

Carmen Yanet Rodríguez Bethencourt

Calle Cuesta de la Raqueta 4. Escalera izquierda 2D. 37001

Salamanca. España.

DNI: 02582149P

Teléfono: +34635751263

Correo: carmenyanet2011@gmail.com

Número de Colegio de médicos: 3737707333

SITUACIÓN LABORAL

Médico Radiólogo en el Centro de Diagnóstico y de Resonancia Magnética.
S.L. Salamanca. España, desde Julio 2015 hasta el presente

FORMACIÓN ACADÉMICA

ESPECIALISTA EN RADIOLOGÍA E IMÁGENES DIAGNÓSTICAS. Universidad
Rafael Urdaneta. Maracaibo, Venezuela. 6 de octubre 1997 al 31 de marzo
de 2001.

Reconocimiento del título de Médico Especialista en Radiodiagnóstico
otorgado por el ministerio de Sanidad según la resolución CR Nº
964-2022/5750-70-2015 de fecha 25 de febrero de 2022.

FORMACION COMPLEMENTARIA EN EL SERVICIO DE RADIODIAGNÓSTICO.
Hospital Universitario de Salamanca. Provincia de Salamanca, España.
Desde 15 de Julio de 2021 hasta 31 de enero de 2011.

FELLOWSHIP EN TOMOGRAFÍA Y RESONANCIA MAGNÉTICA. Hospital
Coromoto, Maracaibo, Venezuela. Desde 01 de Abril 2001 hasta 01 de
Octubre 2001.

MEDICO CIRUJANO. Universidad Centro-Occidental Lisandro Alvarado,
Barquisimeto, Venezuela. 03 de mayo de 1995.

Homologado en España según credencial del ministerio de ciencia e
innovación otorgado en Madrid el 31 de marzo de 2010.

FORMACIÓN COMPLEMENTARIA

FELLOWSHIP EN TOMOGRAFÍA Y RESONANCIA MAGNÉTICA. Centro Médico de Caracas, Caracas, Venezuela. Octubre 2001 - Enero 2002.

CURSO DE ENTRENAMIENTO EN ANGIOTOMOGRAFÍA CARDIACA. Buenos Aires. Argentina. Del 09 al 14 Septiembre 2001

PROGRAMA DE TOMOGRAFÍA POR EMISIÓN DE POSITRONES Y TOMOGRAFÍA COMPUTARIZADA (PET/CT), como pasante. Centro Diagnóstico Docente las Mercedes, Caracas, Venezuela. Servicio de Imágenes Morfo/Metabólicas, dirigido por el Dr. Luis Colmener Román, con una duración de 6 meses, que comprendió del junio a Diciembre del 2001.

CURSO NIVEL I Y NIVEL II DE ANGIOTOMOGRAFÍA CORONARIA. Caracas. Venezuela. Octubre 2008.

CURSO DE INGLES INSTRUMENTAL EN AREA DE MEDICINA NIVEL I Y II. Universidad Rafael Urdaneta, Maracaibo, Venezuela, Junio 1997 a Julio 1998

EXPERIENCIA PROFESIONAL ADQUIRIDA EN EL PAIS QUE HA EXPEDIDO EL TÍTULO DE ESPECIALISTA.

Médico Radiólogo del Departamento de Radiología del Instituto Médico La Floresta, Caracas, Venezuela. Junio 2001 - Junio 2015

Médico Radiólogo Adjunto a la Unidad de Radioterapia Oncológica (GURVE). Instituto Médico La Floresta. Caracas. Venezuela. Junio 2004 - Junio 2015

Médico Radiólogo Adjunto en la Organización Grupo Óseo 28, Caracas. Venezuela. Abril 2010 - Junio 2015.

Médico Radiólogo Colaborador en la Unidad de Oncología Médica (ASURVE). Instituto Médico La Floresta. Caracas. Venezuela. Junio 2004 - Junio 2015

Experiencia profesional desarrollada en otras especialidades

Delimitación de Tumores y Campos para planificación de terapia IMRT y Radioterapia Conformada. Unidad de Radioterapia Oncológica, GURVE. Instituto Médico La Floresta, Caracas. Venezuela. Junio 2004 - Junio 2015

EXPERIENCIA DOCENTE UNIVERSITARIA Y NO UNIVERSITARIA, VINCULADA CON CIENCIAS DE LA SALUD.

Docente en el Postgrado de Física Médica. Materia Anatomía Radiológica. Universidad Central De Venezuela, Facultad de Ciencias. Caracas, Venezuela. Durante 2010

PUBLICACIONES

3D VOLUMETRY AND ITS CORRELATION BETWEEN POSTOPERATIVE GASTRIC VOLUME AND EXCESS WEIGHT LOSS AFTER SLEEVE GASTRECTOMY. Andrés Hanssen, Sergio Plotnikov, Geylor acosta, Jose Tomas Nuñez, Jose Haddad, Carmen Rodríguez, Diego Hanssen, Rafael Hanssen. OBESITY SURGERY. March 2018, Volumen 28, Issue3, pp 775-780.
DOI 10.1007/s11695-017-2927-8

Colaboradora en el libro RADIOTERAPIA ONCOLÓGICA, ENFOQUE MULTIDISCIPLINARIO. Autores: Nelson Urdaneta, Andrés Vera, Richard E. Peschel, Lynn D. Wilson. Capítulo 33: Cáncer de Páncreas, 803-814. ISBN: 978-958-44-5197-1

IDENTIFICACIÓN DE LA DEHISCENCIA DEL CANAL DE LA ARTERIA ETMOIDAL ANTERIOR POR TOMOGRAFÍA COMPUTADA DE LOS SENOS PARANASALES

Aderito De Sousa, Miranet Sandrea Jiménez, Liwven E Quintana Paez, Carmen Y Rodriguez Bethencourt, Yvonne L Carrasquero Guevara, GACETA

MÉDICA CARACAS Junio 2016; 124(2):1-12 ISSN 0367-4762 Depósito legal: 189302DF222

TRATAMIENTO QUIRÚRGICO RECONSTRUCTIVO DE MIGRACIÓN CAUDAL DE PRÓTESIS DE AORTA ABDOMINAL. Autores: Dres. Carlos R. Torrealba D, Giambattista La Forgia, David García, Luis López, Máximo H. Trujillo R, Carmen Rodríguez, Francisco Tortoledo. AVANCES CARDIOLÓGICOS 2013; 33(2):133-135. ISSN 0798-0957. Depósito Legal: pp.77-0132

CONGRESOS Y PONENCIAS

PONENTE:

ESTUDIO COMPARATIVO DEL IMPACTO SOCIOECONÓMICO DE LA DIABETES MELLITUS VS HIPERTENSIÓN ARTERIAL EN LA POBLACIÓN DEL ÁREA DE INFLUENCIA DEL AMBULATORIO TIPO II DE TAMACA EN EL LAPSO COMPRENDIDO ENTRE ABRIL Y JUNIO 1994. Presentado como trabajo libre durante las Jornadas Científicas "Dr. Antonio María Pineda", Barquisimeto, Venezuela. 1994.

LA FIESTA DE DISFRACES (O COMO LAS CARACTERÍSTICAS CLÍNICO RADIOLÓGICAS CLÁSICAS DE LOS MENINGIOMAS SON IMITADAS POR OTRAS LESIONES EXPANSIVAS SUPRATENTORIALES) Presentado y ganador de premio a mejor trabajo libre durante las XLII Jornadas Nacionales de Anatomía Patológica. Tucacas, Falcón. Venezuela. Del 01 al 03 de Octubre 1998. Presentado como trabajo libre durante el Congreso Venezolano de Neurocirugía. Caracas, Venezuela. Del 19 al 22 de Mayo 1999.

GLIOBLASTOMA DE CÉLULAS GIGANTES: DESCRIPCIÓN DE DOS NUEVOS CASOS. Presentado como caso libre durante las XLII Jornadas Nacionales de Anatomía Patológica. Tucacas, Falcón, Venezuela. Del 01 al 03 de Octubre de 1998.

ASPLENIA. A PROPÓSITO DE UN CASO. Presentado en el VII Congreso Venezolano de Radiología. SOVERADI. 2000. Caracas Venezuela. Del 13 al 15 Octubre 2000.

HIPERTENSIÓN PORTAL. DIAGNÓSTICO IMAGENOLÓGICO. Presentado En El VII Congreso Venezolano De Radiología. SOVERADI 2000. Caracas Venezuela. Del 13 al 15 Octubre 2000.

Volumen Hipocampal por RM en pacientes con diagnóstico de Demencia. Universidad Rafael Urdaneta. Maracaibo, Venezuela. Marzo 2001

ASISTENTE:

II SIMPOSIO DE IMAGEN POR RESONANCIA MAGNÉTICA. Caracas, Venezuela. Del 28 al 31 de Enero 1998.

VI CONGRESO DE LA SOCIEDAD VENEZOLANA DE RADIOLOGÍA. SOVERADI 98. Caracas, Venezuela. Del 15 al 17 de Mayo 1998.

