

CURRICULUM VITAE

Nombre: María Magdalena Irisarri Hughes.

Correo electrónico: magdalena.irisarri@gmail.com

ESTUDIOS Y DIPLOMAS

Doctor en Medicina, Facultad de Medicina, Universidad de la República Oriental del Uruguay, 1995.

Doctorado en Biología. Laboratorio: Grupo de Investigación sobre los linfomas. Universidad Joseph Fourier, Grenoble, Francia, 2001. *Tesis de Doctorado:* Estudios de los mecanismos de resistencia a la apoptosis inducida por la vía CD95 en los linfomas no-Hodgkin. *Director de tesis:* Pr. Dr. Jean Jacques Sotto.

Máster en Biología (D.E.A). Laboratorios: Grupo de Investigación sobre los linfomas y Dinámica de la Organización de Genomas. Universidad Joseph Fourier, Grenoble, Francia, 1997. *Memoria de maestría:* Estudio de la Inducción de la apoptosis por la vía Fas en la línea celular linfoide B593. *Directores de maestría:* Pr. Dr. Jean Jacques Sotto y Pr. Michel RobertNicoud.

Diploma Inter-Universitario de citometría en investigación y clínica: especialización en técnicas analíticas de biología celular. Universidad de Reims-Champagne-Ardenne y Universidad Joseph Fourier, Grenoble, Francia.1996-1997.

EXPERIENCIA LABORAL

Universidad de la República – Facultad de Medicina. Uruguay

2015-actualmente: Profesor Asistente del Departamento de Medicina Preventiva y Social.

- Actividad docente: docente del Ciclo Introductorio y de Metodología científica-I.
- Unidades curriculares: Salud pública y humanidades. Evaluación crítica de la literatura científica, conocimiento de los distintos diseños de investigación y de los niveles de evidencia científica, búsqueda bibliográfica.

Ministerio de Salud Pública - División de Evaluación Sanitaria. Uruguay 2016-

actualmente: Evaluadora de Tecnologías Sanitarias y Estudios Clínicos.

- Responsable de la evaluación de estudios clínicos internacionales, regionales y locales presentados por el ámbito académico y la industria farmacéutica.
- Evaluación de la eficacia y la seguridad de los medicamentos candidatos a ser incorporados en el Formulario Terapéutico Médico.

Administración de los Servicios de Salud del Estado-Dirección de Sistemas de Información

2019- 06/2020: Médica encomendada a trabajar, junto a un equipo multi-disciplinario en el proceso de validación de los datos de distintos sistemas de información.

- Control de la consistencia, precisión y seguridad de los datos relacionados con los diversos módulos de Business Intelligence con el fin de obtener una correcta información para poder realizar un adecuado análisis de la realidad.

- Tutoría de estudiantes avanzados de Medicina que realizan el triage de los casos registrados en la plataforma coronavirus.uy en el marco del Plan Nacional de Coronavirus.

Abbvie.

04/2015 - 10/2016: Analista Regional de Farmacovigilancia.

- Evaluar la seriedad y la causalidad de los casos.
- Traducir los reportes de los pacientes del español al inglés.
- Transcribir la información de los eventos adversos recibidos a una base de datos de seguridad.
- Reportar los eventos adversos a la Unidad de Farmacovigilancia del M.S.P, previa reconciliación con los informes recibidos de Casa Matriz.
- Asegurar el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, los requisitos regulatorios locales e internacionales.
- Auditoría en Farmacovigilancia: participación en auditoría interna.

10/2014 – 04/2015: Medical Doctor a cargo de un proyecto de dermatología •

Médica a cargo de implementar un proyecto del área médica en psoriasis:

- Realizar un diagnóstico del estado de situación del abordaje terapéutico de los pacientes portadores de psoriasis en Uruguay, interactuando directamente con los dermatólogos.
- Identificar oportunidades médicas y contribuir a la elaboración de un plan de acción tendiente a mejorar el estándar de cuidado del paciente portador de psoriasis.

