



LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

Datos Generales

Nombre: LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

Máximo nivel de estudios: DOCTORADO

Antigüedad académica en la UNAM: 9 años

Nombramientos

Vigente: PROFESOR DE CARRERA TITULAR B TC Definitivo
Facultad de Química
Desde 16-06-2021

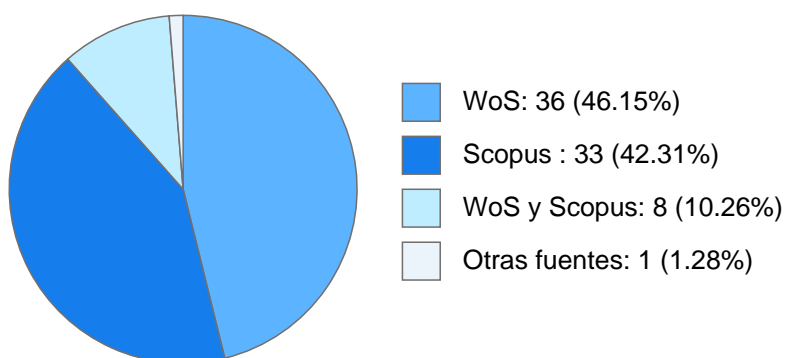
Estímulos, programas, premios y reconocimientos

SNI II 2022 - VIGENTE
SNI I 2015 - 2021
PRIDE C 2020 - VIGENTE
EQUIVALENCIA PRIDE B 2015 - 2019

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

DOCUMENTOS EN REVISTAS

Histórico de Documentos



#	Título	Autores	Revista	Año
1	Understanding the Modulatory Role of E2012 on the β -Secretase-Substrate Interaction	DULCE CONSUELO GUZMAN OCAMPO RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	JOURNAL OF CHEMICAL INFORMATION AND MODELING	2024
2	Descriptive molecular pharmacology of the μ opioid receptor (DOR): A computational study with structural approach	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Goode-Romero G.	PLOS ONE	2024
3	Elucidating the Protonation State of the β -Secretase Catalytic Dyad	DULCE CONSUELO GUZMAN OCAMPO RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS et al.	ACS CHEMICAL NEUROSCIENCE	2023
4	Conformational stability of the deamidated and mutated human β 2-crystallin	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Velasco-Bolom J.-L.	BIOPHYSICAL CHEMISTRY	2023
5	GaMD simulations as an alternative in the TFE-water mixture description	ITZEL PEREZ TREJO LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	JOURNAL OF MOLECULAR MODELING	2023
6	Unveiling the Possible Oryzalin-Binding Site in the α -Tubulin of Toxoplasma gondii	RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	Acs Omega	2022

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

7	Molecular basis of Toxoplasma gondii oryzalin resistance from a novel alpha-tubulin binding site model	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS RODRIGO AGUAYO ORTIZ Flores-León C.D.	ARCHIVES OF BIOCHEMISTRY AND BIOPHYSICS	2022
8	Computational study of the structural ensemble of CC chemokine receptor type 5 (CCR5) and its interactions with different ligands	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Goode-Romero G.	PLOS ONE	2022
9	Electron Donor-Acceptor Properties of Different Muscarinic Ligands: On the Road to Control Schizophrenia	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Guillermo Goode-Romero Ana Martinez	JOURNAL OF CHEMICAL INFORMATION AND MODELING	2021
10	Analyzing the interaction energy between dopaminergic agents and DRD2: Is there any difference between risperidone (antagonist), aripiprazole (partial agonist) and pramipexole (agonist)?	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS ILICH ARGEL IBARRA ALVARADO ANA MARIA MARTINEZ VAZQUEZ et al.	COMPUTATIONA L AND THEORETICAL CHEMISTRY	2021
11	Amyloid Oligomers: A Joint Experimental/Computational Perspective on Alzheimer's Disease, Parkinson's Disease, Type II Diabetes, and Amyotrophic Lateral Sclerosis	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Phuong H. Nguyen Ayyalusamy Ramamoorthy et al.	CHEMICAL REVIEWS	2021
12	Characterizing the Chemical Space of gamma-Secretase Inhibitors and Modulators	RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Aprimengel Santiago et al.	ACS CHEMICAL NEUROSCIENCE	2021
13	The origin of COVID-19: what is known, what is supposed and (a little) about conspiracy theories	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS CARLOS AMADOR BEDOLLA	Educación Química	2020
14	The Contribution of the Ankyrin Repeat Domain of TRPV1 as a Thermal Module	ERNESTO LADRON DE GUEVARA REYES LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS GISELA EDITH RANGEL YESCAS et al.	BIOPHYSICAL JOURNAL	2020
15	Effects of Mutating Trp42 Residue on gamma D-Crystallin Stability	RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	JOURNAL OF CHEMICAL INFORMATION AND MODELING	2020
16	Predicting the pK(a) Shift of Acidic Residues in the Calcium-Binding Sites of Serca using Alchemical Free-Energy Calculations	RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS L. Michel Espinoza-Fonseca	BIOPHYSICAL JOURNAL	2020