CURSO DE IMAGENOLOGÍA EN ESPAÑOL, Miami, Florida. Del 26 al 29 Mayo 1999.

XI INTERNATIONAL CONGRESS OF MASTOLOGY. XI LATINAMERICAN CONGRESS OF MASTOLOGY. II NATIONAL CONGRESS OF MASTOLOGY. Cancún México. Del 13 al 18 Mayo, 2000.

VII CONGRESO VENEZOLANO DE RADIOLOGÍA. SOVERADI, Caracas, Venezuela. Del 13 al 15 Octubre 2000

IV SIMPOSIUM DE IMAGEN POR RESONANCIA MAGNÉTICA, Caracas, Venezuela. Del 30 Enero al 02 de Febrero 2002.

XXVIII CONGRESO NACIONAL DE LA SERAM. Zaragoza, España, Del 26 al 29 de Mayo 2006.

XXIII CONGRESO INTERAMERICANO DE RADIOLOGÍA CIR. Zaragoza, España. Del 26 al 29 de Mayo 2006.

XI CONGRESO VENEZOLANO DE RADIOLOGÍA Y DIAGNÓSTICO POR IMÁGENES. SOVERADI. Caracas, Venezuela. Del 25 al 28 de Octubre 2006.

XIII CONGRESO VENEZOLANO DE RADIOLOGÍA Y DIAGNÓSTICO POR IMÁGENES. SOVERADI. Caracas, Venezuela. Del 25 al 28 de Octubre 2008.

XXIX CONGRESO NACIONAL DE LA SERAM. Sevilla, España. Del 23 al 26 de Mayo de 2008.

A COMPREHENSIVE COURSE IN ONCOLOGIC IMAGING: PET/CT, MD-CT AND MR. Santiago De Chile, Chile. Del 11 al 14 Marzo 2009.

XXX CONGRESO NACIONAL DE LA SERAM, A Coruña, España. Del 28 al 31 de Mayo 2010

Actividad formativa Tomosíntesis e Imagen sintetizada. Hospital Universitario de Fuenlabrada. (Exp. 07-AFOC-01336/2017). Madrid. Abril 2017.

4to Congreso Español de Mama. Madrid, España. 17, 18 y 29 de Octubre 2019

Actividad Docente De Tapas con SERME, sección online, 13, 20 y 27 de Febrero 2021 (Exp. 07-AFOC-04836.1/2020)

COLABORACIÓN EN PROTOCOLOS O ENSAYOS CLÍNICOS

PAREXEL

1. “Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado y multicéntrico, para comparar la eficacia y la seguridad de BGB-3111 frente al Ibrutinib, dos inhibidores de la tirosina cinasa de Bruton (BTK), en sujetos con macroglobulinemia de Waldenström (WM)”. Protocolo BGB-3111-302. Febrero 2017.

PAREXEL INTERNACIONAL (IRL) LIMITED

1. “Estudio de fase III, aleatorizado, en doble ciego y de grupos paralelos, para comparar la eficacia, seguridad e inmunogenia del biosimilar del Rituximab que se propone (DRL_RI) frente a MabThera en sujetos con linfoma folicular de baja carga tumoral, positivo para el cluster de diferenciación (CD)20, en estadio II-IV, no tratado previamente”. Protocolo: PAREXEL RI-01-006. Enero 2020

CELGENE

1. “Estudio abierto, de brazo único, multicéntrico, fase II, para evaluar la seguridad y eficacia del fármaco único lenalidomida (Revlimid(R)) en pacientes con linfoma no Hodgkin agresivo recidivante o que no responde al tratamiento”. Protocolo CC-5013-NHL-003.
2. ” Ensayo fase I, abierto, de búsqueda de dosis de CC-93269, un anticuerpo BCMA X CD3 de células T, en sujetos con mieloma múltiple en recaída y refractario”. Protocolo CC-93269-MM-001. Julio 2018.
3. “Estudio de fase I, multicéntrico, abierto para evaluar la seguridad, farmacocinética y eficacia preliminar de CC-92480 en combinación con dexametasona en sujetos con mieloma múltiple en recaída y refractario”. Protocolo: CC-92480-MM-001. Marzo de 2018
4. “Estudio fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto para comparar la eficacia y la seguridad de bb2121 frente a tripletes terapéuticos de referencia en pacientes con mieloma múltiple en recaída y refractario (MMRR) (KarMMa-3)”. Protocolo: CELGENE BB2121-MM-003. Mayo 2019.

