



Grupo Sur

Investigación
Clínica

BROCHURE

Instituto Médico Platense

Depto. de Investigación Clínica

Av. 51 N° 315 La Plata

info@gruposur.ar

Cel +54 221 3144563

QUIENES 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.

Trabajamos en conjunto con un grupo de centros de Investigación Clínica, organizados bajo una misma entidad para optimizar, estandarizar y acelerar los procesos, ofreciendo a los patrocinadores, centros precalificados, con una fiabilidad demostrada, una comunicación centralizada y estandarización de presupuestos y acuerdos de ensayos clínicos (CTA) para mejorar la eficiencia.

Basándonos en un enfoque unificado para estudios multicéntricos, lo que permite una recopilación de datos más rápida y de alta calidad.

NUESTRA HISTORIA

Nuestro equipo conduce protocolos de Investigación Clínica de carácter local, nacional e internacional, desde hace más de 25 años. Durante este tiempo 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 uno de 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 (Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica). Además contamos con el permanente monitoreo, evaluación y fiscalización del CEDIMP (Comité de Ética en Investigación Clínica del Instituto Médico Platense), 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.

SOBRE NOSOTROS





Estructura

Desde el año 2013, con base en La Plata, Argentina, gestionamos una red de 6 centros de investigación clínica dedicados a la conducción de ensayos clínicos con excelencia científica, ética y operativa.



Calidad y Confianza

Nuestro trabajo está respaldado por auditorías de sponsors internacionales, inspecciones satisfactorias de ANMAT, la implementación de procedimientos operativos estandarizados (SOPs) y un equipo capacitado bajo Buenas Prácticas Clínicas (GCP).



Interdisciplinario

Con una estructura profesional interdisciplinaria orientada a la calidad del dato y al bienestar del paciente, nos hemos consolidado como un socio confiable para sponsors, CROs e instituciones de salud.



Experiencia

- **25 años** de experiencia
- 6.500 voluntarios participantes
- 140 ensayos clínicos completados,
Fase 2: **40**
Fase 3: **100**
En el 2025 comenzamos la realización de un estudio Fase 1B
Estudios observacionales observacionales que informan nuestros
datos a entidades nacionales e internacionales en marcha: **26**
- Trabajo en conjunto con más de **40** sponsors y CROs
- Staff estable de **60** personas
- Top enrollers en el **70%** de los estudios
- Más de **30** trabajos científicos



Eficiencia

Nuestra estructura garantiza calidad operativa, solidez técnica y eficiencia en todas las etapas de un ensayo clínico.

Cada área posee responsabilidades definidas y trabaja bajo procedimientos estandarizados (SOPs), asegurando coherencia, cumplimiento regulatorio y un flujo operativo integrado.

ESTRUCTURA ORGANIZACIONAL



DIRECCIÓN EJECUTIVA

Garantiza la alineación de la red con sus valores, misión y objetivos científicos aportando la conducción estratégica, toma de decisiones institucionales, gestión de recursos y supervisión global del sistema de investigación.

DIRECCIÓN FINANCIERA

ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS

Gestiona la administración financiera, conciliación y control de recursos. Asegura transparencia, trazabilidad económica y cumplimiento de obligaciones contables y fiscales asociadas a la actividad de investigación.

COMPRAS Y CONTRATACIONES

Gestiona los contratos, presupuestos, facturación, Asegura transparencia, trazabilidad económica y cumplimiento de obligaciones.

RECURSOS HUMANOS

Encargada de la incorporación, capacitación, administración y seguimiento del personal. Garantiza la asignación adecuada de roles, la actualización formativa continua (incluyendo GCP), la gestión de evaluaciones y el desarrollo profesional del equipo.

DIRECCIÓN MÉDICA

SECRETARÍA Y FACILITY MANAGEMENT

Coordina la gestión de turnos, seguimiento telefónico de los mismos, derivaciones internas y soporte operativo para voluntarios y profesionales. Organiza flujos de asistencia, transporte, documentación y materiales necesarios para el desarrollo del estudio.

