

RODRIGO NEL CORDOBA ROJAS
MD PSIQUIATRA
Calle 173 A No.65 – 85 Bogotá - Colombia
Tels: 571 3907123 Cel: 315 3368990 Fax: 57 1 3907124
E-mail: rcordoba@cisneinvestigación.com.co

EDUCACIÓN:

Postgrado ó Especializaciones:
Universidad Nuestra Señora Del Rosario
Enseñanza universitaria.
1994-1996
Bogotá.

Universidad Nuestra Señora Del Rosario
Psiquiatra.
1984-1987
Bogotá.

Universitarios:
Universidad Nuestra Señora Del Rosario
Médico Cirujano.
1976-1983
Bogotá.

Bachiller:
Colegio José Max León
Bachiller
1962-1974
Bogotá

EXPERIENCIA PROFESIONAL:

Empresa: CISNE INVESTIGACIÓN IPS SAS
Cargo: Psiquiatra e Investigador
Fecha: Mayo 2025- Actualmente.
Ciudad: Bogotá – Colombia.

Empresa: CENTRO DE INVESTIGACIONES DEL SISTEMA NERVIOSO - GRUPO CISNE SAS
Cargo: Fundador, Director General, Psiquiatra
Fecha: Enero 2002- Actualmente.
Ciudad: Bogotá – Colombia.

Empresa: UNIVERSIDAD NUESTRA SEÑORA DEL ROSARIO
Cargo: Profesor Asociado
Fecha: 1991- Actualmente.
Ciudad: Bogotá – Colombia.

Empresa: CENTRO CAMPO ABIERTO-ORGANIZACIÓN SANITAS INTERNACIONAL
Cargo: Director General y Psiquiatra
Fecha: 08 Enero 2008 - 2017
Ciudad: Bogotá – Colombia

Empresa: DESARROLLO INTEGRAL ADVANCE
Cargo: Director General y Psiquiatra
Fecha: 2000 - 2010.
Ciudad: Bogotá – Colombia

VERSIÓN
SEPTIEMBRE 2025

Empresa: SERVIPSA-SERVICIOS PSIQUIÁTRICOS S.A UNIDAD DE INVESTIGACIÓN DE CRISIS UIC
Cargo: Director General y Psiquiatra
Fecha: Oct 2003 - Nov. 2007
Ciudad: Bogotá – Colombia

Empresa: ORDEN HOSPITALARIA DE SAN JUAN DE DIOS
Cargo: Asesor de Salud Mental Para Colombia
Fecha: 1991 - 2004.
Ciudad: Bogotá – Colombia

Empresa: CLÍNICA DE NUESTRA SEÑORA DE LA PAZ
Cargo: Director Departamento de Educación Médica e Investigación, Psiquiatra y Docente
Fecha: 01 Jul 1988 – 31 Agosto 2004
Ciudad: Bogotá – Colombia

Empresa: ESCUELA DE MEDICINA JUAN N.CORPAS
Cargo: Director De La Especialización En Psiquiatría Y Profesor De La Catedra De Psiquiatría Clínica
Fecha: 1990 - Jun 2004.
Ciudad: Bogotá – Colombia

Empresa: FUNDACIÓN UNIVERSITARIA SAN MARTIN
Cargo: Profesor Psiquiatría
Fecha: 2002-2013.
Ciudad: Bogotá – Colombia

Empresa: FUNDACIÓN UNIVERSITARIA MANUELA BELTRAN
Cargo: Profesor Psiquiatría
Fecha: 2002-2013.
Ciudad: Bogotá – Colombia

Empresa: MINISTERIO DE JUSTICIA
Cargo: Psiquiatría
Fecha: 1989-1996
Ciudad: Bogotá – Colombia

ALGUNAS PUBLICACIONES Y/O TRABAJOS RECIENTES

Documentos	Nombre de la publicación	Año de Publicación	No. Registro ISSN/ ISBN
Functionality During the First Five Years After the Diagnosis of Schizophrenia. A Cohort Study in a Colombian Population	Revista Colombiana De Psiquiatría	2021	0034-7450
Evaluación económica de la Paliperidona Palmitato usada en pacientes con esquizofrenia en fase de mantenimiento (post recaída o estabilización) en Colombia	Value in Health	2016	A1 - A 318
Clinical Outcomes in Schizophrenia Patients During First Years of Diagnosis, a Cohort Study. Artículo en Revista Indexada Internacionalmente	CNS Spectrum	2015	1092-8529
Libro de texto publicado por ediveramerica. Versión modificada para Colombia Grupo Cisne Ltda.	DSM 5 ¿QUO VADIS?	2013	978-84-15734-02-4

Libro de texto publicado por editorial aula medica. Versión modificada para Colombia Grupo Cisne Ltda..	Lo que siempre quiso saber de los psicofármacos...y nunca se atrevió a preguntar	2013	978-84-7885-540-7
Registro electrónico de adherencia al tratamiento de Esquizofrenia en Latinoamérica (e-Star) Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	Salud Mental	2013	0185-3325
Estudio randomizado, doble –ciego, controlado con placebo – para determinar la prevención de episodios en el trastorno bipolar I con risperidone inyectable de larga duración. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	European Neuropsychopharmacology	2012	0012-6667
Estudio de dosis flexibles de paliperidona con esquizofrenia previamente tratados sin efectividad con otros antipsicóticos. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	Revista Colombiana De Psiquiatría	2012	0034-7450
Journal of Affective Disorders. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	Journal Of Affective Disorders	2011	0165-0327
Clinical outcomes of long-acting injectable risperidone in patients with schizophrenia: six-month follow – up from the electronic Schizophrenia treatment adherence registry in Latin America. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	Neuropsychiatric Disease And Treatment	2011	1176-6328
Current clinical advances and future perspectives in the psychiatry/mental health field of Latin America. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	International Review Of Psychiatry	2010	0954-0261
Guía de texto publicado por Ars médica. Versión modificada para Colombia Grupo Cisne Ltda	¿Qué sabemos de la esquizofrenia? Guía para pacientes y familiares	2009	84-9706-059-8
El médico psiquiatra latinoamericano: su perfil y su grado de satisfacción con la especialidad. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	Actas Españolas De Psiquiatría	2009	1139-9287
Factores pronósticos de Esquizofrenia en primer episodio psicótico. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	Revista Salud Pública	2007	0124-0064
Factores que determinan la gravedad de la presentación clínica del primer episodio psicótico. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	Revista Colombiana De Psiquiatría	2007	0034-7450
Tendencias del suicidio en Colombia, 1985-2002. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	Revista Panamericana De Salud Publica	2007	1020-4989
Determination of Predictors of Clinical outcome., social and ocupational performance in patient with first Episode Psychosis: A key for prognosis optimization. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	World Journal of biological Psychiatric supplement	2007	1562-2975
Latin American psychiatric profile. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	World Journal of biological Psychiatric supplement	2007	1562-2975

Estimulación magnetica transcraneal repetitiva en un paciente con tinnitus bilateral crónico. Artículo en revista especializada indexada internacionalmente.	Revista De Neurología	2006	0210-0010
Libro de texto publicado por Versión modificada para Colombia	Detección temprana de enfermedades mentales y manejo de trastornos mentales	2006	958-33-9340-1