CELGENE INTERNATIONAL II, S.a.r.l

1. “Estudio fase II con varias cohortes, abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad del bb2121 en pacientes con mieloma múltiple en recaída y refractario, y en pacientes con mieloma múltiple de alto riesgo (KarmMMa-2)”. Protocolo CELGENE BB2121-MM-002. Mayo 2019

CELGENE INTERNATIONAL II, S.a.r.l

1. “Estudio en fase II, sin enmascaramiento, multicéntrico, de cohortes múltiples y de un solo grupo para evaluar la eficacia y la seguridad del JCAR017 en sujetos adultos con linfoma no Hodgkiniano (LNH) de linfocitos B de escasa malignidad recidivante o resistente al tratamiento”. Protocolo JCAR017-FOL-001. Mayo 2020

ROCHE FARMA, S.A.

1. “Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de crenezumab en pacientes con enfermedad de Alzheimer de prodrómica a leve”. Protocolo BN29552. Septiembre de 2016.
2. “Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizados, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de Crenezumab en pacientes con enfermedad de Alzheimer de prodrómica a leve”. Protocolo BN29553. Octubre de 2017.
3. “Estudio fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado por placebo de Atezolizumab (anticuerpo anti-pd-L1) como terapia adyuvante tras terapia local definitiva, en pacientes con carcinoma de cabeza y cuello de células escamosas con alto riesgo localmente avanzado”. Protocolo WO 40242. Agosto de 2018.
4. “Estudio multicéntrico abierto de extensión a largo plazo de los estudios de fase III (BN29552/BN29553) de Crenezumab en pacientes con enfermedad de Alzheimer”. Protocolo BN40031. Octubre 2018.

ROCHE FARMA, S.A.

1. “Estudio fase III, multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar Ipatasertib en combinación

con abiraterona más prednisona/prednisolona, en pacientes adultos con cáncer de próstata resistente a castración metastásico, asintomáticos o levemente sintomáticos que no han sido tratados previamente”. Protocolo: CO39303. Agosto 2017.

PFIZER

1. “Estudio en fase 3, aleatorizado, doble ciego sobre A Veluma B combinado con la quimio-radioterapia de referencia (Cisplatino más radioterapia definitiva) en comparación con la quimio-radioterapia de referencia en el tratamiento de primera línea de pacientes con carcinoma epidermoide localmente avanzado en cabeza y cuello”. Código de protocolo: B9991016. Junio 2018.

KITE PHARMA INC.

1. “Estudio de fase III, aleatorizado y abierto que evalúa la eficacia de axicabtagene ciloleucel en comparación con el tratamiento estándar en pacientes con linfoma difuso de células B grandes recidivante/resistente (ZUMA-7)”. Protocolo: KTE-C19-107 (ZUMA-7). Julio 2018.

INCYTE CORPORATION

1. “Ensayo Fase I, abierto, para determinar la dosis de INCB050465 en combinación con Rituximab, Bendamustina y Rituximab o Ibrutinib en pacientes con Linfoma de Células B previamente tratado (CITADEL 112)”. Protocolo: INCB 50465-112.

BEIGENE

1. “Estudio Internacional de Fase II, Abierto y Aleatorizado, de BGB-3111 en Combinación con Obinutuzumab en Linfoma Folicular Recidivante/Refractario”. Protocolo BGB 3111-212. Febrero 2018.

COVANCE

1. “Ensayo en fase I/IB, multicéntrico, sin enmascaramiento para evaluar la seguridad y la farmacocinética de dosis crecientes de BTCT4465A en monoterapia y en combinación con atezolizumab en

pacientes con linfoma no Hodgkiniano de linfocitos B y leucemia linfocítica crónica recidivantes o resistentes”. Protocolo GO29781. Septiembre de 2018.

REGENERON PHARMACEUTICALS INC.

1. “ Estudio abierto para evaluar la actividad antitumoral y la seguridad de regn1979, un anticuerpo biespecífico anti-cd20 y anti-cd3 en pacientes con linfoma folicular recidivante o resistente al tratamiento”. Protocolo: R1979-ONC-1625. Abril de 2019.

IQVIA RDS SPAIN

1. “Estudio en fase III, multicéntrico, aleatorizado, abierto y controlado con principio activo de DS-8201a, un conjugado de fármaco y anticuerpo anti-HER2, frente al tratamiento de elección del investigador para sujetos con cáncer de mama irresecable y/o metastásico que expresa HER-2 tratados previamente con tratamientos estándares para HER2, incluido T-DMI”. Protocolo IQVIA DS 8201- A-U301. Agosto 2019

LINICAL SPAIN, S.L.U.

