

CURRICULUM VITAE

NOMBRE DEL INVESTIGADOR: Mariana Hualde
NACIONALIDAD: Argentina
MATRICULA PROFESIONAL: 93110
DOMICILIO DEL CENTRO: Centro de Investigaciones Médicas Mar del Plata
Av. Colón 3083, 1º, 4º, 5º y 7º piso B7600FYK Mar del Plata. Bs. As. Argentina
Tel: +54 223 491-7628 / 495-6654 – Fax: +54 223 495-7241

EDUCACION: Universidad, fecha y título obtenido

Facultad de Medicina. Universidad Nacional de Buenos Aires. 1994. **Título:** Médica.
Colegio de Médicos de la Provincia de Buenos Aires – IX Distrito. 2002. **Título:** Especialista en Infectología

POSGRADO: Especialidad, fechas, nombres de las instituciones

2017 - Especialista Consultor en Infectología. Colegio de médicos de la provincia de Buenos Aires.
2011 - Especialista Jerarquizado en Infectología. Colegio de médicos de la provincia de Buenos Aires
1998 a 2001 - Residencia de Segundo nivel Post Básica de Infectología. HIGA Dr. O. Alende, Mar del Plata.
1995 a 1998 Residencia de Clínica Médica. HIGA Dr. O. Alende, Mar del Plata.
2015 NIDA Clinical Trials Network, course on Good Clinical Practices.
2021 NIDA Clinical Trials Network, course on Good Clinical Practices

ACTIVIDAD DOCENTE

2014- Actualidad. Profesora adjunta cátedra de Infectología, Facultad de Medicina, UFASTA.

EXPERIENCIA PROFESIONAL

Trabajos Actuales:

2018- Actualidad. Miembro de la Sociedad de Enfermedades Infecciosas de Mar del Plata.
2001- Actualidad. Miembro de la Sociedad Argentina de infectología.-Médico perteneciente al staff del Centro de Investigaciones Médicas Mar del Plata desde 2022

Trabajos previos:

- Consultorio Externo Clínica Médica en AMEC (Asociación Empleados de Comercio), 1999-2002.
- Consultorio Externo Servicio de Infectología, HIGA Dr. Oscar Alende, desde 1999.
- Control de Infecciones, Clínica Colón, desde abril de 2001.
- Servicio de infectología, Clínica Colón S.A.A, desde 2006.
- Médico Concurrente AD-Honorem Sala de Infectología HIGA, Dr. O. Alende, 01 de junio 2001 – 31 de enero 2008.
- Beca Asistencial Profesional Sala de Infectología, HIGA Dr. O Alende, 01 de febrero 2008 – 30 de septiembre 2008.
- Médico Asistencial Interino Planta Sala de Infectología, HIGA Dr. O. Alende, desde 01 de octubre 2008.
- Control de Infecciones, Sanatorio EMHSA, octubre de 2011- diciembre 2014.

CURSOS, CONGRESOS, JORNADAS Y SIMPOSIOS

-III Congreso Argentino de SIDA (Sociedad Argentina de SIDA). Mar del Plata, 27 al 30 de Noviembre de 1997.
-II Jornada de Infectología FUNCEI. Mar del Plata, 17 de Noviembre de 2000
-III Jornada de Infectología FUNCEI. Mar del Plata, 19 de Octubre de 2001.
-6º Simposio Internacional de SIDA. Buenos Aires, 5 al 7 Septiembre 2002.
-Conferencia "La nueva neumonía (SARS)". Buenos Aires, 29 de Abril de 2003.
-XI Congreso Panamericano de Infectología. Córdoba, 11 al 14 de Mayo de 2003.
-VII Congreso Argentino de SIDA (Sociedad Argentina de SIDA). La Plata, 24 al 26 de Noviembre de 2005.
-Educación Médica a Distancia en Infectología de Adultos CEDECEN FUNCEI.2005. 200 horas con Evaluación Final.
-VIII Congreso Argentino de Infectología SADI. Mar del Plata, 22 al 24 de Mayo de 2008. Miembro del Comité Organizador Local.
-9º Simposio Internacional SIDA. Buenos Aires, 10 al 13 de Septiembre de 2008.
-IX Congreso Argentino de Infectología SADI. Mar del Plata, 11 y 12 de Junio de 2009. Miembro del Comité Organizador Local.