TRABAJOS EN EVENTOS

Evento	Nombre	Institución	Fecha dd/mm/aaaa
Conferencista 3er Congreso Internacional de Patología Dual	Señales Tempranas de Desorden Bipolar	Universidad del Bosque	16 Mar 2018
Conferencista VII Simposio de Psiquiatra de Enlace	Simposio de Psiquiatra de Enlace	Fundación Santa Fe de Bogotá	24 Nov 2017
Conferencista XX Congreso Nacional de Psiquiatría de Barcelona	Suicidio	Sociedad Española de Psiquiatría / APAL / WPA	16-18 Nov 2017
Conferencista X Congreso Uruguayo de Psiquiatría III Reunión Regional de Residentes and Psiquiatras en entrenamiento	"Psiquiatría y salud Mental, enfrentando el estigma "	Sociedad Psiquiátrica Uruguayo/ WPA	19-21 Oct 2017
Conferencista WPA XVII Congreso Mundial de Psiquiatría	Prevención de la Esquizofrenia	WPA APA Berlin - Germany	8-12 Oct 2017
Conferencista III Simposio de Esquizofrenia _ Programa de UNIFESP	Manejo y Tratamiento de la Psicosis	Centro Paulista de Estudios de Psiquiatría Sao Paulo	22-23 Sep 2017
Conferencista en el 1er Foro de Innovación sobre Enfermedad Mental Severa en Colombia	Redes de Servicio Integrado	Asociación Psiquiátrica Colombiana	11 Ago 2017
Conferencista Centro de Entrenamiento e Investigación ACEMI	Política del Sistema Nacional de Salud	Asociación Colombiana de Compañías de Medicina Integral	12 Jul 2017
Conferencista: Congreso Post Apa Mexico	Esquizofrenia y Otras Psicosis	Asociación Psiquiátrica Mexicana Mexico City	07 Jul 2017
Conferencista "Orientación Escolar"	"Salud Mental y Factores de Riesgo"	Alcaldía Mayor de Bogota D.C	02 Jul 2017
Conferencista Reunión Anual APA	Reunión Anual	APA San Diego	20-24 May 2017

Conferencista Simposio sobre la Evolución Oncohematológico	Psiquiatría de Enlace – Estados de Animo y Afecto	Asociación Colombiana de Hematología y Oncología Cartagena	05-06 May 2017
Conferencista Taller sobre agitación psicomotora y Adasuve	Agitación Psicomotora en Psicosis	APAL Mar de la Plata- Argentina	27- Abr-2017
Conferencista XXXII Congreso Argentino de Psiquiatria	"Nuevos retos en Salud Mental"	APSA –Argentina	26-29 Abr-2017
Conferencista XVIII Conferencia Nacional de Patología Dual	Adicción y otros desordenes mentales	Sociedad Española de Psiquiatría Dual	14-16 Abr-2017
Conferencista en la Reunión Regional Latinoamericana de la WPA	Desorden Bipolar	Asociación psiquiátrica Ecuatoriana	8-11 Feb 2017
Conferencista XXXIV Congreso Psiquiátrico Brasileiro	Atención integral del paciente con trastorno afectivo	Asociación Psiquiátrica Brasileira Sao Paulo	16-19 Nov 2016
Conferencia Internacional Curso de Excelencia en Enfermedades Crónicas	Enfermedades Crónicas	Centro de Entrenamiento e Investigación ACEMI	10-11 Nov 2016
Conferencista 1er Seminario Regional de Salud Mental en la Región Cafetera	Primera ayuda psicológica en el marco de la conmemoración del Día Mundial de la Salud Mental.	Centro de Convenciones Metropolitano Armenia - Quindío	08-Nov-2016
Conferencista XXIX Congreso Latinoamericano de Psiquiatría	Depresión	APAL Antigua Guatemala	29 Oct 1 Nov 2016
Conferencista XIX Congreso Nacional de psiquiatría Madrid - España	Nuevos psicofármacos para la psicosis	Sociedad Española de Psiquiatría	27-29 Oct-2016
Conferencista Congreso Latinoamericano	Controversias del diagnóstico	APAL	22-25 Ago-2016
Conferencista VIII Congreso Psiquiátrico Cubano	Factores de Riesgo en TAB	Sociedad Psiquiátrica Cubana	19-23 Oct 2015
Conferencista XVIII Congreso Nacional de Psiquiatría Santiago de Compostela	Posición de APAL, ante el estigma en Psiquiatría	Sociedad Española de Psiquiatría / APAL / WPA	26 sep 2015
Conferencista XXIII Congreso de Psiquiatría Peruana	Primer Episodio Psicótico	Asociación Psiquiátrica del Perú	27-29 Ago 2015
Conferencista XXIII Congreso de Psiquiatría Peruana	Salud Mental y Reforma	Asociación Psiquiátrica del Perú	27-29 Ago 2015

Conferencista en el 3er Congreso Internacional de Psicología Clínica y Psicofarmacología. 5º Congreso Argentino	Nuevas Perspectivas en los Pródromos Psicóticos Afectivos y No Afectivos y Primer Episodio Psicótico	Fundación CEDES / Hospital Escuela Dr. Carlos Pereyra / Hospital salud Mental / Argentina	Nov-14
ISPOR	Impacto De Risperidona Inyectable De Acción Prolongada En La Frecuencia De Hospitalización De Pacientes Con Esquizofrenia. Ponencia no publicada en evento académico especializado	Janssen	nov-14
Trabajo no publicado en una revista indexada	Eficacia De Risperidona De Acción Prolongada En Pacientes Con Esquizofrenia. Ponencia no publicada en evento académico especializado	Janssen	feb-14
Trabajo no publicado en una revista indexada	Análisis Costo-Beneficio de 4 Antipsicóticos para el tratamiento de la esquizofrenia en Colombia.	Janssen	sep-12
Ponencia no publicada en evento académico especializado.	Clinical Outcomes In Schizophrenia Patients During First Years Of Diagnosis, A Cohort Study.	Centro De Investigación Del Sistema Nervioso	sep-12
Ponencia no publicada en evento académico especializado.	Uso De Recursos Hospitalarios En Pacientes Con Esquizofrenia Antes Y Después Del Tratamiento Con Un Antipsicótico Atípico Inyectable De Acción Prolongada.	Ponencia No Publicada En Evento Académico Especializado	nov-11
Ponencia no publicada en evento académico especializado.	Estudio Randomizado-Doble Ciego. Controlado de Risperidona Inyectable de Larga duración en la prevención de Recaídas en Pacientes con desorden Bipolar I	Soportado por Johnson & Johnson Pharmaceutical Research AND Development	feb-10
Ponencia no publicada en evento académico especializado	Resultado Clínicos De Un Estudio De Seguimiento A Dos Años De Pacientes Con Diagnóstico De Esquizofrenia Tratados Con Risperidona Inyectable De Acción Prolongada.	Janssen	nov-08
Ponencia no publicada en evento académico especializado	Desenlaces Clínicos En Pacientes Con Esquizofrenia En Los Primeros Años De Evolución Estudio de cohorte.	Centro De Investigación Del Sistema Nervioso	sep-07
Ponencia no publicada en evento académico especializado	Estudio De Dosis Flexibles De Paliperidona Ere Pacientes Con Esquizofrenia Previamente Tratados Previamente Tratados Con Otros Antipsicóticos .	Janssen	feb-06

Poster presentado en con 167th American Psychiatric Association Annual Meeting.	Substance Abuse In First Episode Psychosis In Colombia. Ponencia no publicada en evento académico especializado	Centro De Investigación Del Sistema Nervioso	feb-06
---	---	--	--------

