



Claudia Bogado

Datos de contacto	<ul style="list-style-type: none">• Av Medrano 134 piso 6 Caba. Bs As. Argentina. Cód. Postal C1179AAB.• tel 054 011 4983 1589.• Email: claudiabogado@imoba.com.ar
Educación	<ul style="list-style-type: none">• Disposición 6677/10 ANMAT, Imoba 2018• Buenas prácticas clínicas, Eli Lilly jun 2018. (última actualización vigente)• Buenas Prácticas Clínicas The Global Health Network Oct 2021.• Diplomatura en Buenas Practicasen Investigación Biomédicas. Universidad de San PabloTucumán de Agosto 2020 a Julio 2021(238 horas).
Información laboral actual	<ul style="list-style-type: none">• Investigaciones Médicas IMOBA SRL• Av. Medrano 134 piso 6 CABA• Coordinadora de Estudios clínicos desde 2018 hasta la actualidad.
<i>Estudios clínicos realizados en los últimos 5 años</i>	<ul style="list-style-type: none">➤ I8B-MC-ITRN Estudio prospectivo, doble ciego, randomizado de LY900014 comparado con insulina Lispro en combinación con insulina Glargina o insulina Degludec en adultos con diabetes tipo 2 PRONTO-T2D.Desde 2018 hasta 2019. Fase III. Eli Lilly. Coordinadora de estudios.➤ I8B-MC-ITRM Estudio prospectivo, doble ciego, randomizado de LY900014 comparado con insulina Lispro con un grupo de tratamiento abierto con LY900014 postprandial en combinación con insulina Glargina o insulina Degludec en adultos con diabetes tipo 1 PRONTO-T1D. Desde 2018 hasta 2019. Fase III. Eli Lilly. Coordinadora de estudios.

**Estudios Clínicos
realizados en los
últimos 5 años.**

- CLCZ696D2301 Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, con control activo, para evaluar la eficacia y la seguridad de LCZ696, en comparación con valsartan, sobre la morbilidad y la mortalidad en participantes con insuficiencia cardiaca (Clase II-IV de la NYHA) y fracción de eyección conservada. Desde 2018 hasta la actualidad. Fase 3. Novartis. Coordinadora de estudios.
- 1002-043 (CLEAR), titulado “Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar los efectos del ácido bempedoico (ETC-1002) en la aparición de eventos cardiovasculares mayores en pacientes con enfermedad cardiovascular o con alto riesgo de desarrollarla, que no toleran las estatinas”. Fase III. Clixar. Coordinadora de estudios clínicos. Desde 2018 hasta la actualidad.
- Protocolo H9X-MC-GBGL “Un Estudio randomizado, doble ciego, de brazos paralelos para estudiar la eficacia y la seguridad de las dosis en investigación de Dulaglutida cuando se la agrega a la Metformina en pacientes con diabetes mellitus tipo 2”. Desde 2018 hasta diciembre 2019. Fase III. Coordinador de estudios clínicos. Eli Lilly.
- K-877-302 Prominent Pemafibrato para reducir los desenlaces cardiovasculares reduciendo los triglicéridos en pacientes con diabetes. Desde 2018 hasta la actualidad. Fase III. Quintiles. Coordinadora de estudios.
- I8F-MC-GPGM Eficacia y seguridad de Ly3298176 una vez por semana vs insulina glargina en ptes con diabetes tipo 2 y riesgo cardiovascular elevado. Desde marzo 2019 hasta Julio de 2021. Fase III. Eli Lilly. Coordinadora de estudios.
- I8F-MC-GPGH: Estudio randomizado, abierto de Fase 3 que compara el efecto de LY3298176 vs insulina Degludec titulada en el control glucémico de los ptes. con diabetes tipo 2. Eli Lilly. Desde julio 2019 hasta Abril 2021. Fase III. Eli Lilly. Coordinadora de estudios.
- I8F-MC-GPGL: Ensayo randomizado, abierto, de fase 3, que compara la eficiencia y seguridad de Tirzepatida, vs Semaglutida una vez por semana como terapia adicional a la metformina en pacientes con DBT tipo 2. Eli Lilly. Desde Julio 2019 hasta Abril 2021. Fase III. Eli Lilly.
- LPS15017: Premix, estudio de fase 3 para comparar iglarLixi con la mezcla de insulina en ptes con DBT tipo 2. Sanofi Aventis. Desde 2019 hasta 2020. Sanofi. Fase III. Coordinadora de estudios.

- LPS15396 / ARTEMIS-DM: Un estudio de fase IV multicéntrico, multinacional, prospectivo, intervencionista, de un solo brazo que evalúa la eficacia clínica y la seguridad de 26 semanas de tratamiento con insulina glargina 300 U / ml (Gla-300) en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 no controlada con insulina basal. Desde 2019 hasta 2020. Sanofi Aventis. Coordinadora de estudios.

- 8H-MC-BDCL Un ensayo de fase 2 paralelo, controlado por campaña para evaluar la seguridad y eficacia de LY3209590 en insulina nativa con diabetes mellitus tipo 2. Eli Lilly. Coordinadora de estudios. Desde noviembre de 2020 hasta la actualidad.

- I8F-MC-GPHM Eficacia y seguridad de tirzepatida una vez por semana frente a placebo después de un programa de estilo de vida intensivo Participantes sin diabetes tipo 2 que tienen obesidad o sobrepeso con comorbilidades relacionadas con el peso: ensayo aleatorizado doble ciego controlado con placebo. Eli Lilly. Coordinadora de estudios. Desde abril de 2021 hasta la actualidad.

- I8F-MC-GPHD Ensayo aleatorizado, fase 3, abierto que compara el efecto de la adición de tirzepatida una vez a la semana frente a insulina lispro (U100) tres veces al día en participantes con diabetes tipo 2 no controlada adecuadamente con insulina glargina (U100) con o sin metformina. Eli Lilly.Coordinadora de estudios. Desde diciembre de 2020 hasta la actualidad.

- FINEART s-HF-(Bayer) Estudio multicéntrico, randomizado, doble-ciego, de grupos paralelos controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de finerenona en la morbilidad y mortalidad de pacientes con Insuficiencia Cardíaca (NYHA II-IV) y fracción de eyección de ventrículo izquierdo $\geq 40\%$ (FEVI $\geq 40\%$). Fase 3. Coordinadora de estudios. Desde oct 2020 hasta la actualidad.

Firma:

Fecha: