

Curriculum Vitae

APELLIDO	NOMBRE	TITULO PROFESIONAL
Lucarno	María	Paula

INFORMACIÓN DE CONTACTO
E-mail: maria.lucarno@gruposur.ar

Educación

Título	Institución	Año
Médico	Facultad de Ciencias Médicas, Buenos Aires, La Plata	2015
Especialista en Neonatología	Hospital Sor María Ludovica, Buenos Aires, La Plata	2021
Especialista en Pediatría	Hospital Sor María Ludovica, Buenos Aires, La Plata	2021

Entrenamiento en Buenas Prácticas Clínicas

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
The Global Health Network	ICH-Good Clinical Practice- E6 (R3)	02/oct/2025

Experiencia en Investigación

Fecha de inicio y finalización	Rol	Estudio (código y/o enfermedad)	Fase
2025-continua	Sub Investigador	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-continúa	Sub Investigador	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	Sub Investigador	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-continúa	Sub Investigador	D8210C00003 (AJAX): Estudio de Fase IIa, Aleatorizado,	IIa

		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.	
2024-continúa	Sub Investigador	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
2024- 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_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	Sub Investigador	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	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