

Curriculum Vitae

APELLIDO	PRIMER NOMBRE	SEGUNDO NOMBRE	TITULO PROFESIONAL
Alcorta	María	Belén	Médica

INFORMACIÓN DE CONTACTO
E-mail: belenalcorta347@hotmail.com

Título	Institución	Año
Médica	Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de La Plata	2007

Entrenamiento en GCP

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
The Global Health Network	ICH Good Clinical Practice E6 (R3)	03/nov/2025

Experiencia en Investigación Clínica

Fecha de inicio y finalización	Rol	Estudio (código/enfermedad)	Fase
2011	SI	Tr701-112: Estudio de fase 3, aleatorizado, multicéntrico y doble ciego para comparar la seguridad y eficacia del ácido graso TR-701 durante 6 días versus linezolid oral durante 10 días para el tratamiento de infecciones bacterianas agudas de la piel y partes blandas.	III
2012-2013	SI	Tr 701-113: Estudio de fase 3 aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para comparar la eficacia y la seguridad de la administración de TR-701 ácido libre por vía primero intravenosa y luego oral durante 6 días con las de linezolid por vía primero intravenosa y luego oral durante 10 días para el tratamiento de infecciones bacterianas agudas de la piel y los anejos cutáneos	III
2012-2013	SI	CXA-clAI-10-09: Un estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado y doble ciego que compara la seguridad y eficacia de CXA-201 IV con la de meropenem para el tratamiento de infecciones intraabdominales complicadas.	III
2013	SI	D4280C00006: Un estudio de fase III, abierto, aleatorizado y multicéntrico de ceftazidima/avibactam (CAZ-AVI anteriormente CAZ104) y la mejor terapia disponible para el tratamiento de infecciones debidas a patógenos gramnegativos resistentes a la ceftazidima	III
2013	SI	FLU002: Estudio observacional internacional para la caracterización de adultos con Influenza u otros Virus Respiratorios específicos. Estudio de pacientes ambulatorios con virus respiratorios.	Observacional
2013-2024	SI	FLU003: Estudio Observacional internacional para la caracterización de adultos hospitalizados con complicaciones de la influenza u otros	Observacional

		virus respiratorios específicos.	
2013 - 2014	SI	MK 3415 A: Un estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo sobre la eficacia, seguridad y tolerabilidad de una única infusión de MK-6072 (anticuerpo monoclonal humano contra la toxina B de C difficile) y MK-3415 A (anticuerpos monoclonales humanos a la toxina A y la toxina B de C. difficile) en pacientes que reciben terapia con antibióticos para la infección por C. difficile (MODIFY II).	III
2014	SI	T705Aus317: Un estudio multicéntrico de fase 3, aleatorizado, de doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y seguridad de favipiravir en sujetos adultos con influenza no complicada	III
2014	SI	NV20234: Estudio doble ciego, randomizado, estratificado, multicéntrico, que evalúa una dosis convencional y una dosis alta de oseltamivir en el tratamiento de pacientes inmunocomprometidos con influenza.	III
2014-2015	SI	CE01-301: Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y seguridad de la solitromicina intravenosa a oral (CEM-101) en comparación con la moxifloxacina intravenosa a oral en el tratamiento de pacientes adultos con neumonía bacteriana adquirida en la comunidad	III
2020- 2022	SI	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 – 2022	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-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
2024-2026	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
2024-continua	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
2024-2026	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	III

		Comparado con Dapagliflozina Sola en la Progresión de la Enfermedad Renal Crónica (ERC) en Participantes con ERC y Presión Arterial Elevada (BaxDuo-Arctic).	
2024-2026	SI	D8210C00003: 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. (AJAX)	IIa
2024-2025	SI	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. (REPAVID-22).	III
2024-continua	SI	Ensayo internacional multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo sobre la seguridad y la eficacia de la inmunoglobulina hiperinmune intravenosa anticoronavirus para el tratamiento de pacientes adultos ambulatorios en estadios tempranos de la COVID-19. Título abreviado: Tratamiento ambulatorio con inmunoglobulina anticoronavirus (OTAC). Número de protocolo de INSIGHT 012	III
2024-continua	SI	Plataforma de ensayo controlado, aleatorizado, multicéntrico, adaptativo para evaluar la seguridad y eficacia de las estrategias y tratamientos para pacientes hospitalizados con infecciones respiratorias y emergencias virales (STRIVE).	III
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: 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 (Flash)	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 (B-focus)	II b