



Jose María Soler

Datos de contacto	<ul style="list-style-type: none"> • Av Medrano 134 piso 6 Caba. Bs As. Argentina. Cod. Postal C1179AAB . • tel +54 11 4983 1589 cel +54 9 11 44138877 • Email: drjosemsoler@gmail.com
Educación	<ul style="list-style-type: none"> • Medico, Universidad Nacional de Tucumán 1984. • Especialista en cardiología, Universidad de Bs As 1991 • Especialista en ecocardiograma, Colegio médico de Bs As 1992 • Especialista en hipertensión. Universidad Favalaro 2001 • Investigador Médico, Ponclifa Conicet. 2008. • Buenas prácticas clínicas Quintiles. 2012 • Disposición 6677/10 ANMAT, Novo Nordisk 2015 • Buenas prácticas clínicas Brookwood International Academy, 2015 • Buenas prácticas clínicas, Eli Lilly jun 2017. • Sistemas de datos para investigación: Medidata, Inform, Rave, Oracle. • Buenas Prácticas Clínicas, The Global Healt Network Oct 2021. • Diplomatura en Buenas Practicas en Investigación Biomédicas. Universidad de San Pablo. Tucumán 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 Médico coordinador e investigador principal del área de cardiología desde 2009 hasta la actualidad. • Sanatorio Mater Dei Jefe de servicio de hipertensión arterial, desde enero 2009 hasta la actualidad. • Hospital Municipal Zubizarreta Jefe de servicio de hipertensión arterial, desde 2003 hasta la actualidad.
MATRICULAS	M.N 69064
Experiencia en Investigación clínica,	<ul style="list-style-type: none"> ➤ 28431754DNE3001 CREDENCET Estudio multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego, motivado por los eventos, controlado por placebo, de los efectos de la canaglifozina, en los resultados renales, y cardiovasculares de sujetos con

(últimos 5 años)

diabetes tipo II y nefropatía diabética. Fase III. Desde 2015 hasta 2019. Sub investigador Janssen.

- GSK716155 HARMONY: Estudio a largo plazo, con asignación aleatoria, doble, ciego controlado con placebo para determinar el efecto al biglutide sumado a terapias estándar de reducción de la glucosa en sangre en eventos cardiovasculares mayores en pacientes con diabetes tipo 2. Desde 2016 hasta 2018. Fase III. Glaxo. Sub Investigador.
- CLCZ696D2301: Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, en grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de CLCZ696 comparado con valsartán, sobre morbilidad y mortalidad en pacientes con insuficiencia cardíaca (NYHA clase II- IV) con fracción de eyección preservada. clínicos, fase III, Desde 2016 hasta 2018. Novartis. Investigador principal.
- NN9068-4228 DUALTMVIII: Estudio clínico que compara el control glucémico a largo plazo de la insulina degludec/liraglutida (IDegLira) frente a la terapia con insulina glargina en sujetos con diabetes mellitus tipo 2 de 104 semanas de duración. Desde 2016 hasta 2018. Fase III. Novo Nordisk. Sub
- NN9924-4222 PIONEER 3: La eficacia y seguridad a largo plazo de la vía oral semaglutide frente a sitagliptina en sujetos con diabetes tipo 2. Fase III. Desde 2016 hasta 2018. Sub Investigador. Novo Nordisk.
- 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 2016 hasta 2019. Fase III. Eli Lilly. Sub Investigador.
- 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 2016 hasta 2019. Fase III. Eli Lilly. Sub Investigador.
- CLCZ696D2301 Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, con control activo, para evaluar la eficacia y la seguridad de LCZ696, en comparación con valsartán, sobre la morbilidad y la mortalidad en participantes con insuficiencia cardíaca (Clase II-IV de la NYHA) y fracción de eyección conservada. Desde 2017 hasta la actualidad. Fase 3. Novartis. Investigador principal.

**Experiencia en
Investigación clínica,
(últimos 5 años)**

- LIK066 Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, de hallazgo de dosis para evaluar el efecto de 3 dosis de LIK066 en comparación con placebo o en pagliflozina en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 con insuficiencia cardiaca. Desde 2016 hasta 2018. Fase III. Novartis. Investigador principal.

- EFC14828 –AMPLITUDE-O - Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, en grupos paralelos para evaluar el efecto de efpeglenatida sobre los resultados cardiovasculares en pacientes con diabetes tipo 2 que tienen alto riesgo de enfermedad cardiovascular. Sanofi Aventis. Fase III. Desde 2017 hasta Junio 2021. Sub Investigador.

- EFC14875- SCORED: Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo en grupos paralelos, para demostrar los efectos de zotaglifozina, sobre los eventos cardiovasculares y renales en pacientes con Diabetes tipo II, factores de riesgo cardiovascular e insuficiencia renal moderada. Fase III. Sanofi Aventis. Desde 2017 hasta Abril 2021. Sub Investigador.

- 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. Sub Investigador. Eli Lilly.

- 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. Investigador principal.

- K-877-302 Prominent Pemafibrato para reducir los desenlaces cardiovasculares reduciendo los triglicéridos en pacientes con diabetes. Desde 2017 hasta la actualidad. Fase III. Quintiles. Sub Investigador.

- 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 2018 hasta Julio 2021. Fase III. Eli Lilly. Sub investigador.

-

- 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 2018 hasta abril 2021. Fase III. Eli Lilly. Sub Investigador.

- | | |
|--|--|
| | <ul style="list-style-type: none">➤ 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. Sub Investigador.
➤ 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. Investigador Principal. Desde oct 2020 hasta la actualidad. |
|--|--|

Firma:

Fecha: