



Sistema Integral de Información Académica
Dirección General de Evaluación Institucional
Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

Datos Generales

Nombre: SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

Máximo nivel de estudios: DOCTORADO

Antigüedad académica en la UNAM: 35 años

Nombramientos

Vigente: PROFESOR DE CARRERA TITULAR B TC Definitivo

Facultad de Medicina

Desde 01-01-2008 (fecha inicial de registros en el SIIA)

Estímulos, programas, premios y reconocimientos

SNI II 2023

SNI III 2018 – 2022

SNI II 2009 – 2017

SNI I 2008

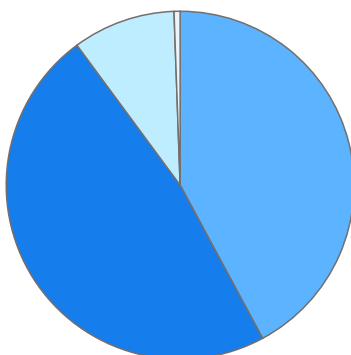
PRIDE D – 2022



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

DOCUMENTOS EN REVISTAS

Histórico de Documentos



- WoS: 75 (42.13%)
- Scopus : 85 (47.75%)
- WoS y Scopus: 17 (9.55%)
- Otras fuentes: 1 (0.56%)

#	Título	Autores	Revista	Año
1	Expanding phenotype in a patient with partial trisomy 13q/monosomy 3p resulting from a paternal reciprocal 3p;13q translocation	OLGA MAUD MESSINA BAAS SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Monica Martin-DeSaro et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2022
2	A novel case of a girl with partial trisomy 12q24.21q24.33 and review of the literature	OLGA MAUD MESSINA BAAS SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Lautaro Plaza-Benumea et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2022
3	Duplication of 12q24.21q24.33 in a Girl with Epilepsy, Expanding the Phenotype	OLGA MAUD MESSINA BAAS SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Lautaro Plaza-Benumea et al.	Molecular Syndromology	2022
4	Partial Trisomy 13q/Monosomy 3p Resulting from a Paternal Reciprocal 3p;13q Translocation in a Boy with Facial Dysmorphism and Hypertrophic Cardiomyopathy	OLGA MAUD MESSINA BAAS SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Monica Martin-de Saro et al.	Molecular Syndromology	2021
5	Expression of metalloproteinases MMP-2 and MMP-9 is associated to the presence of androgen receptor in epithelial ovarian tumors	MARIA JOSE GOMORA HERRERA ENRIQUE ANTONIO PEDERNERA ASTEGIANO SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	JOURNAL OF OVARIAN RESEARCH	2020

**SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS**

6	Submicroscopic 11p13 deletion including the elongator acetyltransferase complex subunit 4 gene in a girl with language failure, intellectual disability and congenital malformations: A case report	OLGA MAUD MESSINA BAAS SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Jaime Toral-Lopez et al.	World Journal Of Clinical Cases	2020
7	Whole sequence of the mitochondrial DNA genome of Kearns Sayre Syndrome patients: Identification of deletions and variants	ANGELICA SALDAÑA MARTINEZ JOSE FRANCISCO MONTIEL SOSA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	Gene	2019
8	Gender-specific differences in clinical and metabolic variables associated with NAFLD in a Mexican pediatric population	JUAN CARLOS LOPEZ ALVARENGA GLORIA EUGENIA QUEIPO GARCIA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	Annals Of Hepatology	2019
9	Analysis through exome sequencing in patients with non familial primary congenital cataract	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS O. M. Messina-Baas C. Leon-Oviedo et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2019
10	Autosomal dominant nystagmus in a large family associated to a novel mutation in the PAX6 gene	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS R. Vega-Gama L. M. Gonzalez-Huerta et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2019
11	Identification of novel mutations in the PRNP gene in patients with Creutzfeldt Jacob disease	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS M. G. Tovar-Ayala L. M. Gonzalez-Huerta et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2019
12	Molecular characterization in Mexican patients with limb-girdle muscular dystrophy	ALFREDO MARTINEZ JIMENEZ SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS V. Martinez-Montoya et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2019
13	Trisomy 4q22.3-q35.2 in a patient with additional material in 16q24 due to a de novo chromosomal rearrangement	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA JUAN MANUEL VALDES MIRANDA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2018
14	Partial trisomy 15q21.2-q26.3 and partial deletion Xp22.33-p11.4 3p in a female patient with amenorrhea and normal intelligence	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA JUAN MANUEL VALDES MIRANDA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2018
15	Identification of POUBF4 gene deletion in two Mexican families with hearing impairment through MLPA	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA JUAN MANUEL VALDES MIRANDA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2018



