

Curriculum Vitae

APELLIDO	PRIMER NOMBRE	SEGUNDO NOMBRE	TITULO PROFESIONAL
Laurini	Rocío	Daina	Médico/a

INFORMACIÓN DE CONTACTO
E-mail: rocio.laurini@gruposur.ar

Matricula N°	Expedida por Estado, Provincia o Región	País
118370	Buenos Aires	Argentina

Entrenamiento en GCP

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
The Global Health Network	ICH Good Clinical Practice E6 (R3)	28/ago/2025

Experiencia en Investigación Clínica

Fecha de Inicio y finalización	Rol	Estudio	Fase
2022-2024	Sub Investigador	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.	III
2021	Sub Investigador	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.	III
2020-2023	Sub Investigador	VAC31518COV3001: Un estudio de fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Ad26.COV2.S para la prevención de la COVID-19 mediada por el SARS - CoV-2 en adultos mayores de 18 años.	III
2025-Continua	Sub Investigador	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	Sub Investigador	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 Investigador	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 Investigador	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-Continúa	Sub Investigador	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