Roche International Ltd. Uruguay

2007 – 2014: Monitor Sr. de estudios clínicos

- Control y supervisión de estudios clínicos multicéntricos, internacionales y regionales fases Ib, II y III en oncología (cáncer de mama), hemato-oncología (linfomas no Hodgking, leucmia linfocítica crónica) y nefrología en distintos centros hospitalarios públicos, universitarios y privados de Uruguay y Argentina.
- Gestión del proceso regulatorio y del proceso de inicio de estudios clínicos.
- Evaluación de riesgos para el cumplimiento de las Buenas Prácticas Clínicas, la Regulación Local e Internacional en investigación clínica: determinación detallada de los riesgos, análisis del impacto, elaboración de un plan de prevención e implementación de acciones para mitigar los posibles impactos.
- Auditorías en Buenas Prácticas Clínicas y Farmacovigilancia: participación como auditada en auditorías internas de Hoffmann-La Roche en julio y mayo del 2014 y en marzo del 2013.
- Redacción de los procedimientos estándares operativos locales del Departamento Médico: guía maestra para la elaboración de procedimientos, selección de investigadores y centros de investigación, delegación de actividades a terceros, procedimientos y documentación para entrenamientos, manejo de la medicación de estudio, archivo de documentos esenciales, manejo de la información de seguridad en estudios clínicos y contratos en investigación clínica.
- Responsable local de eventos adversos serios y de eventos adversos de especial interés.
- Responsable de la formación en nociones básicas en investigación clínica de pasantes en el Departamento Médico.

- Elaboración y negociación de contratos en estudios clínicos.

Fédération Nationale des Centres de Lutte Contre le Cancer. Francia

2003 – 2006: Monitor Coordinador de estudios clínicos.

- Responsable de la gestión, coordinación y control de calidad de estudios clínicos multicéntricos fases II y III, franceses e internacionales en el área de oncología (cáncer de mama) con monitores de estudios clínicos a cargo.
- Participación en el diseño de “Formularios Específicos de Entrada de Datos” (CRF) en estudios clínicos de cáncer de mama.

2002 – 2003: Monitor Junior de estudios clínicos

- Control y verificación de estudios clínicos multicéntricos, internacionales de fase III en el área de oncología y de oncopediatria.
- Colaboración en la preparación y participación en una inspección de la Agencia Francesa del Medicamentos (AFM) de un estudio clínico de Sarcoma de Ewing (oncopediatria).

PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN

06/ 2021 - a la fecha. Servicios de telemedicina en Uruguay hacia los ODS en el contexto de la epidemia por COVID-19.

Sub-grupo de trabajo: Revisiones Sistemáticas. Eficacia del uso de la Telemedicina en el contexto de la pandemia de COVID – 19. Equipo: Aleman A, Castellano G, Guzmán R, Irisarri M. OPS, MSP, AGESIC, Salud.uy, Departamento de Medicina Preventiva y Social. Facultad de Medicina.

Financiamiento: Fondo de Desarrollo para las Naciones Unidas para la Mujer, Uruguay (apoyo financiero).

OTRAS ACTIVIDADES DOCENTES

31/8 - 31/10 2020. Participación docente en la tercera edición del curso "Introducción a la evaluación de tecnologías sanitarias (ETS): eficacia, seguridad y aspectos económicos". Objetivo general del curso: introducir a los profesionales de la salud, especialmente a aquellos tomadores de decisión en servicios de salud, en los conceptos y prácticas de la evaluación de tecnologías sanitarias. Curso de especialización.

Equipo docente: Cuerpo docente del Departamento de Medicina Preventiva y Social (FMEDUDELAR) y docentes asociados.

Promotor y financiador: Colegio Médico del Uruguay

2019. Participación docente en la segunda edición del curso "Introducción a la evaluación de tecnologías sanitarias (ETS): eficacia, seguridad y aspectos económicos. Curso de especialización.