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

16	A BRAF gene mutation in a patient with cardiofaciocutaneous syndrome detected through whole exome sequencing in a Mexican patient with additional clinical manifestations	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS J. Toral-Lopez L. Gonzalez-Huerta	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2018
17	Whole exome sequencing reveals NM_005267.4: c.130G > A mutation in GJA8 gene in a large Mexican family with autosomal dominant cataract	OLGA MAUD MESSINA BAAS SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS L. Gonzalez-Huerta et al.	EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS	2018
18	Molecular characterization of Axenfeld-Rieger spectrum and other anterior segment dysgeneses in a sample of Mexican patients	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Hernández-Martínez N. et al.	OPHTHALMIC GENETICS	2018
19	Familial Blau syndrome without uveitis caused by a novel mutation in the nucleotide-binding oligomerization domain-containing protein 2 gene with good response to infliximab	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Toral-López J. González-Huerta L.M. et al.	PEDIATRIC DERMATOLOGY	2018
20	Inherited Congenital Cataract: A Guide to Suspect the Genetic Etiology in the Cataract Genesis	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Messina-Baas, O.	Molecular Syndromology	2017
21	Effects of conjugated linoleic acid and metformin on insulin sensitivity in obese children: Randomized clinical trial	GUADALUPE NAYELY GARIBAY NIETO SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS GLORIA EUGENIA QUEIPO GARCIA et al.	JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM	2017
22	Two novel compound heterozygous families with a trimutation in the GJB2 gene causing sensorineural hearing loss (vol 79, pg 2295, 2015)	Mirna Martinez Saucedo MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	INTERNATIONAL JOURNAL OF PEDIATRIC OTORHINOLARYNGOLOGY	2016
23	A Family with Craniofrontonasal Syndrome and a Mutation (p.G151S) in the EFNB1 Gene: Expanding the Phenotype	OLGA MAUD MESSINA BAAS SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Toral-Lopez, Jaime et al.	Molecular Syndromology	2016
24	Whole Exome Sequencing Reveals a Mutation in CRYBB2 in a Large Mexican Family with Autosomal Dominant Pulverulent Cataract	OLGA MAUD MESSINA BAAS SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Gonzalez-Garay, Manuel L. et al.	Molecular Syndromology	2016
25	Jacobsen Syndrome: Surgical Complications due to Unsuspected Diagnosis, the Importance of Molecular Studies in Patients with Craniosynostosis	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Linares Chávez E.P. et al.	Molecular Syndromology	2015



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

26	Novel Mutation and White Matter Involvement in an Indian Child with Pycnodysostosis	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Olga MessinaBaas Luz Maria GonzalezHuerta et al.	INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS	2015
27	A Novel 23.1 Mb Interstitial Deletion Involving 7q22.3q32.1 in a Girl with Short Stature, Motor Delay, and Craniofacial Dysmorphism	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA Luis A. Gomezdel Angel JUAN MANUEL VALDES MIRANDA et al.	CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH	2015
28	X-linked ichthyosis in a patient with a novel nonsense mutation in the STS gene	Luz M. GonzalezHuerta SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Rivera Vega, Maria del Refugio et al.	JOURNAL OF DERMATOLOGICAL SCIENCE	2015
29	Two novel compound heterozygous families with a trimutation in the GJB2 gene causing sensorineural hearing loss	MartinezSaucedo Mirna RiveraVega Maria del Refugio GonzalezHuerta Luz Maria et al.	INTERNATIONAL JOURNAL OF PEDIATRIC OTORHINOLARYNGOLOGY	2015
30	Characterization of a Complex Chromosomal Rearrangement Involving a de novo Duplication of 9p and 9q and a Deletion of 9q	JUAN MANUEL VALDES MIRANDA Adrian PerezCabrera Luz M. GonzalezHuerta et al.	CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH	2015
31	A novel microdeletion involving the 13q31.3-q32.1 region in a patient with normal intelligence	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Manuel Valdes-Miranda, Juan Ramon Soto-Alvarez, Jose et al.	EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS	2014
32	Particular distribution of the GJB2/GJB6 gene mutations in Mexican population with hearing impairment	Francisco Loeza Becerra MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA Mirna Martinez Saucedo et al.	INTERNATIONAL JOURNAL OF PEDIATRIC OTORHINOLARYNGOLOGY	2014
33	ADRB1 and ADRB2 Gene Polymorphisms and the Ocular Hypotensive Response to Topical Betaxolol in Healthy Mexican Subjects	Jaime Toral Lopez Luz Maria Gonzalez Huerta SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	CURRENT EYE RESEARCH	2014
34	Discordant retinoblastoma in monozygotic twins due to deletion of 13q14	Luz Maria Gonzalez Huerta SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Messina-Baas, Olga M. et al.	EUROPEAN JOURNAL OF OPHTHALMOLOGY	2014
35	Trichorhinophalangeal syndrome type II due to a novel 8q23.3-q24.12 deletion associated with imperforate hymen and vaginal stenosis	JUAN MANUEL VALDES MIRANDA A. Perez Cabrera SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	BRITISH JOURNAL OF DERMATOLOGY	2014



