Archivos de Bronconeumología, Volume 56. Feb 2020

SEVERE ASTHMA – ADDING NEW EVIDENCES. Latin American Thoracic Society-ALAT

ERJ Open Research 2021 7(1): 00318-2020

Guía de Práctica clínica latinoamericana de Asma Grave. ALAT

Revista Respirar Sep 2020.

GEMA 5.0 Guía Española para el manejo del Asma.

www.gemasma.com 2020

Novedades y otros aspectos destacados de la Guía Española para el Manejo del Asma (GEMA), versión 5.0

Archivos de Bronconeumología, Volume 57.1. 2021

GEMA 5.1 Guía Española para el manejo del Asma.

www.gemasma.com 2021

Is asthma control more than just an absence of symptoms? An expert consensus statement

Respiratory Medicine 202. 2022

Spanish Asthma Management Guidelines (GEMA) VERSION 5.1. Highlights and Controversies.

Arch Bronconeumol 2022 Feb;58(2) 150-158

Patients' and physicians' perspectives on the burden and management of asthma: Results from the APPaRENT 2 study.

Respiratory Medicine Vol. 201 September 2022, 106948

Consensus on mild asthma management: results of a modified Delphi study

Journal of Asthma <https://doi.org/10.1080/02770903.2022.2034850> 2022

New Versus Old: The Impact of Changing Patterns of Inhaled Corticosteroid Prescribing and Dosing Regimens in Asthma Management

Adv Ther (2022) 39:1895–1914

GEMA 5.2 Guía Española para el manejo del Asma.

www.gemasma.com 2022

Guía de Práctica Clínica Nacional: Tratamiento del Asma Leve en Personas Adultas, 2022

<https://www.argentina.gob.ar/salud/GPC-asma> 2022

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA NACIONAL DE DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA ENFERMEDAD PULMONAR OBSTRUCTIVA CRÓNICA

<https://www.argentina.gob.ar/salud/GPC-epoc 20232>

Safety of SABA Monotherapy in Asthma Management: a Systematic Review and Meta-analysis

Adv Ther <https://doi.org/10.1007/s12325-022-02356-2> 2022

A network meta-analysis of the association between patient traits and response to regular dosing with ICS/long-acting β 2-agonist plus short-acting β 2 agonist reliever or maintenance and reliever therapy for asthma

Respiratory Medicine 218. 2023

GEMA 5.3. Spanish Guideline on the Management of Asthma

Open Respiratory Archives 5 (2023) 100277

Systematic literature review of traits and outcomes reported in randomised controlled trials of asthma with regular dosing of inhaled corticosteroids with short-acting β 2-agonist reliever, as-needed ICS/formoterol, or ICS/formoterol maintenance and reliever therapy

Respiratory Medicine 220. 2023

GEMA 5.3 Guía Española para el manejo del Asma.

www.gemasma.com 2023

SABAs as Reliever Medications in Asthma Management: Evidence-Based Science

Adv Ther (2023) 40:2927–2943 <https://doi.org/10.1007/s12325-023-02543-9>

Understanding the Clinical Implications of Individual Patient Characteristics and Treatment Choice on the Risk of Exacerbation in Asthma Patients with Moderate–Severe Symptoms

Adv Ther <https://doi.org/10.1007/s12325-023-02590-2> 2023

Baseline Characteristics and Maintenance Therapy Choice on Symptom Control, Reliever Use, Exacerbation Risk in Moderate–Severe Asthma: A Clinical Modelling and Simulation Study

Adv Ther <https://doi.org/10.1007/s12325-024-02962-2> 2024

Exploring Clinical Remission in Moderate Asthma Perspectives from Asia, the Middle East, and South America

Pulm Ther <https://doi.org/10.1007/s41030-024-00262-2> 2024

GEMA 5.4 Guía Española para el manejo del Asma.

www.gemasma.com 2024

Highlights of the Spanish Asthma Guidelines (GEMA), Version 5.4

Open Respiratory Archives Volume 6, Issue 4, October–December 2024

Understanding the Burden of Respiratory Syncytial Virus in Older Adults in Latin America: An Expert Perspective on Knowledge Gaps

Pulm Ther <https://doi.org/10.1007/s41030-024-00253-3> 2024

Spanish Consensus on Remission in Asthma (REMAS)

Archivos de Bronconeumología, <https://doi.org/10.1016/j.arbres.2024.04.002>

Guía de Práctica Clínica de Asma Grave, ALAT 2024

Respirar, 2025; 17(1): 7-30

Optimizing the Use of Inhaled Corticosteroid/Long-Acting β 2-Agonist Combinations in Patients with Moderate-to-Severe Asthma