FARMACIA

Recepción, almacenamiento, preparación y dispensación del producto en investigación bajo estándares de control y documentación. Gestiona cadenas de frío, stocks, devoluciones, destrucciones cumpliendo protocolos y regulaciones aplicables para garantizar la trazabilidad de todo el circuito.

LABORATORIO

Realiza toma, procesamiento, almacenamiento, preparación y envío de muestras biológicas según los requerimientos de cada protocolo. Gestiona equipamiento, trazabilidad de muestras, cadenas de frío y coordinación con laboratorios centrales nacionales e internacionales. Normas IATA.

COORDINACIÓN MÉDICA

Investigadores y Subinvestigadores

Investigadores Principales: Responsables de la dirección estratégica, la supervisión ética y el cumplimiento del protocolo de investigación.

Sub-Investigadores: Médicos especialistas encargados del seguimiento clínico, la evaluación diagnóstica y el monitoreo constante de la seguridad del paciente.

IP/SI y Dispositivos

Administra el manejo de documentación clínica, historia clínica electrónica, plataformas digitales de investigación (eCRF, IWRS, RealTime, ePRO) y dispositivos médicos asociados. Garantiza integridad de datos, seguridad digital y soporte técnico a investigadores, coordinadores y pacientes.

Datos

Data entry, resolución de queries, monitoreo interno y trabajo coordinado con los CRAs. Asegura la calidad, integridad y consistencia de la información registrada en los sistemas electrónicos de captura de datos.

COORDINACIÓN OPERATIVA

Asuntos Regulatorios y Start Up

Gestiona los procesos regulatorios ante CEI, ANMAT y entidades institucionales. Desarrolla y administra presentaciones, enmiendas, contratos, aprobaciones y procesos de inicio de estudio. Asegura cumplimiento normativo y coordinación entre sponsors/CROs y los centros participantes.

Reclutamiento

Planifica, ejecuta y evalúa estrategias de captación de participantes. Realiza screening preliminar, contacto con pacientes, difusión dirigida y colaboración con los distintos centros de la red para identificar voluntarios potenciales. Red de derivadores por especialidad médica con comunicación activa, constante y actualizada.

Comunicación Institucional

Encargada de la comunicación institucional interna y externa, producción de material de comunicación visual institucional. Relación con la comunidad, difusión digital, manejo de redes sociales, supervisión de la página web

Calidad

Encargada de estandarizar, auditar y mejorar continuamente los procesos de Grupo Sur mediante la gestión de POEs, el monitoreo de cumplimiento y la implementación de acciones correctivas.

DIRECCIÓN ACADÉMICA

Fellowship

Los médicos participantes reciben: formación en investigación clínica farmacológica en forma práctica y teórica, capacitación en aspectos regulatorios y Buenas Prácticas Clínicas.

Curso de Investigación Médica

Con el apoyo y reconocimiento del Colegio de Médicos Distrito I La Plata, desarrollamos el Curso de Formación en Investigación Clínica con el objetivo de capacitar a todos aquellos profesionales que deseen integrar equipos de Investigación Clínica.

Publicaciones Científicas

Se encarga de orientar y promover las publicaciones de líneas de investigación propias de Grupo Sur; con enfoque, principalmente, en problemas epidemiológicos locales.