1. “Ensayo abierto de fase Ib con Lenvatinib más Pembrolizumab en sujetos con carcinoma hepatocelular”. Protocolo E7080-J081-116. Octubre 2018.

PPD-PRÓSTATA

1. “HERO: Estudio de fase 3, multinacional, aleatorizado, abierto y de grupos paralelos para evaluar la seguridad y la eficacia de Relugolix en varones con cáncer de próstata avanzado”. Protocolo MVT-601-3201. Febrero 2017.

HEPTARES

1. “Estudio de fase 1b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, en grupos paralelos y multicéntrico, para determinar la seguridad y tolerabilidad del HTL0018318 en sujetos con

enfermedad de Alzheimer en están recibiendo donepezilo o donepezilo/memantina”. Protocolo: HTL0018318. Octubre 2017.

INCYTE CORPORATION COVANCE

1. “Estudio de fase II, abierto, de 2 cohortes de INCB050465, un inhibidor de la PI3K8, en sujetos con linfoma de la zona marginal recidivante o refractario, con o sin exposición previa a un inhibidor de la BTK (CITADEL-204)”. Protocolo INCB 50465-204. Diciembre 2017.

EISAI INVENTIV

1. “Estudio de 24 meses, de grupos paralelos, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de E2609 en pacientes diagnosticados con enfermedad de Alzheimer temprana”. Protocolo E2609-G000-302. Junio 2017.

GILEAD SCIENCES INC

1. ” Estudio de fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y con principio activo, para evaluar la eficacia y la seguridad de Filgotinib administrado durante 52 semanas en combinación con Metotrexato en pacientes con artritis reumatoide activa de moderada a grave y una respuesta insuficiente a Metotrexato”. Protocolo: GILEAD GS US-417-0301. Enero 2018.

PPD SPAIN S.L.

1. “Estudio de fase 2, abierto y de un solo un grupo, del inhibidor de HDAC oral Abexinostar en pacientes con linfoma folicular en recaída o refractario”. Protocolo: XYNOMIC XYN-601. Febrero 2018.

INCYTE CORPORATION

1. “Estudio en fase II, abierto, de 2 cohortes y multicéntrico de INCB05046, un inhibidor de PI3K, en el linfoma de células del manto en recidiva o resistente al tratamiento, tratado anteriormente con o sin un inhibidor de la BTK (CITADEL-205)”. Protocolo INCB050465. Febrero 2018.

P.R.A. ESPAÑA, S.A.U.

1. “Estudio abierto en Fase I/IIa de seguridad y eficacia de Melflufen y dexametasona en combinación con Bortezomib o daratumumab en pacientes con mieloma múltiples recidivante o recidivante-resistente”. Protocolo: ONCOPEPTIDES AB OP-10. Marzo 2018

KURA ONCOLOGY INC

1. “Estudio fase II en abierto de Tipifarnib en pacientes con recaída o refractarios a linfoma de células T periférico”. Protocolo: KO-TIP-002. Marzo 2018.

ASTRAZENECA

1. “Estudio en fase IIIb, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos y controlado con placebo, para evaluar la seguridad y la eficacia de Benralizumab 30 mg SC en pacientes con asma grave no controlada con tratamiento según la práctica clínica habitual”. Protocolo: D3250 C00045. Abril 2018.

PONATINIB

1. “Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, abierto, para comparar ponatinib frente a imatinib, administrados en combinación con quimioterapia de intensidad reducida en pacientes con leucemia linfoblástica aguda positiva para el cromosoma Filadelfia de nuevo diagnóstico”. Protocolo PONATINIB-3001. Octubre 2018.

ICON

1. “Estudio en fase III, aleatorizado, con doble enmascaramiento y controlado con placebo, de nivolumab o nivolumab con cisplatino, en combinación con radioterapia en participantes con Carcinoma de Células Escamosas de Cabeza y Cuello (CCECC) localmente avanzado elegibles o no para recibir tratamiento con cisplatino”. Protocolo CA209-9TM. Octubre 2018.

PPD SPAIN S.L.

1. " Estudio de fase 2, abierto y de un solo un grupo, del inhibidor de HDAC oral Abexinostat en pacientes con linfoma folicular en recaída o refractario". Protocolo: XYN-601. Febrero 2018.

MFAR CLINICAL RESEARCH, S.L.

1. "A phase 2b Randomized study to assess the efficacy and safety of the combination of Ublituximab + TGR-1202 with or without Bendamustine and TGR-1202 alone in patients with previously treated non-Hodgkin's Lymphoma". Protocolo UTX-TGR-205. Febrero 2018.

GLAXOSMITHKLINE S.A.

