



ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

Datos Generales

Nombre: ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

Máximo nivel de estudios: DOCTORADO

Antigüedad académica en la UNAM: 53 años

Nombramientos

Vigente: INVESTIGADOR TITULAR C TC Definitivo
Instituto de Investigaciones en Materiales
Desde 01-01-2008 (fecha inicial de registros en el SIIA)

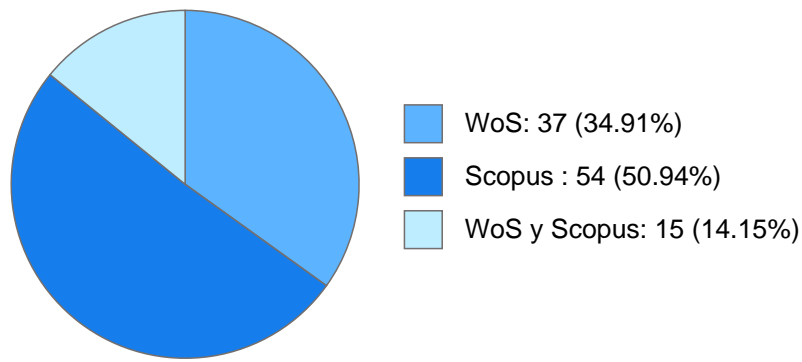
Estímulos, programas, premios y reconocimientos

SNI II - VIGENTE
PRIDE D - VIGENTE

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

DOCUMENTOS EN REVISTAS

Histórico de Documentos



#	Título	Autores	Revista	Año
1	Ab initio study of the vibrational spectra of amorphous boron nitride	DAVID HINOJOSA ROMERO ALEXANDER VALLADARES MC NELIS RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	SCIENTIFIC REPORTS	2024
2	Superconductivity in Twisted Bismuth Bilayers	ISAIAS RODRIGUEZ AGUIRRE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS DAVID HINOJOSA ROMERO et al.	Advanced Physics Research	2024
3	Short-Range Atomic Topology of Ab Initio Generated Amorphous PdSi Alloys	ISAIAS RODRIGUEZ AGUIRRE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	Advanced Theory and Simulations	2023
4	Ab initio studies of magnetism and topology in solid Pd-rich alpha-PdSi alloys	RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ALEXANDER VALLADARES MC NELIS DAVID HINOJOSA ROMERO et al.	SCIENTIFIC REPORTS	2022
5	Superconductivity Versus Magnetism in the Amorphous Palladium "Ides": Pd _{1-c} (H/D/T) _c	ISAIAS RODRIGUEZ AGUIRRE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	JOURNAL OF LOW TEMPERATURE PHYSICS	2022
6	The effect of negative pressures on the superconductivity of amorphous and crystalline bismuth	DAVID HINOJOSA ROMERO ALEXANDER VALLADARES MC NELIS RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	SCIENTIFIC REPORTS	2022

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

7	A facile approach to calculating superconducting transition temperatures in the bismuth solid phases	MARTIN ISAIAS RODRIGUEZ RODRIGUEZ DAVID HINOJOSA ROMERO ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	SCIENTIFIC REPORTS	2019
8	Ab initio Study of the Amorphous Cu-Bi System	DAVID HINOJOSA ROMERO ISAIAS RODRIGUEZ AGUIRRE ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	Mrs Advances	2019
9	Emergence of magnetism in bulk amorphous palladium	ISAIAS RODRIGUEZ AGUIRRE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS DAVID HINOJOSA ROMERO et al.	PHYSICAL REVIEW B	2019
10	Possible superconductivity in Bismuth (III) bilayers. Their electronic and vibrational properties from first principles	DAVID HINOJOSA ROMERO ALEXANDER VALLADARES MC NELIS RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	Mrs Advances	2018
11	Possible superconductivity in the Bismuth IV solid phase under pressure	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE ISAIAS RODRIGUEZ AGUIRRE DAVID HINOJOSA ROMERO et al.	SCIENTIFIC REPORTS	2018
12	Compressed Crystalline Bismuth and Superconductivity. An ab initio computational Simulation	DAVID HINOJOSA ROMERO ZAAHEL MATA PINZON ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	Mrs Advances	2017
13	Superconductivity in Bismuth. A New Look at an Old Problem	ZAAHEL MATA PINZON ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	PLOS ONE	2016
14	First-principles calculation of the electronic and topological properties of crystalline and amorphous AlxGa1-xN	SEBASTIAN PASCAL TAMARIZ KAUFMANN ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	JOURNAL OF NON-CRYSTALLI NE SOLIDS	2015
15	Short-range order in ab initio computer generated amorphous and liquid Cu-Zr alloys: A new approach	JONATHAN GALVAN COLIN ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	PHYSICA B-CONDENSED MATTER	2015
16	Electronic and vibrational densities of states of ab initio generated nanoporous carbons	CRISTINA ROMERO RANGEL ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	JOURNAL OF NON-CRYSTALLI NE SOLIDS	2013
17	Amorphous bismuth: Structure-property relations and the size of the supercell	ZAAHEL MATA PINZON ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	Materials Research Society Symposium Proceedings	2013

