



CENTRO MÉDICO LUQUEZ
NEUROCIENCIA



SALAS, YANINA DEL VALLE

Coordinadora de ensayos clínicos

Contacto

🚩 Córdoba, Argentina

📞 +54 9 3512 00-5081

📞 +54 351 455-5035

📍 Centro Médico Luquez. Sargento Cabral 1385
(X5006IKK). Córdoba, Argentina

Formación académica

- Entrenamiento en GCP: NIDA Clinical Trials Network, mayo 2022.
- Entrenamiento en GCP: NIDA Clinical Trials Network, mayo 2018.
- Entrenamiento: “Jornada de actualización en las disposiciones de ANMAT 6677/10 y afines” organizado por SICC. Marzo, 2018,
- Entrenamiento on-line “GCP: una revisión de ICH E6, revisión 2, para el personal que trabaja en la investigación clínica (01FEB2017). INC Research. Septiembre 2017.
- Entrenamiento en GCP, NIDA Clinical Trials Network. Abril 2015.
- Curso de Actualización Intensivo “Actualización en aspectos regulatorios y éticos de Investigación Clínica”. Diciembre 2010.
- Entrenamiento en GCP, dirigido por FECICLA y SICC. Noviembre 2008.
- Entrenamiento en IATA, Mayo Clinic, Laboratorios Mayo Medical. Mayo 2008.

Experiencia laboral

- Centro Médico Luquez (Psiquiatría). Coordinadora de estudios 2023 — Actualidad.
- SANATORIO MORRA S. A. (Psiquiatría). Coordinadora de estudios 2019-ongoing.
- CENTRO PRIVADO DE OJOS ROMAGOSA SA (Oftalmología). Coordinadora de estudios. 2016 —2020.
- CEMAIC (Cardiología) Coordinadora de estudios, 2015-2016.
- SANATORIO PROF. LEON S. MORRA SA (Psiquiatría). Coordinadora de estudios. 2007-2014.

Experiencias relevantes en investigación clínica

- Coordinadora del Estudio R076477-SCH-3020 prospectivo, aleatorizado, abierto, de seis meses de Duración, para Comparar los Efectos Metabólicos de xxx de Liberación Prolongada (ER) y xxx en Pacientes con Esquizofrenia. Fase II. Inicio 2007, 2009, Janssen» Cilag
- Coordinadora del estudio AVA 102675 “Estudio de extensión abierta, de 52 semanas de duración acerca de la seguridad y eficacia prolongadas de rosiglitazona, de liberación prolongada (RSG XR) como terapia adjunta al tratamiento de los inhibidores de la acetilcolinesterasa en pacientes con enfermedad de Alzheimer leve a moderada (REFLECT-4).” Fase III. 2006 - 2008. Glaxo Smith Kline
- Coordinadora AVA 102672 “Estudio de 54 semanas, doble ciego, de distribución aleatoria, controlado con placebo, con grupos paralelos, para investigar los efectos de la droga xxx (comprimidos de liberación prolongada) como tratamiento complementario de inhibidor de acetilcolinesterasa (xx) sobre la cognición y la respuesta clínica global en sujetos estratificados según 00 xxx con enfermedad de Alzheimer leve moderada (REFLECT-2). Inicio: 2006 - 2008.”. Fase' III. Glaxo Smith Kline
- Coordinadora en el siguiente estudio R076477-SCH-4013: “Estudio de Inicio ciego de satisfacción con la medicación en sujetos con esquizofrenia tratados con xxx de liberación prolongada (LP) luego de una respuesta subóptima a xxx Inicio 2008, finalizado. Fase IV. Janssen- Cilag
- Coordinadora de estudio de RIS-SCH-4060 dos años, prospectivo con rater ciego, abierto, de control activo, multicéntrico, randomizado sobre la efectividad a largo plazo comparando la droga XXX en adultos con Esquizofrenia. Fase IV. Inicio 2006 — 2008. Janssen- Cilag
- Coordinadora 12473A “Estudio doble ciego, randomizado, controlado con xxx, multicéntrico, de prevención de las recaídas con xxx en pacientes con trastorno de ansiedad generalizado (TAG)”. Fase III. 2009 - 2010. Lundbeck
- Coordinadora 31-07-246 “Estudio multicéntrico, de Asignación aleatoria, Doble ciego, controlado con Placebo de 52 semanas de duración para Evaluar la Eficacia, Seguridad y Tolerabilidad de una Formulación Intramuscular de Depósito de Aripiprazol (OPC-14597) como Tratamiento de Mantenimiento en pacientes con Esquizofrenia. “ASPIRE US” (Aripiprazole intramuscular Depot Program in Schizophrenia) [Programa Formulación Intramuscular de Depósito de Aripiprazol en Esquizofrenia]. Fase III, 2010 — Finalizado por el Sponsor. Otsuka
- Coordinadora 31-08-248 “Estudio multicéntrico, de Asignación aleatoria, Doble ciego, de 52 semanas de duración para Evaluar la Eficacia de una Formulación Intramuscular de Depósito de Aripiprazol como Tratamiento de Mantenimiento en pacientes con Esquizofrenia”. 2010 — continua. Otsuka
- Coordinadora CL3-20098-071 “Efficacy and safety of agomelatine (25 mg/day with potential blinded adjustment to 50 mg/day) for 12 weeks in non-depressed out-patients with Generalized Anxiety Disorder “Phase III. 2010 continua. Teva Cephalon

