

Curriculum Vitae

APELLIDO	PRIMER NOMBRE	SEGUNDO NOMBRE	TITULO PROFESIONAL
Cooke	Bettina	NA	Médica Infectologa

INFORMACIÓN DE CONTACTO

E-mail: bettina.cooke@gruposur.ar

Títulos	Institución	Año
Médica	Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de La Plata	2017
Especialista en Infectología	Colegio de Médicos de la Provincia de Buenos Aires-UBA	2017-2021
Investigación Clínica	Colegio de Médicos de la provincia de Buenos Aires Distrito I	2022-2023

Entrenamiento en GCP

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
The Global Health Network	ICH Good Clinical Practice E6 (R3)	29/ago/2025

Experiencia en Investigación Clínica

Fecha de inicio y finalización	Rol	Estudio (código/enfermedad)	Fase
2015-2016	Sub investigadora	FLU002 Plus: Un estudio observacional internacional en pacientes adultos, ambulatorios, con influenza.	Observacional
2015-2017	Sub investigadora	FLU003 Plus: Un estudio observacional internacional para caracterizar a adultos hospitalizados con complicaciones de influenza y otros virus respiratorios.	Observacional
2016	Sub investigadora	ROCHE NV20234: Un ensayo doble ciego, aleatorizado, estratificado y multicéntrico que evalúa oseltamivir en dosis convencionales y dosis altas, para el tratamiento de pacientes inmunocomprometidos con influenza	III
2015-2017	Sub investigadora	RIVAROXDVT3002: Evaluación, en pacientes con procesos médicos, de rivaroxabán frente a placebo en la reducción del riesgo de tromboembolismo venosa después del alta hospitalaria (MARINER).	III
2015-2017	Sub investigadora	AC 061 A 302: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de cadazolid con respecto a vancomicina en pacientes con diarrea asociada a ClostridiumDifficile (CDAD).	I

2016-2017	Sub investigadora	Revive-: 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.	III
2016-2017	Sub investigadora	NAB-BC-3781-3101/Leap: Un 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.	III
2016-2019	Sub investigadora	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.	III
2017-2018	Sub investigadora	FLU003: Estudio Observacional Internacional para la caracterización de Adultos Hospitalizados con Complicaciones de la Influenza A- Pandemia H1N1 (H1N1). Estudio de pacientes hospitalizados INSIGHT H1N1."	Observacional
2017-2018	Sub investigadora	FLU-IVIG: Inmunoglobulina intravenosa hiperinmune antigripal. Ensayo de objetivo clínico. Estudio multicéntrico llevado a cabo por Red Internacional de Iniciativas estratégicas en ensayos globales de VIH.	I
2017	Sub investigadora	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	III
2017-2019	Sub investigadora	NOPRODRSV0006: Estudio para explorar la incidencia de gripe y del virus respiratorio sincicial (VRS) en adultos hospitalizados con infección aguda de las vías respiratorias.	Observacional
2017-2018	Sub investigadora	6404157RSV2003: 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 Sincicial Respiratorio.	II B
2017	Sub investigadora	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.	III

2017-2018	Sub investigadora	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.	III
2018-2020	Sub investigadora	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.	III
2019	Sub investigadora	CP40617: Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de BaloxavirMarboxil en combinación con el tratamiento estándar inhibidor de neuraminidasa en pacientes hospitalizados con Influenza Grave.	III
2019-2020	Sub investigadora	BPR-CS-009: Estudio multicéntrico, aleatorizado y doble ciego para establecer la eficacia y la seguridad de ceftobiprolmedocarilo en comparación con daptomicina para el tratamiento de la bacteriemia por Staphylococcus aureus, incluida la endocarditis infecciosa.	III
2020	Sub investigadora	Ri-CoDiFy 1 SMT19969/C004: 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).	III
2020	Sub investigadora	CS-CTP-AD5NCOV-III: III Ensayo Global de Fase III de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) (Ad5-nCoV) en Adultos de 18 años de edad y mayores.	III
2020-2023	Sub investigadora	ENSEMBLE VAC31518COV3001: 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	III
2021	Sub investigadora	ACTIV-1 IM: Protocolo maestro para tratamiento de Covid-19 con Inmunomoduladores.	III
2022 - 2024	Sub investigadora	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 sincicial (vrs) en adultos	III
2022-2023	Sub investigadora	mRNA1010: Estudio de fase 3, aleatorizado, estratificado, ciego para el observador, con control activo, para evaluar la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna contra la influenza estacional mRNA1010 en adultos de 18 años de edad y mayores	III

2022-2024	Sub investigadora	mRNA-1345-P301: Estudio de fase 2/3, aleatorizado, ciego para el observador, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de mRNA-1345, una vacuna de ARNm dirigida al virus sincicial respiratorio (VSR), en adultos ≥ 60 años de edad	II/III
2023-continua	Sub investigadora	MRXC- 302: Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego de Fase 3 para evaluar la seguridad y eficacia de contezolid a cefosamil y contezolid a en comparación con linezolid a administrado por vía intravenosa y oral a adultos con infecciones moderadas o severas del pie diabético.	III
2023-continua	Sub Investigadora	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).	III
2023-continua	Sub Investigadora	INSIGHT 012: Ensayo internacional multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo sobre la seguridad y la eficacia de la inmunoglobulina hiperinmune intravenosa anti coronavirus para el tratamiento de pacientes adultos ambulatorios en estadios tempranos de la COVID-19. Título abreviado: Tratamiento ambulatorio con inmunoglobulina anti coronavirus (OTAC).	III
2023-2024	Sub investigadora	ARVAC-F2-3-002: Estudio de fase II/III 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.	II/III
2023-continua	Sub investigadora	Bordetella: Frecuencia de infección por Bordetella pertussis en adultos mayores que presentan tos en diferentes ciudades de Argentina.	Observacional
2023-continua	Sub investigadora	EDP-938: 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 Sincicial Respiratorio y con alto riesgo de complicaciones.	II B
2023-2024	Sub investigadora	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.	III
2023- continúa	Sub investigadora	INSIGHT 018 (STRIVE): Estrategias y tratamientos para infecciones respiratorias y emergencias virales	III
2024	Sub investigadora	REP0321 (REPAVID-22): 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.	III

2024-continúa	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	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)	III
2025-continúa	Sub investigadora	219231: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con bepirovirsén en participantes que viven con infección por el virus de inmunodeficiencia humana e infección por hepatitis B crónica y que reciben tratamiento antirretroviral.	II b
2024-continúa	Sub investigadora	D6972C00003 (BaxDuo ARCTIC): Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego 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.	III
2024-continúa	Sub investigadora	219685 (Vacuna ITU): 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.	I/II
2025-continúa	Sub investigadora	D6972C00002: 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 (BaxDuo-Pacific).	III
2025-continúa	Sub investigadora	222730: Estudio clínico de fase I para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la actividad clínica de GSK5733584 inyectable en sujetos con tumores sólidos avanzados.	I

2025-continúa	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.	
2025-continúa	Sub investigadora	D5241C00007: 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 (JOURNEY).	III