Adv Ther <https://doi.org/10.1007/s12325-025-03406-5> 2025

GEMA 5.5 Guía Española para el manejo del Asma.

www.gemasma.com 2025

ALAT-SEPAR Consensus on the Definition and Classification of Asthma Exacerbations by Severity: A Move Toward International Standardization

Open Respiratory Archives <https://doi.org/10.1016/j.opresp.2025.100469> 2025

Consenso ALAT-SEPAR sobre la definición y clasificación de las exacerbaciones del asma según su gravedad: hacia una estandarización internacional.

Respirar, 2025; 17(4): 385-422

Initiating Biological Treatment of Asthma: When is the Right Time?

Arch Bronconeumol 2025 Jan;61(1):3-4

TRABAJOS CIENTIFICOS PREMIADOS

Manejo terapéutico y evolución de los pacientes con crisis asmática en un Servicio de Guardia. Presentado en las IX Jornadas de Tisiología y Neumonología de la Provincia de Buenos Aires el 29/11/92. Mención Especial.

Prevalencia del asma inducida por ejercicio en escolares no reconocidos como asmáticos. Presentado en la Sociedad de Tisiología y Neumonología de La Plata el 7/12/1993. Premio Dr. Néstor Guillones.

Programa de Manejo del Asma Bronquial. Presentado en el Colegio de Médicos Distrito 1 de La Plata el 5/12/95. Mención Especial.

Análisis de las respuestas halladas tras la administración de Salbutamol en el Asma Aguda. Presentado en XIII Jornadas Científicas del Hospital Dr. Rodolfo Rossi el 22/10/98. Mención Especial.

ENSAYOS CLINICOS

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio Clínico GFX40007, randomizado , doble ciego, de grupos paralelos, multicéntrico para comprar la eficacia y seguridad de 10 días de grepafloxacin 600mg o 10 días de trovafloxacin 200mg en el tratamiento de sujetos con neumonía adquirida de la comunidad. Año:1999

Investigador principal. Estudio Clínico SAM40027, Gaining Optimal Asthma Control (GOAL). multicétrico, estratificado, randomizado, doble ciego, de grupos paralelos, step-up, comparando el nivel del control del asma alcanzado con la combinación de salmeterol/fluticasone propionate Diskus comparado con fluticasone propionate Diskus solo en adultos y adolescentes con asma. Año:2002

Co-Investigador. Estudio Clínico SCO30003 (TORCH). Estudio multicéntrico, randomizado, doble-ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, para investigar los efectos a largo plazo, durante 3 años de tratamiento, en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC), de salmeterol/propionato de fluticasona 50/500ug 2 veces/día, salmeterol 50ug 2 veces/día y propionato de fluticasona 500ug 2 veces/día, todos administrados por vía inhalatoria, utilizando el inhalador Diskus. (Estudio auditado por GSK internacional) Año:2003

Investigador principal. Estudio clínico SAS 30039. Estudio de 12 semanas multicéntrico, aleatorizado, doble-ciego, grupos paralelos para comparar la eficacia y la tolerabilidad de la combinación de propionato de fluticasona/salmeterol 250/50ug dos veces por día con propionato de fluticasona 250ug dos veces por día, todo vía Diskus como terapia de mantenimiento inicial en sujetos asmáticos moderados. Año:2005

Investigador principal. Estudio Clínico FFA20001. Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble-ciego, grupos paralelos para comparar tolerabilidad de SFC44567 vs placebo en sujetos asmáticos leves. Año:2006

Investigador principal: Estudio Clínico ADA109055 Estudio de 52 semanas, de distribución aleatoria, doble ciego, de grupos paralelos, de un producto combinado con Propionato de Fluticasona /Salmeterol (CFS) 250/50 mcg SERETIDE® Diskus dos veces por día y Propionato de Fluticasona (PF) 250 DISKUS mcg FLIXOTIDE® Diskus dos veces por día en el tratamiento de sujetos con asma” Año 2007

Investigador principal: Estudio clínico B2C109575:“Un estudio de distribución aleatoria, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y de rango de dosis para evaluar la eficacia y la seguridad de GW642444M administrado una vez al día en comparación con placebo durante 28 días en sujetos adolescentes y adultos con asma persistente”Año:2008

Investigador principal: Estudio Clínico AC2110664
Estudio de determinación de rango de dosis de GSK233705B, administrado una vez por día a sujetos con EPOC. Año 2008

Investigador Principal: Estudio clínico, CNVA237A2303, estudio de 52 semanas de tratamiento, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con tiotropio abierto, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de NVA237 en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica

Investigador principal: Estudio Clínico CNVA237A2304 Estudio de 26 semanas de tratamiento, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de NVA237 en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica.

INVESTIGADOR PRINCIPAL: Estudio clínico CQVA149A2304 Estudio de 52 semanas de tratamiento, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, con control activo, para evaluar el efecto de QVA149 (110/50 µg una vez al día) versus NVA237 (50 µg una vez por día) y tiotropio en forma abierta (18 µg una vez al día)

en las exacerbaciones de EPOC en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) severa a muy severa

Investigador Principal Estudio clínico CQVA149A2303 de 26 semanas de tratamiento, aleatorizado, doble-ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de NVA237 en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica. Estudio Fase III.

INVESTIGADOR PRINCIPAL: Estudio clínico Estudio de 26 semanas de tratamiento, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo y medicación activa (abierta) para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de QVA149 (110/50 µg una vez al día) EPOC en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) moderada a severa

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio CQAV149A2331 26-week treatment randomized, double-blind, double dummy, parallel-group study to assess the efficacy, safety and tolerability of QVA149 (indacaterol / glycopyrronium bromide) compared to fluticasone/salmeterol in patients with moderate to severe chronic obstructive pulmonary disease

INVESTIGADOR PRINCIPAL: Estudio clínico HZA106853 Estudio de rango de dosis de polvo para inhalar de vilanterol (VI) en niños de 5 a 11 años con asma sobre un antecedente de terapia con un corticoide inhalado

INVESTIGADOR PRINCIPAL 1237.14. Estudio aleatorizado, doble ciego, con 5 brazos de tratamiento, de 4 períodos, con cruzamiento incompleto para determinar el efecto de 6 semanas de tratamiento con la combinación de dosis fijas (fixed dose combination, FDC) inhaladas por vía oral de tiotropio + olodaterol (2,5/5 mg y 5/5 mg) (administrados mediante el inhalador Respimat) en comparación con tiotropio (5mg), olodaterol (5mg) y placebo (administrados mediante el inhalador Respimat) en la hiperinsuflación pulmonar y el tiempo de tolerancia al ejercicio

durante una cicloergometría a una carga de trabajo constante en pacientes con enfermedad obstructiva crónica (EPOC) [MORACTO 2].

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico CQAB149BAR01 Estudio de 24 semanas de duración, en que se comparan la eficacia y seguridad de las combinaciones de budesonida / indacaterol y fluticasona / salmeterol en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico MEA117113 Estudio para evaluar la eficacia y seguridad de Mepolizumab versus placebo en pacientes EPOC pobremente controlado

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico ASLA -200087 Estudio de control del asma en Latinoamérica

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio clínico “Estudio de distribución aleatoria, doble ciego, de doble simulación, con grupos paralelos para comparar UMEC/VI (una combinación fija de umeclidinium y vilanterol) con tiotropio en sujetos con EPOC que continúan teniendo síntomas con el tiotropio”, DB2116960.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico 201435 A Randomised, Open Label, Cross-over Non-inferiority Study to Evaluate Efficacy, Safety and Tolerability of Neumoterol 400 and Symbicort Forte in Adults

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico CTT1116855 Un estudio de fase III, de 52 semanas, con distribución aleatoria, doble ciego, de 3 ramas en grupos paralelos en el que se compara la combinación triple de dosis fija de FF/UMEC/VI con las combinaciones duales en dosis fija de FF/VI y UMEC/VI en términos de eficacia, seguridad y tolerabilidad, todos administrados una vez al día, a la mañana, a través de un inhalador de polvo seco en sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico 205.446 A randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group trial to evaluate efficacy and safety of tiotropium inhalation solution (2.5 µg and 5 µg) delivered via Respimat® inhaler once daily in the evening over 12 weeks as add-on controller therapy on top of usual care in children (6 to 11 years old) with severe persistent asthma

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico DRI12544 A randomized, double-blind, placebo-controlled, dose-ranging study to evaluate dupilumab in patients with moderate to severe uncontrolled asthma

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico SAR231893-LTS12551 “Estudio abierto de extensión para evaluar la seguridad y tolerabilidad a largo plazo de dupilumab en pacientes con asma que participaron en el estudio clínico anterior de dupilumab