OTROS

Premios Nacionales	Reconocimiento por su gran aporte para la configuración e implementación de nuestra organización	Consejo Colombiano de Acreditación y Recertificación Médica, de Especialistas y Profesionales Afines CAMEC	8 Abr 2014
Premios Internacionales	Reconocimiento por valiosa contribución académica que hizo posible la exitosa realización de eventos científicos	Colegio Venezolano de Neuropsicofarmacología	15 Jul 2004
Premios Internacionales.	Reconocimiento por su participación como Profesor en el Consenso de Esquizofrenia de la APAL y la WPA & Foro Nacional de Esquizofrenia de la Asociación Psiquiátrica Mexicana y la Reunión Académica-Científica de la Clínica de Esquizofrenia del Hospital Psiquiátrico Fray Bernardino Álvarez	APAL y la WPA & Foro Nacional de Esquizofrenia de la Asociación Psiquiátrica Mexicana y la Reunión Académica-Científica de la Clínica de Esquizofrenia del Hospital Psiquiátrico Fray Bernardino Álvarez	18-20 Mar 2004
Premios Internacionales	Mención Honorífica como Presidente de ACP	Asociación Colombiana de Psiquiatría	15 Oct 2000

Tipo de Membrecía	Institución	Fecha dd/mm/aaaa	Fecha dd/mm/aaaa
Miembro del Board de WPA & Representante zonal	Asociación Mundial de Psiquiatría	Sep 2020	Actualmente
Miembro del Planning Committee		2024	Actualmente
Director de la Revista de APAL	Asociación Latinoamericana de Psiquiatría	Feb 2018	Actualmente
Presidente Vicepresidente Secretario Regional Miembro Titular	Asociación Psiquiátrica de América Latina	2014 2012 2004 1991	2016 2014
Miembro Instancia Asesora de Salud	Consejo Nacional Asociación de Salud	Abril 2015	Actualmente
Miembro Internacional	Asociación Psiquiátrica Americana	Mar 2008	Actualmente
Vicepresidente de	Asociación Médica Colombiana	May 2003	Actualmente

VERSIÓN
SEPTIEMBRE 2025

Comunicación Social			
Tesorero Presidente Vice presidente	Asociación Colombia de Sociedades Científicas	2014 2010 2008	2016 2012 2010
Presidente Miembro Honorario	Asociación Colombiana de Psiquiatría	1999 15 Oct 2000	2000 Actualmente
Miembro Honorífico del Comité Científico	Asociación Colombiana de Pacientes con Esquizofrenia	2 Sep 2000	Actualmente
Miembro Comité Ejecutivo Miembro Comité Científico Miembro Titular	Asociación Mundial de Psiquiatría	Oct 2003 Oct 1999, 2008, 2011, 2013 1991	Actualmente
Miembro	Asociación de Médicos Rosaristas	10 Nov 1995	Actualmente
Miembro	Asociación de Psicosis Temprana	2003	Actualmente

EXPERIENCIA EN ESTUDIOS CLINICOS y/o INVESTIGACION:

ESTUDIO	FASE	INDICACIÓN	FECHA DE INICIO	FECHA DE CIERRE	ROL	Escalas
Protocolo ZIP-NY-97-019: Tratamiento doble ciego a 12 semanas con Zeldox vs Olanzapina	III	ESQUIZOFRENIA CON SINTOMAS DEPRESIVOS	01-jul-99	01-dic-00	Investigador Principal	Solo seguimiento de seguridad con Paraclínicos
Protocolo ZIP-NY-98-035: Tratamiento abierto con Ziprasidona	III	ESQUIZOFRENIA	01-ene-00	Aug-01	Investigador Principal	Solo seguimiento de seguridad con Paraclínicos
Protocolo F1J-MC-HMAU.8: Tratamiento Abierto Prolongado con Clorhidrato de Duloxetina	IV	DEPRESION MAYOR	01-feb-00	jul-02	Investigador Principal	CGI-S, PGI-S, BPI, SF-MPQ, HAMD 17, EQ-5D, SF-36
Protocolo PRI/TOP-INT-50: Doble Ciego, Controlado con placebo y controlador activo, de fase aguda y extensión, con un nuevo medicamento antipsicótico para el tratamiento de Pacientes quienes presentan un episodio maniaco.	III	TAB (Episodio Maniaco)	01-jun-01	feb-03	Investigador Principal	CGI-S, CGI-I, YMRS, MADRS
Protocolo F1J-MC-HGGY: Placebo Controlado con Monoterapia de Olanzapina en el tratamiento de Depresión Bipolar	III	TAB DEPRESION	01-jul-01	03-Dic-02	Investigador Principal	CGI-S, CGI-I, YMRS, MADRS

Protocolo No 062-00: Multicéntrico, Doble Ciego, de Fase Aguda y Extensión, Controlado con Placebo y Comparador Activo, de 2 dosis de MK-0869 para el Tratamiento de Pacientes que Padecen de Trastorno Depresivo Mayor”	II	DEPRESION MAYOR	01-mar-02	01-mar-03	Investigador Principal	HAMD-17, CGI-I
Protocolo BGU-BC-LRAG: Observacional, Multicéntrico, Prospectivo, de 1 año en Pacientes Tratados por Trastorno Depresivo Mayor (TDM)”	Observacional	DEPRESION MAYOR	20-ago-02	01-mar-04	Investigador Principal	Visual Scale Analogue, HAMD, HAM-A
Protocolo No. 5077/9045: Estudio Multicentrico para Describir los cambios en el Peso Corporal en Sujetos Esquizofrenicos o con Trastorno Esquizoafectivo con el uso de Quetiapina u Olanzapina	IV	ESQUIZOFRENIA Y CALIDAD DE VIDA	01-mar-03	jul-04	Investigador Principal	BPRS, GAF
Protocolo No.5077/9053: Estudio Multicentrico para Describir la Calidad de Vida en Sujetos Esquizo con el uso de Quetiapina o Halop	IV	ESQUIZOFRENIA Y PESO	01-jul-03	oct-04	Investigador Principal	BPRS, GAF
Protocolo PEP 001 - Determinación de los predictores del desenlace clínico y del funcionamiento social y ocupacional de pacientes a quienes se les diagnostica un primer episodio psicótico: Una clave para la optimización del pronóstico.	Observacional	ESQUIZOFRENIA	01-oct-03	2007	Investigador Principal	BPRS,GAF,
Protocolo S1543001:Randomizado, Doble-Ciego, Placebo-Controlado con Risperiona, Paralelo-, Estudio de Eficacia y Seguridad de 2 Dosis de Bifeprunox en el Tratamiento of Esquizofrenia	III	ESQUIZOFRENIA	01-ago-04	2006	Investigador Principal	MINI, YMRS, MDRAS, CGI-S, SF-36, PSP, ESRS, Resource Use Questionary
Protocolo: D1447C00144: Embolden II, Estudio Multicentrico, randomizado, de grupos paralelos, doble-ciego, placebo-controlado fase III. De eficacia y seguridad de Furamato de quetiapine y Litio como monoterapia de máximo 104 semanas, tratamiento de mantenimiento para el desorden Bipolar I en adultos	III	TAB	01-mar-05	2007	Investigador Principal	YMRS, CGI, MADRS