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

36	Hereditary sensory and autonomic neuropathy type II A: Early neurological and skeletal findings [Neuropatía sensitiva autonómica hereditaria tipo IIA: manifestaciones neurológicas y esqueléticas tempranas]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Esmer C. Díaz Zambrano S. et al.	ANALES DE PEDIATRIA	2014
37	Analysis of the KRT9 gene in a Mexican family with epidermolytic palmoplantar keratoderma	Jaime Lopez Valdez MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA Luz Maria Gonzalez Huerta et al.	PEDIATRIC DERMATOLOGY	2013
38	A CRYGC gene mutation associated with autosomal dominant pulverulent cataract	Luz Ma Gonzalez Huerta Hector Urueta SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	Gene	2013
39	An Intellectually Disabled Patient With the 5q14.3q15 Microdeletion Syndrome Associated With an Apparently De Novo t(2;5)(q13;q14)	JUAN MANUEL VALDES MIRANDA Luz Ma Gonzalez Huerta MARCO ELIAS GUDIÑO ZAYAS et al.	AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A	2012
40	Identification of Two Novel Mutations in TRPS1 Gene in Families With Tricho-Rhino-Phalangeal Type I Syndrome	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Flores-Cuevas, Arturo Mutchinick, Oswaldo et al.	JOURNAL OF INVESTIGATIVE MEDICINE	2012
41	Complete monosomy mosaic of chromosome 21: Case report and review of literature	Luz Maria Gonzalez Huerta SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Toral-Lopez, J	Gene	2012
42	Familial pycnodysostosis: Identification of a novel mutation in the CTSK gene (cathepsin K)	Luz Maria Gonzalez Huerta SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Toral-Lopez, Jaime et al.	JOURNAL OF INVESTIGATIVE MEDICINE	2011
43	Hereditary sensory and autonomic neuropathy II due to novel mutation in the HSN2 gene in Mexican families	G. Pacheco Cuellar L. M. Gonzalez Huerta JUAN MANUEL VALDES MIRANDA et al.	JOURNAL OF NEUROLOGY	2011
44	Familial Pycnodysostosis	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Toral-López, J. Gonzalez-Huerta, L.M. et al.	JOURNAL OF INVESTIGATIVE MEDICINE	2011
45	Noonan syndrome: Prenatal diagnosis in a woman carrying a PTPN11 gene mutation	Norma Celia Gonzalez Huerta JUAN MANUEL VALDES MIRANDA Adrian Perez Cabrera et al.	JOURNAL OF MATERNAL-FETA L & NEONATAL MEDICINE	2010
46	Evaluation of iron status in healthy six-month-old infants in Mexican population: Evidence of a high prevalence of iron deficiency	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Beristain-Manterola R. Pasquetti-Ceccatelli A. et al.	E-Spen	2010



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

47	Atypical X-linked ichthyosis in a patient with a large deletion involving the steroid sulfatase (STS) gene	Luz Gonzalez Huerta Jaime Mendiola Jimenez Maria Del Moral Stevenel et al.	INTERNATIONAL JOURNAL OF DERMATOLOGY	2009
48	Satoyoshi Syndrome With Unusual Skeletal Abnormalities and Parental Consanguinity	CARLOS ALBERTO VENEGAS VEGA MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A	2009
49	Analysis of the VCX3A, VCX2 and VCX3B genes shows that VCX3A gene deletion is not sufficient to result in mental retardation in X-linked ichthyosis	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS L. M. Gonzalez Huerta	BRITISH JOURNAL OF DERMATOLOGY	2008
50	Segregation analysis in X-linked ichthyosis: paternal transmission of the affected X-chromosome	J. Toral Lopez L. M. Gonzalez Huerta SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS	BRITISH JOURNAL OF DERMATOLOGY	2008
51	Two different PABPN1 expanded alleles in a Mexican population with oculopharyngeal muscular dystrophy arising from independent founder effects	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Rivera, D. Mejia-Lopez, H. et al.	BRITISH JOURNAL OF OPHTHALMOLOGY	2008
52	A family with hereditary hyperferritinemia cataract syndrome: evidence of incomplete penetrance and clinical heterogeneity	Luz Gonzalez Huerta Veronica Ramirez Sanchez MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA et al.	BRITISH JOURNAL OF HAEMATOLOGY	2008
53	Tricho-rhino-phalangeal type I syndrome and mental retardation: Identification of a novel mutation in the TRPS1 gene	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Gonzalez-Huerta L.M. Messina-Baas O.M.	JOURNAL OF DERMATOLOGICAL SCIENCE	2007
54	A family with autosomal dominant primary congenital cataract associated with a CRYGC mutation: Evidence of clinical heterogeneity	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Gonzalez-Huerta L.M. Messina-Baas O.M.	MOLECULAR VISION	2007
55	Homozygous frameshift mutation in the SLC22A12 gene in a patient with primary gout and high levels of serum uric acid	NORA JANITZIA VAZQUEZ MELLADO CERVANTES RUBEN BURGOS VARGAS JOSE GLUSTEIN POZO MOLINA et al.	JOURNAL OF CLINICAL PATHOLOGY	2007
56	Molecular analysis of the CYP1B1 gene: Identification of novel truncating mutations in patients with primary congenital glaucoma	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA JUAN IGNACIO BABAYAN MENA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	OPHTHALMIC RES	2007
57	Molecular analysis of the SLC22A12 (URAT1) gene in patients with primary gout	NORA JANITZIA VAZQUEZ MELLADO CERVANTES SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS JOSE GLUSTEIN POZO MOLINA et al.	Rheumatology	2007

**SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS**

58	Retinoblastoma in monozygotic twins resulting from a post-zygotic event [Retinoblastoma en gemelas monocigotas resultado de un evento postcigótico]	MARIA ESTELA ARROYO YLLANES SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Pérez J.F.P. et al.	Revista Mexicana De Oftalmología	2006
59	Point mutation in the STS gene in a severely affected patient with x-linked recessive ichthyosis [12]	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Gonzalez-Huerta L.M. et al.	ACTA DERM-VENEREO L	2006
60	Two affected siblings with nuclear cataract associated with a novel missense mutation in the CRYGD gene	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Messina-Baas O.M. Gonzalez-Huerta L.M.	MOLECULAR VISION	2006
61	Primary congenital glaucoma: Molecular study in a family with two affected cases [Glaucoma congénito primario: Estudio molecular en una familia con dos casos afectados]	SILVIA FANNY LARA HUERTA JUAN IGNACIO BABAYAN MENA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	Revista Mexicana De Oftalmología	2005
62	Molecular analysis of isolated cases with primary congenital glaucoma: Preliminary study [Análisis molecular de casos aislados con glaucoma congénito primario: Estudio preliminar]	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA JUAN IGNACIO BABAYAN MENA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	Revista Mexicana De Oftalmología	2005
63	Clinical spectrum of a family with autosomal dominant lamellar cataract [Espectro clínico en una familia con catarata lamelar autosómica dominante]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Messina-Baas O.M. González-Huerta L.M.	Revista Mexicana De Oftalmología	2005
64	Molecular analysis of the NDP gene in two families with Norrie disease	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA MARIA DE LA LUZ ARENAS SORDO SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	ACTA OPHTHALMOL SCAN	2005
65	Topical tazarotene 0.05% versus glycolic acid 70% treatment in X-linked ichthyosis due to extensive deletion of the STS gene [2]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Cotellessa C. Valeri P. et al.	ACTA DERM-VENEREO L	2005
66	Análisis molecular de casos aislados con glaucoma congénito primario: Estudio preliminar	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Chima-Galán, M.C. González-Huerta, L.M. et al.	Revista Mexicana De Oftalmología	2005
67	Norrie disease. Presentation of a familiar case [Enfermedad de Norrie. Presentación de un caso familiar]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Messina-Baas O.M.	Revista Mexicana De Oftalmología	2005



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

68	Tinea imbricata: Autosomal dominant pattern of susceptibility in a polygamous indigenous family of the Nahuatl zone in Mexico	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Bonifaz A. Araiza J. et al.	Mycoses	2004
69	Novel missense mutation (Arg432Cys) in a patient with steroid sulphatase-deficiency [1]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS González-Huerta L.M. Riviera-Vega M.R. et al.	CLINICAL ENDOCRINOLOGY	2003
70	A novel association in a family with oculo-auriculo-vertebral spectrum and X-linked ichthyosis [3]	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA MARGARITA VALDES FLORES SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	PEDIATRIC DERMATOLOGY	2003
71	Analysis of CYP1B1 gene in a family with primary congenital glaucoma: Preliminary report [Análisis del gen CYP1B1 en una familia con glaucoma congénito primario: Estudio preliminar]	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS JUAN IGNACIO BABAYAN MENA et al.	Revista Mexicana De Oftalmología	2003
72	Somatic and germinal mosaicism for the steroid sulfatase gene deletion in a steroid sulfatase deficiency carrier	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS MARGARITA VALDES FLORES MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA et al.	JOURNAL OF INVESTIGATIVE DERMATOLOGY	2002
73	Carrier identification by FISH analysis in isolated cases of X-linked ichthyosis	MARGARITA VALDES FLORES SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Kofman-Alfaro S.H. et al.	AM J MED GENET	2001
74	Deletion of exons 1-5 of the STS gene causing X-linked ichthyosis	MARGARITA VALDES FLORES SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Kofman-Alfaro S.H. et al.	JOURNAL OF INVESTIGATIVE DERMATOLOGY	2001
75	Unusual clinical presentation in two cases of multiple sulfatase deficiency	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA MARGARITA VALDES FLORES SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	PEDIATRIC DERMATOLOGY	2001
76	Maternal transmission of the 3 bp deletion within exon 7 of the STS gene in steroid sulfatase deficiency [5]	MARGARITA VALDES FLORES MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	JOURNAL OF INVESTIGATIVE DERMATOLOGY	2001
77	Characterization of a novel point mutation (Arg432His) in X-linked ichthyosis [1]	MARGARITA VALDES FLORES SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Jimenez Vaca A.L. et al.	ACTA DERM-VENEREOL	2001
78	Deletion pattern of the STS gene in X-linked ichthyosis in a Mexican population	MARGARITA VALDES FLORES MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	MOLECULAR MEDICINE	2001



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

79	A novel partial deletion of exons 2-10 of the STS gene in recessive X-linked ichthyosis	MARGARITA VALDES FLORES SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Kofman-Alfaro S.H. et al.	JOURNAL OF INVESTIGATIVE DERMATOLOGY	2000
80	Ichthyosis vulgaris and X-linked ichthyosis: Simultaneous segregation in the same family [16]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Valdes-Flores M. Rivera-Vega M.R. et al.	ACTA DERM-VENEREO L	1999
81	Higher prevalence of X-linked ichthyosis vs. ichthyosis vulgaris in Mexico [2]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS JUAN CUAUHTEMOC DIAZ ZAGOYA MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA et al.	INTERNATIONAL JOURNAL OF DERMATOLOGY	1999
82	Most 'sporadic' cases of X-linked ichthyosis are not de novo mutations	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS MARGARITA VALDES FLORES JUAN CUAUHTEMOC DIAZ ZAGOYA et al.	ACTA DERM-VENEREO L	1999
83	An atypical contiguous gene syndrome: Molecular studies in a family with X-linked Kallmann's syndrome and X-linked ichthyosis	ALFREDO ANTONIO ULLOA Y AGUIRRE JUAN CARLOS ZENTENO RUIZ SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS et al.	CLINICAL ENDOCRINOLOGY Y	1999
84	Steroid sulfatase activity in leukocytes: A comparative study in 45,X;46,Xi(Xq) and carriers of steroid sulfatase deficiency	ANTONIO MIRANDA DUARTE MARGARITA VALDES FLORES RODRIGO MIRANDA ZAMORA et al.	BIOCHEM MOL BIOL INT	1999
85	Are atopy and palm-sole hyperlinearity clinical tools in the differential diagnosis between ichthyosis vulgaris and X-linked ichthyosis? [1]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS MARGARITA VALDES FLORES JUAN CUAUHTEMOC DIAZ ZAGOYA et al.	JOURNAL OF DERMATOLOGY	1998
86	Contiguous gene syndrome due to deletion of the first three exons of the Kallmann gene and complete deletion of the steroid sulphatase gene	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS JUAN CARLOS ZENTENO RUIZ ALFREDO ANTONIO ULLOA Y AGUIRRE et al.	CLINICAL ENDOCRINOLOGY Y	1998
87	X-linked ichthyosis in Mexico: High frequency of deletions in the steroid sulfatase encoding gene	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS JUAN CUAUHTEMOC DIAZ ZAGOYA Kofman-Alfaro S.H. et al.	AM J MED GENET	1997
88	Accuracy of the clinical diagnosis of recessive X-linked ichthyosis vs ichthyosis vulgaris	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS JUAN CUAUHTEMOC DIAZ ZAGOYA Kofman-Alfaro S.H. et al.	JOURNAL OF DERMATOLOGY	1996
89	Congenital heart defect and conductive hypoacusia in a patient with the KBG syndrome [5]	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Juarez N.L. et al.	CLINICAL GENETICS	1996



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

90	The biochemical identification of carrier state in mothers of sporadic cases of x-linked recessive ichthyosis	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS JUAN CUAUHTEMOC DIAZ ZAGOYA Kofman-Alfaro S. et al.	GENET COUNSEL	1995
91	Erythrocyte fatty acids in children with severe protein-calorie malnutrition [Los ácidos grasos eritrocíticos de niños con desnutrición energético proteica grave.]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS MARCO ANTONIO JUAREZ OROPEZA Rojo-Callejas F. et al.	REVISTA DE INVESTIGACION CLINICA-CLINIC AL AND TRANSLATIONAL INVESTIGATION	1994
92	Inguinal hernia in recessive x-linked Ichthyosis	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA JUAN CUAUHTEMOC DIAZ ZAGOYA et al.	JOURNAL OF DERMATOLOGY	1994
93	Comparative analysis of human steroid sulfatase activity in prepubertal and postpubertal males and females	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS MARCO ANTONIO JUAREZ OROPEZA RODRIGO MIRANDA ZAMORA et al.	Biochemistry International	1993
94	Comparative analysis of erythrocyte fatty acid composition in a sample of Mexico City children and young adults on a free diet	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS RODRIGO MIRANDA ZAMORA MARCO ANTONIO JUAREZ OROPEZA et al.	Archives Of Medical Research	1993
95	Genetic disorders in sexual differentiation in humans [Trastornos genéticos de la diferenciación sexual en el humano.]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS SALVADOR ARMENDARES SAGRERA Salamanca-Gómez F. et al.	GACETA MEDICA DE MEXICO	1992
96	The human Y chromosome [El cromosoma Y humano.]	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS Kofman-Alfaro S.H.	REVISTA DE INVESTIGACION CLINICA-CLINIC AL AND TRANSLATIONAL INVESTIGATION	1990



Sistema Integral de Información Académica
Dirección General de Evaluación Institucional
Reporte de Producción Académica



III-SIIA

SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

LIBROS Y CAPITULOS CON ISBN

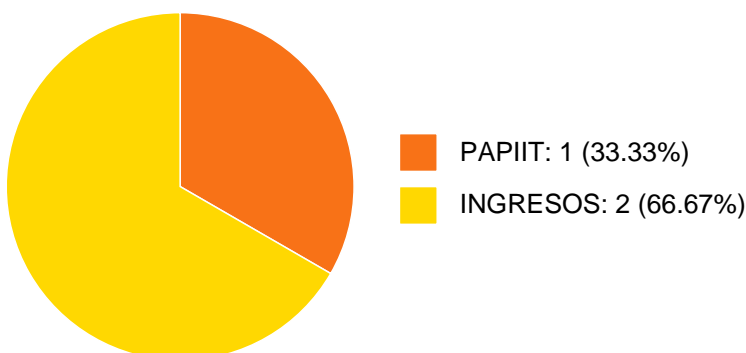
No se encuentran registros en la base de datos de Humanindex asociados a:

SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS



PARTICIPACIÓN EN PROYECTOS

Histórico de participación en proyectos



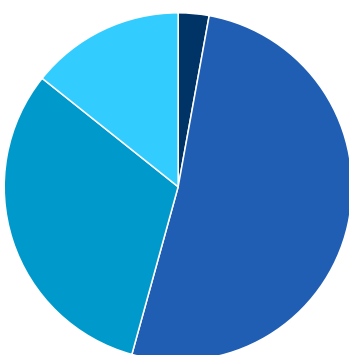
#	Nombre	Participantes	Fuente	Fecha inicio	Fecha fin
1	Detección de imbalances cromosómicos en pacientes con malformaciones congénitas múltiples/discapacidad intelectual mediante MLPA, SNPArray y WG.	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS	Ingresos Propios	06-09-2016	06-09-2020
2	Identificación de rearreglos cromosómicos de novo en pacientes con aparentes duplicaciones cromosómicas segmentales.	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS	Recursos PAPIIT	01-01-2019	31-12-2020
3	Caracterización molecular mediante exoma de la hipoacusia neurosensorial no sindrómica en una muestra de pacientes mexicanos.	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS	Ingresos Propios	01-01-2021	08-09-2024



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

PARTICIPACIÓN EN TESIS

Histórico de Colaboraciones en Tesis



- Licenciatura: 1 (2.86%)
- Especialidad: 18 (51.43%)
- Maestría: 11 (31.43%)
- Doctorado: 5 (14.29%)

#	Título del documento	Tipo de Tesis	Sinodales	Autores	Entidad	Año
1	Caracterización del desbalance genómico en pacientes con reordenamientos cromosómicos	Tesis de Doctorado	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Martín de Saro, Mónica Dennise,	Facultad de Medicina,	2021
2	Caracterización molecular con secuenciación de nueva generación en enfermedad de Dowling Degos, presentación de una familia mexicana	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Moreno Chacón, Alejandra,	Facultad de Medicina,	2020
3	Caracterización molecular del gen PABPN1 en tres familias mexicanas con distrofia muscular oculofaringea	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Xilotl de Jesús, Nancy,	Facultad de Medicina,	2019
4	Identificación del gen PAX6 como agente causal de nistagmus congénito autosómico dominante	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	JUAN MANUEL VALDES MIRANDA, Vera Gamas, Ramiro,	Facultad de Medicina,	2018



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

5	Estudio genealógico, clínico y molecular de pacientes con enfermedad de Creutzfeldt-Jakob familiar	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Tovar Ayala, Mar Gabriela,	Facultad de Medicina,	2018
6	Identificación de los genes asociados a la hipocusia autosómica recesiva mediante MLPA y exoma en una muestra de pacientes mexicanos	Tesis de Doctorado	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Martínez Saucedo, Mirna,	Facultad de Medicina,	2017
7	Análisis del gen NF1 mediante MLPA en pacientes con neurofibromatosis tipo 1	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Valdes Miranda, Juan Manuel,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2016
8	Estudio genético comparativo en sordera neurosensorial no-sindrómica en distintas regiones	Tesis de Doctorado	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Loeza Becerra, Francisco,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2015
9	Canalopatía de Becker : presentación de caso clínico y revisión de la literatura	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Gayosso Gómez, Luis Vicente,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2015
10	Síndrome de Jacobsen: importancia del diagnóstico oportuno en pacientes con craneosinostosis	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Linares Chavez, Etzalli Pamela,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2015

**SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS**

11	Análisis de las variantes génicas de CYP2C9 y sus efectos en la farmacocinética del diclofenaco en sujetos mexicanos	Tesis de Maestría	OCTAVIO AMANCIO CHASSIN,	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIA S, Martin De Saro, Mónica Dennise,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2013
12	Caracterización de una mutación nueva del gen STS en una familia con ictiosis ligada X	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, García Vidaña, Haydee,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2013
13	Caracterización genotípica y fenotípica de una familia con dos mujeres afectadas por enfermedad de Fabry y reporte de una nueva mutación	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Gutiérrez Múgica, Heraclio Constantino,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2013
14	Identificación de los puntos de ruptura/unión de la delección del gen STS en la ILX	Tesis de Doctorado	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	González Huerta, Luz María,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2013
15	Identificación de la herencia digénica (gjb2 y gjb6) en la hipoacusia autosómica recesiva en una muestra de pacientes mexicanos	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Martinez Saucedo, Mirna,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2013
16	Ánalisis de la delección del gen GJB6 en pacientes heterocigotos para el gen GJB2 con hipoacusia neurosensorial no sindrómica en una muestra depoblación mexicana	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Martinez Saucedo, Mirna,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2012



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

17	Análisis del exón 17 del gen <i>nfl</i> en pacientes con neurofibromatosis tipo 1 sin neurofibromas	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Soto Alvarez, José Ramon,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2012
18	Determinación de homocisteína en recién nacidos de término y su asociación con el polimorfismo C677T del gen de la metilen-tetrahidrofolato reductasa (MTHFR)	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Arroyo Cabrales, Leyla María,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2011
19	Mutagénesis dirigida en el gen <i>STS</i> y su efecto en la sulfatasa de esteroides	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Toral López, Jaime,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2010
20	Búsqueda de mutaciones en el gen <i>ADAMSTL4</i> como causa de ectopia lental aislada autosómica recesiva	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Plaza Benhumea, Lautaro,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2010
21	Ánalisis molecular del gen <i>PTPN11</i> en pacientes mexicanos con Síndrome de Noonan	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	González Huerta, Norma Celia,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2009
22	Ánalisis del gen <i>SDHD</i> en una familia con paraganglioma	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Mendiola Jiménez, Jaime Isaac,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2009



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

23	Identificación de mutaciones en el gen de la filagrina, como gen modificador de la ictiosis ligada al X	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Mendoza Caamal, Elvia Cristina,	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala", Facultad de Medicina,	2009
24	Identificacion del origen parental del cromosoma X afectado en pacientes con ictiosis recesiva ligada al X	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Toral López, Jaime,		2007
25	Reporte de una familia mexicana con distrofia miotonica tipo 1: ausencia de correlacion entre el largo del repetido CTG y la gravedad de la enfermedad	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Camacho Molina, Alejandra,		2007
26	Analisis de los genes gamma-D cristalino y gamma-A1/A3 cristalino en pacientes con catarata congenita primaria en una muestra de pacientes mexicanos	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	LUIS FELIPE JIMENEZ GARCIA, Gonzalez Huerta, Luz Maria,		2006
27	Estudio clinico y molecular en una familia con glaucoma congenito primario	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Chima Galan, Maria del Carmen,		2003
28	Analisis molecular del gen PMP 22 en Charcot Marie Tooth tipo 1A en pacientes mexicanos	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Leyva García, Norberto,		2003
29	Caracterizacion de mutaciones intragenicas del gen STS en pacientes con ictiosis ligada al X (ILX)	Tesis de Doctorado	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Valdez Flores, Margarita,		2002
30	Analisis del gen STS y regiones flanqueadoras en la ictiosis ligada al X	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Jimenez Vaca, Ana Luisa,		2002



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



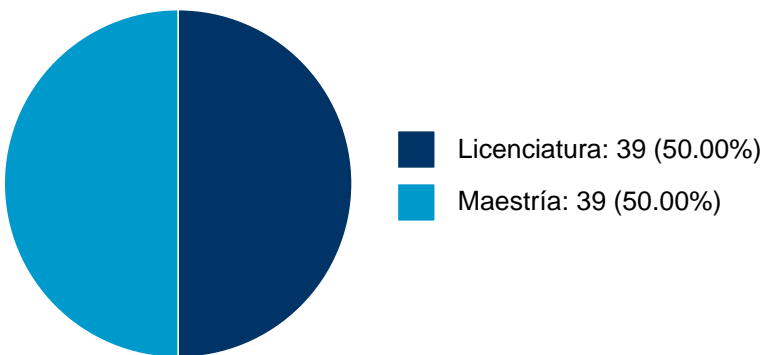
SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

31	Identificacion de portadoras de ictiosis ligada al cromosoma X, mediante hibridacion in situ	Tesis de Licenciatura	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARGARITA VALDES FLORES, Gonzalez Huerta, Luz Maria,	2001
32	Actividad de la sulfatasa esteroide e hibridacion in situ del gen sts para la identificacion de portadoras en los casos esporadicos de ilx	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	SUSANA HELENA KOFRMAN EPSTEIN, Valdez Flores, Margarita,	1999
33	Analisis de una familia con dos casos de deficiencia multiple de sulfatasas	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA, Blanco Aguirre, Maria Esther,	1999
34	Comparacion de la actividad de sulfatasa de esteroideos en pacientes con isocromosoma de brazos largos del cromosoma X con pacientes con monosomia del cromosoma X, y mujeres normales	Tesis de Maestría	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Miranda Duarte, Antonio,	1998
35	Estudio clinico, citogenetico, bioquimico y molecular en familias con diagnostico de ictiosis ligada al X	Tesis de Especialidad	SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS,	Moran Barroso, Veronica Fabiola,	1996



DOCENCIA IMPARTIDA

Histórico de docencia



#	Nivel titulación	Asignatura	Entidad	Alumnos	Semestre
1	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	0	2023-2
2	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2023-0
3	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN IV	Facultad de Medicina	1	2023-1
4	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	2	2022-2
5	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN III	Facultad de Medicina	1	2022-2
6	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	1	2022-1
7	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	32	2022-0
8	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN II	Facultad de Medicina	1	2022-1
9	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN I	Facultad de Medicina	1	2021-2
10	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	27	2021-0
11	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	27	2021-0
12	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2020-0
13	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2020-0
14	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	1	2019-2
15	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	17	2019-0
16	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	16	2019-0
17	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	1	2018-2
18	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	1	2018-1
19	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2018-0
20	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2018-0
21	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	1	2017-2
22	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA-394828	Facultad de Medicina	1	2017-1
23	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2017-0