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

17	Conformational analysis by NMR and molecular dynamics of adamantane-doxorubicin prodrugs and their assemblies with β -cyclodextrin: A focus on the design of platforms for controlled drug delivery	ISRAEL GONZALEZ MENDEZ RODRIGO AGUAYO ORTIZ KENDRA IVON SORROZA MARTINEZ et al.	BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY	2020
18	Disruption of TFIIH activities generates a stress gene expression response and reveals possible new targets against cancer	RODRIGO AGUAYO ORTIZ MARIA DEL PILAR VALENCIA MORALES ERIKA ISABEL MELCHY PEREZ et al.	OPEN BIOLOGY	2020
19	Exploring the folding process of human beta B2-crystallin using multiscale molecular dynamics and the Markov state model	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Jose-Luis Velasco-Bolom	PHYSICAL CHEMISTRY CHEMICAL PHYSICS	2020
20	New information of dopaminergic agents based on quantum chemistry calculations	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS ILICH ARGEL IBARRA ALVARADO ANA MARIA MARTINEZ VAZQUEZ et al.	SCIENTIFIC REPORTS	2020
21	APH-1A Component of γ -Secretase Forms an Internal Water and Ion-Containing Cavity	RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	ACS CHEMICAL NEUROSCIENCE	2019
22	Thermodynamic Stability of Human gamma D-Crystallin Mutants Using Alchemical Free-Energy Calculations	RODRIGO AGUAYO ORTIZ AUGUSTO JOSE GONZALEZ NAVEJAS MIGUEL ANTONIO COSTAS BASIN et al.	JOURNAL OF PHYSICAL CHEMISTRY B	2019
23	Quinazoline derivatives as potential tubulin polimerization inhibitors	RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS FRANCISCO HERNANDEZ LUIS et al.	Abstracts Of Papers Of The American Chemical Society	2019
24	Atomistic simulations of bulk heterojunctions to evaluate the structural and packing properties of new predicted donors in OPVs	ZAAHEL MATA PINZON LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS CARLOS AMADOR BEDOLLA et al.	PHYSICAL CHEMISTRY CHEMICAL PHYSICS	2019
25	Evaluation of New Benzimidazole Derivatives as Cysticidal Agents: In Vitro, in Vivo and Docking Studies	ILIANA ELVIRA GONZALEZ HERNANDEZ SILVIA PATRICIA MELCHOR DONCEL DE LA TORRE FRANCISCO HERNANDEZ LUIS et al.	CHEMICAL & PHARMACEUTIC AL BULLETIN	2019
26	Quantifying correlations between mutational sites in the catalytic subunit of γ -secretase	CECILIA CHAVEZ GARCIA RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	JOURNAL OF MOLECULAR GRAPHICS & MODELLING	2019

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

27	Parameterization of prototype organic small molecules suitable for OPVs and molecular dynamics simulations: the BTT and BPT cases	KARL MARIO GARCIA RUIZ AUGUSTO JOSE GONZALEZ NAVEJAS LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS et al.	JOURNAL OF MOLECULAR MODELING	2019
28	Toward the Characterization of DAPT Interactions with γ -Secretase	RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Guzmán-Ocampo D.C.	Chemmedche m	2019
29	Effects of the Protonation State of Titratable Residues and the Presence of Water Molecules on Nocodazole Binding to β -Tubulin	RODRIGO AGUAYO ORTIZ RAFAEL CASTILLO BOCANEGRA MARIA ALICIA HERNANDEZ CAMPOS et al.	Chemmedche m	2018
30	Influence of membrane lipid composition on the structure and activity of gamma-secretase	RODRIGO AGUAYO ORTIZ LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS John E. Straub	PHYSICAL CHEMISTRY CHEMICAL PHYSICS	2018
31	Characterizing the structural ensemble of gamma-secretase using a multiscale molecular dynamics approach	RODRIGO AGUAYO ORTIZ CECILIA CHAVEZ GARCIA LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS et al.	CHEMICAL SCIENCE	2017
32	Impact of membrane lipid composition on the structure and stability of the transmembrane domain of amyloid precursor protein	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Foster, Leigh Straub, John E. et al.	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA	2016
33	Specific Binding of Cholesterol to C99 Domain of Amyloid Precursor Protein Depends Critically on Charge State of Protein	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Panahi, Afra Bandara, Asanga et al.	JOURNAL OF PHYSICAL CHEMISTRY LETTERS	2016
34	A cholesterol-binding domain in STIM1 modulates STIM1-Orail physical and functional interactions	JONATHAN ENRIQUE PACHECO ROMERO LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS ARLETTE BOHORQUEZ HERNANDEZ et al.	SCIENTIFIC REPORTS	2016
35	Probing the principles of amyloid protein aggregation	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS John Straub Afra Panahi	Abstracts Of Papers Of The American Chemical Society	2016