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico EFC13579- LIBERTY ASTHMA QUEST “Estudio randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dupilumab en pacientes con asma persistente

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico DRI11772 Efficacy and safety of SAR156597 in the treatment of Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF): A randomized, double-blind, placebo-controlled, 52-week dose ranging study

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico CQAB149BAR01 Estudio de 24 semanas de duración, en que se comparan la eficacia y seguridad de las combinaciones de budesonida / indacaterol y fluticasona / salmeterol en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico CQVA149A2405 Estudio randomizado, abierto, cruzado que compara las preferencias de los pacientes con Enfermedad Pulmonar

Obstruktiva Crónica (EPOC) respecto de los mecanismos de confirmación de la administración de dosis de los dispositivos Breezhaler® y Ellipta® Estudio Advantage

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico 201378 A randomized, double-blind, double-dummy, parallel group, multicenter study of once daily Fluticasone Furoate/Vilanterol 100/25 mcg Inhalation Powder, twice daily Fluticasone Propionate/Salmeterol 250/50 mcg Inhalation Powder, and twice daily Fluticasone Propionate 250 mcg Inhalation Powder in the treatment of persistent asthma in adults and adolescents already adequately controlled on twice-daily inhaled corticosteroid and long-acting beta2 agonist.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico 200862 Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, multicéntrico, de 24 semanas para evaluar la eficacia y seguridad de la terapia adyuvante con mepolizumab en sujetos con asma eosinofílica severa en los marcadores del control del asma.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio Clínico 1237.19A randomised, double-blind, active-controlled parallel group study to evaluate the effect of 52 weeks of once daily treatment of orally inhaled tiotropium + olodaterol fixed dose combination compared with tiotropium on Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD) exacerbation in patients with severe to very severe COPD. [DYNAGITO]"

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio clínico EFC13579- LIBERTY ASTHMA QUEST "Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, grupo paralelo para evaluar la eficacia y seguridad de dupilumab en pacientes con asma persistente.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio clínico DRI11772 Eficacia y seguridad de SAR156597 en el tratamiento de la fibrosis pulmonar idiopática (FPI): un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con rango de dosis de 52 semanas.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio clínico CQAB149BAR01 Un estudio de 24 semanas que compara la eficacia y la seguridad de las combinaciones de budesonida / indacaterol / fluticasona / salmeterol en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC).

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio clínico CQVA149A2405 Estudio abierto, aleatorizado, cruzado que compara las preferencias de pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) con respecto a los mecanismos para confirmar la administración de dosis de los dispositivos Breezhaler® y Ellipta® Studio Advantage.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio clínico 201378 Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupo paralelo, de una vez al día Fluticasone Furoate / Vilanterol 100/25 mcg polvo para inhalación, dos veces al día propionato de fluticasona / salmeterol 250/50 mcg polvo para inhalación, y dos veces Propionato de fluticasona diaria 250 mcg polvo para inhalación en el tratamiento del asma persistente en adultos y adolescentes que ya están adecuadamente controlados con corticosteroides inhalados dos veces al día y agonistas beta2 de acción prolongada.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio clínico 200862 Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, paralelo, multicéntrico, de 24 semanas para evaluar la eficacia y seguridad de la terapia adyuvante con mepolizumab en sujetos con asma eosinofílica grave en marcadores de control del asma.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio clínico 1237.19 Un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con grupos paralelos y activos para evaluar el efecto de 52 semanas de tratamiento diario de once dosis fijas de oligaterol + olodaterol por inhalación oral comparadas con el tiotropio en la exacerbación de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) en Pacientes con EPOC grave a muy grave. [DYNAGITO] "

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo 204471 Estudio multicéntrico, abierto, de un solo brazo y 32 semanas de tratamiento en sujetos con asma eosinofílica severa que no se

controla de manera óptima con el tratamiento actual con omalizumab, que pasan del omalizumab al mepolizumab 100 mg subcutáneo (estudio OSMO)

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo 201956: programa de acceso a largo plazo para sujetos con asma grave que participaron en un estudio clínico con mepolizumab patrocinado por GSK

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo 201749 Un estudio de fase IIIB, 24 semanas, aleatorizado, doble ciego para comparar la terapia triple "cerrada" (FF / UMEC / VI) con la terapia triple "abierta" (FF / VI + UMEC), en sujetos con obstrucción crónica enfermedad pulmonar (EPOC)