1. "Estudio de fase II, abierto, aleatorizado y de dos grupos para investigar la eficacia y la seguridad de dos dosis del conjugado anticuerpo-fármaco GSK2857916 en participantes con mieloma múltiple que han recibido tres o más líneas previas de tratamiento, son refractarios a un inhibidor de la proteasoma y un inmunomodulador y no han respondido a un anticuerpo anti-CD38 (DREAMM2)". Protocolo GLAXO 205678. Junio 2018

BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.

1. "Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de 4 dosis orales de BI 425809 una vez al día durante un periodo de tratamiento de 12 semanas en pacientes con esquizofrenia". Protocolo 13469. Enero 2019.

MEDICA SCIENTIA INNOVATION RESEARCH S.L.

1. "Estudio de fase II, de dos etapas y con un diseño de Simón en pacientes con cáncer de mama metastásico (CMM), BRCA negativo, con deficiencia en la recombinación homóloga tratada con olaparib en monoterapia (estudio NOBROLA)". Protocolo NOBROLA. Enero 2019.

IQVIA RDS SPAIN, S.L. IQVIA- DREAMM-6

1. “Estudio de fase I/II, abierto, de aumento gradual y expansión de la dosis para evaluar la seguridad, tolerabilidad y actividad clínica del conjugado anticuerpo-fármaco GSK2857916 administrado en combinación con lenalidomida más dexametasona (grupo A), o Bortezomib más dexametasona (grupo B) en participantes con mieloma múltiple recidivante o resistente – DREAMM-6”. Protocolo: GSK 2857916. Enero de 2019.

SANOFI-AVENTIS, S.A.

1. “Estudio de fase I/II, abierto y multicéntrico para evaluar la seguridad, la eficacia preliminar y la farmacocinética (FC) de Isatuximab en combinación con otros tratamientos antineoplásicos en participantes con linfoma”. Protocolo SANOFI-ACT 15320. Febrero 2019.

PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES ESPAÑA, S.A.U.

1. “An open-label, phase 2a/2b study of KRT-232 in subjects with primary myelofibrosis (PMF), post-polycythemia vera MF, or post-essential thrombocythemia MF (post-ET-MF) who have failed Ruxolitinib”. Protocolo KRT-323-101. Febrero 2019.
2. “A tow-part, Randomized, open-label, multicenter, phase 2a/2b study of the efficacy, safety, and pharmacokinetics of KRT-323 Compared to Ruxolinitib in patients with phlebotuomy-dependent polycythemia Vera”. Protocolo KRT-323-102. Febrero 2019.

SYNEOS HEALTH UK LIMITED

1. “Estudio de fase II, aleatorizado, con doble enmascaramiento y controlado con placebo de cemiplimab en comparación con la combinación de cemiplimab más ISA101b en el tratamiento de sujetos de cáncer orofaríngeo (COF) VPM-16 positivo resistente al platino”. Protocolo ISA 101b-HN-01-17. Marzo 2019.

KARYOPHARM THERAPEUTICS INCE

1. “Estudio comparativo de fase III abierto, controlado y aleatorizado con Selinexor, Bortezomib y Dexametasona (SBD) versus Bortezomib y dexametasona (BD) en paciente con mieloma múltiple de recaída o refractario (MMRR)”. Protocolo KARYOPHARM KCP-330-023. Marzo 2019

MIRAGEM THERAPEUTICS S.L.

1. “SOLAR: Estudio de fase 2, aleatorizado, a rótulo abierto, de grupos paralelos, con comparador activo y multicéntrico para investigar la eficacia y seguridad de Cobomarsen (MRG-106) en sujetos con linfoma cutáneo de células T (CTCL, por sus siglas en inglés), subtipo micosis fungoide (FM, por sus siglas en inglés) modificada periódicamente”. Protocolo SOLAR / MRG106-11-201. Abril 2019.

GLAXOSMITHKLINE, S.A.

1. “Estudio de fase I/II, abierto y de un solo grupo, para evaluar la seguridad y la actividad clínica de GSK2857916 en combinación con Pembrolizumab en sujetos con mieloma múltiple en recaída/refractario (DREAMM 4)”. Protocolo GLAXO 205207. Abril 2019.

LABORATORIOS SERVIER, S.L.

1. “Estudio de fase I, multicéntrico, abierto, no aleatorizado y no comparativo de S65487, un inhibidor Bcl-2 administrado de forma intravenosa, en pacientes con Leucemia Mieloide Aguda, Linfoma no Hodgkin o Mieloma múltiple con enfermedad recurrente o refractaria” Protocolo CLI-65487-002. Abril 2019.

REGENERON PHARMACEUTICALS INC.

1. “Estudio abierto para evaluar la actividad antitumoral y la seguridad de Regn1979, un anticuerpo biespecífico anti-cd20 y anti-cd3 en pacientes con linfoma folicular recidivante o resistente al tratamiento”. Protocolo R1979-ONC-1625. Abril 2019.

AMGEN S.A.

1. “Estudio de fase 3 aleatorizado y abierto en el que se compara el tratamiento con carfilzomib una vez por semana frente a dos veces por semana en combinación con lenalidomida y dexametasona en sujetos con mieloma múltiple en recaída o refractario (A.R.R.O.W.2)”. Protocolo A.R.R.O.W.2 20180001. Mayo 2019

NORDIC NANOVECTOR ASA

1. “Estudio en fase I/II de Lutecio, conjugado de anticuerpos con radionúclido, (177/LU) lilotomab satetraxetan (betalutin) para el tratamiento del linfoma no Hodgkiniano recurrente”. Protocolo LYMRIT-37-01. Mayo 2019

SYNEOS HEALTH UK Ltd.

1. “Ensayo fase 3, aleatorizado, multicéntrico y abierto para comparar la eficacia y seguridad de acalabrutinib (ACP-196) en combinación con Venetoclax con y sin obinutuzumab, con la eficacia y seguridad de la quimio inmunoterapia elegida por el investigador en pacientes con leucemia linfocítica crónica sin mutación del (17p) o TP53 no tratada previamente”. Protocolo ACE-CL-311-7002551. Mayo 2019.

AMGEN S.A.

1. “Estudio de Fase 1B abierto que investiga la Seguridad y la Eficacia de Blinatumomab en combinación con Pembrolizumab en sujetos adultos con linfoma B difuso de células grandes (DLBCL) en recaída o refractario”. Protocolo DLBCL 20150290. Junio 2019.

INCYTE CORPORATION

1. “Estudio Fase I/II, aleatorizado y abierto, de INCB001158 combinado con Daratumumab Subcutáneo (SC) en comparación con Daratumumab (SC) en pacientes con Mieloma Múltiple Refractario o en Recaída”. Protocolo INCB 01158-206. Junio 2019.

PPD SPAIN, S.L.

1. “Estudio de fase IIIb, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de ocrelizumab en adultos con esclerosis múltiple progresiva primaria”. Protocolo: WA 40404. Julio 2019.

BIOLINERX, LTD

1. “Estudio en fase IIa, sin enmascaramiento y multicéntrico para analizar la seguridad y eficacia de la combinación de BL-8040 y Pembrolizumab en pacientes con cáncer pancreático metastásico, el estudio COMBAT”. Protocolo COMBAT BL-8040.PAC.201. Agosto 2019.

IQVIA RDS SPAIN

1. “Estudio en fase III, multicéntrico, aleatorizado, abierto y controlado con principio activo de DS-8201a, un conjugado de fármaco y anticuerpo anti-HER2, frente al tratamiento de elección del investigador para sujetos con cáncer de mama irresecable y/o metastásico que expresa HER-2 tratados previamente con tratamientos estándares para HER2, incluido T-DMI”. Protocolo IQVIA DS 8201- A-U301. Agosto 2019

RAFAEL PHARMACEUTICALS

1. “Estudio de fase III, multicéntrico, abierto y aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad del CPI-613 en combinación con dosis altas de citarabina y mitoxantrona (CHAM) en comparación con dosis altas de citarabina y mitoxantrona (HAM) en pacientes mayores (>60 años) con leucemia mieloide aguda (LMA) recidivante/refractaria”. Protocolo AML003 ARMADA 2000. Septiembre 2019.

IQVIA RDS SPAIN S.L.

1. “Estudio en fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de 52 semanas de duración, para comparar la eficacia y la seguridad de GSK3196165 con placebo y con tofacitinib, en combinación con FARME sintéticos convencionales, en participantes con artritis

reumatoide con actividad de moderada a intensa que han obtenido una respuesta inadecuada a los FARME sintéticos convencionales o a los biológicos”. Protocolo GSK 3196165. Septiembre 2019.

IMPACT BIOMEDIC, INC

1. “Estudio fase III, multicéntrico, abierto y aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad del fedratinidb comparado con la mejor terapia disponible en pacientes con mielofibrosis primaria de riesgo intermedio o alto riesgo según el Sistema dinámico internacional de puntuación pronóstica (DIPSS), mielofibrosis post-policitemia vera o mielofibrosis post-trombocitemia esencial tratados”. Protocolo CELGENE FEDR-MF-002. Septiembre 2019

MEI PHARMA, INC

1. ” Estudio de fase II, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de dos grupos, de ME-401 en sujetos con linfoma folicular tras el fracaso de dos o más terapias sistémicas anteriores”. Protocolo: SYNEOS-ME-401-003. Noviembre 2019.

P.R.A. ESPAÑA, S.A.U.

1. “Estudio de fase III, abierto, de un solo grupo para evaluar la eficacia y la seguridad de Camidanlumab Tesirina (ADCT-300) en pacientes con linfoma de Hodgkin recidivante o resistente”. Protocolo P.R.A. ESPAÑA, S.A.U. Enero 2020.

P.P.C. SPAIN S.L.

1. “Estudio de fase 3, multicéntrico, abierto, aleatorizado y controlado de infigratinib oral frente a gemcitabina con cisplatino en sujetos con colangiocarcinoma avanzando/metastásico o inoperable con fusiones/translocaciones del gen FGFR2: Ensayo PROOF”. Protocolo QBGJ 398-301. Febrero 2020.

IQVIA RDS SPAIN, S.L.

1. “Estudio multicéntrico de extensión a largo plazo para evaluar la seguridad y la eficacia de GSK319665 en el tratamiento de la artritis reumatoide”. Protocolo GSK EDURA 209564. Febrero 2020.

REPORTE NARRATIVO

Soy especialista en Radiología e Imágenes Diagnosticas de la Universidad Rafael Urdaneta de Venezuela. Después de completar 4 años en la universidad, realicé un Fellowship de un año en Tomografía y Resonancia Magnética en el Centro Médico de San Bernardino de Caracas y me uní en el 2001 al servicio de Radiología del Instituto Médico la Floresta de Caracas, Venezuela. Durante mi estadía en ese centro:

- Proporcioné atención directa al paciente y a sus médicos tratantes
- Realicé informes e hice revisiones de casos clínicos en todas las áreas de radiología
- Supervisé a técnicos radiólogos y optimicé protocolos de resonancia magnética y tomografía computada
- Además, capacité a residentes en el área de radiología
- Y puse el campo de la reconstrucción tridimensional al servicio de todas las especialidades.

Mi interés clínico y experiencia giraron principalmente en torno a la atención del paciente oncológico, por esa razón en el año 2001 entré en un programa de formación en PET/CT y en el 2004 inicié mis primeros pasos en el área de radioterapia con el grupo GURVE, delimitando tumores en estudios de tomografía y ecografía, para la planificación de terapia IMRT y Radioterapia Conformada. Al mismo tiempo entré como médico colaborador en la unidad de Oncología médica ASURVE y ambas cosas, me permitieron participar en juntas de tumores, discusiones de casos clínicos oncológicos, aprender a manejar protocolos de radioterapia y protocolos de evaluación, monitorización y respuesta tumoral al tratamiento (RECIST, CHESON, LUGANO) e incluso colaborar en la realización de un libro de radioterapia oncológica.

En el ámbito de la radiología tridimensional proporcioné ayuda a todas las áreas de la medicina realizando reconstrucciones óseas, UROTAC, angiotomografía coronaria, cerebrales, de aorta, TSA o miembros inferiores, hice descarte de PET, mediciones de prótesis endovasculares, TAVI, colonoscopias y broncoscopias virtuales y desarrollé una técnica volumétrica 3D que posteriormente utilicé para realizar un trabajo de investigación donde se correlacionó el volumen gástrico antes y después de la cirugía con la pérdida de peso del paciente, trabajo que fue publicado en la revista de OBESITY SURGERY en marzo del 2018.

La incursión en el área de la reconstrucción y la tomografía me llevo a la realización de otros trabajos de investigación merecedores de publicación en revistas venezolanas (AVANCES CARDIOLÓGICOS y GACETA MÉDICA CARACAS) en los años 2013 y 2016.

En junio de 2015 me traslade a España y desde ese momento hasta la actualidad trabajo en el Centro Diagnostico y Resonancia Magnética de Salamanca. En este tiempo he trabajado realizando estudios e informes en las áreas de mamografía, ecografía, radiología convencional, tomografía y resonancia magnética. He colaborado en la realización de informes para ensayos clínicos, principalmente oncológicos, donde se manejan los protocolos de respuesta tumoral al tratamiento. Además, realizo estudios especiales en el área de radiología general y tomografía, reconstrucciones tridimensionales, y me encargo de supervisar a los técnicos radiólogos, así como a optimizar protocolos radiológicos.