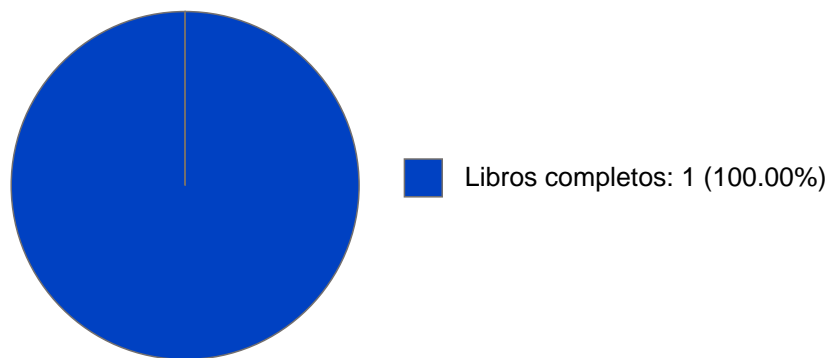
LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

36	Impact of membrane composition on the structure, stability, and processing of the transmembrane domain of the amyloid precursor p	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Leigh Foster John Straub et al.	Abstracts Of Papers Of The American Chemical Society	2015
37	Structural heterogeneity in transmembrane amyloid precursor protein Homodimer is a consequence of environmental selection	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS Foster L. Meredith S.C. et al.	JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY	2014

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

LIBROS Y CAPITULOS CON ISBN

Obras con registro ISBN

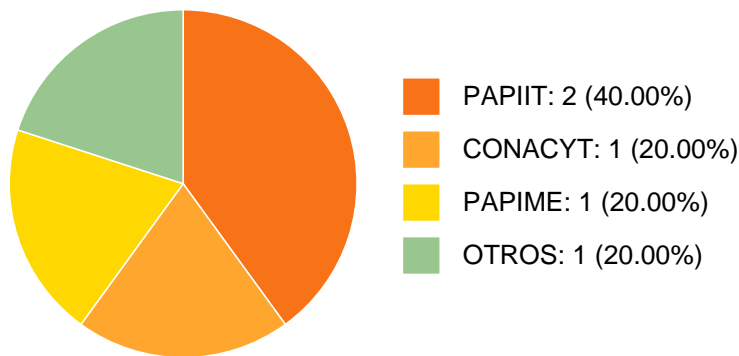


#	Título	Autores	Alcance	Año	ISBN
1	La química entre nosotros	JOSE ENRIQUE BARQUERA LOZADA JOAQUIN BARROSO FLORES LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS et al.	Libro Completo	2016	978607028548 6

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

PARTICIPACIÓN EN PROYECTOS

Histórico de participación en proyectos

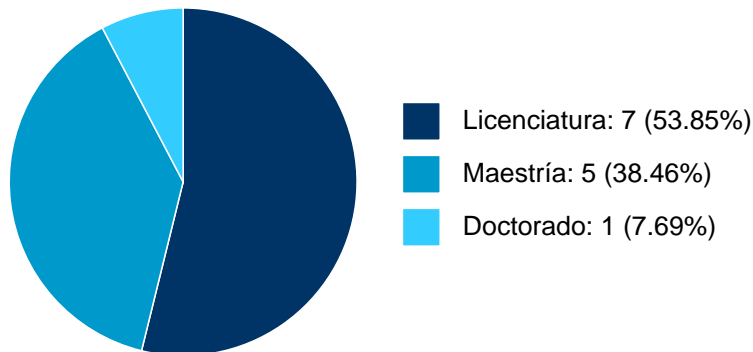


#	Nombre	Participantes	Fuente	Fecha inicio	Fecha fin
1	Manual de práctica para simulación molecular de materiales y biomoléculas	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	Recursos PAPIME	01-01-2018	30-12-2018
2	Caracterización estructural y dinámica de moduladores de secretasa	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	Recursos PAPIIT	01-01-2018	31-12-2019
3	Análisis molecular de las proteínas cristalinas: de la clínica al diseño racional de fármacos para el tratamiento de la enfermedad de catarata.	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	Recursos CONACYT	14-09-2018	31-12-2020
4	Estudio molecular de las proteínas cristalinas para el tratamiento de la enfermedad de catarata.	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	Recursos PAPIIT	01-01-2020	31-12-2022
5	Caracterización estructural y dinámica de la enzima gamma-secretasa, relacionada con la enfermedad de alzheimer.	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS	Recursos CONAHCyT	19-11-2019	15-11-2023

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

PARTICIPACIÓN EN TESIS

Histórico de Colaboraciones en Tesis



#	Título del documento	Tipo de Tesis	Sinodales	Autores	Entidad	Año
1	Simulación de dinámica molecular de la membrana de nafi3n 117 en amber y gromacs	Tesis de Licenciatura	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	DULCE CONSUELO GUZMAN OCAMPO, Rodríguez Segura, Guillermo Leuman,	Facultad de Química,	2022
2	Estudio de la estabilidad de la proteína cristalina ?-D humana debido a su interacción con iones	Tesis de Maestría	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	Amador Balderas, Jorge Antonio,	Facultad de Química,	2022
3	Simulación molecular multiescala de moléculas orgánicas con aplicación fotovoltaica	Tesis de Maestría	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	Flores Trujillo, Humberto Tadeo,	Facultad de Química,	2022
4	Clasificación de receptores acoplados a proteína G mediante una red neuronal	Tesis de Licenciatura	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	CESAR IVAN LEON PIMENTEL, Cruz Cardoso, Arsenio Natahel,	Dirección General de Asuntos del Personal Académico, Facultad de Química,	2021

Reporte individual

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

5	Estudio computacional del mecanismo de acción de gamma-secretasa, enzima involucrada en la enfermedad de Alzheimer	Tesis de Maestría	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	Guzmán Ocampo, Dulce Consuelo,	Facultad de Química,	2020
6	Simulación molecular multiescala de moléculas orgánicas con aplicación fotovoltaica	Tesis de Licenciatura	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	Flores Trujillo, Humberto Tadeo,	Facultad de Química,	2020
7	Evaluación computacional de análogos de flurbiprofeno con posibilidad de actuar sobre los péptidos β -amiloide	Tesis de Licenciatura	RODRIGO AGUAYO ORTIZ,	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS, Álvarez Hernández, Alejandro,	Facultad de Química,	2019
8	Estudio computacional del receptor CX3CR1 como posible blanco terapéutico para el tratamiento de la enfermedad de Alzheimer	Tesis de Maestría	MARCELINO ARCINIEGA CASTRO,	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS, ROGELIO RODRIGUEZ SOTRES, et al.	Facultad de Química, Instituto de Fisiología Celular,	2019
9	Caracterización estructural y dinámica de la enzima gamma-secretasa relacionada con la enfermedad de Alzheimer	Tesis de Doctorado	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	Aguayo Ortiz, Rodrigo,	Facultad de Química,	2019
10	Estudio computacional de las interacciones moleculares entre la proteína tau y un dímero de alfa y beta tubulinas	Tesis de Licenciatura	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	Calvo Jiménez, Víctor Hugo,	Facultad de Química,	2019
11	Caracterización del ensamble conformacional de proteínas y su dependencia con el pH	Tesis de Licenciatura	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	Guzmán Ocampo, Dulce Consuelo,	Facultad de Química,	2017
12	Caracterización dinámica de sitios mutacionales en la subunidad catalítica de gamma-secretasa	Tesis de Maestría	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS,	Chávez García, Cecilia,	Facultad de Química,	2017



Sistema Integral de Información Académica
Coordinación de Planeación, Evaluación y
Simplificación de la Gestión Institucional
Reporte individual