Protocol S1543002: Estudio abierto de seguridad y eficacia de dosis flexibles de Bifeprunox a larga duración en el Tratamiento de esquizofrenia. (Extensión del Protocolo S1543001)	III	ESQUIZOFRENIA	01-ene-06	2007	Investigador Principal	PANSS, CGI
Protocolo Embolden II D134: Estudio internacional multicéntrico, doble ciego, randomizado, de grupos paralelos, controlado con placebo, de la eficacia y seguridad de fumarato de quetiapina, dosis única oral de 300mg o 600mg, y paroxetina, como monoterapia en pacientes adultos con depresión bipolar, por 8 semanas, y quetiapina en tratamiento de continuación por 26 hasta 52 semanas.	IIIb	Trastorno Bipolar Depresión	01-ene-06	2007	Investigador Principal	MADRS, CGI-TAB, YMRS
Protocolo: A1281134 Six Week, Doble-Ciego, Placebo Controlado Fase III, para evaluar eficacia, seguridad y farmacocinetica de dosis flexibles de ziprazidona oral en adolescentes con esquizofrenia.	III	ESQUIZOFRENIA EN NIÑOS	18-jul-06	abr-08	Investigador Principal	School Placement Questionary, CHQ, CGAS, BPRS-A, AIMS, BARS, SAS, CNSVital CDRS-R, CPBAQ, Tanner.
Protocolo RIS BMN 3001: Estudio randomizado, doble ciego, controlado con placebo y control activo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de risperidona inyectable de acción prolongada para la prevención de episodios de cambios en el estado de animo en el tratamiento de sujetos con trastorno bipolar I	III	TAB	17-oct-06	13-may-09	Investigador Principal	YMRS, CGI, MADRS
Protocolo: A1281135 26-Week Estudio Abierto de Extensión, para evaluar seguridad y tolerabilidad de dosis flexibles de ziprazidona oral en adolescentes de esquizofrenia	III	ESQUIZOFRENIA EN NIÑOS	17-oct-06	abr-08	Investigador Principal	School Placement Questionary, CHQ, CGAS, BPRS-A, AIMS, BARS, SAS, CNSVital , CDRS-R, CPBAQ, Tanner.

Mondrían S308.3.002: Estudio Multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo de grupos paralelos, de SLV308 como tratamiento adyuvante de la levodopa en pacientes con enfermedad de Parkinson que experimentan fluctuaciones motoras.	III	PARKINSON	01-ene-07	2008	Sub Investigador	MMSE, CGI-S, CGI-I, UPDRS Part I-IV, Modified Hoehn & Yahr, Schwab and England, PDQ-39, HADS, Cronic Pain Questionary, Visual Analogue Scale, PGI
Protocolo Mondriaan S308.3.007: Una extensión del estudio Mondriaan: Extensión abierta de seguridad del SLV308 del estudio S308.3.002 en pacientes con enfermedad de Parkinson que experimentan fluctuaciones motoras	III	PARKINSON	01-ene-07	2008	Sub Investigador	MMSE, CGI-S, CGI-I, UPDRS Part I-IV, Modified Hoehn & Yahr, Schwab and England, PDQ-39, HADS, Cronic Pain Questionary, Visual Analogue Scale, PGI
Protocolo 3151 A1 – 402 WW: Estudio Multicéntrico Aleatorizado de 8 Semanas, Doble Ciego, en Fase Aguda, Seguido de una Fase de Continuación (Abierta ó Doble Ciego) de Meses de Duración para Evaluar la Eficacia, Seguridad y Tolerabilidad de DVS SR en Comparación con Escitalopram en Mujeres Posmenopausicas con TDM	III	DEPRESION POSMENOPAUSICA	01-may-07	27-oct-08	Investigador Principal	HAMD, HAM-A, CGI
Protocolo e-Star: Registro de Adherencia al Tratamiento de Esquizofrenia	IV	ESQUIZOFRENIA	11-jun-07	30-may-10	Investigador Principal	MINI, CGI-S, EEAG, PSP, SAI-E
Protocolo M100907/LTE6673 SAMS: Eficacia y Seguridad de 2 MG/día M100907 en el insomnio de mantenimiento del sueño con un estudio secundario del efecto de M100907 sobre la diabetes mellitus tipo 2 estable: estudio a un año, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo.	III	INSOMNIO PRIMARIO	04-jul-07	11-jun-09	Investigador Principal	FOSQ, PGI, HAD, WLQ, Insomnia Severity Index
Protocolo M100907/LTE6672 SAMS 12: Eficacia y Seguridad de 2 MG/día M100907 en el insomnio de mantenimiento del sueño con un estudio secundario del efecto de M100907 sobre la diabetes mellitus tipo 2 estable:	III	INSOMNIO PRIMARIO	13-sep-07	11-feb-09	Sub Investigador	FOSQ, PGI, HAD, WLQ, Insomnia Severity Index

estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de 12 semanas de duración.						
Protocolo D1050233: Estudio Fase 3 Randomizado, Doble Ciego Controlado con Placebo y Comparador Activo para Estudiar la Eficacia y Seguridad de dos dosis de Lurasidona en Sujetos Psicóticos Agudos con Esquizofrenia (PEARL 3).	III	ESQUIZOFRENIA	12-feb-08	12-oct-10	Investigador Principal	PANSS, CGI-S, MDRAS, UCSD-UPSA, Negative Symptom Assessment Scale, Epworth Sleepness Scale, QWB, MSQ, MINI PLUS, SAS, BARS, AIMS,
Protocolo R076477-SCH-4013: Estudio de inicio ciego de satisfacción con la medicación en sujetos con esquizofrenia, tratados con paliperidona de liberación prolongada (LP) luego de una repuesta sub óptima a risperidona oral.	IV	ESQUIZOFRENIA	01-abr-08	01-oct-08	Investigador Principal	PANSS, CGI, AIMS, BARS, SAS
Protocolo R076477-SCH-3017: Estudio de Eficacia, Tolerabilidad y seguridad con dosis Flexible de Paliperidona (ER) con participantes de Esquizofrenia	IV	ESQUIZOFRENIA	01-abr-08	01-oct-08	Investigador Principal	PANSS, CGI, AIMS, BARS, SAS
Protocolo D1050234: Estudio Fase 3 Randomizado, Doble Ciego Controlado con Placebo y Comparador Activo para Estudiar la Eficacia y Seguridad de dos dosis de Lurasidona en Sujetos Psicóticos Agudos con Esquizofrenia (PEARL 3).	III	ESQUIZOFRENIA	16-sep-08	19-ago-11	Investigador Principal	PANSS, CGI-S, MDRAS, SAS, AIMS, BARS, UCSD-UPSA, Negative Symptoms Assessment Scale, Epworth Sleepness Scale, QWB, Intent to Attend Assesment
Protocolo D1050231: Ensayo Clínico Randomizado, de Fase 3, controlado con Placebo y Comparador Activo para Estudiar la Seguridad y la Eficacia de Dos Dosis de Lurasidona HCL en pacientes Psicóticos Agudos con Esquizofrenia	III	ESQUIZOFRENIA	28-oct-08	05-abr-10	Investigador Principal	MINI, BAS,AIMS, SAS, PANSS, CGI-S, MDRAS
Protocolo 12473A: Estudio multicéntrico, randomizado, controlado con placebo, doble ciego, de prevención de recaídas con Lu AA21004 en pacientes con trastornos de ansiedad generalizada (TAG).	III	ANSIEDAD	15-ene-09	19-jul-10	Investigador Principal	MINI, HAM-A, MDRAS, CGI-S, CGI-I, HAD, SF-36, SDS, HEA, C-SRSS