NUESTRO EQUIPO



DIRECTORAS EJECUTIVAS

María Fernanda Alzogaray
Analía Mykietiuik

COORDINACIÓN MÉDICA

María Victoria Vulcano
Mora Obed

Investigadores y Subinvestigadores

Clínica Médica

Belén Alcorta
Liliana Montero Labat
Sergio Cuellar
Juliana Malacalza
Luciano Miguel Martínez

Infectología

Mora Obed
Sebastián Scala
María Daniela Tonin
Bettina Cooke
Esteban Nannini

Nefrología

María Elena Bruzzone

Neumonología

Amparo Ivonne Ritou
Federico Jauregui
Antonela Soledad Gatti
Daniel Orlando

Oncología

Fabiana Marmissolle
Agustín González Sáenz
Mariana Sansano
Paola Edith Price

HIV y ETS

María Marta Greco

Pediatría

María Victoria Vulcano
María Paula Lucarno
Viviana Mastri

Diabetología

Matías Re

Gastroenterología

Rocio Daiana Laurini
Juan Manuel Briones

Ginecología

Melina Alzogaray

Cardiología

Andrea Cecilia Longhi

COORDINACIÓN OPERATIVA

Agustín Romandetta

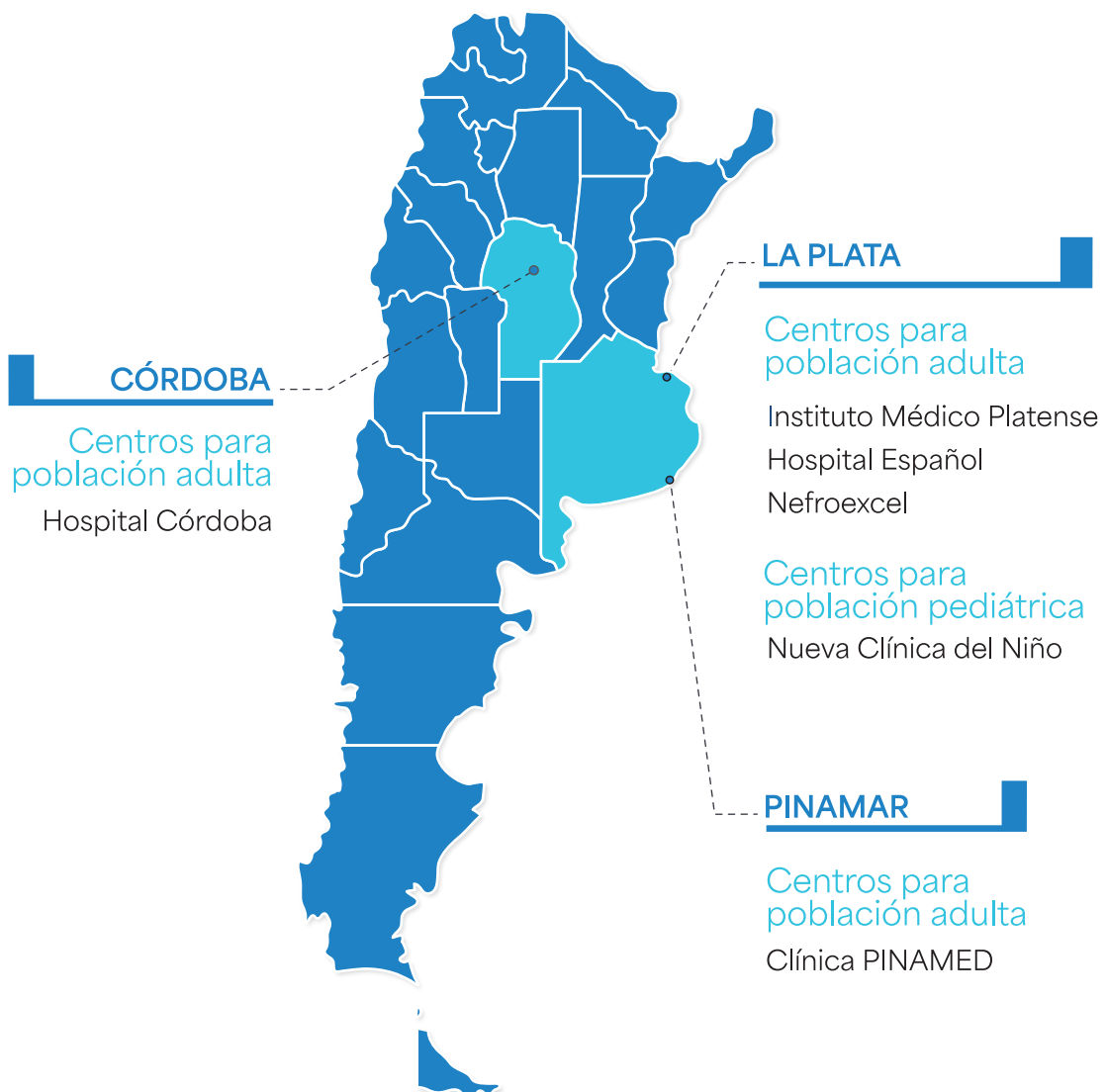
RED DE CENTROS



La red está compuesta por instituciones asistenciales de población adulta y pediátrica, ubicadas en La Plata, Pinamar y Córdoba, y reúne perfiles clínicos ambulatorios, hospitalarios, de alta complejidad y quirúrgicos.

Esta composición de centros permite ejecutar estudios en diferentes especialidades, sitios geográficos, rangos etarios y niveles de complejidad.

La red opera bajo estándares unificados, con procedimientos alineados y documentación consistente, lo que asegura calidad, reproducibilidad y eficiencia en cada estudio.



INSTITUTO MÉDICO PLATENSE

País	Argentina
Provincia	Buenos Aires
Ciudad	La Plata
Dirección	51 #315
Página Web - Red social	gruposurinvestigacionclinica.com.ar/ ig (simbolo): gruposur.ar
Coordinador Referente	Agustin Romandetta
Numero de camas sala Gral.	76
Numero de camas UTI	15
Numero de camas UCO	15
Numero de camas Neonatología	17
Numero de plazas Hospital de día	8
Numero de consultas guardia por mes	2000
Número de consultorios externos	25
