

Curriculum Vitae

APELLIDO	PRIMER NOMBRE	SEGUNDO NOMBRE	TITULO PROFESIONAL
Montero Labat	Liliana	Beatriz	Médica

INFORMACIÓN DE CONTACTO
E-mail: liliana.montero@gruposur.ar

Título	Institución	Año
Médica	Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de La Plata	1988

Entrenamiento en GCP

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
The Global Health Network	ICH Good Clinical Practice E6 (R3)	04/oct/2025

Experiencia en Investigación Clínica

Fecha de Inicio y finalización	Rol	Estudio	Fase
2023-continúa	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
2023-2024	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	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 Sincicial Respiratorio y con alto riesgo de complicaciones.	II B
2024- 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
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

2024-2026	SI	MRXC-302:Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego de Fase 3 para evaluar la seguridad y eficacia de contezolid a acefosamil 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- 2025	SI	Bordetella: Frecuencia de infección por Bordetella pertussis en adultos mayores que presentan tos en diferentes ciudades de Argentina.	Observacion al
2024- 2025	SI	INSIGHT 018 (STRIVE): Estrategias y tratamientos para infecciones respiratorias y emergencias virales	III
2024-2026	SI	D6972C00003 (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	III
2024-continúa	SI	D798AC00001 (eVolve Lung 02): 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)	III
2024-2026	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
2024-2026	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.	IIa
2025-2026	SI	219231(B Focus): 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.	IIb

2025- 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_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 (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	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	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