Protocolo ESTIGMA: Estudio Estigma, discriminación social y el funcional fase I en pacientes bipolares de Argentina, Brasil, México, Colombia	N-A	TAB	01-feb-09	30-abr-11	Investigador Principal	HAMD, YMRS, FAST
Protocolo Merck Serono 27918: Estudio randomizado fase III, doble ciego, controlado con placebo para determinar eficacia y seguridad a dosis bajas (50mg/día) y alta (100mg/día) de safinamide, como coadyuvante en sujetos con Parkinson temprano, con dosis estable de un agonista dopaminérgico.	III	PARKINSON	21-abr-09	03-sep-12	Sub Investigador	MMSE, UPDRS Section I-IV, CGI-S, GRID-HAMD, PDQ-39, EQ-5D, HRU, Epworth Sleepness Scale, PGI-C, QUIP
Protocolo D1443L00055: Estudio Randomizado, Multicéntrico para comparar la eficacia y seguridad de Quetiapina (ER) oral de liberación prolongada, como monoterapia o en combinación con Litio en el tratamiento de pacientes con Depresión Bipolar Aguda. Version 2 de fecha 16 Diciembre 2008	IIIb	TAB DEPRESION	01-jul-09	30-jun-11	Investigador Principal	HAMD, MDRAS, YMRS, HAM-A, CGI-S, CGI-I
Protocolo D144AC00001: Estudio de 8 semanas, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, de grupos paralelos, controlado con placebo de la eficacia y seguridad del fumarato de quetiapina (SEROQUEL®) de liberación prolongada en sujetos, niños y adolescentes, con depresión bipolar.	III	TAB DEPRESION NIÑOS	15-jul-09	31-mar-11	Investigador Principal	K-SADS-PL, CDRS-R, YMRS, CGI-BP-S, SAS, AIMS, BARS, C-SRSS, CGI-BP-C
Protocolo DVS SR 3151A1-3360-WW: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de retiro aleatorizado, con grupo paralelo para evaluar la eficacia y seguridad de 50 mg/ día de DVS SR en pacientes ambulatorios adultos con trastorno	III	DEPRESION MAYOR	23-sep-09	01-Oct 2011	Investigador Principal	MINI, C-SSRS, HAMD, CGI-S, CGI-I, WPAI, WHO-5

VERSIÓN
SEPTIEMBRE 2025

depresivo mayor. 3151A1-3360-WW						
Protocolo R092670-SCH-3004: Estudio prospectivo, randomizado, con control activo, con evaluador de escalas ciego, de prevención de recaídas que compara palmitato de paliperidona con risperidona oral en pacientes adultos con esquizofrenia recientemente diagnosticada que tienen un alto riesgo de recaída.	IIIb	ESQUIZOFRENIA	30-oct-09	05-mar-10	Investigador Principal	SCID, PANSS, CGI-S, NSA-4, COVI, PSP, Health Outcome Evaluation, MSQ, ASEX, ISST-PLUS, ESRS-A,
Protocolo SAM-531 3193A1-2005-WW: Estudio a 52 semanas, 2 periodos, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, referenciado con donepezilo, controlado con placebo, de eficacia y seguridad para comparar tres niveles de dosis de SAM 531 en pacientes ambulatorios con enfermedad de Alzheimer leve a moderada.	IIb	Enfermedad de Alzheimer	24-nov-09	09-dic-11	Investigador Principal	NINCDS-ADRDA, CSDD, HACHINKSI ISCHEMI, MMSE, ADCS-CGIC, SDI, Dependence Scale
Protocolo MK 4305-009: Multicéntrico, Randomizado, Doble-Ciego, Controlado con Placebo, de grupos paralelos, en la seguridad a largo plazo de MK-4305, en pacientes con insomnio primario.	III	INSOMNIO PRIMARIO	28-ene-10	20-sep-11	Investigador Principal	MINI, C-SSRS, QIDS-SR16, MMSE, CGI-S, CGI-I, PGI-S, PGI-I, ISI, MCQ, Tyrer Questionary
Protocolo Estudio de Validación Psicométrico MATRICS: Desarrollo de la Estandarización del grupo de pruebas para medir Memoria y Atención.	N-A	SUJETOS SANOS	22-feb-10	01-ene-11	Co-Investigador	MATRICS
Protocolo D4130C00005: Un estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, de fase III sobre la eficacia y seguridad de 3 grupos de dosis fija de TC-5214 (S-mecamilamina) como adyuvante de un antidepresivo en pacientes con trastorno depresivo	III	Depresión mayor	09-feb-11	01-mar-12	Investigador Principal	MINI, QIDS-SR-16, SDS, Q-LES-Q-SF, CSFQ, EQ-5D, HAM-A, HAMD-17, MDRAS, CGI-S, CGI-I, C-SSRS, BARS, AIMS, BARS, DESS

grave que muestran un respuesta inadecuada a la terapia antidepresiva.						
Protocolo RGH-MD-05 Evaluación doble ciego, controlada con placebo, sobre la seguridad y eficacia de cariprazina en la exacerbación aguda de la Esquizofrenia	III	Esquizofrenia	17-feb-11	26-abr-12	Investigador Principal	SCID, SCI - PANSS, CGI-S, NSA-16, CGI-I, SAS, AIMS, BARS, C-SSRS, SQLS-R4, CDR - CTT
Protocolo de Esquizofrenia Local: Estudio de desenlace de pacientes con esquizofrenia de reciente diagnóstico.	III	Esquizofrenia	01-mar-11	Abr-17	Investigador Principal	MINI, CGI, GAF, PSP, SAI-E
Protocolo D1050292 Randomizado, de 6 semanas, doble-cego, controlado con placebo, de grupos paralelos en dosis flexibles de Lurasidona con coadyuvante de litio o valproate para el tratamiento de depression Bipolar I, en Sujetos que no han respondido al tratamiento de monoterapia de cpn estos moduladores.	III	Depresion Bipolar I	09-ago-11	20-sep-11	Investigador Principal	MINI, BPI, MDRAS, C-SRSS, HAM-A, YRMS, SDS, Q-LES-Q-SF, MSQ, AIMS, BARS, SAS, CGI-BP-S, Intent to Attend Assessment, QIDS-SR
Protocolo D1050256 estudio de Extension de 24 semanas de duración, de etiqueta abierta y con dosis flexible de Lurasidona para el tratamiento de la Depresión Bipolar I	III	Depresion Bipolar I	09-ago-11	04-abr-13	Investigador Principal	MADRS, C-SRSS, HAM-A, YMRS, SDS, Q-LES-Q-SF, AIMS, BARS, SAS, CGI-BP-S.
Protocolo 310-10-230 Estudio doble ciego de evaluación de la seguridad y eficacia de OPC-34712 en el tratamiento agudo de pacientes con esquizofrenia	III	Esquizofrenia	15-feb-12	27-feb-14	Sub Investigador	MINI, BPRS, PANSS, CGI-S, CGI-I, PSP, SAS, AIMS, BARS, C-SSRS.
Protocolo 310-10-237 Estudio de extensión para evaluación de seguridad y tolerabilidad de OPC-34712 en el tratamiento mantenimiento de pacientes con esquizofrenia	III	Esquizofrenia	28-mar-12	04-abr-17	Sub Investigador	PANSS, CGI-S, CGI-I, PSP, SAS, DIEPSS, AIMS, BARS, C-SRSS, RUF
Protocolo PO5896 un estudio de 8 semanas placebo controlado, doble ciego, aleatorizado, en dosis fijas para evaluar la eficacia la seguridad de la asenapina	III	Esquizofrenia en niños	29-mar-12	02-may-13	Investigador Principal	TANNER, K-SADS-PL, CGAS, PANSS, CGI-S, C-SSRS, ESRS, CDRS, PQ-LES-Q, CGI-I.