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

18	Structural and electronic properties of Cu ₆₄ Zr ₃₆ BMG by ab initio molecular dynamics	JONATHAN GALVAN COLIN ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	Materials Research Society Symposium Proceedings	2013
19	Computational alternatives to generate amorphous nanoporous structures using ab initio molecular dynamics	C. U. Santiago Cortes LUIS MARTIN MEJIA MENDOZA RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	JOURNAL OF NON-CRYSTALLINE SOLIDS	2012
20	Exploring the surface reactivity of Ag nanoparticles with antimicrobial activity: A DFT study	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Estrada-Salas, Ruben E. Barron, Hector et al.	INTERNATIONAL JOURNAL OF QUANTUM CHEMISTRY	2012
21	New Approaches to the Computer Simulation of Amorphous Alloys: A Review	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE JUAN ANDRES DIAZ CELAYA JONATHAN GALVAN COLIN et al.	Materials	2011
22	Structural properties of amorphous selenium: An ab initio molecular-dynamics simulation	JOSE ANGEL REYES RETANA ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	COMPUTATIONAL MATERIALS SCIENCE	2010
23	An ab initio molecular dynamics calculation of the density of the liquid metallic alloy Al-Si(12)at% as a function of temperature	JUAN ANDRES DIAZ CELAYA ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS	Intermetallics	2010
24	A New Approach to the Computer Modeling of Amorphous Nanoporous Structures of Semiconducting and Metallic Materials: A Review	CRISTINA ROMERO RANGEL Juan C. Noyola Ulises Santiago et al.	Materials	2010
25	Are slit pores in carbonaceous materials real?	CRISTINA ROMERO RANGEL ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	Materials Research Society Symposium Proceedings	2010
26	Could porosity induce gaps in the vibrational density of states of nanoporous silicon?	ALEXANDER VALLADARES MC NELIS RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE et al.	Materials Research Society Symposium Proceedings	2010
27	Exploring the Surface Reactivity of 3d Metal Endofullerenes: A Density-Functional Theory Study	Ruben E. Estrada Salas ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	JOURNAL OF PHYSICAL CHEMISTRY A	2009
28	Atomic structure and diffusion in Cu ₆₀ Zr ₄₀ metallic liquid and glass: molecular dynamics simulations	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Sun, Yong Li Shen, Jun	JOURNAL OF APPLIED PHYSICS	2009

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

29	Crystalline and amorphous nanostructures in porous silicon	CATHERINE EMILIE LOUSTAU LABOURDETTE ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	JOURNAL OF NON-CRYSTALLI NE SOLIDS	2008
30	DFT calculations of the structure and electronic properties of late 3d transition metal atoms endohedrally doping C-60	Ruben E. Estrada Salas ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	JOURNAL OF MOLECULAR STRUCTURE-THE OCHEM	2008
31	The energetics of hydrogen adsorbed in nanoporous silicon. An ab initio simulational study	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE ALEXANDER VALLADARES MC NELIS RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	Materials Research Society Symposium Proceedings	2006
32	Computer modeling of nanoporous materials: An ab initio novel approach for silicon and carbon	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE ALEXANDER VALLADARES MC NELIS RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS	Materials Research Society Symposium Proceedings	2006
33	Amorphizing non-cubic structures of carbon. The case of rhombohedral and hexagonal crystalline supercells	ZAAHEL MATA PINZON RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE et al.	JOURNAL OF NON-CRYSTALLI NE SOLIDS	2004
34	Atomic topology and optical properties of amorphous porous silicon, ap-Si	RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Loustau E.R.L.	JOURNAL OF NON-CRYSTALLI NE SOLIDS	2004
35	Amorphous alloys of C _{0.5} Si _{0.5} , Si _{0.5} Ge _{0.5} and In _{0.5} Se _{0.5} : Atomic topology	ANGELICA ESTRELLA RAMOS PEÑA RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE et al.	JOURNAL OF NON-CRYSTALLI NE SOLIDS	2004
36	Harmonically trapped ideal quantum gases	MARCELA DOLORES GREYER GONZALEZ MAURICIO FORTES BESPROSVANI MANUEL DE LLANO DE LA GARZA et al.	EUROPEAN PHYSICAL JOURNAL D	2003
37	Atomic topology and radial distribution functions of α -SiN _x alloys: Ab initio simulations	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Alvarez F.	SOLID STATE COMMUNICATIO NS	2003
38	Ab initio generation of amorphous carbon structures	RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Alvarez F. et al.	DIAMOND AND RELATED MATERIALS	2002
39	Ab initio generation of amorphous semiconducting structures. The case of α -Si	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Alvarez F.	JOURNAL OF NON-CRYSTALLI NE SOLIDS	2002
40	Radial distribution functions of ab initio generated amorphous covalent networks	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Alvarez F. Díaz C.C.	PHYSICAL REVIEW B	2002

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

41	Ab initio studies of the atomic and electronic structure of pure and hydrogenated α -Si	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Alvarez F. Liu Z. et al.	EUROPEAN PHYSICAL JOURNAL B	2001
42	Electronic and optical studies of coexisting 5- and 6-atom rings in tetrahedral α -C	RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ALIPIO GUSTAVO CALLES MARTINEZ ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE et al.	Materials Research Society Symposium Proceedings	2001
43	Bose-Einstein condensation of nonzero-center-of-mass-momentum Cooper pairs	MAURICIO FORTES BESPROSVANI MIGUEL ANGEL SOLIS ATALA MANUEL DE LLANO DE LA GARZA et al.	PHYSICA C-SUPERCONDUCTIVITY AND ITS APPLICATIONS	2001
44	The influence of 5- and 6-atom rings on the optical properties of amorphous silicon nitride. A cluster simulation	RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ALIPIO GUSTAVO CALLES MARTINEZ ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	Materials Research Society Symposium Proceedings	2000
45	Influence of 5-atom rings on the optical properties of amorphous carbon nitride	RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ALIPIO GUSTAVO CALLES MARTINEZ ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	SYNTHETIC METALS	1999
46	Optical properties of tetrahedral amorphous carbon nitride	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS ALEXANDER VALLADARES MC NELIS et al.	SYNTHETIC METALS	1999
47	The electronic structure of α -SiGe alloys: A cluster simulation	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE ALEXANDER VALLADARES MC NELIS McNelis M.A.	JOURNAL OF NON-CRYSTALLINE SOLIDS	1998
48	Ab initio cluster simulation of N-doped tetrahedral amorphous carbon	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE ALEXANDER VALLADARES MC NELIS RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS et al.	JOURNAL OF NON-CRYSTALLINE SOLIDS	1998
49	The energy gap in α -Si $_1$ -xCx : H alloys	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE ALEXANDER VALLADARES MC NELIS LUIS ENRIQUE SANORES CUEVAS et al.	PHYSICS LETTERS A	1997
50	Theoretical simulation of the topochemical polymerization of some diacetylene molecules	ROBERTO RENE SALCEDO PINTOS LUIS ENRIQUE SANORES CUEVAS ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE et al.	Polymer	1996



ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

51	Electronic structure of carbon nitride	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Sansores L.Enrique	Materials Research Society Symposium Proceedings	1994
52	Calculations of the electronic structure of vacancies in α -Si:H	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Sansores L.Enrique	Materials Research Society Symposium Proceedings	1993
53	The free-electron gas in n dimensions	LUIS FERNANDO MAGAÑA SOLIS ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Cetina E.	AMERICAN JOURNAL OF PHYSICS	1977
54	The debye model in n dimensions	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	AMERICAN JOURNAL OF PHYSICS	1975
55	Low-temperature specific heats of AgAu alloys	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE Green B.A.	Physical Review	1966



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



ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

LIBROS Y CAPITULOS CON ISBN

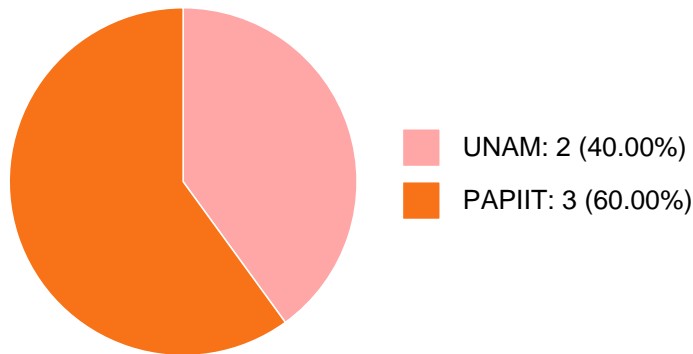
No se encuentran registros en la base de datos de Humanindex asociados a:

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

PARTICIPACIÓN EN PROYECTOS

Histórico de participación en proyectos

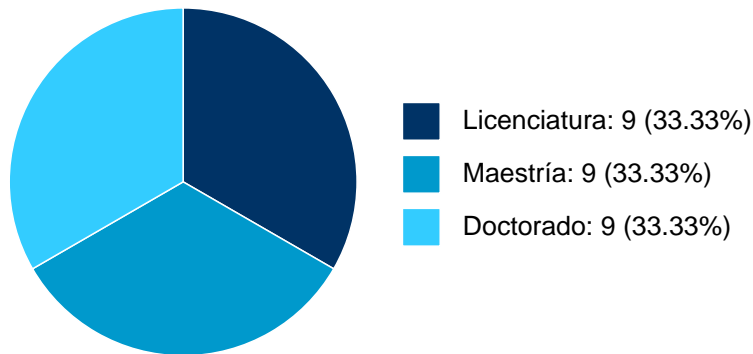


#	Nombre	Participantes	Fuente	Fecha inicio	Fecha fin
1	Propiedades electrónicas y fonónicas de materiales ii.	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	Presupuesto de la UNAM asignado a la Dependencia	01-01-2018	31-12-2021
2	Ingeniería de las densidades de estados electrónicos y vibracionales en sistemas metálicos	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	Recursos PAPIIT	01-01-2017	31-12-2019
3	Estudio computacionales de algunos sistemas metálicos amorfos, porosos y líquidos.	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	Recursos PAPIIT	01-01-2020	31-12-2022
4	Propiedades electrónicas y fonónicas de materiales ii.	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	Presupuesto de la UNAM asignado a la Dependencia	01-01-2022	31-12-2024
5	Hacia una mejor descripción de la estructura electrónica y topológica de aleaciones binarias	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE	Recursos PAPIIT	01-01-2023	31-12-2025

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

PARTICIPACIÓN EN TESIS

Histórico de Colaboraciones en Tesis



#	Título del documento	Tipo de Tesis	Sinodales	Autores	Entidad	Año
1	Estudio ab-initio del Cu-Zr amorfo : propiedades topológicas y electrónicas	Tesis de Maestría	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Frey Aguilar, José Fernando,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2019
2	Estructura y propiedades de materiales complejos : la aleación Au-Ag	Tesis de Maestría	JUAN CARLOS ALONSO HUITRON,	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE, RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS, et al.	Facultad de Ciencias, Instituto de Investigaciones en Materiales,	2017
3	Atomic structure and properties of amorphous, liquid and amorphous porous Cu-Zr alloys by ab initio simulations	Tesis de Doctorado	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS, Galván Colín, Jonathan,	Facultad de Ciencias, Instituto de Investigaciones en Materiales,	2016

