

Curriculum Vitae

APELLIDO	PRIMER NOMBRE	SEGUNDO NOMBRE	TITULO PROFESIONAL
Vulcano	María	Victoria	Médica

INFORMACIÓN DE CONTACTO
E-mail: victoria.vulcano@gruposur.ar

Título	Institución	Año
Médica	Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de La Plata	2015
Pediatra	Hospital de niños Sor Maria Ludovica de La Plata	2021
Neonatóloga	Hospital San Martin de La Plata	2021

Entrenamiento en GCP

Proveedor del curso	Título de la formación	Fecha
TransCelerate	ICH Good Clinical Practice E6 (R3)	8/oct/2025

Experiencia en Investigación Clínica

Fecha de inicio y finalización	Rol	Estudio (código/enfermedad)	Fase
2014-2014	SC	FLU002 Plus: Un estudio observacional internacional en pacientes adultos, ambulatorios, con influenza.	Observacional
2014-2024	SC-SI	FLU003 Plus: Un estudio observacional internacional para caracterizar a adultos hospitalizados con complicaciones de influenza y otros virus respiratorios.	Observacional
2014-2014	SC	AC061A302: Un estudio multicéntrico, aleatorizado y doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de cadazolid versus vancomicina en sujetos con diarrea asociada a Clostridium difficile (CDAD)	III
2014-2014	SC	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

2014-2014	SC	IRC003: Un estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, que compara la eficacia, seguridad y tolerabilidad de una combinación de antivirales (amantadina, ribavirina, oseltamivir) versus oseltamivir para el tratamiento de la influenza en adultos con riesgo de complicaciones.	III
2014-2014	SC	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
2022-2023	SI	mRNA-1010-P301: Estudio de fase 3, aleatorizado, estratificado, ciego para el observador, con control activo, para evaluar la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna contra la influenza estacional mRNA1010 en adultos de 18 años de edad y mayores	III
2022-2024	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	III
2022-2024	SI	C3671013: Estudio de fase 3 para evaluar la eficacia, la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna de subunidad prefusión f contra el virus respiratorio sincicial (vrs) en adultos	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
2021- continúa	SI	NSIGHT_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
2023-2024	SI	1450-BJI-205: Estudio aleatorizado, abierto, con control activo para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de afabicina IV/oral en el tratamiento de pacientes con infección ósea o articular por Staphylococcus	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
2023-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

2023-2026	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
2023- 2025	SI	Bordetella: Frecuencia de infección por Bordetella pertussis en adultos mayores que presentan tos en diferentes ciudades de Argentina.	Observacional
2023- 2025	SI	INSIGHT 018 (STRIVE): Estrategias y tratamientos para infecciones respiratorias y emergencias virales	III
2024-2025	SI	CNT01275JPA3001 (PSUMMIT Jr): Estudio de fase 3 multicéntrico, de etiqueta abierta para evaluar la eficacia, farmacocinética, seguridad e inmunogenicidad del ustekinumab o guselkumab administrado por vía subcutánea en participantes pediátricos con artritis psoriásica juvenil activa.	III
2024-2025	SI	REPO321 (REPAVID-22): 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.	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.	Ila
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
2024-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: 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