	FORMULARIO	FOR-INS-XXX
	CURRÍCULUM VITAE DEL EQUIPO DE INVESTIGACIÓN	Edición N° 01

1. INFORMACIÓN GENERAL


Apellidos y Nombres: <i>(Ingresar tal cual figura en el DNI)</i> Luis Alberto Mas López	N° de Documento Nacional de Identidad: 08243116
Institución de Investigación: Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas	Centro de Investigación y N° de RCI: Departamento de Investigación RCI - 58
Rol a desempeñar en el ensayo clínico: Sub Investigador	Cargo / posición actual en la Institución de Investigación: Médico Asistente, servicio de Oncología
Profesión y N° de Colegio profesional: Médico Cirujano CMP 22865	Especialidad y N° de Registro: Oncólogo RNE 16511
Dirección : <i>(Ingresar la dirección a donde se pueda dirigir cualquier documentación oficial, de preferencia la dirección de su centro de trabajo)</i> Av. Angamos Este 2520	Distrito: Surquillo
Provincia: Lima	Departamento: Lima
Teléfono: 511-2016500 Ext: 2208-3009	Celular: 51-9934-73019
ORCID	https://orcid.org/0000-0002-2323-9271
SCOPOUS ID	57189029204
INDICE H	16

2. FORMACIÓN ACADÉMICA

Nombre del centro de estudios	Grado / Título obtenido	Año de obtención del Grado / Título
Universidad Peruana Cayetano Heredia, Lima, Perú	Especialista en Oncología RNE 16511	1994
Universidad Nacional Federico Villarreal, Lima, Perú	Médico Cirujano CMP 22865	1989

3. CAPACITACIÓN Y ENTRENAMIENTO RELEVANTES EN INVESTIGACIÓN CLÍNICA O NECESARIAS PARA LA EJECUCIÓN DEL ENSAYO CLÍNICO.

- La capacitación en Buenas Prácticas Clínicas y Ética en Investigación en seres humanos deben estar incluidas en ésta sección. (Artículo 51°, literal d) del REC)

	FORMULARIO	FOR-INS-XXX
	CURRÍCULUM VITAE DEL EQUIPO DE INVESTIGACIÓN	Edición Nº 01


01	Capacitación o Entrenamiento en: Buenas Prácticas Clínicas	
	Institución: NIDA – Clinical Trial Network	Lugar y fecha: Entrenamiento a distancia, 31 de Agosto del 2017

4. EXPERIENCIA PROFESIONAL

4.1. En su especialidad o campo profesional, según corresponda.

Listar en orden cronológico inverso, de lo más reciente a lo más antiguo


Nº 01	Cargo / Posición: Medico - Departamento de Oncología	
	Institución - Lugar: Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas	Fecha de inicio – Fecha de fin: Desde el 2003 a la fecha
Nº 02	Cargo / Posición: Médico oncólogo	
	Institución - Lugar: Oncosalud	Fecha de inicio – fecha de fin: Desde el 2003 hasta la fecha
Nº 03	Cargo / Posición: Médico oncólogo	
	Institución - Lugar: Hospital Nacional Almanzor Aguinaga Asenjo	Fecha de inicio – fecha de fin: 1995-2003
Nº 04	Cargo / Posición: Médico Coordinador del Programa de Adolescentes en extrema pobreza	
	Institución - Lugar: Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas	Fecha de inicio – fecha de fin: 1994-1995
Nº 05	Cargo / Posición: Profesor invitado en el curso integrado de Cabeza y Cuello, Mama y Medicina oncológica	
	Institución - Lugar: Universidad Peruana Cayetano Heredia	Fecha de inicio – fecha de fin: 1991-1995
Nº 06	Cargo / Posición: Residencia en medicina Oncológica	
	Institución - Lugar: Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas	Fecha de inicio – fecha de fin: 1991-1994
Nº 07	Cargo / Posición: Fellowship	
	Institución - Lugar: Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas	Fecha de inicio – fecha de fin: 1990-1991
Nº 08	Cargo / Posición: Serums	
	Institución - Lugar: Servicio Rural Urbano Marginal de Salud en el Puesto de Salud de Pomacochas Sub región V - Región Nor Oriental del Marañón	Fecha de inicio – fecha de fin: 1989-1990
Nº 09	Cargo / Posición: Internado	