- Coordinadora C10953/3072 “Estudio doble ciego, de grupos paralelos y dosis fijas, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con armodafinilo (150 y 200 mg/día) como terapia complementaria en adultos con depresión mayor asociada con trastorno bipolar I”. Fase III. 2011 — continua. Teva Cephalon
- Coordinadora C10953/3074 “Estudio abierto de extensión, de dosis flexibles (150 a 200 mg/día) y seis meses de duración, para evaluar la seguridad y la eficacia del tratamiento con armodafinilo como terapia complementaria en adultos con depresión mayor asociada con trastorno bipolar I.” Continua. Teva Cephalon
- Coordinadora NN25310 - Estudio de fase III, multicéntrico, randomizado, de 24 semanas, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar la eficacia de seguridad de XXX en pacientes estables con síntomas negativos, persistente y predominantes de esquizofrenia tratados con antipsicóticos, seguidos por un periodo de tratamiento doble ciego, de 28 semanas. -2011 — Ongoing. F. Hoffmann-La Roche
- Coordinadora NN25307 — Estudio de fase III, multicéntrico, randomizado, de 12 semanas, doble ciego, de grupos paralelos controlado por placebo para evaluar la eficacia de seguridad de XXX en pacientes con síntomas de esquizofrenia controlados suoptimamente, tratados de antipsicóticos, seguido por un periodo de tratamientos de 40 semanas de duración, doble ciego, de grupos paralelos controlado con placebo. 2011-ongoing. F. Hoffmann-La-Roche.
- Coordinadora H9P-MC-LNBN - “XXX comparado con placebo como terapia complementaria a los ISRS en la prevención del resurgimiento de los síntomas en el trastorno depresivo mayor. Eli Lilly
- Coordinadora BA 01/11 “Evaluación de la eficacia de la asociación de escitalopram más Alprazolam sublingual, en el tratamiento de la Depresión e Insomnio”.2012 — ongoing. Laboratorios Bago.
- Coordinadora D1050296: “Un estudio Aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con dosis flexibles y grupos paralelos con XXX en combinación con Litio o Divalproato para la prevención de la recaída de pacientes con Trastorno Bipolar I”. 2012-2015
- Coordinadora CN 162007. “Estudio multicéntrico, randomizado, Doble ciego, de Dosis Respuesta, a Dosis Fija, con Control Activo, Comparado de la Eficacia y Seguridad de BMS - XXX en Pacientes con Depresión Mayor Resistente al tratamiento” 2012-2013. Bristol-Myers Squibb
- Coordinadora CN162-010 “Estudio multicéntrico, doble ciego, de 58 semanas de extensión, para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de BMS-820836 en pacientes con depresión mayor resistente al tratamiento”. 2012-2016. Bristol-Myers Squibb
- Coordinadora R092670PSY3011 “Estudio randomizado, doble ciego, estudio no inferior de palmitato de paliperidona de 3 meses de duración y un mes de tratamiento en paciente con esquizofrenia”. 2013- 2013 Janssen Cilag-
- COORDINADORA - B1481022- SPIRE1- 2015-2015. Icon Clinical Research
- COORDINADORA - B1481038- SPIRE 2 - 2015-2015. Icon Clinical Research

