

CURRICULUM VITAE

NOMBRE DEL INVESTIGADOR: Alejandro Ferro
NACIONALIDAD: Argentina
MATRICULA PROFESIONAL: Prov. 92.071 Nac.: 57.755
DOMICILIO DEL CENTRO: Centro de Investigaciones Médicas Mar del Plata
Av. Colón 3083 1° and 5° floor, B7600FYK Mar del Plata, Bs As, Argentina.
Tel. +54 223-4917628/ 4956654 Fax: +54 223-4957241

EDUCACION: Colegios/ Universidades, fechas y títulos obtenidos

1980 - Universidad Nacional de Buenos Aires

Título: Médico

POSGRADO Especialidad, fechas, nombres de las instituciones

1989 - Especialista en Clínica Médica. Colegio de Médicos de la Provincia de Bs.As.
1994 - Especialista en Infectología. Colegio de Médicos de la provincia de Bs.As.
1999 - Especialista en Infectología. Colegio de Médicos de la provincia de Bs.As.
2004 - Especialista Jerarquizado en Infectología. Colegio de Médicos de la provincia de Bs.As.
2009 - Médico Consultor en enfermedades Infecciosas. Colegio de Médicos de la provincia de Bs.As.
- Certificado de "Buenas Prácticas Clínicas (GCP)" - NIDA Clinical Trials Network, 11 de febrero de 2021

EXPERIENCIA PROFESIONAL:

· Títulos Profesionales

1994 - Especialista en Infectología. Colegio de Médicos de la provincia de Bs.As

. Trabajos previos:

- Médico "visitante" del Hospital Interzonal General de Agudos. de Mar del Plata En el Servicio de Clínica Médica 1985-1987.
- Médico interino de la Unidad de Infectología del Hospital Interzonal. desde junio de 1989 a agosto de 1991.
- Médico de carrera hospitalaria 36 hs., cargo concursado, Unidad de Infectología de Hospital Interzonal desde agosto de 1991 a diciembre de 2007
- Desde diciembre de 2007 a 10 diciembre de 2017 con licencia por cargo de mayor rango
- Medico I 18 hs semanales Instituto Rómulo Etcheverry desde 12 de marzo de 1984 y hasta baja por renuncia en 1986
- Secretario de Salud del Municipio de Gral. Pueyrredón 12/2007 12/2013
- Asesor en Control de Infecciones Clínica Colón desde Marzo 2001 hasta diciembre de 2007
- Coordinador del Servicio de Infectología de la Clínica Colón desde diciembre 2006 hasta diciembre de 2007

. Trabajos Actuales:

- Desde 2020: Medico Clínico perteneciente al staff del Centro de Investigaciones Médicas Mar del Plata.
- Desde 2020: Coordinador del departamento de infectología, Centro de Investigaciones Médicas Mar del Plata.
- Desde 10 de diciembre a la fecha en posesión de cargo concursado Unidad de Infectología de Hospital Interzonal
- Medico Clínico e Infectólogo fundador de Consultants "medicina de excelencia", en desempeño en actividades clínicas ininterrumpidas desde su creación en el 2003 hasta la actualidad responsable del área Infectología