	FORMULARIO	FOR-INS-XXX
	CURRÍCULUM VITAE DEL EQUIPO DE INVESTIGACIÓN	Edición Nº 01

	Institución - Lugar: Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins	Fecha de inicio – fecha de fin: 1988-1989
--	--	---

4.2. En la ejecución de ensayos clínicos

Listar en orden cronológico inverso, de lo más reciente a lo más antiguo

	FORMULARIO	FOR-INS-XXX
	CURRÍCULUM VITAE DEL EQUIPO DE INVESTIGACIÓN	Edición N° 01

N° 01	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo: “ Un estudio randomizado, de etiqueta abierta , de fase III, de la supervivencia global que compara a Pembrolizumab (MK- 3475) frente a quimioterapia basada en platino, en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico, PD-L1 positivos, sin tratamiento previo (Keynote042)”	
	Rol en el estudio Investigador Principal	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2014- continua
N° 02	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo: MK3475 - 048“Ensayo clínico fase III de Pembrolizumab (MK3475) en el tratamiento de primera línea del carcinoma escamoso de cabeza y cuello, recurrente / metastásico”	
	Rol en el estudio Investigador Principal	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2015-continua
N° 03	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo CA184-043 Estudio randomizado, doble ciego, de fase III, para comparar radioterapia seguida de ipilimumab o placebo en pacientes con cáncer de próstata resistente a la castración que han recibido tratamiento previo con docetaxel.	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2009-2014
N° 04	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo D8180C00015 Estudio fase II, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, aleatorizado de azd0530 en pacientes con cáncer de ovario avanzado sensible a la quimioterapia basada en platino (OVERT-1)	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2008-2009
N° 05	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo BO20904 un estudio fase III doble ciego, aleatorio, multicentrico de bevacizumab en combinacion con capecitabina y cisplatino versus placebo en combinacion con capecitabina y cisplatino, como tratamiento de primera linea en pacientes con cancer gastrico avanzado.	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2008-2009
N° 06	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo APL-B-013-02 Estudio de fase II, multicéntrico, abierto, clínico y farmacocinético de aplidin, en infusión iv de 1 hora a la semana en pacientes con linfoma no hodgkin agresivo en recidiva o refractario	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2008- Finalizado
N° 07	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo 20050251 “ensayo aleatorizado de fase 3 de quimioterapia con o sin panitumumab en pacientes con carcinoma epidermoide metastásico y/o recurrente de cabeza y cuello”	
	Rol en el estudio Investigador Principal	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2007-2011
N° 08	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo TPU-S1301 “estudio abierto, multicéntrico, randomizado, de fase 3, de s-1 en combinación con cisplatino comparado contra 5-fu en combinación con cisplatino, en pacientes con cáncer gástrico avanzado no tratados previamente con quimioterapia por enfermedad avanzada	


