



## **Karina Segovia**

<b>Datos de contacto</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Av Medrano 134 piso 6 Caba. Bs As. Argentina. Cód. Postal C1179AAB.</li><li>• tel 054 011 4983 1589.</li><li>• Email: karinasegovia@imoba.com.ar</li></ul>
<b>Educación</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Técnica de laboratorio, Cruz Roja Argentina. Bs As 2011</li><li>• Disposición 6677/10 ANMAT IMOBA 2017</li><li>• Disposición 6677/10 ANMAT, LATAM Junio 2019</li><li>• Buenas prácticas clínicas, Eli Lilly 2017. (última actualización vigente)</li><li>• Normas IATA Clínica Mayo, 2019.</li><li>• Normas IATA, Clinica Mayo Oct2021</li><li>• Buenas Practicas Clinicas, The Global Healt Network, Oct 2021.</li><li>• Diplomatura en Buenas Practicasen Investigación Biomédicas. Universidad de San Pablo.Tucumán de Agosto 2020 a Julio 2021(238 horas).</li></ul>
<b>Información laboral actual</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Investigaciones Médicas IMOBA SRL</li><li>• Av Medrano 134 piso 6 CABA</li><li>• Técnica de laboratorio desde diciembre 2017 hasta la actualidad.</li></ul>
<b>Matrícula</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Número 118228</li></ul>
<b>Estudios clínicos realizados en los últimos 5 años</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>➤ 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.</li><li>➤ 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</li></ul>

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

2019. Fase III. Eli Lilly.

- 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 cardíaca (Clase II-IV de la NYHA) y fracción de eyección conservada. Desde 2018 hasta la actualidad. Fase 3. Novartis.
- 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 empagliflozina en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 con insuficiencia cardíaca. Desde 2018 hasta 2018. Fase III. Novartis.
- 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 2018 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 2018 hasta Abril 2021.
- 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. 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. 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.
- 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. Tec de laboratorio

- 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. Tec de laboratorio
- 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. Tec de laboratorio
- 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. Tec de laboratorio.
- 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. Tec de laboratorio.
- 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. Técnica de laboratorio. 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. Tec de laboratorio. 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. Tec. De laboratorio. 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. Tec. de laboratorio.

	Desde diciembre de 2020 hasta la actualidad.
--	--

Firma:

Fecha: