

Berruezo, Ramiro Ezequiel

Curriculum Vitae

Profesión: Médico Reumatólogo

MN: 134112

E-mail: dr.ramiro.berruezo@gmail.com

Cel 1165807877

1- Experiencia Académica

- -Posgrado de Medicina Biológica y Homotoxicología, SAMBYH – AMA (2023)
- -Miembro de ASUETI, panel de expertos en terapias intraarticulares de latinoamérica. (2023-actualmente))
- -Miembro de ARGENVISCO - ARIAT, panel de expertos en viscosuplementación y terapias intrarticulares. (2021-Actualmente)
- -Posgrado en Evaluación y Tratamiento del dolor, GADA-Htal Italiano de Buenos Aires 2020-2021
- -Médico especialista en Ozono, Adelo 2018
- -Médico subinvestigador de Clínica Adventista de Belgrano - Arsema (2017 - Actualmente)
- -Miembro de la Sociedad Argentina de Reumatología.(SAR)
- -Curso especialista en inmunología clínica, UCES, Directora Dra DiLeonardo, Ana María. 2015- 2016.
- -Médico acupunturista, IMADA, 2010-2012
- -Especialista en Reumatología, Sociedad Argentina de Reumatología. 2015
- -Médico ad honorem, Servicio de Reumatología, Htal. C.G. Durand, Jefa de servicio Dra. Susana Visentini.2015 hasta 2018.
- Clínica Médica, Htal.CG. Durand 2010-2012
- -Médico, Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires (UBA) – 2010

2- Experiencia Laboral

- Coordinación médica Reumatología Centro de investigación Arsema – Clínica Adventista de Belgrano. (junio 2023-Agosto 2024)
- 2023-actualidad: Médico Reumatólogo en clínica Adventista de Belgrano
- 2016 – 2022: Médico Reumatólogo en Clínica FASS.
- 2015 –2022: Médico Reumatólogo de Obra Social OSOSS.
- 2015 – 2023: Médico Reumatólogo en Consultorios Cruz Azul, Consultorio de Reumatología y Tratamiento del Dolor.
- 2013 – 2018: Médico Reumatólogo en Clínica Proclinic y Centro de Infusión, Atención De Pacientes Reumatológicos, tratamiento del dolor y control de infusión de pacientes en tratamiento con Abatacept.
- 2012 – Actualidad: Médico Reumatólogo en Consultorios externos de Reumatología, Operyh. Suc. Central y Delegación Belgrano.

3- Experiencia en Investigación Clínica

- 2017 – Actualidad: Médico Sub-Investigador en Investigación en la Clínica Adventista Belgrano.
- 2014 – 2019: Médico Sub-Investigador en Centro de Investigación Aprillus, protocolos de investigación LESAR-Esclerodermia.
- 2024: NIDA Clinical Trials Network, Good Clinical Practice, Version 5, effective 03-Mar-2017.
- 2024: Regulación vigente en Argentina: Disposición ANMAT 6677/2010 y Resolución 1480/2011 del Ministerio de Salud.
- 2021: NIDA Clinical Trials Network, Good Clinical Practice, Version 5, effective 03-Mar-2017.
- 2021: Regulación vigente en Argentina: Disposición ANMAT 6677/2010 y Resolución 1480/2011 del Ministerio de Salud.
- 2017: ICH GCP Investigator Training – Spanish – Latin America, Version 1.3, June 2017.
- En curso: Sub-Investigador – 80202135SLE2001-*Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de nipocalimab en sujetos adultos con lupus eritematoso sistémico activo.*
- En curso: Sub-Investigador – J1A-MC-KDAF-*Un estudio de fase 2b, doble ciego, controlado con placebo para evaluar peresolimab en participantes adultos con artritis reumatoide activa de moderada a grave.*
- En curso: Sub-Investigador – ACT17010-*Eficacia y seguridad de SAR441344 en el tratamiento del lupus eritematoso sistémico: estudio de prueba de concepto de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo.*
- En curso: Sub-Investigador – HZNP-HZN-825-301-*Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de dosis repetidas, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad, tolerabilidad y farmacocinética de HZN-825 en pacientes con esclerosis sistémica cutánea.*
- En curso: Sub-Investigador – ACT16618-*Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos sobre la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la eficacia terapéutica de SAR441344 en pacientes adultos con síndrome de Sjögren primario (SSP).*
- En curso: Sub-Investigador – HZNP-DAX-204-*Estudio de extensión abierto para evaluar la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo de daxdilimab (hzn-7734) en sujetos con lupus eritematoso sistémico.*
- En curso: Sub-Investigador – IM011054-*Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de deucravacitinib en*