**FORMULARIO**

FOR-INS-XXX


CURRÍCULUM VITAE DEL EQUIPO DE INVESTIGACIÓN

Edición Nº 01

	Rol en el estudio Investigador Principal	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2006-2008
N° 09	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo MK-0683-056-02 Un estudio randomizado de fase II/III, doble ciego de paclitaxel más carboplatino en combinación con vorinostat o placebo en pacientes con carcinoma broncopulmonar de células no pequeñas (nsclc) estadio iiib (con efusión pleural) o estadio IV	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2007-2008
N° 10	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo CIBOMA/2004-01 INEN 05-37 Estudio fase IV/IIII multicéntrico, abierto, de asignación aleatoria de tratamiento, para evaluar la eficacia de terapia de mantenimiento con capecitabina (x) tras quimioterapia adyuvante estándar en pacientes con cáncer de mama operable, receptores hormonales y her2neu negativos I	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2006 - Activo
N° 11	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo INEN 07-40 Predicción de respuesta y toxicidad en pacientes que reciben quimioterapia para cáncer de mama. Estudio correlativo de genómica, proteómica y farmacogenómica” Hoosier oncology group (hog)	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2008-2008
N° 12	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo PIX-301 Estudio Pixantrona (bbr2778) versus otros agentes quimioterapéuticos, como agente único, para el tratamiento de tercera línea en pacientes con linfoma no hodgkin agresivo recaído: un estudio aleatorizado, controlado, comparativo en fase III	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2005-2008
N° 13	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo INEN 05-32 ECOG E2902 Estudio randomizado fase iii del inhibidor de la farsenyl transferasa r115777 en pacientes con leucemia mieloide aguda (aml) en segunda o subsecuente remisión o en remisión después de la falla a la primera inducción o pacientes mayores de 60 años en primera remisión	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2006-2008
N° 14	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo CA180-035 Estudio randomizado, de dos grupos, multicéntrico, abierto, fase iii, de bms-354825 administrado por vía oral en dosis de 70 mg dos veces por día o 140 mg una vez por día, a pacientes que padecen leucemia mieloide crónica en fase acelerada, en fase blástica mieloide ó linfoide, o leucemia linfoblástica aguda cromosoma filadelfia positivo, que son resistentes o intolerantes al tratamiento con mesilato de imatinib (GLIVEC)	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2005-2010
N° 15	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo BO 17706 Estudio randomizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico de fase III para evaluar la eficacia y seguridad de agregar bevacizumab a gemcitabina y erlotinib en pacientes con cáncer de páncreas metastático	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2005-2007

	FORMULARIO	FOR-INS-XXX
	CURRÍCULUM VITAE DEL EQUIPO DE INVESTIGACIÓN	Edición Nº 01

Nº 16	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo MO18264 Estudio multicéntrico, abierto, fase III, randomizado en pacientes con linfoma folicular avanzado para evaluar los beneficios de la terapia de mantenimiento con rituximab (mabthera®) después de inducción de la respuesta con quimioterapia más rituximab, en comparación con un tratamiento sin terapia de mantenimiento	
	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Rol en el estudio Investigador Secundario</td> <td style="width: 40%;">Fecha de inicio – Fecha de fin: 2005-2014</td> </tr> </table>	Rol en el estudio Investigador Secundario
Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2005-2014	
Nº 17	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo CA163-046 Estudio fase III de una epitolona, bms-247550, mas capecitabina versus capecitabina como agente unico, en pacientes con cancer de mama avanzado que fueron previamente tratadas con una antraciclina o que presentan resistencia a una antraciclina, y que son resistentes al tratamiento con taxanos	
	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Rol en el estudio Investigador Secundario</td> <td style="width: 40%;">Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004-2006</td> </tr> </table>	Rol en el estudio Investigador Secundario
Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004-2006	
Nº 18	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo IROF019 Estudio clínico de fase ii, de irofulvén más capecitabine, dosificación bisemanal, en pacientes con cáncer tiroideo anaplásico o localmente avanzado/metastático diferenciado	
	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Rol en el estudio Investigador Secundario</td> <td style="width: 40%;">Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004-2005</td> </tr> </table>	Rol en el estudio Investigador Secundario
Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004-2005	
Nº 19	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo H3E-MC-JMDB Un ensayo randomizado de fase 3 de alimta y cisplatino versus gemzar y cisplatino en pacientes con cáncer de pulmón localmente avanzado o metastásico de células no-pequeñas	
	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Rol en el estudio Investigador Secundario</td> <td style="width: 40%;">Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004 – Suspendido</td> </tr> </table>	Rol en el estudio Investigador Secundario
Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004 – Suspendido	
Nº 20	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo MO18109 Programa de acceso extendido de tarceva (erlotinib) en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado en estadio IIIB/IV.	
	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Rol en el estudio Investigador Secundario</td> <td style="width: 40%;">Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004-2009</td> </tr> </table>	Rol en el estudio Investigador Secundario
Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004-2009	
Nº 21	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo ML 18042 Estudio multicéntrico abierto para investigar la seguridad de la terapia semanal con neorecormon en pacientes anémicos con linfoma no hodking de bajo grado, leucemia linfocítica crónica o mieloma múltiple	
	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Rol en el estudio Investigador Secundario</td> <td style="width: 40%;">Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004 -2006</td> </tr> </table>	Rol en el estudio Investigador Secundario
Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004 -2006	
Nº 22	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo 1839IL/0709 Un estudio de sobrevida fase III doble ciego controlado con placebo, grupos paralelos, multicéntrico, randomizado, comparando zd1839 (iressa) (250mgcompromido)más los mejores cuidados paliativos versus placebo más los mejores cuidados paliativos en pacientes con cpcnp avanzado que hayan recibido 1 o 2 tratamientos de quimioterapia previos y son refractarios o intolerantes a sus regímenes más recientes	
	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Rol en el estudio Investigador Secundario</td> <td style="width: 40%;">Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004 - Suspendido</td> </tr> </table>	Rol en el estudio Investigador Secundario
Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004 - Suspendido	