Laboratorio qca. clínica y hematología	Acreditado por Fundación Bioquímica Argentina
Diagnóstico por imágenes	RX - TAC - Medicina nuclear - Ecocardiograma-Ecografía general- Mamografía
Certificaciones en programas de calidad	CENAS

HOSPITAL ESPAÑOL

País	Argentina
Provincia	Buenos Aires
Ciudad	La Plata
Dirección	Calle 9 #175
Página Web - Red social	www.hospitalespanol.org.ar
Coordinador Referente	Maria Marta Greco
Numero de camas sala Gral.	81
Numero de camas UTI	13
Numero de camas UCO	15
Numero de camas Neonatología	16
Numero de plazas Hospital de día	10
Numero de consultas guardia por mes	4000
Número de consultorios externos	29
Laboratorio qca. clínica y hematología	Acreditado por Fundación Bioqca. Arg. Std. MA3
Disgnóstico por imágenes	RX-TAC-Ecocardiograma-Ecografía general-Resonancia magnética
Certificaciones en programas de calidad	CENAS, CIDCAM



NEFROEXCEL


País	Argentina
Provincia	Buenos Aires
Ciudad	La Plata
Dirección	51 #1111
Página Web - Red social	-
Coordinador Referente	Maria Elena Bruzzone
Numero de camas sala Gral.	N/A
Numero de camas UTI	N/A
Numero de camas UCO	N/A
Numero de camas Neonatología	N/A
Numero de plazas Hospital de día	15
Numero de consultas guardia por mes	N/A
Número de consultorios externos	2
Laboratorio qca. clínica y hematología	Convenio con laboratorio externo
Disgnóstico por imágenes	N/A
Certificaciones en programas de calidad	-

PINAMED

País	Argentina
Provincia	Buenos Aires
Ciudad	Pinamar
Dirección	Rivadavia #1083
Página Web - Red social	Ig clinicapinamed
Coordinador Referente	Iván Battistessa
Numero de camas sala Gral.	N/A
Numero de camas UTI	N/A
Numero de camas UCO	N/A
Numero de camas Neonatología	N/A
Numero de plazas Hospital de día	4
Numero de consultas guardia por mes	?
Número de consultorios externos	19
Laboratorio qca. clínica y hematología	Si
Disgnóstico por imágenes	RX-TAC-Ecocardiogram Ecografía general- Mamografía
Certificaciones en programas de calidad	-

HOSPITAL DE CÓRDOBA

País	Argentina
Provincia	Córdoba
Ciudad	Córdoba
Dirección	Av Patria #656
Página Web - Red social	-
Coordinador Referente	Aldana Mano
Numero de camas sala Gral.	145
Numero de camas UTI	38
Numero de camas UCO	38
Numero de camas Neonatología	N/A
Numero de plazas Hospital de día	N/A
Numero de consultas guardia por mes	6000
Número de consultorios externos	45
Laboratorio qca. clínica y hematología	Certificacion PEEC brindado por la Fundación Bioquímica Argentina
Disgnóstico por imágenes	RX - TAC -Resonancia magnética
Certificaciones en programas de calidad	-



HOSPITAL CORDOBA

ESTUDIOS REALIZADOS

(ÚLTIMOS 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

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 Delafloxacin 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
CNTO1275JPA3001	Estudio de fase 3 multicéntrico, de etiqueta abierta para evaluar la eficacia, farmacocinética, seguridad e inmunogenicidad del ustekinumab o guselkumab administrado por vía subcutánea en participantes pediátricos con artritis psoriásica juvenil activa (PSUMMIT Jr). 2022/2025
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

Estudio	Descripción
EDP 938-104	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.
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 contezolid a cefosamil y contezolid en comparación con linezolid 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.
D7552C00001 FLASH	Estudio de fase 2a, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de atuliflapon administradas por vía oral una vez al día durante doce semanas en adultos con asma no controlada de moderada a grave. Fecha de inicio: 17 de Diciembre de 2024. Fecha de cierre: 25 de Marzo de 2026
GSK 219231 Bfocus	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con bepirovirsen en participantes que viven con infección por el virus de inmunodeficiencia humana e infección por hepatitis B crónica y que reciben tratamiento antirretroviral. Fecha de inicio: 21 de Enero 2025 Fecha de cierre: 20 de Abril de 2026

Estudio	Descripción
D6972C00002 BaxDuo Pacific	Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo, dirigido por Eventos para evaluar la Eficacia, Seguridad y Tolerabilidad de Baxdrostat en combinación con Dapagliflozina comparado con Dapagliflozina sola sobre los Resultados Renales y la Mortalidad Cardiovascular en Participantes con Enfermedad Renal Crónica y Presión Arterial Elevada. Fecha de inicio: 21 de Julio de 2025- Actualidad.
D9181C00002 UMBRIEL	Estudio de fase IIb, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo de determinación de rango de dosis para evaluar la eficacia y seguridad de tozorakimab en participantes adultos con asma no controlado con dosis medias a altas de corticosteroides inhalados" Fecha de inicio: 24 de Julio de 2025- Actualidad
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. Fecha de inicio: 30 de Julio de 2025 - Actualidad.
ITU / GSK219685	Estudio ininterrumpido, de fase 1/2, ciego para el observador, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, para evaluar la seguridad y la inmunogenicidad de una vacuna contra la ITU cuando se administra a adultos de entre 18 años y 64 años, inclusive, y su eficacia clínica cuando se administra a mujeres de entre 18 años y 64 años, inclusive" Fecha de inicio: 26 de Septiembre de 2025- Actualidad
D5241C00007 JOURNEY	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de Tezepelumab en participantes adultos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica de moderada a muy severa. Fecha de inicio: 18 de Noviembre de 2025 - Actualidad.
INSIGHT - STRIVE 002	Estudio Observacional Internacional de Adultos con Infección Aguda – Red STRIVE (Estrategias y Tratamientos para Infecciones Respiratorias y Emergencias Virales). Fecha de inicio: 28 de Enero de 2026 - Actualidad.