

Curriculum Vitae

APELLIDO	PRIMER NOMBRE	SEGUNDO NOMBRE	TITULO PROFESIONAL
Obed	Mora	Nair	Médica

INFORMACIÓN DE CONTACTO

E-mail: mora.obed@gruposur.ar

Título	Institución	Campo/ Área de estudio	Año
Médico	Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de La Plata, Argentina.	2009	Médico
Especialista en Infectología	Hospital Interzonal General de Agudos Prof. Dr. Rodolfo Rossi, La Plata, Argentina	2013	Especialista en Infectología

Entrenamiento en Buenas Prácticas Clínicas

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
The Global Health Network	ICH Good Clinical Practice E6 (R3)	25/sep/2025

Experiencia en Investigación Clínica

Fecha de inicio y finalización	Rol	Estudio (código/enfermedad)	Fase
2012-2013	Sub Investigadora	Tr 701- 113: Estudio de fase 3, randomizado, doble ciego, multicéntrico, comparando la eficacia y seguridad de 6 días de TR701 ácido libre iv a vía oral versus 10 días de linezolid iv a vía oral para el tratamiento de las infecciones bacterianas agudas de piel y partes blandas	III
2012-2013	Sub Investigadora	CXA- cIAI-10-09: Estudio multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, de fase 3 para comparar la eficacia y la seguridad de CXA-201 intravenoso con las de meropenem en infecciones intraabdominales complicadas	III
2013	Sub Investigadora	CEO-300: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y seguridad de solitromicina oral (CEM-101) en comparación con moxifloxacina oral para el tratamiento de pacientes adultos con neumonía bacteriana adquirida en la comunidad.	III

2013-2014	Sub Investigadora	FLU002: Estudio Observacional Internacional para la Caracterización de Adultos con Influenza. Subinvestigador	Observacional
2013-2014	Sub Investigadora	FLU003: Estudio Observacional Internacional para la Caracterización de Adultos Hospitalizados con Complicaciones de la Influenza	Observacional
2014	Sub Investigadora	IRC 003: Un estudio Fase 2, aleatorizado y doble ciego, para comparar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de una combinación de agentes antivirales (amantadina, ribavirina, oseltamivir) contra oseltamivir para el tratamiento de influenza entre adultos que tienen riesgo a sufrir complicaciones	II
2014	Sub Investigadora	MK-3415 A: Un Estudio de Fase III, Randomizado, en Doble Ciego, Controlado con Placebo sobre la Eficacia, Seguridad y Tolerabilidad de una Sola Infusión de MK-6072 (Anticuerpo Monoclonal Humano a la toxina B de C. difficile) y MK-3415A (Anticuerpos Monoclonales Humanos a la toxina A y toxina B de C. difficile) en Pacientes que Reciben Terapia de Antibióticos para Infección por C. difficile (MODIFY II).	III
2014	Sub Investigadora	T705Aus317: Estudio de Fase 3, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo, Multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de Favipiravir en Pacientes adultos con influenza no complicada	III
2014-2015	Sub Investigadora	CE01-301: Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de solitromicina (CEM-101) por vía endovenosa a oral, en comparación con moxifloxacina, por vía intravenosa a oral, en el tratamiento de pacientes adultos con neumonía bacteriana adquirida en la comunidad	III
2014-2015	Sub Investigadora	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	
2014-2015	Sub Investigadora	AC 061 A 302: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de cadazolid con respecto a vancomicina en pacientes con diarrea asociada a Clostridium Difficile	I
2014-2015	Sub Investigadora	FLU002 Plus: Estudio observacional internacional para la caracterización de adultos con Influenza u otros Virus Respiratorios específicos. Estudio de pacientes ambulatorios con virus respiratorios	Observacional

2014-2015	Sub Investigadora	FLU003: Estudio Observacional internacional para la caracterización de adultos hospitalizados con complicaciones de la influenza u otros virus respiratorios específicos	Observacional
2015	Sub Investigadora	RX3341 303: Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con control activo para evaluar la eficacia y seguridad de delafloxacina i.v. y oral en comparación con vancomicina+aztreonam en pacientes con infecciones bacterianas agudas de la piel y de la estructura cutánea	III
2016	Sub Investigadora	NAB-BC-3781-3101/Leap: Un estudio de fase 3, randomizado, doble ciego, doble simulación para comparar la eficacia y seguridad de lefamulina versus moxifloxacina (con o sin linezolid adjunto) en adultos con neumonía bacteriana adquirida en la comunidad	III
2016	Sub Investigadora	Revive-2: Un estudio Fase 3, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de iclaprim intravenoso en comparación con vancomicina en el tratamiento de infecciones bacterianas agudas de la piel y sus estructuras relacionadas cuya causa presunta o confirmada son patógenos grampositivos. Sub Investigador	III
2016-2019	Sub Investigadora	MK-7655A-014: Un Estudio Clínico de Fase III, Randomizado, en Doble Ciego, Controlado con comparador activo para estimar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de imipenem/cilastatina/relebactam (MK-7655A) frente a piperacilina/tazobactam en pacientes con neumonía bacteriana adquirida en el hospital o neumonía bacteriana asociada con el ventilador.	III
2017-2019	Sub Investigadora	NOPRODRSV0006: Estudio para explorar la incidencia de gripe y del virus respiratorio sincicial (VRS) en adultos hospitalizados con infección aguda de las vías respiratorias	Observacional
2021-2023	Investigador Principal	C3671008: Ensayo de fase 3, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de una vacuna de subunidad prefusión f contra el virus respiratorio sincicial (vrs) en infantes nacidos de mujeres vacunadas durante el embarazo	III

2021-2023	Investigador Principal	213171 (MENABCWY-019): Estudio de fase IIIB, aleatorizado, controlado, ciego para el observador para evaluar la seguridad y la inmunogenicidad de la vacuna antimeningocócica ABCWY de GSK cuando se administra a adolescentes y adultos sanos previamente primovacunados con la vacuna antimeningocócica ACWY	III B
2021-2024	Investigador Principal	MK- 1654-004: Estudio de fase 2b/3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK 1654 en lactantes sanos nacidos a término y prematuros	II/III
2023	Sub Investigador	ARVAC: Estudio de fase 2/3, 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 SARS-CoV-2.	II/III
2023-2024	Sub Investigador	EDP 938-201. Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de 2 partes para evaluar regímenes de EDP-938 en sujetos de 28 días a 36 meses de edad infectados con el virus respiratorio sincicial (VRS)	II
2024	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
2023	Sub Investigador	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	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

2021	Sub Investigador	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
2023	Sub Investigador	MicuRX_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
2025	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	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	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	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