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

4	Propiedades electrónicas y vibracionales y su influencia en la superconductividad del bismuto amorfo y sus aleaciones con plomo, talio y antimonio	Tesis de Doctorado	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Mata Pinzón, Zaahel,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2016
5	Estudio ab-initio de brecha energética para polímeros derivados del poli-tiofeno	Tesis de Maestría	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Garrido Velasco, Jozra,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2015
6	Simulaciones computacionales de materiales nanoporosos : el caso de carbono	Tesis de Doctorado	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Romero Rangel, Cristina,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2014
7	Cálculo ab-initio de propiedades electrónicas de la aleación cristalina y amorfa de aluminio, galio y nitrógeno ($Al_x Ga_{1-x} N$)	Tesis de Maestría	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Tamariz Kaufmann, Sebastián Pascal,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2014
8	Estudio del sistema aluminio-silicio líquido y amorfo	Tesis de Doctorado	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Díaz Celaya, Juan Andrés,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2012
9	Método computacional AB initio para la amorfización de una aleación Cu-Zr ($Cu_{64}Zr_{36}$)	Tesis de Maestría	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Galván Colín, Jonathan,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2011
10	Simulaciones computacionales de los calcogenuros amorfos	Tesis de Doctorado	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Reyes Retana, José Ángel,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2011
11	Simulación de sistemas metálicos amorfos y porosos de elementos nobles	Tesis de Doctorado	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Santiago Cortés, César Ulises,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2011
12	Propiedades electrónicas y vibracionales del bismuto amorfo por simulación computacional ab initio	Tesis de Maestría	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Mata Pinzón, Zaahel,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2010
13	Amorfización de estructuras cúbicas de carbono	Tesis de Maestría	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Barrón Escobar, Héctor,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2009

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

14	Simulación por dinámica molecular A B inicio de algunas propiedades del silicio amorfo poroso	Tesis de Doctorado	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Rosas Landa Loustau, Emilye,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2009
15	Estudio teórico - computacional de las propiedades electrónicas de metalofulerenos endoedrales	Tesis de Doctorado	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Estrada Salas, Rubén Eduardo,	Instituto de Investigaciones en Materiales,	2008
16	Amorfoización de estructuras no cúbicas del carbono : el caso del grafito romboedrales	Tesis de Licenciatura	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Romero Rangel, Cristina,		2007
17	Estudio teórico-computacional de las propiedades ópticas de sales derivadas de 2,4,6-trifenil pirilio y trifluorometansulfonato	Tesis de Maestría	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Estrada Salas, Ruben Eduardo,		2005
18	Simulaciones computacionales de aleaciones amorfas de indio y selenio	Tesis de Licenciatura	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Reyes Retana, José Angel,		2005
19	Estudio teórico-computacional de las propiedades ópticas de compuestos derivados del ácido tereftálico	Tesis de Licenciatura	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Estrada Salas, Ruben Eduardo,		2004
20	Topología atómica de germanio amorfo, generada con métodos ab-initio	Tesis de Maestría	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Díaz Torrejon, Cesar Carlos,		2003
21	Simulación por dinámica molecular de silicio amorfo poroso	Tesis de Licenciatura	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Rosas Landa Loustau, Emilye,		2003
22	Propiedades topológicas, electrónicas y ópticas de silicio amorfo puro y contaminado	Tesis de Doctorado	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Alvarez Ramirez, Fernando,		2002
23	Estructura electrónica y topología atómica de α -C16(N,P,As)1	Tesis de Licenciatura	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Arroyo Gomez, Maricela,		2000



ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

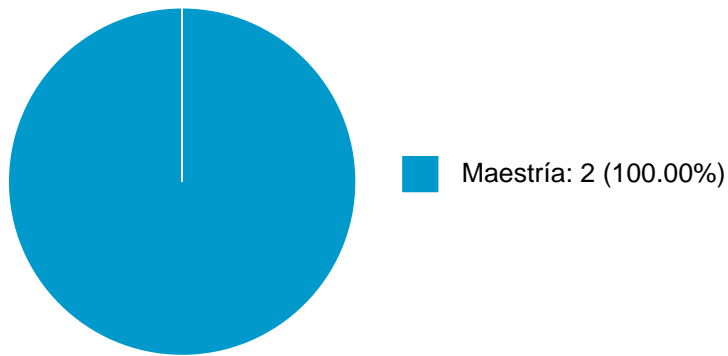
24	Estructura electronica y topologia atomica de α -Si16(N, P, As)1H24	Tesis de Licenciatura	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	RENELA MARIA VALLADARES MC NELIS, Díaz Torrejon, Cesar Carlos,	2000
25	Estructura electronica de α -Si:H con impurezas tipo n	Tesis de Licenciatura	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Gomez Gonzalez, Sara Lissette,	1997
26	Estructura electronica de aleaciones Si-C mediante el metodo LMTO	Tesis de Licenciatura	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Alvarez Ramirez, Fernando,	1996
27	Calorimetria de muestras tridimensionales y de geometrias restringidas	Tesis de Licenciatura	ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE,	Tentori Santa Cruz, Diana,	1974



ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

DOCENCIA IMPARTIDA

Histórico de docencia

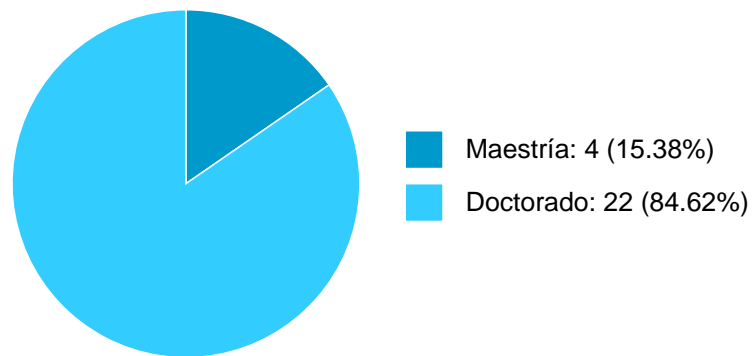


#	Nivel titulación	Asignatura	Entidad	Alumnos	Semestre
1	Maestría	ESTRUCTURA ELECTRÓNICA DE MATERIALES	Instituto de Investigaciones en Materiales	5	2023-1
2	Maestría	SEMINARIO DE INVESTIGACIÓN I	Instituto de Investigaciones en Materiales	1	2022-1

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

TUTORIAS EN POSGRADO

Histórico de tutorías en posgrado



#	Entidad	Nivel	Plan de estudios	Año	Semestre
1	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2021	2021-2
2	Instituto de Investigaciones en Materiales	Maestría	Maestría en Ciencias (Física)	2021	2021-2
3	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2020	2020-2
4	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2019	2019-2
5	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2019	2020-1
6	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2018	2019-1
7	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2014	2014-2

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

8	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2014	2015-1
9	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2014	2014-2
10	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2013	2013-2
11	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2013	2014-1
12	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2013	2013-2
13	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2013	2014-1
14	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2012	2012-2
15	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2012	2013-1
16	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2012	2012-2
17	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2012	2013-1
18	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2011	2011-2
19	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2011	2012-1
20	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2011	2011-2
21	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2011	2012-1

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

22	Instituto de Investigaciones en Materiales	Maestría	Maestría en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2010	2010-2
23	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2010	2010-2
24	Instituto de Investigaciones en Materiales	Doctorado	Doctorado en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2010	2011-1
25	Instituto de Investigaciones en Materiales	Maestría	Maestría en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2009	2009-2
26	Instituto de Investigaciones en Materiales	Maestría	Maestría en Ciencias e Ingeniería de Materiales	2009	2010-1



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



ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

PATENTES

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

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

ARIEL ALBERTO VALLADARES CLEMENTE

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