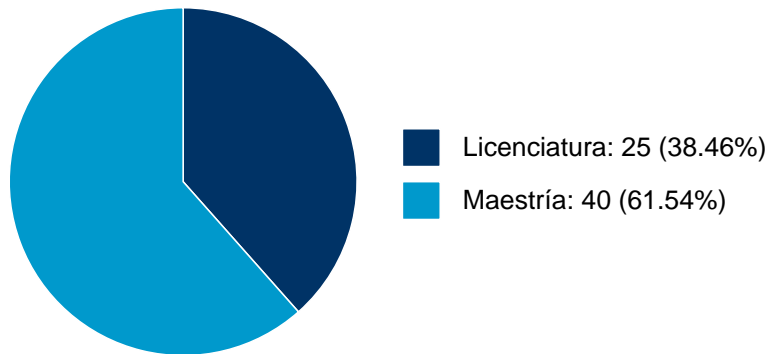
LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

13	Estudio computacional del heterotetramero de tubulinas y su interacción con estabilizadores microtubulares, con aplicación en el tratamiento de la enfermedad de Alzheimer	Tesis de Licenciatura	RODRIGO AGUAYO ORTIZ,	LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS, Goode Romero, Guillermo David,	Facultad de Química,	2017
----	--	-----------------------	-----------------------	--	----------------------	------

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

DOCENCIA IMPARTIDA

Histórico de docencia



#	Nivel titulación	Asignatura	Entidad	Alumnos	Semestre
1	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	27	2024-2
2	Licenciatura	TERMODINAMICA	Facultad de Química	52	2024-2
3	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACIÓN II	Facultad de Química	1	2023-2
4	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACIÓN II	Facultad de Química	1	2023-2
5	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN II	Facultad de Química	1	2023-2
6	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN II	Facultad de Química	1	2023-2
7	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACIÓN I	Facultad de Química	1	2023-1
8	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACIÓN I	Facultad de Química	1	2023-1
9	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN I	Facultad de Química	1	2023-1
10	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN I	Facultad de Química	1	2023-1
11	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	29	2023-1
12	Licenciatura	TERMODINAMICA	Facultad de Química	49	2022-2
13	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	13	2022-2
14	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN III	Facultad de Química	1	2022-2
15	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN II	Facultad de Química	1	2022-1
16	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	24	2022-1
17	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	23	2021-2
18	Licenciatura	TERMODINAMICA	Facultad de Química	39	2021-2
19	Maestría	CURSO III HERRAMIENTAS DE MODELADO MOLECULAR ENFOCADAS AL ESTUDIO DE MOLECULAS DE INTERÉS BIOLÓGICO	Facultad de Química	12	2021-2

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

20	Maestría	CURSO IV HERRAMIENTAS DE MODELADO MOLECULAR ENFOCADAS AL ESTUDIO DE MOLECULAS DE INTERES BIOLOGICO	Facultad de Química	10	2021-2
21	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	43	2021-1
22	Licenciatura	LABORATORIO DE FISICA	Facultad de Química	16	2020-2
23	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	10	2020-2
24	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	16	2020-1
25	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN	Facultad de Química	1	2020-1
26	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN III	Facultad de Química	1	2019-2
27	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	21	2019-2
28	Licenciatura	TERMODINAMICA	Facultad de Química	55	2019-2
29	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	22	2019-1
30	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN III	Instituto de Biotecnología	1	2019-1
31	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN II	Facultad de Química	1	2019-1
32	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACIÓN III	Facultad de Química	2	2019-1
33	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN III	Facultad de Química	1	2019-1
34	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN III	Facultad de Química	1	2019-1
35	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACION III	Facultad de Química	1	2018-2
36	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III	Facultad de Química	1	2018-2
37	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Instituto de Biotecnología	1	2018-2
38	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACION II	Facultad de Química	2	2018-2
39	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	18	2018-2
40	Licenciatura	TERMODINAMICA	Facultad de Química	52	2018-2
41	Maestría	CURSO I	Facultad de Química	20	2018-2
42	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Química	1	2018-2
43	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Química	1	2018-2
44	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Química	1	2018-1
45	Maestría	CURSO IV	Facultad de Química	2	2018-1
46	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACION I	Facultad de Química	2	2018-1
47	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION I	Facultad de Química	2	2018-1
48	Maestría	CURSO III	Facultad de Química	9	2018-1
49	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACION II	Facultad de Química	1	2018-1
50	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	25	2018-1
51	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN	Facultad de Química	1	2017-2
52	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACIÓN I	Facultad de Química	1	2017-2
53	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN I	Facultad de Química	1	2017-2
54	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	18	2017-2
55	Licenciatura	TERMODINAMICA	Facultad de Química	49	2017-2
56	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION-395547	Facultad de Química	1	2017-1
57	Maestría	TEMA SELECTO-395621	Facultad de Química	8	2017-1
58	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	21	2017-1
59	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION	Facultad de Química	1	2016-2
60	Maestría	CURSO I	Facultad de Química	31	2016-2