participantes con artritis psoriásica activa que no fueron tratados antes con medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad de tipo biológico.

- *En curso: Sub-Investigador – IM011-074-Estudio multicéntrico para caracterizar la seguridad y la eficacia a largo plazo del BMS 986165 en pacientes con lupus eritematoso sistémico.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – VIB7734.P2.S1-Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, sobre la eficacia y seguridad de VIB7734 para el tratamiento del lupus eritematoso sistémico activo de moderado a grave.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego, de 52 semanas de duración, de la eficacia y la seguridad de GSK3196165 en comparación con placebo y con tofacitinib, en combinación con metotrexato en participantes con artritis reumatoide de moderada a gravemente activa que tienen respuesta inadecuada al metotrexato.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego, de 52 semanas de duración, de eficacia y seguridad, que compara GSK3196165 con placebo y con tofacitinib en combinación con FARME sintéticos convencionales, en pacientes con artritis reumatoide de moderada a gravemente activa que tienen respuesta inadecuada a los FARME sintéticos convencionales o a los FARME biológicos.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de 24 semanas de duración, de eficacia y seguridad, que compara GSK3196165 con placebo y con sarilumab en combinación con FARME sintéticos convencionales, en participantes con artritis reumatoide de moderada a gravemente activa que tienen respuesta inadecuada a los FARME biológicos y/o inhibidores de la cinasa Janus.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – Estudio multicéntrico, de extensión a largo plazo para evaluar la seguridad y eficacia de GSK3196165 en el tratamiento de artritis reumatoide.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – I4V-MC-JAIA-Estudio de fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con lupus eritematoso sistémico.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – I4V-MC-JAIM-Estudio de fase 3, doble ciego, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de baricitinib en pacientes con lupus eritematoso sistémico (LES).*
- *Cerrado: Sub-Investigador – MS200527-0018-Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de búsqueda de dosis para evaluar la seguridad y la eficacia de M2951 en sujetos con lupus eritematoso sistémico (LES).*
- *Cerrado: Sub-Investigador – MS200527-0060-Estudio de fase IIb, aleatorizado, doble ciego en sujetos con artritis reumatoide para evaluar la seguridad y la eficacia de evobrutinib en comparación con placebo en sujetos con respuesta inadecuada al metotrexato.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – IIF-MC-RHBY-Un estudio multicéntrico, de extensión a largo plazo, de 104 semanas de duración, que incluye un período de retiro-retratamiento randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de 40 semanas para evaluar el mantenimiento del efecto del tratamiento con ixekizumab (LY2439821) en pacientes con espondiloartritis axial.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – IIF-MC-RHBX-Estudio de 52 semanas, multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Ixekizumab (LY2439821) en pacientes con espondiloartritis axial no radiológica que nunca recibieron bDMARD.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – IIF-MC-RHCF-Estudio multicéntrico, randomizado, abierto de grupos paralelos de 52 semanas que evalúa la eficacia y la seguridad de Ixekizumab versus Adalimumab en pacientes con artritis psoriásica que nunca recibieron medicamentos biológicos antirreumáticos modificadores de la enfermedad.*
- *Cerrado: Sub-Investigador – IM011-021-Un estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de BMS-986165 en pacientes con lupus eritematoso sistémico.*