Cuerpo docente del Departamento de Medicina Preventiva y Social (FMED-UDELAR) y docentes asociados. Duración: 12 semanas

Promotor y financiador: Escuela de Graduados. Facultad de Medicina. UDELAR

2018. Participación docente en la primera edición del curso "Introducción a la evaluación de tecnologías sanitarias (ETS): eficacia, seguridad y aspectos económicos. Curso de especialización. Cuerpo docente del Departamento de Medicina Preventiva y Social (FMEDUDELAR) y docentes asociados.

Duración: 12 semanas.

Promotor y financiador: Escuela de Graduados. Facultad de Medicina. UDELAR

POSTERS - PUBLICACIONES

- Cavalleri F, **Irisarri M**, Bittar G, Cuello G, Pérez M, Aleman A. Modelos en la pandemia por SARS-CoV-2: concepto, aplicaciones y alcance. Revista Uruguaya de Medicina Interna, vol.5 no.2 Montevideo 2020.
- **Irisarri M**, Pintos J, Deminco A, Pedrosa D, Aleman A, Pérez Galán A. (2019). VP11 Use Of Health Technology Assessment Adaptation In Latin America. International Journal of Technology Assessment in Health Care. 35. 77-78. 10.1017/S0266462319002897
- Castellano G, Aleman A, **Irisarri M**, Callero W, Siri J. Efectos de una intervención de reducción del estrés basada en Mindfulness (MBSRP) sobre parámetros clínicos en la Artritis Reumatoidea. Revista Uruguaya de Medicina Interna. vol.4, n.2, pp.15-23. ISSN 2393-6797, 2019.
- Aleman A, **Irisarri. M**, De Sosa. D, Deminco. A, Perez Galán A, Pedrosa. D. Description of a strategy to face judicialization of the right to health. HTAi 2018, Annual Meeting. Vancouver, Canada.
- Aleman A, Pedrosa. D, **Irisarri. M**, Alonso. R, Perez Galán A, Guzman. R. Indirect Comparison for the treatment of metastatic melanoma. HTAi 2018, Annual Meeting. Vancouver, Canada.
- Lajmanovich A, **Irisarri M**, Molens JP, Pasquier M, , Sotto J.J, Bensa J.C, Leroux. D, and Plumas J. Impairment of death-inducingsignalingcomplexformation in CD95-resistant human primarylymphoma B cells. British Journal of Haematology, volume 124: 746753, March 2004.
- **Irisarri M**, Plumas J, Bonnfoix T, Jacob M.C, Roucard C, Pasquier M, Sotto J.J, and Lajmanovich A. Resistanceto CD95-mediated apoptosis throughconstitutive c-FLIP expression in a non-Hodgkin'slymphoma B-cell line. Leukemia 14 : 2149-2158, December 2000.
- Lajmanovich A, **Irisarri M**, Molens JP, Pasquier M, Sotto J.J and Plumas J. Absence of Fadd-CD95 interaction in tumor B cells from non Hodgkin's lymphoma confers resistance to CD95-mediated apoptosis. 42nd Annual Meeting of American Society of Hematology. San Francisco, CA. December 1-5, 2000 (comunicación por poster).
- **Irisarri M**, Lajmanovich A, Jacob MC, Plumas J, Roucard C and Sotto J.J. Resistance to CD95-mediated apoptosis and to several apoptotic inducers in B tumoral cells is correlated to constitutive Bcl-xL expression. Sixth DBMS/IBS, workshop: Programmed cell death. Autrans, 1999 (comunicación por poster).
- Lajmanovich A, **Irisarri M**, Jacob MC, Plumas J, Roucard C and Sotto J.J. Resistance to CD95-mediated apoptosis and to several apoptotic inducers in B tumoral cells is correlated to constitutive Bcl-xL expression. 40th Annual Meeting of American Society of Hematology. Miami, USA. December 4-8, 1998 (comunicación oral).

BECAS

Becas de estudio de la Sociedad de Hematología de Francia para el financiamiento del Doctorado. Duración: enero 2001 –julio 2001.

Beca de estudio del Comité de la Haute Savoie de la Liga de Lucha Contra el Cáncer de Francia para el financiamiento del Doctorado. Duración: octubre 1997- diciembre 2000.

Idiomas: español, francés e inglés.