



Grupo Sur

Investigación
Clínica

Departamento de Investigación Clínica del Instituto Médico Platense Av. 51 N° 315 La Plata
info.gruposurinvestigacion@gmail.com | Cel 221 3144563



**Grupo
Sur**
Investigación
Clínica

Quiénes **Somos**

Grupo Sur es una organización que trabaja en la generación de conocimiento para mejorar la calidad de vida de las personas a través de la conducción de ensayos clínicos orientados al desarrollo de nuevos métodos de prevención, diagnóstico y tratamiento, a cargo de un equipo de profesionales comprometidos y calificados, teniendo como herramienta fundamental la educación continua. Desarrollamos nuestras actividades en el **Instituto Médico Platense**.

Nuestra **Historia**

Nuestro equipo conduce protocolos de Investigación Clínica de carácter local, nacional e internacional, desde hace más de 25 años. A través de los años hemos conducido estudios tanto de intervención como observacionales, de gran contribución a los avances científicos. A lo largo de nuestra trayectoria nos hemos posicionado como los mayores reclutadores de Argentina y América Latina en diferentes estudios. La calidad de nuestro trabajo ha sido validada por auditorías externas de calidad de sponsors e inspecciones de la agencia regulatoria Argentina (ANMAT). Además contamos con el permanente monitoreo, evaluación y fiscalización del Comité de Ética en Investigación Clínica CEDIMP, acreditado por CEC (Cómité de Ética Central de la Provincia de Buenos Aires, Argentina).

Desde el año 2022 junto con el Colegio de Médicos del distrito I La Plata, se inició un programa de formación en Investigación Clínica para profesionales médicos.



**Grupo
Sur**

Investigación
Clínica

Nuestro Equipo

Grupo Sur está formado por un equipo interdisciplinario con amplia experiencia en la conducción de protocolos de Investigación Clínica el cual recibe entrenamientos y actualizaciones permanentemente.



María Fernanda Alzogaray
Médica, Especialista en Clínica Médica

Directora Médica

Investigadora Principal



Analía Mykietiuik
Doctora en Ciencias Médicas, Especialista en Infectología

Directora Científica

Investigadora Principal



Agustín Romandetta
Médico, Doctorando en Ciencias Médicas

Director de Investigaciones

Sub Investigador



Esteban C. Nannini
Médico Especialista en Infectología, Fellowship en HIV/AIDS Univ. de Texas, Houston.

Director del Área Académica y Científica



María Victoria Vulcano
Médica, Especialista en Pediatría y Neonatología

Coordinadora Médica

Sub Investigadora



Mora Nair Obed
Médica, Especialista en Infectología

Coordinadora Médica

Sub Investigadora



Bettina Cooke
Médica, Especialista en Infectología

Área de Infectología

Sub Investigadora



Sebastián Scala
Médico, Especialista Infectología

Área de Infectología

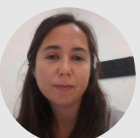
Sub Investigador



María Daniela Tonin
Médica, Especialista en Infectología

Área de Infectología

Sub Investigadora



María Belén Alcorta
Médica, Especialista en Clínica Médica

Área de Clínica Médica

Sub Investigadora



María Elena Bruzzone
Médica, Especialista en Medicina Interna y Nefrología.

Área de Nefrología

Sub Investigadora



Amparo Ivone Ritou
Médica, Especialista en Neumonología

Área de Neumonología

Investigadora principal



Fabiana Marmisolle
Médica, Especialista consultor en Oncología

Área de Oncología

Investigadora Principal



Mariana Sansano
Médica, Especialista en Oncología

Área de Oncología

Sub Investigadora



Emiliano Menna
Médico, Especialista en Oncología

Área de Oncología

Sub Investigador



Paola Edith Price
Médica, Especialista en Oncología

Área de Oncología

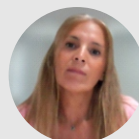
Sub Investigadora



Viviana Mastri
Médica, Especialista en Clínica Pediátrica y Reumatología Infantil

Área de Pediatría

Investigadora principal



María Marta Greco
Médica, Especialista Consultor en Infectología

Área de HIV y ETS

Sub Investigadora

NOMBRE Y APELLIDO	PROFESIÓN	ESPECIALIDAD	ROL	AÑOS DE EXPERIENCIA EN ENSAYOS CLÍNICOS
Fabiana Marmissolle	Médica	Oncóloga	Investigadora Principal	20
Emiliano Menna	Médico	Oncólogo	Sub Investigador	8
Mariana Sansano	Médica	Oncóloga	Sub Investigadora	8
Paola Edith Price	Médica	Oncóloga	Sub Investigadora	8
Analía Mykietiuik	Médica	Infectóloga	Investigadora Principal	25
Obed Mora Nair	Médica	Infectóloga	Sub Investigadora	10
Daniela Maria Tonin	Médica	Infectóloga	Sub Investigadora	3
Bettina Cooke	Médica	Infectóloga	Sub Investigadora	10
Sebastián Luis Scala	Médico	Infectólogo	Sub Investigador	3
María Fernanda Alzogaray	Médica	Clínica médica	Investigadora Principal	25
Liliana Beatriz Montero Labat	Médica	Clínica médica	Sub Investigadora	2
Luciano Miguel Martinez	Médico	Clínica médica	Sub Investigador	1
Mariel Viviana Mastri	Médica	Pediatra	Investigadora Principal	3
María Victoria Vulcano	Médica	Pediatra	Sub Investigadora	10
Maria Paula Lucarno	Médica	Pediatra	Sub Investigadora	1
Bianca De Antoni	Médica	Dermatóloga	Sub Investigadora	1
Amparo Ivonne Ritou	Médica	Neumonología	Sub Investigadora	1
María Elena Bruzzone	Médica	Nefrología	Sub Investigadora	1
Agustín Romandetta	Médico	No aplica	Sub Investigador	10
María Amalia Alzogaray	Médica	No aplica	Sub Investigadora	3
María Celina Alzogaray	Médica	No aplica	Sub Investigadora	3
Melanie González Leiva	Técnica en Hemoterapia	No aplica	Personal de laboratorio	2
Gerónimo Lisandro Benítez	Técnico extraccionista	No aplica	Personal de laboratorio	3
Maisa Giuliana Pasi	Estudiante de medicina	No aplica	Personal de farmacia	3
Ainoha Perez	Estudiante de medicina	No aplica	Personal de farmacia	1
Virginia Letche	Farmacéutico	Farmacia Hospitalaria	Personal de farmacia	4
Nicolas Peciña	Farmacéutico	Farmacia Hospitalaria	Personal de farmacia	1
Sebastián Ignacio Chapartegui	Estudiante de medicina	No aplica	Coordinador de estudio - área historia clínica, plataformas y dispositivos	5
Miguel Agustin Marziotti	Estudiante	No aplica	Coordinador de estudio - área historia clínica, plataformas y dispositivos	1



NOMBRE Y APELLIDO	PROFESIÓN	ESPECIALIDAD	ROL	AÑOS DE EXPERIENCIA EN ENSAYOS CLÍNICOS
Martina Pin	Estudiante de medicina	No aplica	Coordinador de estudio - área carga de datos	1
Maria Sol Signorio Rodríguez Franco	Estudiante de medicina	No aplica	Coordinador de estudio - área carga de datos	1
Maite Lechardoy	Estudiante de medicina	No aplica	Coordinador de estudio - área carga de datos	1
Inés Chiavassa	Estudiante de medicina	No aplica	Coordinador de estudio - área carga de datos	1
Martina Fernández Cortes	Estudiante de medicina	No aplica	Coordinador de estudio - área de reclutamiento	1
Lara Giagante	Estudiante de medicina	No aplica	Coordinador de estudio - área de reclutamiento	1
Iván Rudolf	Estudiante de medicina	No aplica	Coordinador de estudio - área de reclutamiento	1
Victoria Romandetta	Estudiante	No aplica	Coordinador de estudio - área regulatoria	5
Abril Montenegro	Estudiante	No aplica	Coordinador de estudio - área regulatoria	5
Cintia Anahí Fruinques	Docente	No aplica	Coordinador de estudio - área administrativa	5
Carol Tri	Diseñadora en Comunicación Visual	No aplica	Área de Comunicación Institucional	15



**Grupo
Sur**

Investigación
Clínica

Áreas de Trabajo

Para llevar a cabo las tareas mencionadas, Grupo Sur posee un equipo estable de más de **40 personas** que trabajan en áreas que se interrelacionan para dar respuesta a las demandas requeridas en cada momento de los ensayos clínicos.

- **Área de administración y gestión**

La Dirección es la encargada de evaluar la participación en los estudios y los contratos correspondientes, gestionando los recursos humanos y económicos junto a un equipo especializado en administración.

- **Secretaría**

Realiza la gestión de turnos y coordinación de traslados de los voluntarios de los estudios clínicos. Es la encargada del apoyo logístico de las demás áreas.

- **Área regulatoria y de start up**

Mantiene el flujo de información con el Comité de Ética, con las Entidades Regulatorias provincial y nacional, y con el patrocinador respondiendo a los requerimientos y observaciones de los mismos. Además, garantiza que los insumos necesarios para el desarrollo del protocolo se encuentren disponibles en cantidad y viabilidad para su utilización.

- **Área de reclutamiento**

Tiene como objetivo identificar e invitar a participar como voluntarios a aquellas personas que eventualmente podrían enrolarse en alguno de los protocolos que se están llevando a cabo.

Para realizar la mencionada tarea contamos con 6 integrantes y se

desarrolla material gráfico y audiovisual para redes sociales y comunicación directa, cabe destacar que todos aquellos materiales utilizados para la difusión y reclutamiento son previamente aprobados por el Comité de Ética para garantizar que son claros, respetan la privacidad, cumpliendo con las Buenas Prácticas Clínicas.

- **Área de seguimiento y atención médica de voluntarios**

Tiene como tarea la identificación y el seguimiento de todo suceso médico que le ocurra a cada uno de los voluntarios (tenga relación o no con el ensayo clínico). Esta información, sumamente relevante, es la que determinará que un producto en investigación sea considerado seguro y si su eficacia se prueba, pueda comercializarse. Para cumplir con los objetivos, este equipo compuesto por **médicos y estudiantes avanzados de medicina**, cuenta con una línea telefónica de guardia, a cargo de un profesional médico, disponible las 24 hs, los 365 días del año, donde se reciben las llamadas y se otorgan las indicaciones pertinentes. En caso de ser necesario, el voluntario es citado al centro para la evaluación médica que realizará un investigador del equipo. Además, esta área cuenta con plataformas Web y aplicaciones móviles para la utilización por parte del voluntario, a través de las cuales el participante puede comunicarse en todo momento con el equipo de investigadores ante consultas médicas o de otra índole.

- **Área de carga de datos**

El equipo de carga de datos está conformado por **estudiantes avanzados de medicina** en el rol de Data Entry, los cuales vuelcan la información de la historia clínica del participante a plataformas web llamadas "Formularios de Reporte de Casos" (CRF, por sus siglas en inglés). El objetivo de las mismas es unificar la forma de recolección y procesamiento de los datos en todos los centros del mundo que estén llevando a cabo el ensayo clínico. Además, en su actividad diaria, esta área utiliza las herramientas Microsoft Office y Google Workspace y en caso de tener la necesidad de realizar pruebas estadísticas para estudios académicos las mismas se llevan a cabo mediante el software IBM Statistical Package for the Social Sciences (más conocido como SPSS, por sus siglas).

- **Área de laboratorio**

A cargo de **profesionales extraccionistas y estudiantes avanzados de Licenciatura en Bioquímica** esta área realiza la toma y el procesamiento de las muestras requeridas de acuerdo a cada protocolo (sangre, orina, hisopados, etc).

Estas muestras, por lo general, no son analizadas localmente sino que se envían, siguiendo estándares internacionales, a laboratorios denominados "centrales" con el objetivo de unificar el análisis de las muestras obtenidas en todos los centros de investigación participantes del ensayo clínico.

Para cumplir con dichas funciones esta área requiere de un equipamiento de última generación comprendido por centrífugas convencionales y refrigeradas, heladeras, freezer -20°C y -70° C y sistemas informáticos orientados al seguimiento de envíos.

- **Área de farmacia**

El producto en investigación (medicamento/vacuna/test) es provisto por el patrocinador (laboratorio farmacéutico que lleva a cabo el estudio y posee la patente de la molécula) y el centro es responsable del almacenamiento, preparación (en caso que lo requiera) y administración, debiendo garantizar la trazabilidad en cada uno de estos pasos y el mantenimiento de la temperatura ambiente o refrigerado, según corresponda.

Para ello, Grupo Sur cuenta con **profesionales** capacitados en el manejo de los productos farmacéuticos en los ensayos clínicos y un espacio con acceso restringido que cuenta con gabinete exclusivo para medicación de protocolos que requieran temperatura ambiente para su almacenamiento y heladera en el caso que el mismo deba ser realizado a temperatura entre 2°C y 8°C. Ambos compartimentos cuentan con termómetros digitales que realizan un registro continuo y el mismo puede ser descargado mediante USB a una PC. A su vez, en caso de excursiones de temperatura, estos dispositivos emiten una alarma vía mail para notificar lo ocurrido y poder tomar las acciones necesarias en tiempo y forma con el objetivo de mantener la viabilidad de los fármacos en investigación.

- **Área de formación y capacitación**

Grupo Sur cuenta con un **Curso de formación en Investigación Clínica** que cuenta con el respaldo y reconocimiento del Colegio de Médicos Distrito I La Plata, Provincia de Buenos Aires. El mismo tiene una duración de dos años y modalidad teórico práctica. Por otra parte tenemos un programa de pasantías para estudiantes avanzados de la carrera de Ciencias Médicas y Bioquímica de distintas universidades que rotan para capacitarse en las distintas áreas de la Investigación Clínica. El Departamento de Docencia e Investigación a cargo de un coordinador médico, con experiencia en publicaciones científicas en revistas de divulgación médica, se encarga de orientar y promover las publicaciones de líneas de investigaciones propias de Grupo Sur con enfoque en los problemas epidemiológicos locales. De estas líneas de investigación surgieron diversas publicaciones que ayudaron a tomar decisiones de salud con impacto nacional, debiendo considerarse este aspecto también un aporte de valor.

- **Área de Comunicación Institucional**

Se dedica a la gestión de las comunicaciones institucionales, tanto a nivel externo como interno, teniendo en cuenta las reglamentaciones de confidencialidad de los sponsors y el material de difusión aprobado por el Comité de Ética institucional. Es el nexo entre los colaboradores externos de servicios web y community management.





Estudios Realizados (últimos 10 años)

Estudio	Descripción
AC 061 A 302	Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de solitromicina (CEM-101) por vía endovenosa a oral, en comparación con moxifloxacina, por vía intravenosa a oral, en el tratamiento de pacientes adultos con neumonía bacteriana adquirida en la comunidad. 2014
Merck MK-3415 A	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de cadazolid con respecto a vancomicina en pacientes con diarrea asociada a Clostridium Difficile (CDAD). 2014
FLU002 Plus New	Estudio observacional internacional para la caracterización de adultos con Influenza u otros Virus Respiratorios específicos. Estudio de pacientes ambulatorios con virus respiratorios. 2014-2015
FLU003	Estudio Observacional internacional para la caracterización de adultos hospitalizados con complicaciones de la influenza u otros virus respiratorios específicos. 2014-2015
T705Aus317	Estudio de Fase 3, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo, Multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de Favipiravir en Pacientes adultos con influenza no complicada. 2015
Revive-2	Un estudio Fase 3, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de Iclaprim intravenoso en comparación con Vancomicina en el tratamiento de infecciones bacterianas agudas de la piel y sus estructuras relacionadas cuya causa presunta o confirmada son patógenos grampositivos. 2016
NAB-BC-3781-3101	Estudio de fase 3, randomizado, doble ciego, doble simulación para comparar la eficacia y seguridad de lefamulina versus moxifloxacina (con o sin linezolid adjunto) en adultos con neumonía bacteriana adquirida en la comunidad (NAB-BC-3781-3101/Leap). 2016
MK-7655A-014	Un Estudio Clínico de Fase III, Randomizado, en Doble Ciego, Controlado con comparador activo para estimar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de imipenem/cilastatina/relebactam (MK-7655A) frente a piperacilina/tazobactam en pacientes con neumonía bacteriana adquirida en el hospital o neumonía bacteriana asociada con el ventilador. 2016 /2019
FLU-IVIG	Inmunoglobulina intravenosa hiperinmune antigripal. Ensayo de objetivo clínico. Estudio Insight 006. Estudio multicéntrico llevado a cabo por Red Internacional de Iniciativas estratégicas en ensayos globales de VIH (INSIGHT). 2017/2018
NAB-BC-3781-3102	Estudio aleatorizado, a doble ciego, con doble simulación, de fase 3 para comparar la eficacia y la seguridad de lefamulina (BC-3781) por vía oral frente a moxifloxacina por vía oral en adultos con neumonía bacteriana extrahospitalaria. 2017
NOPRODRSV0006	Estudio para explorar la incidencia de gripe y del virus respiratorio sincicial (VRS) en adultos hospitalizados con infección aguda de las vías respiratorias. 2017/2019