EXPERIENCIA PROFESIONAL EN INVESTIGACION CLINICA

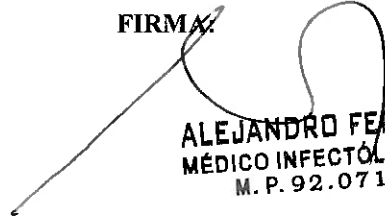
- Estudio fase II, randomizado, doble ciego, ziracin en el tratamiento de neumonia bacteriana aguda moderada a severa por *s pneumoniae*. Schering plough-research, 1998.
- Evaluación de la seguridad y eficacia antiviral de un nuevo inhibidor de la proteasa VIH-1, bms-232632, solo y en combinacion con estavudina y didanosina, frente al regimen de combinacion de referencia. Bristol myers squibb co., 2000-
- Programa de acceso temprano ABT-378/r. Laboratorios abbott, 2000-
- Estudio para evaluar la actividad antiviral, la seguridad y la tolerancia a largo plazo de bms-232632 administrado en regimenes de combinacion de pacientes hiv- infectados que han completado su participacion en estudios clinicos de bms-232632. Bristol myers squibb co., 2001-
- Estudio internacional, abierto aleatorio, de fase III, de la interleucina-2 (IL-2) (proleukin) subcutanea recombinante realizado en pacientes con vih-1 y un recuento de celulas cd4+ de > 300/mm. Evaluacion del proleukin subcutáneo en un ensayo internacional aleatorio (ESPRIT). Chiron corporation, 2001-
- Estudio fase III, randomizado, doble ciego, multicentrico, comparativo de bms-284756 intravenoso, seguido por bms-284756 oral versus levofloxacina intravenosa seguida por levofloxacina oral, en el tratamiento de la neumonia adquirida en la comunidad que requiere hospitalizacion. Bristol Myers Squibb co., 2001-
- Estudio randomizado, doble ciego de equivalencia que compara emtricitabina ty estavudina dentro de una combinacion triple de drogas que contiene didanosina y efavirenz en pacientes infectados con vih-1 naïve de tratamientos antirretrovirales. Triangle pharmaceuticals, 2001.
- Estudio randomizado, doble ciego, multicentrico y comparativo, de bms 284756 administrado por via intravenosa seguido de bms-284756 administrado por via oral, versus piperacilina/azobactam administrado por via intravenosa seguido de amoxicilina/clavulanato administrado por via oral, en el tratamiento de infecciones intraabdominales complicadas. Bristol Myers Squibb co., 2002-
- Estudio fase III, aleatorizado, doble ciego, sobrecarga de placebo, de no inferioridad sobre la seguridad y eficacia de la anidulafungina intravenosa (ver002) vs. Fluconazol oral en el tratamiento de pacientes con candidiasis esofágica- Versicor, 2002.
- Estudio farmacocinético en la poblacion realizado con pacientes que dieron su consentimiento y que se incluyeron en el protocolo ver002-4: estudio fase iii, aleatorizado, doble ciego, sobrecarga de placebo, de no inferioridad sobre la seguridad y eficacia de la anidulafungina intravenosa (ver002) vs. Fluconazol oral en el tratamiento de pacientes con candidiasis esofágica- Versicor, 2002
- Estudio de fase IIIb abierto, aleatorizado y multicentrico, para evaluar el efecto sobre los lípidos séricos de un cambio al inhibidor de proteasa (ip) xxxxxx, en pacientes infectados por el vih-1 que muestran supresion virológica en su primera terapia antirretroviral que contiene ip. Bristol Myers Squibb co., 2004
- Estudio multicentrico, doble ciego, randomizado, de fase III para comparar la seguridad y eficacia de xxxxx intravenoso vs. Xxxxxx en la infeccion complicada del tracto urinario inferior o pielonefritis. Península Pharmaceuticals, inc. 2004.
- Protocolo 03-07-008. "estudio comparativo de fase III, randomizado, doble ciego de dos regimenes de dosis de micafungin (fk463) versus caspofungin para el tratamiento de esofagitis candidiásica".
- Protocolo tfp008. "estudio multicentrico, randomizado, controlado con placebo, doble ciego, de tres brazos, de fase III, para evaluar la seguridad y eficacia de la administracion de tifacogin (inhibidor recombinante de la via del factor tisular) en sujetos con neumonia adquirida en la comunidad severa". Chiron, 2004.
- Estudio exploratorio sobre el efecto de la mutacion I50I en la respuesta posterior al tratamiento con xxxx. Bristol Myers Squibb, 2005.
- Estudio grande y sencillo de comparacion de dos estrategias para el manejo de la terapia antiretroviral (SMART) (cpcra 065) national institute of allergy and infectious diseases. Division of AIDS, 2005
- Estudio multicentrico, doble ciego, randomizado, de fase III para evaluar la seguridad y la eficacia de xxxx intravenoso vs xxxxxx en infecciones intraabdominales complicadas". Península Pharmaceuticals, 2004.
- Estudio multicentrico, randomizado, abierto de fase III para comparar la seguridad y eficacia de xxx intravenoso vs xxx intravenoso en neumonia intra-hospitalaria, Península Pharmaceuticals, inc 2005.
- Estudio de fase III, randomizado, a doble ciego, multinacional de telavancina intravenosa contra vancomicina para el tratamiento de infecciones complicadas de piel y partes blandas por gram-positivos, enfocado a los pacientes con infecciones por staphylococcus aureus resistentes a la meticilina. Theravance, 2005.
- Estudio fase II, doble ciego, de determinacion de dosis de doripenem intravenoso en infecciones

complicadas del tracto urinario inferior o pielonefritis
BANNER Fase IIIA VIH Desde 2021 Investigador Principal
219700 VOLITION Fase IIIb VIH-1 en adultos que no han recibido previamente terapia antirretroviral
Investigador Principal Desde 2024
MRXC-302 Fase III Enfermedad moderada o infecciones graves del pie diabético. Desde 2024 Sub
investigador

FECHA:

17. Ene. 2024

FIRMA:



ALEJANDRO FERRO
MÉDICO INFECTÓLOGO
M. P. 92.071