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo 200622: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para investigar la eficacia y seguridad de mepolizumab en el tratamiento de adolescentes y adultos con síndrome hipereosinofílico severo

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo 205786 Estudio aleatorizado, doble ciego, paralelo, fase III para evaluar la eficacia clínica y la seguridad de 100 mg SC de mepolizumab como complemento de la terapia de mantenimiento en adultos con pólipos nasales bilaterales severos - SYNAPSE (Estudio en pacientes con insuficiencia nasal pólipos para evaluar la seguridad y eficacia de mepolizumab)

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo 205715 Estudio de grupos paralelos, doble ciego, fase III, 24 semanas, que compara la eficacia, seguridad y tolerabilidad de la combinación de dosis fija FF / UMEC / VI con la combinación doble de dosis fija de FF / VI administrada una vez al día a través de un inhalador de polvo seco en sujetos con asma inadecuadamente controlada

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo CQVM149B2306 Un estudio multicéntrico, parcialmente ciego, aleatorizado, de 24 semanas, de grupo paralelo, de no inferioridad, abierto y controlado activo para comparar la eficacia y la seguridad de QVM149 con una

combinación triple libre de salmeterol / fluticasona + tiotropio En pacientes con asma no controlada.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo PT010005 Un estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de PT010 en relación con PT003 y PT009 sobre las exacerbaciones de la EPOC durante un período de tratamiento de 52 semanas en sujetos con EPOC de moderada a muy grave .

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Protocolo PT010005. Un estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de PT010 en relación con PT003 y PT009 en exacerbaciones de EPOC durante un período de tratamiento de 52 semanas en sujetos con EPOC moderada a muy grave. 2018

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo Z72241.02. Ensayo clínico con enmascaramiento doble, multicéntrico y controlado con placebo para investigar la eficacia y seguridad de 12 meses de terapia con colistimetato de sodio inhalado para el tratamiento de pacientes con bronquiectasia no debida a fibrosis quística con infección crónica por *Pseudomonas aeruginosa* (*P. aeruginosa*). 2019

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo CQAW039A2323. Estudio de 52 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, doble simulación, de grupos paralelos y controlado con placebo para evaluar el uso de fevipirant una vez por día sumado al tratamiento habitual (SoC) para reducir el uso de corticosteroides sistémicos (por vía oral y parenteral) en pacientes con asma severa. 2019

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo LPS15023. Estudio abierto, intervencionista y de cohortes para evaluar la seguridad a largo plazo de dupilumab en pacientes con asma de moderada a severa que completaron el ensayo clínico TRAVERSE LTS12551. 2019

INVESTIGADOR PRINCIPAL Protocolo 205203. Estudio multicentrico de seguridad con extensión abierta para describir la experiencia clínica a largo plazo de mepolizumab en participantes con síndrome hipereosinofílico (SHE) del estudio 200622. 2019

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio 209229 aleatorizado, doble ciego, adaptativo, de fase II/III de GSK3359609 o placebo en combinación con pembrolizumab para el tratamiento de primera línea del carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente/metastásico positivo para PD-L1. GlaxoSmithKline. 2020

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio 213403 aleatorizado, de fase 2, doble ciego, para evaluar la eficacia de Dostarlimab más quimioterapia en el cáncer de pulmón de células no pequeñas, no escamosas, metastásico. GlaxoSmithKline. 2021

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio 213400 de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para comparar Niraparib mas Pembrolizumab frente a placebo más Pembrolizumab como tratamiento de mantenimiento en participantes cuya enfermedad permanecio estable o respondió a la quimioterapia de primera línea a base de platino con Pembrolizumab contra el cancer de pulmon de celulas no pequeñas en estadio IIIB o IV. GlaxoSmithKline. 2021

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio EFC15805 NOTUS pivotal, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, en grupos paralelos, de 52 semanas para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de dupilumab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) moderada a severa con inflamación tipo 2. Sanofi Aventis Argentina S.A. 2020

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio EFC15804 BOREAS pivotal, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, en grupos paralelos, de 52 semanas para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de dupilumab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva

crónica (EPOC) moderada a severa con inflamación tipo 2. Sanofi Aventis Argentina S.A. 2021

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio CLI-06001AA1-04 de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva (EPOC) y Bronquitis Crónica (PILASTER). Chiesi Farmaceutici S.p.A. 2022

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio CCSJ117A12201C de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en participantes de 18 años o más con asma severa sin controlar. Novartis. 2022

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio 217095 de fase III, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de depemokimab 100 mg s.c. en pacientes con rinosinusitis crónica con pólipos nasales (CRSwNP)- ANCHOR-1. GlaxoSmithKline. 2022

