

Fecha del CVA	15/01/2020
----------------------	------------

Parte A. DATOS PERSONALES

Nombre y Apellidos	MAR GARCÍA ARENILLAS		
DNI	05250249-Q	Edad	58
Núm. identificación del investigador	Researcher ID		
	Scopus Author ID		
	Código ORCID		

A.1. Situación profesional actual

Organismo	Universidad Complutense de Madrid		
Dpto. / Centro	Farmacología / Departamento de Medicina (UCM) Farmacología		
Dirección	C/ Profesor Martín Lagos S/N, 28040, Madrid		
Teléfono	620601622	Correo electrónico	mgarenillas@salud.madrid.org
Categoría profesional	Profesor Asociado	Fecha inicio	1997
Espec. cód. UNESCO	320000 - Ciencias Médicas		
Palabras clave			

A.2. Formación académica (título, institución, fecha)

Licenciatura/Grado/Doctorado	Universidad	Año
Máster en Derecho sanitario	Universidad Complutense de Madrid	2005
Doctor en Medicina y Cirugía	Universidad Complutense de Madrid	1994
Máster en Bioética	Universidad Complutense de Madrid	1992
Licenciado en Medicina y Cirugía	MINISTERIO DE EDUCACION Y CIENCIA	1985

A.3. Indicadores generales de calidad de la producción científica

Parte B. RESUMEN LIBRE DEL CURRÍCULUM

M^a del Mar García Arenillas es Doctora en Medicina por la Universidad Complutense de Madrid (Licenciada en 1985; Doctorada en 1994). Especialista en Farmacología Clínica (Residencia realizada en el Hospital Clínico San Carlos). Máster en Bioética (Universidad Complutense de Madrid, 1992). Máster en Derecho Sanitario (Universidad Complutense de Madrid, 2005). Adjunta del Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Clínico San Carlos desde 1990 y Profesora Asociada en la Universidad Complutense de Madrid desde 1997. Responsable de la Unidad de Coordinación de Ensayos Clínicos del HCSC desde su creación en enero de 2003. Presidenta del Comité Ético de Investigación Clínica (CEIC) hasta el año 2017 que pasó a ser Presidenta del Comité de Ética de Investigación con medicamentos (CEIm). Secretaria del Comité Ético de Experimentación Animal (CEEA) y del Órgano Habilitado desde el año 2014. Miembro fundador del Comité Asistencial de Ética del HCSC, desde su creación en 1996 en calidad de Vicepresidenta y desde Enero de 2014 hasta la actualidad en calidad de Presidenta. Miembro del comité científico del Biobanco desde su creación en 2012. Miembro del Patronato de la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Clínico San Carlos y del Consejo Rector del Instituto de Investigación Sanitaria del HCSC desde Octubre de 2014 hasta la actualidad.

Parte C. MÉRITOS MÁS RELEVANTES (ordenados por tipología)

C.1. Publicaciones

- 1 **Artículo científico.** Mar García Arenillas; Okba Haj-Ali Saflo; Marta Sáenz de Tejada. 2017. Principales implicaciones del nuevo Real Decreto de ensayos clínicos para los urgenciólogos investigadores Emergencias. 29, pp.194-201.
- 2 **Capítulo de libro.** Esther Prieto Martín de los Santos; M^a del Mar García Arenillas. 2017. Normativa de la investigación clínica con medicamentos Velázquez Farmacología Básica y Clínica. Panamericana. 19^a Edición, pp.1181-1187.
- 3 **Capítulo de libro.** Okba Haj-Ali Saflo; Leonor María Laredo Velasco; M^a del Mar García Arenillas. 2017. Situaciones fisiológicas que modifican la respuesta I, embarazo y lactancia Velázquez Farmacología Básica y Clínica. Panamericana. 19^a Edición, pp.1041-1050.
- 4 **Capítulo de libro.** J. M Ladero Quesada; M^a del Mar García Arenillas. 2017. Situaciones patológicas que modifican la respuesta I, insuficiencia hepática o renal Velázquez Farmacología Básica y Clínica. Panamericana. 19^a Edición, pp.1069-1081.

C.2. Proyectos

C.3. Contratos

- 1 A pilot crossover study to investigate the bioavailability and tolerability of several different injectable strengths of ibuprofen (arginate)/tramadol iv compared to a fixed-dose oral ibuprofen (arginate)/tramadol combination, after a single dose administration to healthy volunteers in fasting conditions Laboratorios Farmalider, S.A. Antonio Portolés Pérez. 28/05/2018-27/11/2018.
- 2 Comparative bioavailability study on two oral formulations of ibuprofen 200 mg and pseudoephedrine 30 mg tablets, in healthy subjects under fasting conditions Antonio Portolés Pérez. 18/09/2017-P6M.
- 3 Bioequivalence study on two rivaroxaban formulations (tablets) at a single oral dose of 2.5 mg, in healthy volunteers Biohorm, S.L.. Antonio Portolés Pérez. 06/09/2017-P4M.
- 4 Bioequivalence study on two rivaroxaban formulations (tablets) at a single oral dose of 15 mg, after breakfast, in healthy volunteers Biohorm, S.L.. Antonio Portolés Pérez. 02/07/2017-P4M.
- 5 Bioequivalence study on two ibuprofen/pseudoephedrine formulations (tablets) at a single oral dose of 200 mg/30 mg, in healthy volunteers Laboratorios Farmalider, S.A. Antonio Portolés Pérez. 23/05/2017-P6M.
- 6 Bioequivalence study on two Rivaroxaban formulations (tablets) at a single oral dose of 10 mg, in healthy volunteers MEDICHEM, S.A.. Antonio Portolés Pérez. 23/10/2016-P4M.
- 7 Bioequivalence study on two Rivaroxaban formulations (tablets) at a single oral dose of 20 mg, after breakfast, in healthy volunteers MEDICHEM, S.A.. Antonio Portolés Pérez. 16/10/2016-P4M.

C.4. Patentes