- COORDINADORA — 28431754DIA3011 — 2015-2015. Janssen- Cilag
- COORDINADORA - 28431754DIA4003 — 2015-2016. Janssen- Cilag
- COORDINADORA — 14V-MC-JADY — 2015-2016. Eli Lilly
- COORDINADORA — EUCLID — 2015-2016. AstraZeneca
- COORDINADORA — DECLARE — D1693C00001 — 2015-2016. AstraZeneca
- COORDINADORA — THEMIS — D513BC00001 — 2015-2016. AstraZeneca
- COORDINADORA — MK-8835-005 — 2015-2016. Merck Laboratories
- COORDINADORA - MK-8835-002 — 2015-2016, Merck Laboratories
- COORDINADORA — MK-8835-004 — 2016-2016. Merck Laboratories
- COORDINADORA - CQVM149B2302 — 2016-2016. Novartis
- COORDINADORA — NN9924-4222 -2016-2016. Novo Nordisk
- COORDINADORA -GX29633 “Estudio multicéntrico, prospectivo epidemiológico de la progresión de la atrofia geográfica secundaria relacionada con la edad en degeneración macular” 2016 —Ongoing. F. Hoffmann -La Roche
- COORDINADORA — GX29639 “Estudio multicéntrico, prospectivo epidemiológico de la progresión de la atrofia geográfica secundaria en degeneración macular relacionada con la edad” 2016-Ongoing. F. Hoffmann -La Roche
- COORDINADORA — 150998-005 “Seguridad y eficacia de Abicipar Pegol (AGN-150998) en pacientes con degeneración macular neovascular relacionada con la edad” 2017 - Ongoing. Allergan
- COORDINADORA - 54135419TRD3008 “Estudio de Extensión Abierto, a Largo Plazo, De Seguridad de la Esketamina Intranasal en la Depresión Resistente al Tratamiento” Inicio: 26 de julio de 2017 — continúa. Janssen Research and Development
- COORDINADORA — RO92670PSY3015: “Estudio aleatorizado, doble ciego, con control activo, de grupos paralelos de la formulación de 6 meses de palmitato de paliperidona.” Inicio: 26 de marzo de 2018 - abril 2021. Janssen Research and Development.
- COORDINADORA — RO92670PSY3016: “Estudio de una sola rama, de extensión abierta de un estudio doble ciego, aleatorizado, con control activo, de grupos paralelos de la formulación de 6 meses de palmitato de paliperidona.” (Inicio: 14 de enero de 2020 - julio 2022). Janssen Research and Development.
- COORDINADORA - “Estudio de la calidad de sueño en pacientes con insomnio primario que reciben tratamiento con midazolam comprimidos.” (Inicio: 26 de agosto de 2020 — Continúa).
- COORDINADORA — 18498A: “Estudio clínico comparativo con tratamiento activo, aleatorizado, doble ciego y con grupos paralelos para evaluar la eficacia de la vortioxetina en comparación con la desvenlafaxina en adultos con trastorno depresivo mayor y respuesta parcial con un tratamiento con ISRS.” (Inicio: enero 2021 — marzo 2022). Lundbeck
- COORDINADORA: - 42847922MDD3002; “Estudio multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, con grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y

