

Curriculum vitae

APELLIDO	PRIMER NOMBRE	SEGUNDO NOMBRE	TITULO
Tonin	Daniela	María	Médica

INFORMACIÓN DE CONTACTO

E-mail: daniela.tonin@gruposur.ar

Título	Institución	Año
Médico	Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de La Plata, Argentina	2015
Especialista en Infectología Clínica	Hospital interzonal especializado de agudos y crónicos “ San Juan de Dios” - La Plata	2019

Entrenamiento en GCP

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
TransCelerate	ICH Good Clinical Practice E6 (R)	29/ago/2025

Experiencia en Investigación Clínica

Fecha de inicio y finalización	Rol	Estudio (código/enfermedad)	Fase
2022-2023	SI	mRNA-1010-P301: 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	SI	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
2022-2024	SI	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- 2024	SI	FLU 003 Plus: Un estudio observacional internacional para caracterizar a adultos hospitalizados con complicaciones de influenza y otros virus respiratorios.	Observacional
2023-continua	SI	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	SI	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
2023-2025	SI	Bordetella: Frecuencia de infección por Bordetella pertussis en adultos mayores que presentan tos en diferentes ciudades de Argentina.	Observacional
2023-2025	SI	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	SI	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-continua	SI	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	SI	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.	III
2023- 2025	SI	INSIGHT 018 (STRIVE): Estrategias y tratamientos para infecciones respiratorias y emergencias virales	III
2024-2025	SI	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	SI	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
2024-2025	SI	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

2024-continúa	SI	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
2025-continúa	SI	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-continúa	SI	B FOCUS 219231: 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.	Ilb
2024-continúa	SI	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	SI	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	SI	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	SI	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