Estudios Realizados

Estudio	Descripción
64041575RSV2003	Un Estudio Fase 2B, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo para Evaluar la Actividad Antiviral, los Resultados Clínicos, la Seguridad, la Tolerabilidad y la Farmacocinética de los Regímenes de ALS-008176 Administrados Oralmente en Sujetos Adultos Hospitalizados con Virus Sincial Respiratorio. 2017/2018
Theravance 0112	Estudio clínico de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, abierto, de telavancina frente a la terapia intravenosa estándar en el tratamiento de sujetos con bacteriemia por Staphylococcus aureus incluyendo endocarditis infecciosa. 2017
ML-3341-306	Estudio de fase 3, Multicéntrico, Aleatorizado, Doble Ciego y Controlado con Comparador Para Evaluar La Seguridad y La Eficacia de la Delafloxacina Intravenosa con Pasaje a Vía Oral En Sujetos Adultos con Neumonía Bacteriana Adquirida en la Comunidad. 2017/2018
63623872FLZ3001	Estudio multicéntrico, fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de pimodivir en combinación con el tratamiento estándar de atención médica en pacientes hospitalizados -adolescentes, adultos y de edad avanzada- con infección por el virus de la influenza A. 2018/2020
63623872FLZ3002	Estudio multicéntrico, fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de pimodivir en combinación con el tratamiento estándar de atención médica en pacientes No hospitalizados -adolescentes, adultos y de edad avanzada- con infección por el virus de la influenza A que están en riesgo de desarrollar complicaciones. 2018/2020
Ri-CoDIF	Estudio de fase 3 aleatorizado, doble ciego, con control activo, para comparar la eficacia y seguridad de ridinilazole (200 mg, bid) por 10 días con vancomicina (125 mg, qid) por 10 días para el tratamiento de la infección por Clostridium difficile (ICD). (Ri-CoDIFy1S MT19969/C004) 2020.
ENSEMBLE	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de fase 3, para evaluar la eficacia y la seguridad de Ad26.COVS.2 para la prevención de COVID-19 mediada por SARS-CoV-2 en adultos a partir de 18 años de edad (ENSEMBLE VAC31518COV3001)-2020/2024
CT-INM005-01	Estudio fase 2/3, adaptativo, randomizado, controlado, doble ciego para estudiar la farmacocinética, la eficacia y la seguridad del suero equino hiperinmune (INM005) en pacientes adultos con enfermedad moderada severa confirmada SARS-CoV2. 2020
CS-CTP-AD5NCOV-III	Un ensayo clínico de fase 3, global, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, diseñado adaptativamente para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la nueva vacuna recombinante contra el coronavirus (vector de adenovirus tipo S) en adultos de 18 años de edad y mayores. 2020-2022
ACTIV-1 IM	Protocolo maestro aleatorizado de inmunomoduladores para el tratamiento de la COVID-19. 2021-2022
C3671013	Estudio de fase 3 para evaluar la eficacia, la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna de subunidad prefusión f contra el virus respiratorio sincial (VRS) en adultos. 2022/2024
ARVAC - F2/3 – 002	Estudio de fase 2/3 para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de una vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2 (ARVAC Cecilia Grierson), en una población de voluntarios adultos previamente vacunados contra el virus SARS-CoV-2. 2023.
TILIA_D9185C00001	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Tozorakimab (MEDI3506) en pacientes hospitalizados por infección pulmonar viral que requiere oxígeno suplementario (TILIA). 2022 – continúa
EDP938-104:	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de EDP-938 en adultos no hospitalizados con infección aguda por el Virus Sincial Respiratorio y con alto riesgo de complicaciones.

Estudios Realizados

Estudio	Descripción
Debio 1450-BJI-205	Estudio aleatorizado, abierto, con control activo para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de afabicina IV/oral en el tratamiento de pacientes con infección ósea o articular por Staphylococcus. 2023
DOMPE REP0321	1200 mg de reparixina tres veces al día como terapia complementaria al tratamiento de referencia para limitar la progresión de la enfermedad en pacientes adultos hospitalizados con COVID-19 y otra neumonía adquirida en la comunidad. Ensayo de fase III multinacional, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de grupos paralelos. (REPAVID-22) 2023
MICU MRXC-302	Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de Fase 3 para evaluar la seguridad y eficacia de contezolida acefosamil y contezolida en comparación con linezolida administrado por vía intravenosa y oral a adultos con infecciones moderadas o severas del pie diabético. 2023 continua
Bordetella	Frecuencia de infección por Bordetella pertussis en adultos mayores que presentan tos en diferentes ciudades de Argentina 2023
eVOLVE-Lung02	Estudio de fase III, de dos ramas, paralelo, aleatorizado, multicéntrico, abierto y global para determinar la eficacia de Volrustomig (MEDI5752) más quimioterapia frente a pembrolizumab más quimioterapia para el tratamiento de primera línea de pacientes con Cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico (mNSCLC) (eVOLVE-Lung02).
BaxDuo ARCTIC	Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego y Controlado con Activo para Evaluar la Eficacia, la Seguridad y la Tolerabilidad de Baxdrostat en Combinación con Dapagliflozina Comparado con Dapagliflozina Sola en la Progresión de la Enfermedad Renal Crónica (ERC) en Participantes con ERC y Presión Arterial Elevada (BaxDuo-Arctic D6972C00003) 2024
INSIGHT018/STRIVE	Plataforma de ensayo controlado, aleatorizado, multicéntrico, adaptativo para evaluar la seguridad y la eficacia de las estrategias y los tratamientos para pacientes hospitalizados con infecciones respiratorias
AJAX D8210C00003	Estudio de Fase IIa, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo para Evaluar la Eficacia y la Seguridad de AZD4604 Dos Veces al Día durante Doce Semanas en Pacientes Adultos con Asma moderado a severo No Controlado en Tratamiento con ICS - LABA en Dosis Medias - Altas. / 2024
INSIGHT 012 /OTAC	Un Ensayo Internacional Multicéntrico, Aleatorizado, Doble-Ciego, Controlado con Placebo sobre la Seguridad y la Eficacia de Inmunoglobulina Intravenosa Anti-Coronavirus para el Tratamiento de Pacientes Ambulatorios Adultos en Fases Tempranas de COVID-19 / 2024
SPERO / SPR994-305	Estudio de fase 3, aleatorizado, con doble enmascaramiento y doble simulación, multicéntrico y multinacional para evaluar la eficacia y la seguridad del bromhidrato de pivoxil de tebipenem (TBP-PI-HBr) administrado por vía oral en comparación con el imipenem-cilastatina administrado por vía intravenosa en pacientes con infección urinaria complicada (IUC) o pielonefritis aguda (PNA). / 2024 .
GSK222730	Estudio clínico de fase I para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacología y la actividad clínica de GSK5733584 inyectable en sujetos con tumores sólidos avanzados. 2025