

Curriculum Vitae

APELLIDO	NOMBRE	TITULO PROFESIONAL
Martínez	Luciano Miguel	Médico

INFORMACIÓN DE CONTACTO
Immartinez.gruposur@gmail.com

Título	Institución	Año
Médico	Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de La Plata, Argentina	2018
Especialista en Clínica Médica	HIGA R.Rossi de La Plata	2023

Entrenamiento en GCP

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
The Global Health Network	ICH Good Clinical Practice E6 (R3)	21/ago/2025

Experiencia en Investigación

Fecha de inicio y finalización	Rol	Estudio (código y/o enfermedad)	Fase
2020-2021	SI	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
2024-2025	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.	II a
2024-2025	SI	D6972C00003: Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego y Controlado con Activo para Evaluar la Eficacia, la Seguridad y la Tolerabilidad de Baxdrostaten Combinación con Dapagliflozina Comparado con Dapagliflozina Sola en la Progresión de la Enfermedad Renal Crónica (ERC) en Participantes con ERC y Presión Arterial Elevada (BaxDuo-Arctic).	III

2025-continúa	SI	D798AC00001: 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) (eVOLVE-Lung02).	III
2024-continúa	SI	D7552C0001: Estudio de fase 2a, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Atuliflapon administrado por vía oral una vez al día durante doce semanas en adultos con asma no controlada de moderada a grave	II a
2025-2026	SI	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
2025-Continua	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
2024-continúa	SI	INSIGHT_INSIGHT 012 (OTAC): 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	III
2025-Continua	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-Continua	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