- seguridad de Seltorexant 20 mg como terapia complementaria a antidepresivos en pacientes adultos y de edad avanzada con trastorno depresivo mayor con síntomas de insomnio que tuvieron respuesta inadecuada a la terapia con antidepresivos.” (Inicio: junio 2021 — noviembre 2022).
- COORDINADORA .— 54135419TRD3013: “Estudio aleatorizado, abierto, con evaluador cegado, controlado con principio activo, internacional, multicéntrico, para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de dosis flexibles de esketamina spray nasal comparada con quetiapina de liberación prolongada en participantes adultos y adultos mayores con trastorno depresivo mayor resistente al tratamiento que continúan con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina / inhibidor de la recaptación de serotonina-norepinefrina”. Estudio ESCAPE-TRD (julio 2021 —octubre 2022).
- COORDINADORA — 54135419TRD4010 “Estudio de extensión abierta a largo plazo para participantes con trastorno depresivo mayor resistente al tratamiento que continúan con el tratamiento con aerosol nasal de esketamina del estudio 54135419TRD3013. ESCAPE-LTE. Fase 4.” (mayo 2022 - diciembre 2023).
- COORDINADORA - BI 1346-0012 - “Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para examinar la eficacia y la seguridad de BI 425809 una vez al día, durante un período de tratamiento de 26 semanas, en pacientes con esquizofrenia (CONNEX-2)” (Julio 2022 — Continúa).
- START UP — BI 1402 - 0011 - “Estudio de Fase II, de 6 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, controlado con placebo, de grupos paralelos, con una rama de quetiapina, para evaluar la eficacia, la tolerabilidad y la seguridad de BI 1358894 por vía oral en pacientes con trastorno depresivo mayor con respuesta insuficiente a los antidepresivos.” (2022)
- COORDINADORA — 42847922MDD3005 - Estudio doble ciego, aleatorizado, con grupos paralelos, con quetiapina de liberación extendida como comparador para evaluar la eficacia y seguridad de seltorexant 20 mg como terapia complementaria a antidepresivos en pacientes adultos y de edad avanzada con trastorno depresivo mayor con síntomas de insomnio que tuvieron respuesta inadecuada a la terapia con antidepresivos. (2022 — 2025)
- COORDINADORA en el Protocolo ACP-103-064 “Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de pimavanserina como tratamiento complementario para los síntomas negativos de la esquizofrenia”. Advance-2. (enero 2023 — junio 2024).
- COORDINADORA - BI 1346-0014 — “Estudio de extensión abierto, de una sola rama, para examinar la seguridad a largo plazo de BI 425809, administrado una vez al día, en pacientes con esquizofrenia que 'han completado estudios de Fase II anteriores con BI 425809 (CONNEX-X)”. (mayo 2023 — Continúa).

- START UP — Estudio CMIJ821A12201 — “Estudio doble ciego, controlado con placebo, aleatorizado, de búsqueda del rango de dosis, para investigar la eficacia y la seguridad de la infusión intravenosa de MIJ821 además del tratamiento médico habitual integral en la reducción rápida de los síntomas del trastorno depresivo mayor en sujetos que tienen ideación suicida con intención" (2023)
- COORDINADORA en el Protocolo ITI-007-502 - “Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de lumateperona como terapia complementaria en el tratamiento de pacientes con trastorno depresivo mayor.” (septiembre 2023 — junio 2024).
- COORDINADORA en el Protocolo ACP-103-035 — “Estudio abierto de extensión de 52 semanas de pimavanserina para el tratamiento complementario de la esquizofrenia.” (septiembre 2023 — Continúa).
- START UP — Estudio. 42847922MDD1016 - “Estudio exploratorio a corto plazo para evaluar la seguridad, tolerabilidad y farmacocinética de Seltorexant como terapia adyuvante al tratamiento con antidepresivos en adolescentes con trastorno depresivo mayor que muestran una respuesta inadecuada a los inhibidores de recaptación de serotonina más psicoterapia.” (2023 - 2024)
- START UP — Estudio 67953964MDD3002 — “Un estudio abierto y a largo plazo para evaluar la seguridad y la eficacia de aticaprant como tratamiento complementario en participantes adultos y de edad avanzada con trastorno depresivo mayor (TDM).” Estudio Ventura-LT — (2023 - 2024)
- START UP — Estudio NBI-98854-ATS3019 — "Un estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de la valbenazina como tratamiento adyuvante en sujetos con esquizofrenia” (2024 - Continúa)
- COORDINADORA — Estudio 67953964MDD3004 - Estudio. de características de la enfermedad y efectividad del estándar de atención en la vida real en pacientes con trastorno depresivo mayor (MDD) con anhedonia y respuesta inadecuada a la terapia antidepresiva actual, incluidos en SSRÍ o un SNRI
- START UP - Estudio 42847922MDD3003 — “Estudio multicéntrico de dos partes, doble ciego, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar eficacia, seguridad y Mantenimiento del efecto de seltorexant 20 mg como tratamiento complementario a los antidepresivos, en pacientes adultos y adultos mayores, con trastorno depresivo mayor con síntomas de insomnio.”. Estudio OARS-7 - (2024 -Continúa)
- START UP — Estudio NMRA-335140-302 - Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar los efectos del NMRA-335140 oral en comparación con el placebo en participantes con trastorno depresivo mayor. (2024)
- STARTUP - Estudio NMRA-335140-501 - Estudio a largo plazo para evaluar la seguridad y la efectividad del NMRA-335140 en participantes con trastorno depresivo mayor. (2024)

- COORDINADORA en el Protocolo ITI-007-503: "Ensayo multicéntrico, de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de lumateperona como terapia complementaria en el tratamiento de pacientes con trastorno depresivo mayor" (marzo 2024 — Continúa)