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

24	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2017-0
25	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III	Facultad de Medicina	1	2016-2
26	Licenciatura	GENERALIDADES-49412	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	36	2016-1
27	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	22	2016-0
28	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	21	2016-0
29	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	1	2016-1
30	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION I	Facultad de Medicina	1	2015-2
31	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2015-0
32	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	19	2015-0
33	Licenciatura	GENERALIDADES	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	36	2015-1
34	Licenciatura	GENERALIDADES	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	37	2014-1
35	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	2	2014-1
36	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	24	2014-0
37	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	24	2014-0
38	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION IV	Facultad de Medicina	2	2014-1
39	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III	Facultad de Medicina	2	2013-2
40	Maestría	TEMAS SELECTOS	Facultad de Ciencias	4	2013-2
41	Maestría	TEMAS SELECTOS	Facultad de Ciencias	7	2013-1
42	Licenciatura	GENERALIDADES	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	33	2013-1
43	Maestría	TOPICOS DE FARMACOGENOMICA	Facultad de Medicina	5	2013-1
44	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION IV	Facultad de Medicina	1	2013-1
45	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Medicina	2	2013-1
46	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	23	2013-0
47	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	23	2013-0
48	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION I	Facultad de Medicina	2	2012-2
49	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III	Facultad de Medicina	1	2012-2
50	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION I	Facultad de Medicina	1	2012-2
51	Licenciatura	GENERALIDADES	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	33	2012-1
52	Maestría	TEMAS SELECTOS	Facultad de Ciencias	5	2012-1
53	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Medicina	1	2012-1
54	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	24	2012-0
55	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	24	2012-0
56	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION I	Facultad de Medicina	1	2011-2
57	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	27	2011-0
58	Maestría	TOPICOS SELECTOS DE BIOLOGIA	Facultad de Ciencias	5	2011-1
59	Licenciatura	GENERALIDADES	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	36	2011-1



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

60	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	27	2011-0
61	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	23	2010-0
62	Licenciatura	GENERALIDADES	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	25	2010-1
63	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	23	2010-0
64	Maestría	TOPICOS SELECTOS DE BIOLOGIA	Facultad de Medicina	2	2009-2
65	Maestría	TOPICOS SELECTOS DE BIOLOGIA	Facultad de Estudios Superiores "Zaragoza"	1	2009-2
66	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	23	2009-0
67	Licenciatura	GENERALIDADES	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	29	2009-1
68	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION IV	Facultad de Medicina	1	2009-1
69	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	22	2009-0
70	Maestría	TOPICOS SELECTOS DE BIOLOGIA	Facultad de Ciencias	2	2008-2
71	Maestría	TOPICOS SELECTOS DE BIOLOGIA	Facultad de Medicina	4	2008-2
72	Maestría	TOPICOS SELECTOS DE BIOLOGIA	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	3	2008-2
73	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III	Facultad de Medicina	1	2008-2
74	Maestría	TOPICOS SELECTOS DE BIOLOGIA	Instituto de Ecología	2	2008-2
75	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	25	2008-0
76	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Medicina	1	2008-1
77	Licenciatura	GENERALIDADES	Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"	33	2008-1
78	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	26	2008-0



Sistema Integral de Información Académica
Dirección General de Evaluación Institucional

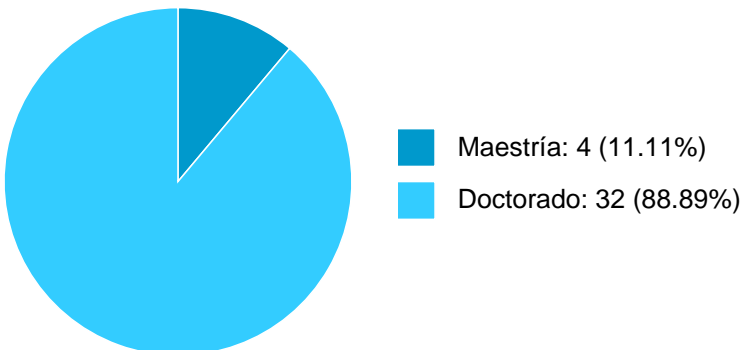
Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

TUTORIAS EN POSGRADO

Histórico de tutorías en posgrado



#	Entidad	Nivel	Plan de estudios	Año	Semestre
1	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2021	2021-2
2	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2020	2020-2
3	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2020	2020-2
4	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2019	2020-1
5	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2019	2019-2
6	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2019	2020-1
7	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2018	2018-2
8	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2018	2019-1
9	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2018	2018-2
10	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2018	2019-1
11	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2016	2016-2
12	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2016	2017-1
13	Facultad de Filosofía y Letras	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2016	2016-2
14	Facultad de Filosofía y Letras	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2016	2017-1
15	Facultad de Filosofía y Letras	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2015	2015-2
16	Facultad de Filosofía y Letras	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2015	2016-1
17	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2015	2015-2
18	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2015	2016-1
19	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2015	2015-2



Sistema Integral de Información Académica

Dirección General de Evaluación Institucional

Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

20	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2014	2014-2
21	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2014	2015-1
22	Facultad de Filosofía y Letras	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2014	2014-2
23	Facultad de Filosofía y Letras	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2014	2015-1
24	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2014	2014-2
25	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2014	2015-1
26	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2013	2013-2
27	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2013	2014-1
28		Maestría	Maestría en Ciencias Médicas	2013	2013-2
29		Maestría	Maestría en Ciencias Médicas	2013	2014-1
30	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2013	2013-2
31	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2013	2014-1
32		Maestría	Maestría en Ciencias Médicas	2012	2012-2
33		Maestría	Maestría en Ciencias Médicas	2012	2013-1
34	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2012	2012-2
35	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2012	2013-1
36	Facultad de Medicina	Doctorado	Doctorado en Ciencias Médicas	2011	2012-1



Sistema Integral de Información Académica
Dirección General de Evaluación Institucional
Reporte de Producción Académica



III-SIIA

SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

PATENTES

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

SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS



Sistema Integral de Información Académica
Dirección General de Evaluación Institucional
Reporte de Producción Académica



SERGIO ALBERTO CUEVAS COVARRUBIAS

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	2008-2023
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