en sujetos adolescentes con esquizofrenia.						
Protocolo PO5897 Estudio de 26 semanas multicéntrico, abierto de dosis flexible de seguridad a largo plazo sobre la asenapina en sujetos adolescentes con esquizofrenia	III	Esquizofrenia en niños	29-mar-12	02-may-13	Investigador Principal	TANNER, CGAS, PANSS, CGI-S, C-SSRS, ESRS, CDRS, PQ-LES-Q, CGI-I.
Protocolo PO5664 Estudio de Fase 3, Doble Ciego, de doble simulación, controlado con Placebo y Tratamiento Activo, para determinar el rango de la dosis, la Eficacia y la Seguridad de Preladenant en pacientes con Enfermedad de Parkinson Temprana.	III	Parkinson	29-mar-11	09-sep-13	Sub Investigador	QUIP-RS, MoCA, BDI-II, Epworth Sleepiness Scale, EQ-5D, PDQUALIF, SAQ, C-SRSS, UPDRS
Ref: RGH-MD-11 Evaluación de la seguridad y tolerabilidad a largo plazo y la farmacocinética de la cariprazina en pacientes con esquizofrenia.	III	Esquizofrenia	11-abr-11	20-feb-13	Investigador Principal	SCID, SCI-PANSS, CGI-S, C-SSRS, BAR, AIMS, SAS, SQLS-R4, CDR-CTT
Protocolo NN25310 Estudio doble ciego de evaluación de la seguridad y eficacia de RO4917838 como terapia adjunta al antipsicótico en pacientes estables con síntomas negativos predominantes y persistentes de esquizofrenia tratados con antipsicóticos, seguido de un periodo de tratamiento de 28 semanas a doble ciego	III	Esquizofrenia	31-may-12	06-ago-14	Sub Investigador	C-SSRS, ESRS-A, SCID - CT, CDSS, PANSS, CGI-S, NSA-16, MCCB, CGI-I, PSP, WoRQ, EQ-5D, S-MRU, ZBI
Protocolo NN25307 Estudio multicéntrico randomizado, de 12 semanas, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de RO4917838 en pacientes con síntomas de esquizofrenia controlados sub-óptimamente tratados con antipsicótico, seguido por un periodo de tratamiento de 40 semanas de duración, doble ciego, de grupos paralelos, controlados con placebo.	III	Esquizofrenia	31-may-12	23-sep-14	Sub Investigador	ESRS-A, C-SRSS, SCID-CT, PANSS, CGI-S, CGI-I, PSP, WoRQ, EQ-5D, S/MRU, ZBI

Protocolo R092670-SCH3012 Estudio Abierto, Prospectivo, para explorar la Tolerabilidad, la Seguridad y la Eficacia de Paliperidona Palmitato en Dosis Flexibles en Sujetos con Esquizofrenia.	III	Esquizofrenia	31-jul-12	20-dic-13	Sub Investigador	MINI, PANSS, CGI-S, PSP, MSQ, RDQ, AIMS, ISST-PLUS
Protocolo MEM-MD-91 Estudio abierto para evaluar la seguridad y tolerabilidad de memantina en pacientes pediátricos con Autismo, Síndrome de Asperger, o trastornos pervasivos del desarrollo no especificados	III	Autismo en niños	03-dic-12	04-sep-13	Sub Investigador	KBIT-2, ADI-R, ADOS, SRS, CCC-2, CGI-S, CGI-I, Aberrant behavior check list community, Suicidality Assessment ABC-I (Irritability Subscale), C-SSRS
Protocolo RGH-MD-56 Evaluación doble ciego, controlada con placebo, de la seguridad y eficacia de cariprazina en pacientes con depresión bipolar	IIb	Trastorno Bipolar Depresión	20-dic-12	01-ene-14	Investigador Principal	HAMD-17, SCID, MDRAS, YMRS, CGI-S, FAST, BAR, AIMS, SAS, C-SRSS
Protocolo R092670-PSY3012 Estudio doble ciego de evaluación de la seguridad y eficacia de Paliperidona Palmitato 3M en el tratamiento de mantenimiento pacientes con esquizofrenia	III	Esquizofrenia	03-ene-13	24-jul-14	Sub Investigador	PANSS, CGI-S, PSP, MPQ, Involvement Evaluation Questionary, SF12, HRUQ, AIMS, BARS, SAS, C-SRSS
Protocolo D1050298 Estudio de continuación, a largo plazo, multicéntrico, de etiqueta abierta, con dosis flexibles, en sujetos que han completado un estudio previo de lurasidona	III	Depresión Bipolar I	10-ene-13	17-jul-14	Investigador Principal	CGI-S, C-SRSS, AIMS, BARS, SAS
PROTOCOLO TAK-375SL_203: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de TAK-375SL de 0.1, 0.4 y 0.8 mg, una vez al día, como tratamiento complementario del tratamiento habitual en el tratamiento de mantenimiento del trastorno bipolar 1 en sujetos adultos.	III	Trastorno Bipolar Depresión	28-feb-13	10-ago-15	Investigador Principal	MADRS, BPI, SCID, YMRS, HAM-A, CGI-S, Q-LES-Q, CTSSM, C-SRSS
Protocolo TAK-375SL_201: Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de un comprimido de TAK-375(ramelteón) de	III	Trastorno Bipolar Depresión	28-feb-13	30-jul-15	Investigador Principal	BPI, SCID, MADRS, YMRS, HAM-A, CGI-S, CGI-I, SDS, QIDS-SR, RSQ-W, Q-LES-Q-SF, CTSS-M, SCQ, C-SRSS

VERSIÓN
SEPTIEMBRE 2025

administración sublingual (comprimido de TAK-375SL) de 0.1, 0.4 y 0.8 mg, una vez al día, como tratamiento complementario en el tratamiento de episodios depresivos agudos asociados con el trastorno bipolar I en sujetos adultos.						
Protocolo 310-10-232 Estudio doble ciego de evaluación de la seguridad y eficacia de OPC-34712 en el tratamiento de mantenimiento pacientes con esquizofrenia	III	Esquizofrenia	07-mar-13	19-mar-15	Sub Investigador	MINI, PANSS, CGI-S, GAF, PSP, SAS, AIMS, BARS, C-SRSS.
Protocolo MEM-MD-69 Estudio abierto para evaluar la seguridad y tolerabilidad de memantina en pacientes pediátricos con Autismo, Síndrome de Asperger, o trastornos pervasivos del desarrollo no especificados	III	Autismo en niños	18-abr-13	30-abr-14	Sub Investigador	CRS, CCC2, CGI-S, CGI-I, ABC-C, Suicidality Assessment, KBIT-2
Protocolo MEM-MD-68 Estudio doble ciego, controlado con placebo, randomizado retirados del estudio de seguridad y eficacia de memantina en pacientes pediátricos con Autismo, Síndrome de Asperger, o trastornos pervasivos del desarrollo no especificados	III	Autismo en niños	18-abr-13	22-oct-13	Sub Investigador	KBIT-2, CCC-2, CGI-S, CGI-I, Aberrant behavior check list community, C-SSRS
Protocolo D1050303 Estudio doble ciego de evaluación de la seguridad y eficacia de dosis bajas de Lurasidona en el tratamiento agudo de pacientes con esquizofrenia	III	Esquizofrenia	05-sep-13	24-sep-14	Investigador Principal	SCID-CT, PANSS, MDRAS, BARS, SAS, AIMS, GAF, CGI-S, CGAS, EQ-5D, MSQ, C-SRSS, Intent to attend
Protocolo EVP-6124-016 Estudio doble ciego de evaluación de la seguridad y eficacia de EVP-6124 como terapia pro-cognitiva adjunto al antipsicótico en pacientes estables con esquizofrenia	III	Esquizofrenia	20-nov-13	06-abr-16	Investigador Principal	SCID, BPRS, CDSS, C-SRSS, SAS, CGI-S, CGI-C, PANSS, EQ-5D
Protocolo D1050301 Estudio doble ciego de evaluación de la seguridad y eficacia de Lurasidona en el tratamiento agudo de pacientes adolescentes con esquizofrenia	III	Esquizofrenia	10-jul-14	29-mar-16	Investigador Principal	K-SADS-PL, TANNER, BARS, SAS, AIMS, PANSS, CGI-S, CGAS, PQ-LES-Q, C-SRSS, UKU
Protocolo EVP-6124-017 Estudio de extensión, multicéntrico de 26 semanas, para evaluar la	III	Esquizofrenia	25-sep-14	07-abr-16	Investigador Principal	CDSS, C-SRSS, SAS, CGI-S, CGI-C, EQ-5D-5L

VERSIÓN
SEPTIEMBRE 2025

seguridad y efecto clínico de la exposición prolongada a dosis de 1 y 2 mg de EVP 6124, un agonista receptor nicotínico de acetilcolina alfa-7, como tratamiento adyuvante pro-cognitiva en pacientes con esquizofrenia con tratamiento estable con antipsicóticos atípicos.						
Protocolo D1050326 Estudio aleatorizado, de 6 semanas a doble ciego, controlado con placebo, con dosis flexible y de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la eficacia de Lurasidona en el tratamiento agudo de pacientes niño y adolescentes con depresión bipolar I	III	TAB	17-mar-15	12-dic-16	Investigador Principal	K-SADS-PL, TANNER, BARS, SAS, AIMS, CDRS-R, CGI-BP-S, CGAS, YMRS, PQ-LES-Q, C-SRSS, UKU, PARS, ADHD-RS
Protocolo D1050302 Estudio de extensión con dosis flexible, abierto, multicéntrico, de 104 semanas de duración, para evaluar la efectividad y la seguridad a largo plazo de la Lurasidona en el tratamiento agudo de pacientes pediátricos con esquizofrenia y con irritabilidad asociada con el trastorno autista	III	Esquizofrenia	20-nov-14	12-dic-18	Investigador Principal	TANNER, BARS, SAS, AIMS, PANSS, CGI-S, CGAS, PQ-LES-Q, C-SRSS, UKU
12709A Estudio clínico de intervención, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de referencia activa (fluoxetina) y de dosis fija de la Vortioxetina en pacientes pediátricos de 7 a 11 años de edad con trastorno depresivo mayor, (TDM).	III	TDM	02-ago-17	15 Feb 22	Investigador Principal	K-SADS-PL, BPI, CDRS-R, CGI-S, CGI-I, PGA, GBI, CGAS, PedsQL VAS(PRO), PQ-LES-Q (PRO), TANNER, PAERS, C-SRSS, GBI
Paliperidona Inyectable Efecto de palmitato de Paliperidona en el uso de recursos hospitalarios en pacientes con diagnóstico de esquizofrenia en Colombia, estudio Multicéntrico observacional con diseño en espejo.	Observacional	Esquizofrenia	27-Sep-17	31-dic-19	Director del Proyecto	MINI, CGI-SCH, C-SSRS, WHODAS, GAF, EQ-5D-5L, Zarit Burden, EURS, BARS, SAS, AIMS
12712A Estudio clínico de extensión a largo plazo, de etiqueta abierta y de dosis flexible de Vortioxetina en pacientes niños y adolescentes, de 7 a 18 años de edad, con trastorno depresivo mayor (TDM).	III	TDM	12-dic-17	18 May 22	Investigador Principal	K-SADS-PL, BPI, CDRS-R, CGI-S, CGI-I, PGA, GBI, CGAS, PedsQL VAS(PRO), PQ-LES-Q (PRO), TANNER, PAERS, C-SRSS, GBI

VERSIÓN
SEPTIEMBRE 2025

Tratamiento para Depresión Resistente en America Latina (TRAL)	Observacional	TDM	15-mar-18	17-Sep-20	Investigador Principal	MINI, MADRS, C-SSRS, PHQ9, EQ-5D, SDS, WPAI
12710A Estudio clínico de intervención, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de referencia activa (fluoxetina) y de dosis fija de la Vortioxetina en pacientes pediátricos de 12 a 17 años de edad con trastorno depresivo mayor, (TDM).	III	TDM	14-JUN-18	02-Sep-19	Investigador Principal	CDRS- CGI-S, CGI-I, PGA, GBI, CGAS, PedsQL VAS(PRO), PQ-LES-Q (PRO), TANNER, PAERS, C-SRSS, GBI
ACP-103-046. Estudio Fase IIIB, Multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad del tratamiento con Pimavanserina en pacientes adultos y ancianos con síntomas neuropsiquiátricos asociados a enfermedad neurodegenerativa.	III	Enfermedad neurodegenerativa	15-Aug-19	13 Jul 22	Investigador Principal	MMSE, NPI, CGI-S, CGI-I, C-SSRS, GCAS, ESRS-A, EQ-5D-5L, SDI
ACP-103-047. Estudio abierto de extensión de 52 semanas con Pimavanserina en pacientes adultos y ancianos con síntomas neuropsiquiátricos relacionados con enfermedad neurodegenerativa.	III	Enfermedad neurodegenerativa	15-Aug-19	13.Ago 23	Investigador Principal	MMSE, NPI, CGI-S, CGI-I, C-SSRS, GCAS, ESRS-A, EQ-5D-5L, SDI
PROTOCOLO N° RGH-188-203: Estudio multicéntrico, abierto y de dosis flexibles de dos años de duración, para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de la Cariprazina en el tratamiento de pacientes adolescentes con esquizofrenia.	III	Esquizofrenia	21-abr-21	20-feb-25	Investigador Principal	K-SADS-PL, PANSS, CGI-S, CGI-I, CGAS, CDSS, C-SSRS, BARS, AIMS,SAS, UKU, PQ-LES-Q, CGSQ

42847922MDD3001. 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 y un tratamiento de extensión abierta de seguridad a largo plazo con Seltorexant.	III	Trastorno depresivo mayor	29-jul-21	22-jul-24	Investigador Principal	HDRS-17, SCID-CT, MGH-ATRQ, MMSE, MADRS, CGI-S, CSD, ISI, PROMIS-SD, PHQ-9, PGI-S, PGI-C, AQ-5D-5L, SDS, RRS, C-SSRS, ASEX, PWC-20.
Protocolo 20-AVP-786-307: Estudio en fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de AVP-786 (bromhidrato de deudextrometorfano [d6 DM]/sulfato de quinidina [Q]) para el tratamiento de la agitación en sujetos con demencia de tipo Alzheimer.	III	Alzheimer	29-oct-21	04-jul-24	Investigador Principal	CMAI, CGI.S, CGI-C, NPI, EQ-5D-5L, RUD-LITE, MINI, ESS, S-ST.S.
RGH-MD-20: Estudio de 6 semanas internacional, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, de la eficacia y seguridad de la Cariprazina en el tratamiento de sujetos adolescentes (de 13 a 17 años de edad) con esquizofrenia.	III	Esquizofrenia	24-ene-22	14-ene-25	Investigador Principal	K-SADS-PL, PANSS, C-SSRS, CGI-S, CGI-I, CDSS, CGAS, PQ-LES-Q, UKU, CGSQ, AIMS, BARS, SAS
13546A. Estudio doble ciego, aleatorizado, multicéntrico y controlado con placebo de la vortioxetina, para la prevención de recaídas en pacientes pediátricos de 7 a 11 años con trastorno depresivo mayor (TDM).	III	Trastorno Depresivo Mayor	15-dic-21	25.May-22	Investigador Principal	C-SSRS, GBI, CDRS-R, CGI-S/I, PQLES-Q, K-SADS,
BI 1346-0011- "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 periodo de tratamiento de 26 semanas,	III	Schizophrenia	3-may-22	21-Ene-25	Investigador Principal	MINI, ScORS, CGI-C, CGI-S, SDS, PGI-C, PGI-S, EQ-5D-5L, SPGI-C, SPGI-S, SCQ, HCRU, C-SSRS, SAS, AIMS, BARS, PANSS

en pacientes con Esquizofrenia (Connex-1)"						
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 III anteriores con BI 425809 (CONNEX-X)	III	Schizophrenia	23-mar-23	27-May-25	Investigador Principal	MINI, ScORS, CGI-C, CGI-S, SDS, PGI-C, PGI-S, EQ-5D-5L, SPGI-C, SPGI-S, SCQ, HCRU, C-SSRS, SAS, AIMS, BARS, PANSS
SEP361-301. Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo, de dosis fija para evaluar la eficacia y la seguridad de SEP-363856 en participantes con psicosis aguda y esquizofrenia.	III	Schizophrenia	16-mar-23	29-nov-23	Investigador Principal	SCID-CT, PANSS, CGI-S, BNSS, MADRS, C-SSRS, SAS, BARS, AIMS, PSQI, BACS, USCD, UPSA-B, PSP, EQ-5D-5L, MSQ, HCRU.
SEP361-302" Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo, de dosis fija para evaluar la eficacia y la seguridad de SEP-363856 en participantes con psicosis aguda y esquizofrenia	III	Schizophrenia	15-mar-23	2-ago-23	Investigador Principal	PANSS, CGI-G, EBSN, MADRS, C-SSRS, SAS, BARS, AIMS, PSQI, BACS, FPS, UPSA-B, EQ-5D-5L, HCRU, CSM
SEP361-303" Estudio de extensión de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y tolerabilidad de SEP 363856 en participantes con esquizofrenia.	III	Schizophrenia	25-abr-23	19-feb-24	Investigador Principal	PANSS, CGI-G, EBSN, MADRS, C-SSRS, SAS, BARS, AIMS, PSQI, BACS, FPS, UPSA-B, EQ-5D-5L, HCRU, CSM
MK-1942-008 Estudio clínico de fase 2A/2B Aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de MK-1942 como tratamiento complementario en participantes con demencia leve a moderada por enfermedad de Alzheimer.	III	Alzheimer	19-jul-23	30-nov-23	Investigador Principal	MMSE, ADAS-cog 13, CERAD, COWAT,, ADCS-CGIC, ADCS-ADL , NPO-Q, EQ-5D-5L, MHIS, C-SSRS

PROTOCOLO ALKS 3831-A312 "Estudio de la Fase III, Aleatorizado, doble ciego, de 52 semanas de OLZ/SAM frente a la Olanzapina para evaluar el aumento de peso según lo evaluado por el cambio de la puntuación Z del IMC en pacientes pediátricos con esquizofrenia o trastorno bipolar I (Enlighten-Youth) "	III	Esquizofrenia/ TAB	15-ago- 24	Abierto	Investigador Principal	K-SADS-PL, C-SSRS, AMIS, BARS,SAS, CGAS, B-WISE, PANSS, CGI-S, YMRS, CGI-BP, CDRS-R, TANNER
ALKS 3831-A313. Estudio de extensión de seguridad a largo plazo de OLZ/SAM en sujetos pediátricos con esquizofrenia, o trastorno bipolar I (ENLIGHTEN Youth Extension).	III	Esquizofrenia/TA B	16-ago- 24	Abierto	Investigador Principal	C-SSRS, AMIS, BARS,SAS, CGAS, B-WISE, PANSS, CGI-S, YMRS, CGI-BP, ECCD-R, TANNER.

OTROS

BUENAS PRACTICAS CLINICAS:

- **Actualización en GCP _ICH, HELSINKI y Entrenamiento en otras Regulaciones.** 64 asamblea General fortaleza, Brasil, octubre de 2013); Resolución 8430 de 1993; Resolución 3823 de 1997; Resolución 1995 de 1999; Resolución 2378 de 2008; Resolución No, 2011020764 de junio de 2011, Resolución 1441 de 2013. De fecha 19 de Febrero de 2016.
- Enmienda E6 R2 ICH GCP Febrero 2017; Resolución 2003 de 2014 ; DECLARACION DE HELSINKI (64 Asamblea General fortaleza ,Brasil, octubre de 2013; Circular externa SMPB-600-464-12 Reporte de AES 04 de octubre de 2012; Resolución No, 2011020764 de junio de 2011 ;Resolución 2378 de 2008; Resolución 1995 de 1999; Resolución 3823 de 1997, Resolución 8430 de 1993". De fecha 09 de febrero de 2018.
- Enmienda E6 R2 ICH GCP Febrero 2017; Resolución 2003 de 2014 ; DECLARACION DE HELSINKI (64 Asamblea General fortaleza ,Brasil, octubre de 2013; Circular externa SMPB-600-464-12 Reporte de AES 04 de octubre de 2012; Resolución No, 2011020764 de junio de 2011 ;Resolución 2378 de 2008; Resolución 1995 de 1999; Resolución 3823 de 1997, Resolución 8430 de 1993; Resolución 3100 de 2019. 07 de febrero de 2020
- Enmienda E6 R2 ICH GCP Febrero 2017; Resolución 2003 de 2014 ; DECLARACION DE HELSINKI , (64 Asamblea General fortaleza ,Brasil, octubre de 2013) recorrido histórico desde 1964-2013, Resolución 3100 de 2019; Circular externa SMPB-600-464-12 Reporte de AES 04 de octubre de 2012; Resolución No, 2011020764 de junio de 2011 ;Resolución 2378 de 2008; Resolución 1995 de 1999; Resolución 3823 de 1997, Resolución 8430 de 1993, Ley 1520 de 2012, Putas éticas Internacionales para la Investigación en seres humanos, Resolución 1403 de 2007, Resolución Minsalud 730 de 2020, guías nacionales INVIMA 2009,2015,2018 Y 2019. De fecha 04 de febrero de 2022.
- Enmienda E6 R2 ICH GCP Febrero 2017; Resolución 2003 de 2014 ; DECLARACION DE HELSINKI , (64 Asamblea General fortaleza ,Brasil, octubre de 2013) recorrido histórico desde 1964-2013, Resolución 3100 de 2019; Circular externa SMPB-600-464-12 Reporte de AES 04 de octubre de 2012; Resolución No, 2011020764 de junio de 2011 ;Resolución 2378 de 2008; Resolución 1995 de 1999; Resolución 3823 de 1997, Resolución 8430 de 1993, Ley 1520 de 2012, Pautas éticas Internacionales para la Investigación en seres humanos, Resolución 1403 de 2007, Resolución Minsalud 730 de 2020, guías nacionales INVIMA 2009,2015,2018 Y 2019. Realizado el 02 de febrero de 2024.

- Entrenamiento en Buenas Practicas Clínicas Biomedicas, con Actualización en ICH-E6 (R3) y actualización en regulaciones nacionales. Curso de 12 horas Agosto 22-23, 2025. Certificado por 3 años de acuerdo con las regulaciones. Universidad Simón Bolívar. Centro de Ciencias de Investigaciones de la vida.

OTROS

- Sociedad Mexicana de Salud Publica AC
Diplomado Virtual Salud publica
Nov 2012
- Pontificia Universidad Javeriana
I Curso de Actualización en Entrevista Diagnóstica Estructurada en Psiquiatría: CIDI
Enero 2003

IDIOMAS (Lectura, escritura, habla, escucha)

- Vancouver English Centre
Canada- British Columbia
Private Tutoring Program & One week Super Intensive Program in a English as a Second Language
13-Mayo2008
Lectura: Medio
Escritura: Medio
Habla: Medio
Escucha: Medio

Firma

Fecha

	'1 -SEPTIEMBRE-2025
---	---------------------

VERSIÓN
SEPTIEMBRE 2025