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio CLI-05993AA3-06 de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos de paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) (TRITON). Chiesi Farmaceutici S.p.a.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio FGCL-3019-091 de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de la eficacia y la seguridad del pamrevlumab en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática (FPI). FibroGen, Inc. Worldwide Clinical Trials SRL.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio DRI17509 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de determinación del intervalo de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma moderada a grave. Sanofi Aventis Argentina S.A

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio GB44332 de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de astegolimab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica. F. Hoffmann- La Roche Ltd

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio EFC16750 de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, con doble ciego y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR440340/REGN3500/itepekimab (AcMo anti-IL-33) en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) de moderada a grave (AERIFY-1). Sanofi Aventis Argentina S.A.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio LTS17510 de extensión a largo plazo para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia a largo plazo de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma de moderada a severa que completaron el periodo de tratamiento del estudio clínico previo de amlitelimab en asma (RIVER-ASTHMA). Sanofi Aventis Argentina S.A.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio AR-DEX-22-02 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del dexpropipexol administrado por vía oral durante 52 semanas en participantes con asma eosinofílica grave (EXHALE-3). Areteia Therapeutics, Inc.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio INS1007-221 de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico sobre la eficacia y seguridad del brensocatib en participantes con rinosinusitis crónica sin pólipos nasales (BIRCH). Insmmed Incorporated.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio 220929 de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos (TRANSFORM) para evaluar la eficacia y la seguridad de GSK3915393 en participantes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI). GlaxoSmithKline.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio 220735 aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, multicéntrico para evaluar la seguridad a largo plazo de albuterol/salbutamol como medicación de rescate cuando se administra a través de inhaladores con medidor de dosis que contienen el propulsor HFA-152a o el fármaco de referencia HFA-134a. GlaxoSmithKline.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio GB43374 de fase III, de extensión abierta, para evaluar la seguridad a largo plazo de astegolimab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica. F. Hoffmann- La Roche Ltd.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio DRI16762 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR443765 por vía subcutánea en participantes adultos con asma moderada a severa. Sanofi Aventis Argentina S.A.

INVESTIGADOR PRINCIPAL Estudio LTS18133 de extensión doble ciego para evaluar la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo de itepekimab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica que participaron en los estudios clínicos EFC16750 o EFC16819. Sanofi Aventis Argentina S.A.

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio ACT18301 Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 2 grupos para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de lunsekimig subcutáneo (SAR443765) en participantes

adultos con asma de alto riesgo que actualmente no son elegibles para el tratamiento biológico

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio EFC18243. Estudio de fase 2b/3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico para investigar la eficacia y la seguridad de lunsekimig en participantes adultos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) mal controlada, caracterizada por un fenotipo eosinofílico

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio EFC18418 Ensayo de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 52 semanas para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de itepekimab en participantes adultos con rinosinusitis crónica con pólipos nasales controlada inadecuadamente.

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio LTS17231. Estudio de extensión de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y la eficacia a largo plazo de lunsekimig subcutáneo en participantes adultos con asma de moderada a severa que participaron en el estudio DRI16762.

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio Win-2101. Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la farmacocinética, inmunogenicidad, seguridad y eficacia de WIN378 en participantes adultos con asma moderada o grave.

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio Win-2102 A Phase 2 randomized, double-blind, placebo-controlled, dose-ranging study to assess the safety, tolerability, pharmacokinetics and pharmacodynamics of WIN378 in participants with moderate to severe chronic obstructive pulmonary disease (COPD)

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio C4531029. Estudio de fase 2, randomizado, doble ciego, placebo controlado, de grupos paralelos, dosis ´rangind para investigar la eficacia y la seguridad de PF-07275315 en participantes adultos con asma moderada a severa inadecuadamente controlada.

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio J2T-MC-KGBU. A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lebrikizumab/LY3650150 in Participants with Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps on Background Intranasal Corticosteroids

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio 223977. Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia, seguridad, inmunogenicidad y farmacocinética de GSK3862995B en participantes con bronquiectasia.

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio 222714. A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, multicenter study of the efficacy and safety of depemokimab in adult participants with COPD with Type 2 inflammation

INVESTIGADOR PRINCIPAL. Estudio 224295. Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos, sobre la eficacia y seguridad del inicio temprano de depemokimab como tratamiento complementario en pacientes con EPOC con inflamación de tipo 2 (VIGILANT)