Sistema Integral de Información Académica
Coordinación de Planeación, Evaluación y
Simplificación de la Gestión Institucional
Reporte individual



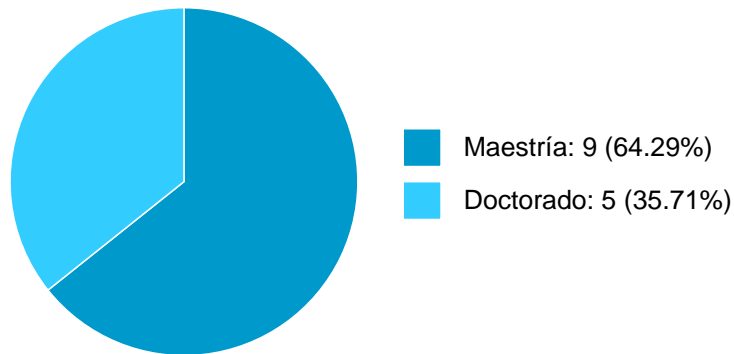
LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

61	Licenciatura	TERMODINAMICA	Facultad de Química	54	2016-2
62	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	15	2016-2
63	Licenciatura	INTRODUCC. A LA SIMULAC. MOLECULAR.	Facultad de Química	17	2016-1
64	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION	Facultad de Química	1	2016-1
65	Licenciatura	TERMODINAMICA	Facultad de Química	50	2015-2

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

TUTORIAS EN POSGRADO

Histórico de tutorías en posgrado



#	Entidad	Nivel	Plan de estudios	Año	Semestre
1	Facultad de Química	Maestría	Maestría en Ciencias Químicas	2021	2021-2
2	Facultad de Química	Doctorado	Doctorado en Ciencias Químicas	2021	2021-2
3	Facultad de Química	Maestría	Maestría en Ciencias Químicas	2021	2021-2
4	Facultad de Química	Doctorado	Doctorado en Bioquímicas	2020	2021-1
5	Facultad de Química	Maestría	Maestría en Ciencias Químicas	2020	2020-2
6	Facultad de Química	Doctorado	Doctorado en Ciencias Químicas	2020	2020-2
7	Facultad de Química	Maestría	Maestría en Ciencias Bioquímicas	2019	2019-2
8	Facultad de Química	Maestría	Maestría en Ciencias Bioquímicas	2019	2019-2
9	Facultad de Química	Maestría	Maestría en Ciencias Bioquímicas	2017	2018-1
10	Facultad de Química	Doctorado	Doctorado en Ciencias Químicas	2017	2017-2
11	Facultad de Química	Doctorado	Doctorado en Ciencias Químicas	2017	2018-1
12	Facultad de Química	Maestría	Maestría en Ciencias Químicas	2017	2017-2
13	Facultad de Química	Maestría	Maestría en Ciencias Bioquímicas	2017	2018-1
14	Facultad de Química	Maestría	Maestría en Ciencias Bioquímicas	2017	2018-1



Sistema Integral de Información Académica
Coordinación de Planeación, Evaluación y
Simplificación de la Gestión Institucional
Reporte individual



LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

PATENTES

No se encuentran registros en la base de datos de patentes asociados a:

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

LAURA DOMINGUEZ DUEÑAS

FUENTES DE INFORMACIÓN

Internos

#	Información	Fuente	Sistema	Periodo
1	Grupos ordinarios y resumen de historias académicas	DGAE	SIAE	2008-2024
2	Nombramientos, datos generales, estímulos, premios y reconocimientos	DGAPA	RUPA	2008-2024
3	Producción Académica	CH	Humanindex	2008-2021
4	Producción Académica	CIC	SCIC	2000-2017
5	Proyectos	DGPO	SISEPRO	2018-2022
6	Tesis	DGB	TESIUNAM	2008-2024
7	Tutorías en Posgrado	CGEP	SIIPosgrado	2008-2021

Externos

#	Información	Fuente	Sistema	Periodo
8	Documentos Indexados	Elsevier	Scopus	2008-2024
9	Documentos Indexados	Thomson Reuters	WoS	2008-2024
10	Obras con registro ISBN	INDAUTOR	Agencia ISBN	2008-2024
11	Patentes	IMPI	SIGA	2008-2024