	FORMULARIO	FOR-INS-XXX
	CURRÍCULUM VITAE DEL EQUIPO DE INVESTIGACIÓN	Edición Nº 01

Nº 23	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo B9E-XM-JHRS Ensayo aleatorizado en fase III comparativo de vinorelbina frente a la asociación de gemcitabina y vinorelbina en pacientes con carcinoma de mama avanzado previamente tratadas con antraciclinicos y taxano	
	Rol en el estudio Investigador Secundario	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2004 - Activo
Nº 24	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Protocolo H3E-MC-JMES Estudio en fase III de alimta mas gemzar versus gempar en pacientes con cancer de pancreas no resecable o metastasico.	
	Rol en el estudio Investigador Principal	Fecha de inicio – Fecha de fin: 2002-2003
Nº 25	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Estudio Fase III – Náuseas y vómitos inducidos por quimioterapia basada en Cisplatino altamente emetogénico	
	Rol en el estudio Sub Investigador	Fecha de inicio – Fecha de fin: 1999
Nº 26	Título del ensayo clínico / Código del protocolo / Fase del estudio: Estudio Fase III – Náuseas y vómitos inducidos por quimioterapia moderada emetogénica	
	Rol en el estudio Sub Investigador	Fecha de inicio – Fecha de fin: 1999

4.3. Información adicional

Si usted considera importante alguna información que no se solicita en los numerales 4.1 y 4.2, puede agregarla en esta sección.

- MIEMBRO TITULAR DE LA SOCIEDAD PERUANA DE CANCEROLOGIA
- MIEMBRO FUNDADOR DE LA SOCIEDAD PERUANA DE ONCOLOGIA MÉDICA
- MIEMBRO ASOCIADO DE LA SOCIEDAD PERUANA DE MASTOLOGIA
- MIEMBRO ASOCIADO DE LA AMERICAN SOCIETY OF CLINICAL ONCOLOGY
- MIEMBRO DE LA IASLC
- MIEMBRO DE ACCR
- MIEMBRO ADSCRITO DE LA EUROPEAN SOCIETY OF MEDICAL ONCOLOGY
- MIEMBRO ASOCIADO DE LA ASOCIACION PERUANA PARA ESTUDIO DEL DOLOR

	FORMULARIO	FOR-INS-XXX
	CURRÍCULUM VITAE DEL EQUIPO DE INVESTIGACIÓN	Edición Nº 01