- II Congreso Nacional de SIDA. Salta, 26 al 29 de Agosto 2009.- European Aids Conference Colonia, Alemania. 11 al 14 de Noviembre de 2009.
- 10th Internacional Congreso on Drug Therapy in HIV Infection. Glasgow, Reino Unido. 7 al 11 de Noviembre de 2010.
- XIII Jornadas Nacionales de Actividad en Prevención y Control de Infecciones Hospitalarias. Mar del Plata, 15 al 17 de Diciembre de 2010.
- IV Simposio Internacional de Virología-Inmunología. Panamá, 22 al 24 de Noviembre de 2012.
- Jornadas de Infectología en el Interior. Mar del Plata. 07 de Diciembre de 2012.
- 7º Jornada de la SEIM Soc de Enf Infecciosas de Mar del Plata. Mar del Plata, 10 y 11 de agosto de 2018. Expositora.
- Trend in antiretrovirals use in Latin América & Improving Standars in Latin América. Santiago, Chile, 13 al 15 de diciembre de 2018.
- 8º Jornada de la SEIM Soc de Enf Infecciosas de Mar del Plata. Mar del Plata, 23 y 24 de agosto de 2019.
- 17th European Aids Conference EACS. Basilea, Suiza, 06 al 09 de noviembre de 2019.
- HIV Drug Therapy Glasgow 2020. Virtual. 05 al 08 de octubre de 2020.
- XX Congreso Argentino de Infectología SADI Virtual, 26, 27 y 28 de noviembre de 2020.
- XXI Congreso Argentino de Infectología SADI – V Congreso Latinoamericano de Medicina del Viajero SLAMVI Híbrido, Buenos Aires, 25, 26 y 27 de octubre de 2021.
- IX Jornadas de la SEIM Soc de Enf Infecciosas de Mar del Plata. Virtual, 18 al 20 de noviembre de 2021.
- 32nd ECCMID European Congress of Clinical Microbiology and Infectious Diseases. Virtual, 23 al 26 de abril 2022.
- XXII Congreso Argentino de Infectología SADI Buenos Aires, 15, 16 y 17 de septiembre de 2022.

TRABAJOS PRESENTADOS

- 2000 -Importando Neurocisticercosis. XI Congreso de la SAMIG
-ACV... ¿y sus factores de riesgo? XI Congreso de la SAMIG
- 2003 -Estudio Comparativo de Alcohólimetro vs. Y 91 Observado –ESCAVYO-. Premio al mejor trabajo en el área de Epidemiología, de la Sociedad Argentina de Medicina
- 2004 -Evaluación funcional del paciente anciano en consultorio. Publicado en el Curso de Actualización y Recertificación en Clínica Médica
- 2011 -Neumomediastino espontáneo (Síndrome de Hamman). I Congreso de Medicina Interna de la Costa Atlántica. Mar del Plata
-Déficit neurológico focal fluctuante en paciente HIV. I Congreso de Medicina Interna de la Costa Atlántica. Mar del Plata
- 2012 -Presentación atípica de dolor abdominal agudo en paciente diabético. XX Congreso Nacional de Medicina 2012 de la SAM (Sociedad Argentina de Medicina)

EXPERIENCIA PROFESIONAL EN INVESTIGACIÓN CLÍNICA

- Encuesta Nacional de Síncope. Investigador. Sociedad Argentina de Medicina, Consejo de Arritmias, **junio de 1997. Sub Investigadora**
- Estudio internacional, multicéntrico, randomizado, para el tratamiento de Neumonías de la Comunidad con Ziracin. Centro de Investigaciones para América Latina de Schering-Plough, **1997. Sub Investigadora**
- Evaluation of the safety and antiviral efficacy of a novel HIV1 protease inhibitor BMS 232632, alone and in conivation with D4T and DDI as compared to a reference conivation regimen, protocol AI 424-007. Bristol-Myers-Squibb. **1999. Sub Investigadora**
- ABT 378 R early access program protocol M 99-046. Abbott. **2000. Sub Investigadora**
- Comparison of the Safety and Efficacy of Clarithromycin Immediate Release Tablets (IR) versus Augmentin R for the Treatment of Penicillin-Resistant S. pneumoniae/Macrolide-Resistant S.pneumoniae (PRSP/MRSP) in Community-Acquired Pneumonia, protocol W99-317. Abbott. **2000. Sub Investigadora**
- Estudio ESPRIT con IL2 en pacientes HIV+. NIH. **2001. Sub Investigadora**
- A randomized, double-blind, multi-center, comparative, phase III study of intravenous BMS-284756 followed by oral BMS-284756 versus intravenous levofloxacin followed by oral levofloxacin in the treatment of community-acquired pneumonia requiring hospitalization. Bristol -Myers- Squibb. **2001. Sub Investigadora**
- Estudio randomizado, doble ciego de equivalencia que compara xxxxxxxx y xxxxxxxx dentro de una combinación triple de drogas que contiene xxxxxxxx y xxxxxxxx en pacientes infectados con vih-1 naive

- de tratamientos antirretrovirales. Triangle pharmaceuticals, 2001. **Sub Investigadora**
- Programa de acceso temprano xxxxxxx. Laboratorios abbott, 2000 **Sub Investigadora**
 - Estudio randomizado, doble ciego, multicentrico y comparativo, de xxxxxxx administrado por via intravenosa seguido de xxxxxxx administrado por via oral, versus xxxxxxx administrado por via intravenosa seguido de xxxxxxx administrado por via oral, en el tratamiento de infecciones intraabdominales complicadas. Bristol Myers Squibb co., 2002- **Sub Investigadora**
 - Estudio fase iii, aleatorizado, doble ciego, sobrecarga de placebo, de no inferioridad sobre la seguridad y eficacia de la xxxxxx vs. Xxxxxxxx oral en el tratamiento de pacientes con candidiasis esofagica-versicor, 2002. **Sub Investigadora**
 - Estudio farmacocinético en la población 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 xxxxxxx intravenosa (ver002) vs. Xxxxxxxx oral en el tratamiento de pacientes con candidiasis esofagica- versicor, 2002 **Sub Investigadora**
 - Estudio fase II, doble ciego, de determinacion de dosis de xxxxxxx intravenoso en infecciones complicadas del tracto urinario inferior o pielonefritis. Peninsula pharmaceuticals, 2003. **Sub Investigadora**
 - Estudio de fase iiib abierto, aleatorizado y multicentrico, para evaluar el efecto sobre los lípidos sericos de un cambio al inhibidor de proteasa (ip) xxxxxx, en pacientes infectados por el vih-1 que muestran supresión virológica en su primera terapia antirretroviral que contiene ip. Bristol Myers Squibb co., 2004 **Sub Investigadora**
 - Estudio multicentrico, doble ciego, randomizado, de fase III para comparar la seguridad y eficacia de xxxxx intravenoso vs. Xxxxxx en la infección complicada del tracto urinario inferior o pielonefritis. Peninsula pharmaceuticals, inc. 2004. **Sub Investigadora**
 - Protocolo TFP008. "estudio multicéntrico, randomizado, controlado con placebo, doble ciego, de tres brazos, de fase III, para evaluar la seguridad y eficacia de la administración de tifacogin (inhibidor recombinante de la vía del factor tisular) en sujetos con neumonía adquirida en la comunidad severa". Chiron, 2004. **Sub Investigadora**
 - "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. **Sub Investigadora**
 - Estudio exploratorio sobre el efecto de la mutación I501 en la respuesta posterior al tratamiento con xxxx. Bristol Myers Squibb, 2005. **Sub Investigadora**
 - Estudio grande y sencillo de comparación de dos estrategias para el manejo de la terapia antiretroviral (SMART) (cpcra 065) national institute of allergy and infectious diseases. Division of AIDS, 2005 **Sub Investigadora**
 - 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, DORI 09, 2005. **Sub Investigadora**
 - 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. **Sub Investigadora**
 - Estudio fase 2, multicéntrico, randomizado, con observador ciego, para evaluar la seguridad y eficacia de xxxxx versus tratamiento estandar en sujetos adultos con infecciones complicadas de la piel y estructuras de la piel. Cerexa, 2005 **Sub Investigadorac**
 - Estudio fase III, aleatorizado, doble-ciego, controlado con placebo, destinado a investigar la eficacia, la tolerabilidad y la seguridad de xxxx administrado como parte de una terapia antirretroviral (ARV) que incluye xxxx/rtv y un regimen de soporte optimizado (OBR) seleccionado por el investigador, en pacientes infectados por el hiv-1 con opciones terapeuticas limitadas o sin ninguna opción terapeutica. Tibotec, 2006. **Sub Investigadora**
 - Estudio de 96 semanas de duración que compara la eficacia antiviral y la seguridad de atazanavir/ritonavir con lopinavir/ritonavir, cada uno combinado con dosis fijas de tenofovir-emtricitabina, administradas en pacientes infectados con vih-1 virgenes de tratamiento. AI424-138. Bristol Myers Squibb, 2006 **Sub Investigadora**
 - Estudio fase III, multicentrico, aleatorio, doble ciego y comparativo destinado a evaluar la eficacia y la seguridad de la tigeciclina, en comparación con la combinación Imipenen/Cilastatina en el tratamiento de pacientes con neumonia intrahospitalaria. Wyeth 311. 2006. **Sub Investigadora**
 - Estudio clínico abierto, randomizado, para comparar la eficacia virológica y la seguridad de Atazanavir/Ritonavir con un régimen de base de Tenofovir y Emtricitabina vs. Nevirapina con el mismo régimen de base, en pacientes infectados con HIV-1 que no han recibido previamente tratamiento antirretroviral (ARTEN) BI 1100.1470. 2007 **Sub Investigadora**
 - Estudio fase 3, Multicéntrico, Randomizado, doble ciego, Comparativo para evaluar la Seguridad y

Eficacia de Ceftarolina Versus Vancomicina más Aztreonam en Sujetos Adultos con Infecciones Complicadas de la Piel y Estructuras de la Piel. P903-06, 2007. **Sub Investigadora**

• Estudio fase 3, Multicéntrico, Randomizado, Doble ciego, Comparativo para Evaluar la Seguridad y Eficacia de la xxxxx versus xxxxx en el Tratamiento de Sujetos Adultos con Neumonía Adquirida en la Comunidad, Protocolo P903-09, 2007. **Sub Investigadora**

• Estudio clínico abierto con TMC125 como parte de una terapia antirretroviral (ART) que incluye TMC 114/RTV y un régimen de soporte optimizado (OBR) seleccionado por el investigador en personas infectadas por HIV-1 que participaron en un estudio clínico DUET (TMC125-C206 o TMC 125-C216), Protocolo TMC125C217, 2007. **Sub Investigadora**

• Un estudio aleatorizado, doble ciego, doble placebo, de grupos paralelos, con contro activo para evaluar la eficacia antiviral de 400mg una vez por día de la formulación de xxxxxxxx liberación prolongada comparada con 200mg dos veces por día de xxxxxxxx liberación inmediata en combinación con xxxxxxxx en pacientea infectados con HIV – 1 sin tratamiento antirretroviral previo. (VERVE) 2008.

Sub Investigadora

219700 VOLITION Fase IIIb VIH-1 en adultos que no han recibido previamente terapia antirretroviral

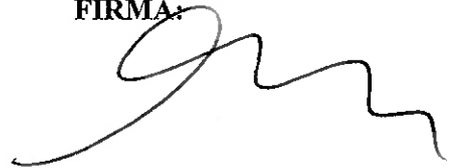
Sub Investigador Desde 2024

MRXC-302 Fase III Enfermedad moderada o infecciones graves del pie diabético. Desde 2024

investigadora principal

FECHA: 17 ene 2024

FIRMA:

A handwritten signature in black ink, appearing to be a stylized name, located below the 'FIRMA:' label.