

Curriculum Vitae

APELLIDO	PRIMER NOMBRE	SEGUNDO NOMBRE	TITULO PROFESIONAL
Ritou	Amparo	Ivone	Médica

INFORMACIÓN DE CONTACTO
E-mail: ivone.ritou@gruposur.ar

Título	Institución	Año
Médico	Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de La Plata	1995
Especialista en Neumonología	Facultad de Ciencias Médicas, Universidad nacional de La Plata, Colegio de Médicos, Provincia de Buenos Aires, Distrito I	2001

Entrenamiento en GCP

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
The Global Health Network	ICH Good Clinical Practice E6 (R3)	31/oct/2025

Experiencia en Investigación Clínica

Fecha de inicio y finalización	Rol	Estudio (código/enfermedad)	Fase
2017-2018	Sub Investigadora	FLU003: Internacional para la caracterización de Adultos Hospitalizados con Complicaciones de la Influenza A-Pandemia H1N1. Estudio de pacientes hospitalizados INSIGHT H1N1.	Observacional
2017-2018	Sub Investigadora	FLU-IVIG: Estudio para evaluar la inmunoglobulina intravenosa hiperinmune antiinfluenza en pacientes internados (INSIGHT 006).	III
2019	Sub Investigadora	NOPRODRSV0006: Un estudio para explorar la incidencia de la influenza y el RSV en adultos hospitalizados con infección aguda del tracto respiratorio.	Observacional
2024-2026	Sub Investigadora	D8210C00003 (AJAX): 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.	IIa

2024- continúa	Sub Investigadora	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.	Ila
2025-continua	Sub Investigadora	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.	IIb
2025-continua	Sub Investigadora	D5241C00007 (JOURNEY) Un Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo, de Grupos Paralelos y Multicéntrico para Evaluar la Eficacia y Seguridad de Tezepelumab en Participantes Adultos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica de Moderada a Muy Severa.	III
2026-continua	Investigadora Principal	223977 (VENTO): "Estudio fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para investigar la eficacia, seguridad, inmunogenicidad y farmacocinética de GSK 3862995B en participantes con bronquiectasia".	II
2026-continua	Investigadora Principal	GB-0895-302 (SOLAIRIA-2): Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de la terapia complementaria con GB-0895 en adultos y adolescentes con asma grave no controlada	III
2026-continua	Investigadora Principal	224295 (VIGILANT): 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.	III