



Marcela Dall Asta

Datos de contacto	<ul style="list-style-type: none">• Av Medrano 134 piso 6 CABA, Cod postal C1179AAB• tel. 054 011 4983 1589.• Email: marceladallasta@imoba.com.ar
Educación	<ul style="list-style-type: none">• Bachiller con orientación en Cs. Exactas, ENEM N2 Haedo Bs. As Año 1998• Cuarto año de la carrera de profesorado de Cs Naturales y Física ISFD N°34 El Palomar Año 2003.• Buenas prácticas clínicas Quintiles. 2012• Disposición 6677/10 ANMAT, Novo Nordisk 2015• Buenas prácticas clínicas Brookwood International Academy, 2015• Normas IATA Clínica Mayo, 2019• Buenas prácticas clínicas, Eli Lilly jun 2017. (última actualización vigente)• Sistemas de datos para investigación: Medidata, Inform, Rave, Oracle.• Curso de Estimulación temprana. Desir 2020• Acompañante terapéutico. Instituto Desir 2020• Cursando Magistratura de investigación Clínica Universidad de San Pablo, Tucumán.• Normas IATA Clínica Mayo Feb 2020• Buenas Prácticas Clínicas The Global Health 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• Coordinadora de Estudios clínicos desde 2008 hasta la actualidad.
Estudios clínicos realizados en los últimos 5 años	<ul style="list-style-type: none">➤ 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. Coordinadora de

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

estudios clínicos. Desde 2016 hasta 2018. Fase III. Glaxo

- 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. Coordinadora de estudios clínicos, fase III, Desde 2016 hasta 2018. Novartis.
- EFC13957: Estudio de 6 meses, multicéntrico, randomizado, abierto, de 2 ramas, de grupos paralelos, que compara la eficacia y seguridad de una nueva formulación de insulina glargina y Lantus inyectados una vez por día en niños y adolescentes de 6 a 17 años de edad con Diabetes Mellitus tipo 1 con un período de extensión de seguridad de 6 meses. Coordinadora de estudios clínicos. Desde Julio 2016 hasta 2018. Fase III. Sanofi.
- 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. 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 2016 hasta 2019. Fase III. Eli Lilly. Coordinadora de estudios.
- 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. Coordinadora de estudios.
- 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 cardíaca. Desde 2016 hasta 2018. Fase III. Novartis. Coordinadora de estudios.
- *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. Coordinadora de estudio. Desde 2017 hasta junio 2021.*
- 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. Coordinadora de estudios.
- 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.

- 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.
- 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. 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. Coordinadora de estudios.
- 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.
- FINEART s-HF-(Bayer) Estudio multicéntrico, randomizado, doble-cego, 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.

- 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.

Firma:

Fecha: