



VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

Datos Generales

Nombre: VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

Máximo nivel de estudios: DOCTORADO

Antigüedad académica en la UNAM: 23 años

Nombramientos

Vigente: PROFESOR ASIGNATURA A TP No Definitivo
Facultad de Medicina
Desde 16-09-2011
Desde 16-09-2011 PROFESOR ASIGNATURA A TP No Definitivo
Facultad de Medicina
Desde 01-12-2021
Desde 01-12-2021 PROFESOR ASIGNATURA A TP No Definitivo
Facultad de Estudios Superiores "Iztacala"
Desde 01-08-2022

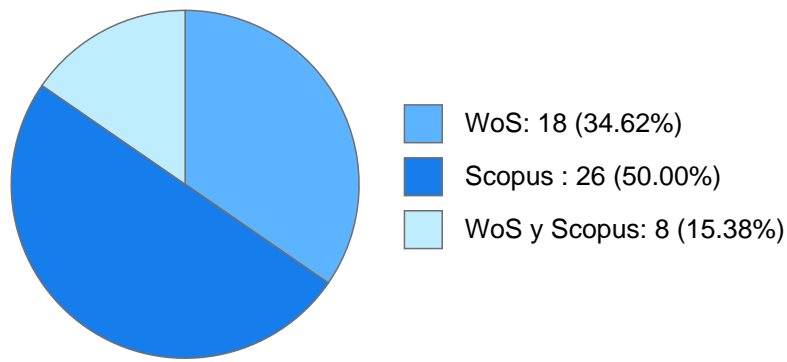
Estímulos, programas, premios y reconocimientos

SNI I 2012 - 2023
SNI I 2009
SNI C 2008
PEPASIG Nivel C (Maestría) 2018, 7 horas asignadas
PEPASIG Nivel C (Doctorado) 2016 - 2018, 7 horas asignadas
PEPASIG Nivel A (Licenciatura) 2016, 7 horas asignadas
PEPASIG Nivel C (Doctorado) 2012 - 2016, 7 horas asignadas
PEPASIG Nivel C (Doctorado) 2011 - 2012, 5 horas asignadas
PEPASIG Nivel A (Licenciatura) 2008 - 2011, 5 horas asignadas

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

DOCUMENTOS EN REVISTAS

Histórico de Documentos



#	Título	Autores	Revista	Año
1	Silver-Russell syndrome caused by trisomy 11p15.5 due to a derivative X chromosome from a de novo t(X;11) in a Mexican female patient	LINDA BEATRIZ MUÑOZ MARTINEZ ARIADNA BERENICE MORALES JIMENEZ VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO et al.	CLINICAL DYSMORPHOLOGY GY	2022
2	Congenital hearing loss: a literature review of the genetic etiology in a Mexican population	CARLOS DE LA TORRE GONZALEZ DINA VILLANUEVA GARCIA CONSTANZA GARCIA DELGADO et al.	BOLETIN MEDICO DEL HOSPITAL INFANTIL DE MEXICO	2022
3	Mosaic proximal trisomy 13q and regular trisomy 13 in a female patient with long survival: Involvement of an incomplete trisomic rescue and a chromothripsis event	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO MARIA DEL REFUGIO RIVERA VEGA et al.	Molecular Genetics & Genomic Medicine	2021
4	High penetrance of EDA pathogenic variants in Mexican female carriers with hypohidrotic ectodermal dysplasia	CONSTANZA GARCIA DELGADO ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO MIRNA ERENDIRA TOLEDO BAHENA et al.	DERMATOLOGIC A SINICA	2020

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

5	Displasia ectodérmica hipohidrótica ligada al cromosoma X de novo por variante recurrente en un paciente mexicano	CONSTANZA GARCIA DELGADO AMERICA VILLASEÑOR DOMINGUEZ CARLOS ALFREDO MENA CEDILLOS et al.	BOLETIN MEDICO DEL HOSPITAL INFANTIL DE MEXICO	2020
6	Microdeletion 22q11.2 syndrome: Does thymus incidental surgical resection affect its immunological profile?	BLANCA ESTELA DEL RIO NAVARRO JUAN JOSE LUIS SIENRA MONGE VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO et al.	ALLERGOLOGIA ET IMMUNOPATHOL OGIA	2019
7	Out-of-pocket expenditures and care time for children with Down Syndrome: A single-hospital study in Mexico City	CONSTANZA GARCIA DELGADO JUAN GARDUÑO ESPINOSA VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO et al.	PLOS ONE	2019
8	Niemann-Pick disease A or B in four pediatric patients and SMPD1 mutation carrier frequency in the Mexican population	MAGDALENA CERON RODRIGUEZ CONSTANZA GARCIA DELGADO ALBERTO ORTEGA VAZQUEZ et al.	Annals Of Hepatology	2019
9	Síndrome de Pallister-Killian en una paciente mestiza mexicana. Reporte de caso	CONSTANZA GARCIA DELGADO VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Mendelsberg-Fishbein P. et al.	ARCHIVOS ARGENTINOS DE PEDIATRIA	2018
10	Nance-Horan syndrome in females due to a balanced X;1 translocation that disrupts the NHS gene: Familial case report and review of the literature	ALEJANDRO MARTINEZ HERRERA CONSTANZA GARCIA DELGADO KAREM NIETO MARTINEZ et al.	OPHTHALMIC GENETICS	2018
11	Monosomy 9p24 in two non-related patients as result of a translocation (2;9)	CONSTANZA GARCIA DELGADO ARIADNA BERENICE MORALES JIMENEZ ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO et al.	ARCHIVOS ARGENTINOS DE PEDIATRIA	2018
12	Craniosynostosis, delayed closure of the fontanelle, anal, genitourinary, and skin abnormalities (CDAGS syndrome): first report in a Mexican patient and review of the literature	ADRIANA MARIA VALENCIA HERRERA CARLOS ALFREDO MENA CEDILLOS SONIA TOUSSAINT CAIRE et al.	INTERNATIONAL JOURNAL OF DERMATOLOGY	2017
13	Congenital macroglossia: clinical features and therapeutic strategies in paediatric patients	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Núñez-Martínez, P.M. García-Delgado, C. et al.	BOLETIN MEDICO DEL HOSPITAL INFANTIL DE MEXICO	2016
14	Caudal duplication with multicystic dysplastic kidney: A case report	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO García-Delgado C. Mendelsberg-Fishbein P. et al.	CLINICAL DYSMORPHOLO GY	2015

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

15	Velocardiofacial syndrome in Mexican patients: Unusually high prevalence of congenital heart disease	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Márquez-Ávila C.S. Vizcaíno-Alarcón A. et al.	INTERNATIONAL JOURNAL OF PEDIATRIC OTORHINOLARYNGOLOGY	2015
16	Perfil clínico de una cohorte de pacientes con síndrome de Silver-Russell atendidos en el Hospital Infantil de México Federico Gómez de 1998 a 2012	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Galaz-Montoya C.I. et al.	BOLETIN MEDICO DEL HOSPITAL INFANTIL DE MEXICO	2014
17	Polymorphism analysis and new JAG1 gene mutations of Alagille syndrome in Mexican population	JUAN CARLOS ZENTENO RUIZ MARCO ANTONIO CERBON CERVANTES VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO et al.	Meta Gene	2014
18	Left cerebral hemisphere and ventricular system abnormalities in a Mexican Meier Gorlin syndrome patient: Widening the clinical spectrum	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Martínez-Barrera L.E. García-Delgado C. et al.	GENET COUNSEL	2014
19	Escobar syndrome with heterotaxia and esophageal atresia: Case report	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Martínez-Barrera L.E. Perezpeña-Díazconti M. et al.	GENET COUNSEL	2014
20	Microtia-atresia: Aspectos clínicos, genéticos y genómicos	SARA FRIAS VAZQUEZ DIEGO JULIO ARENAS ARANDA VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO et al.	BOLETIN MEDICO DEL HOSPITAL INFANTIL DE MEXICO	2014
21	Importance of the diagnosis of protein connexin 26 mutations in the integral management of non-syndromic congenital deafness	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Mendelsberg-Fishbein P. et al.	BOLETIN MEDICO DEL HOSPITAL INFANTIL DE MEXICO	2013
22	Clinical profile of a patient cohort with Beckwith-Wiedemann syndrome treated at the hospital Infantil de México Federico Gómez (2007 to 2012)	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Moreno-Salgado R. et al.	BOLETIN MEDICO DEL HOSPITAL INFANTIL DE MEXICO	2013
23	Frequency of mucopolysaccharidoses diseases at the Hospital Infantil de Mexico Federico Gomez	JOSE DOMINGO GAMBOA MARRUFO VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Fuentes-Fuentes, Griselda et al.	REVISTA DE INVESTIGACION CLINICA-CLINICAL AND TRANSLATIONAL INVESTIGATION	2012



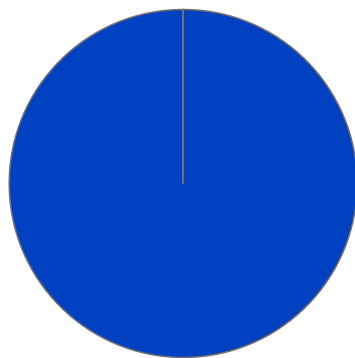
VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

24	Dermatologic manifestations of Alagille syndrome	CARLOS ALFREDO MENA CEDILLOS JAIME NIETO ZERMEÑO VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO et al.	BOLETIN MEDICO DEL HOSPITAL INFANTIL DE MEXICO	2012
25	II. Clinical aspects in craniosynostosis [II. Aspectos clínicos en craneosinostosis]	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO Saavedra-Ontiveros M.D.	GACETA MEDICA DE MEXICO	2003
26	Oral-facial-digital (OFD) syndrome with associated features: A new syndrome or genetic heterogeneity and variability?	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO MARGARITA VALDES FLORES Garcia-Cavazos R. et al.	CLINICAL DYSMORPHOLO GY	1998

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

LIBROS Y CAPITULOS CON ISBN

Obras con registro ISBN



■ Libros completos: 1 (100.00%)

#	Título	Autores	Alcance	Año	ISBN
1	Bioética	ROSE EISENBERG WIEDER MARCO AURELIO MORALES RUIZ VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO et al.	Libro Completo	2022	9786073059305



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



VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

PARTICIPACIÓN EN PROYECTOS

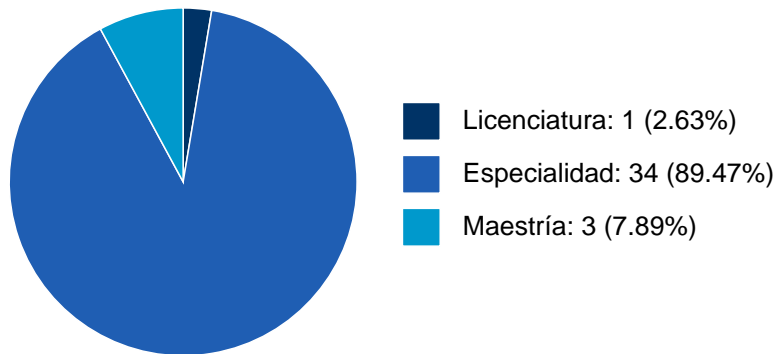
No se encuentran registros en la base de datos de SISEPRO asociados a:

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

PARTICIPACIÓN EN TESIS

Histórico de Colaboraciones en Tesis



#	Título del documento	Tipo de Tesis	Sinodales	Autores	Entidad	Año
1	"Caracterización clínica y molecular de una familia mexicana con deficiencia de Ornitin-transcarbamilasa por la variante patogénica c.829C>T p.R277W"	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	CARLOS ALBERTO VENEGAS VEGA, Andrade Morales, Libia Yolanda,	Facultad de Medicina,	2022
2	"Caracterización clínica y molecular de pacientes con cardiopatía congénita conotruncal y análisis de la región 22Q11.2 por amplificación de sondas múltiples dependiente de ligamiento"	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	JUAN MANUEL VALDES MIRANDA, Martínez Arano, Christian Zuriel,	Facultad de Medicina,	2022
3	Identificación por secuenciación de segunda generación de posibles variantes patogénicas en pacientes con síndrome de Hallermann-Streiff	Tesis de Maestría	EVA AGUIRRE HERNANDEZ,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Villaseñor Domínguez, América,	Facultad de Ciencias, Facultad de Medicina,	2018

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

4	Perfil clínico y citogenético molecular de pacientes con síndrome de Prader Willi del Hospital Infantil de México Federico Gómez	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	Lara Enríquez, Rosa Martha,	Facultad de Medicina,	2018
5	Análisis clínico, citogenético y molecular de pacientes con discapacidad intelectual y malformaciones congénitas	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	Ayala Hernández, Pamela,	Facultad de Medicina,	2018
6	Análisis de los fenotipos pediátricos asociados a alteraciones en la impronta de la región 11p15.5	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	Nava Tapia, Alejandra,	Facultad de Medicina,	2018
7	Variantes fenotípicas en portadoras de displasia ectodérmica hipohidrótica ligada al cromosoma X	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	Noriega Juárez, Miguel Ángel,	Facultad de Medicina,	2018
8	Identificación de variantes en posibles genes responsables de microtia-atresia de presentación familiar por secuenciación de segunda generación	Tesis de Maestría	EVA AGUIRRE HERNANDEZ,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Reyes de la Rosa, Alejandra del Pilar,	Facultad de Ciencias, Facultad de Medicina,	2017
9	Percepción del personal médico del Hospital Infantil de México Federico Gómez respecto a la toma de decisiones sobre el manejo médico multidisciplinario de pacientes con trisomía 13 y 18 : un enfoque ético	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	GABRIELA TERCERO QUINTANILLA, Alejo Hernández, María del Sol,	Facultad de Medicina,	2017

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

10	Análisis clínico citogenético molecular de marcadores derivativos del cromosoma 15, análisis de dos casos	Tesis de Especialidad	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO,	CONSTANZA GARCIA DELGADO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina, Facultad de Química,	2017
11	Análisis clínico, citogenético y molecular de un caso familiar de T(2;9)(Q31;P22) resultando en trisomía parcial 2Q y monosomía parcial 9P y de un caso con monosomía 9P24	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	León Carlos, Nayla Yazmín,	Facultad de Medicina,	2016
12	Análisis del patrón de metilación del DNA en los centros de control de impronta 1 y 2 de la región 11p15.5 en pacientes con hemihiperplasia aislada	Tesis de Maestría	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	Martínez Barrera, Luis Enrique,	Facultad de Medicina,	2015
13	Análisis clínico, citogenético y molecular de un caso de rearreglo cromosómico complejo con cariotipo 46,xy, add(11)(q25).	Tesis de Especialidad	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO,	CONSTANZA GARCIA DELGADO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina, Facultad de Química,	2015
14	Análisis clínico, citogenético y molecular de dos casos con alteración estructural del cromosoma 18	Tesis de Especialidad	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO,	CONSTANZA GARCIA DELGADO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina, Facultad de Química,	2015

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

15	Análisis clínico, citogenético y molecular de los pacientes con delección 4p en el Hospital Infantil de México Federico Gómez del 2002-2012	Tesis de Especialidad	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO,	CONSTANZA GARCIA DELGADO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina, Facultad de Química,	2015
16	Frecuencia de alteraciones citogenéticas de pacientes con trisomía 21 del Hospital Infantil de México Federico Gómez	Tesis de Licenciatura	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	Palacios Guerrero, Claudia Guadalupe,	Facultad de Medicina,	2014
17	Revisión citogenética de alteraciones del cromosoma 21 del Hospital Infantil de México Federico Gómez de enero del 2002 a diciembre del 2011 y análisis de dos casos con rearrreglos complejos	Tesis de Especialidad	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO,	CONSTANZA GARCIA DELGADO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina, Facultad de Química,	2014
18	Perfil fenotípico y citogenético de pacientes con diagnóstico de síndrome de Turner atendidas en el Departamento de Genética del Hospital Infantil de México Federico Gómez de 1991 a 2011	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Acevedo Silva, Nydia,	Facultad de Medicina,	2014
19	Perfil de las alteraciones numéricas y estructurales de los cromosomas autosómicos de pacientes atendidos en el Hospital Infantil de México Federico Gómez de 2001 a 2012: análisis de 2 casos	Tesis de Especialidad	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO,	CONSTANZA GARCIA DELGADO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina, Facultad de Química,	2014

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

20	Perfil de las aberraciones numéricas y estructurales de los cromosomas sexuales de pacientes atendidos en el Hospital Infantil de México Federico Gómez de 2002 a 2012 y su correlación con alteraciones del desarrollo sexual : análisis de una familia	Tesis de Especialidad	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO,	CONSTANZA GARCIA DELGADO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina, Facultad de Química,	2014
21	Análisis clínico, citogenético y molecular de un caso de translocación familiar t(1;3)(q41;p26.3) resultando en trisomía parcial 1q y monosomía parcial 3p.	Tesis de Especialidad	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO,	CONSTANZA GARCIA DELGADO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina, Facultad de Química,	2013
22	Análisis clínico, citogenético y molecular de un caso de translocación familiar t(3;13)(q26.2;q33.1) resultando en trisomía parcial 3q y monosomía parcial 13q	Tesis de Especialidad	ALICIA BEATRIZ CERVANTES PEREDO,	CONSTANZA GARCIA DELGADO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina, Facultad de Química,	2013
23	Experiencia de alteraciones estructurales del cromosoma 22 en el Hospital Infantil de México Federico Gómez en el período 1979-2009 : presentación de dos casos	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	Barraza García, Jimena,	Facultad de Medicina,	2012
24	Análisis clínico y molecular en pacientes con Síndrome de Alagille atendidos en el Hospital Infantil de México Federico Gómez	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, EDGAR RICARDO VAZQUEZ MARTINEZ, et al.	Facultad de Medicina,	2012

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

25	Análisis clínico y molecular de once pacientes con sordera congénita no sindrómica en el Hospital Infantil de México Federico Gómez	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	CANDY SUE MARQUEZ AVILA, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina,	2012
26	Estudio clínico, citogenético y bioquímico en una familia con t(3;13) identificada a partir de una paciente con Trisomía 3q26-qter y mucopolisacariduria	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Abreu González, Melania,	Facultad de Medicina,	2010
27	Determinación de la frecuencia de polimorfismos del gen NKX2-5 en población mestiza mexicana	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Azotla Vilchis, Coztli Ocelotl,	Facultad de Medicina,	2010
28	Análisis clínico y citogenético molecular en pacientes con diagnóstico clínico de síndrome velocardiocfacial atendidos en el Hospital Infantil de México Federico Gómez de Junio 2008 a Mayo 2010	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	CLAUDIA GUTIERREZ CAMACHO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina,	2010
29	Frecuencia del polimorfismo A2756G del gen MTR en pacientes con labio hendido con o sin paladar hendido no sindrómico y en sus madres	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Martínez Barrera, Luis Enrique,	Facultad de Medicina,	2010

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

30	Búsqueda y caracterización de mutaciones en el gen NKX2-5 en 12 pacientes con conexión anómala total de venas pulmonares	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Medina Castro, Daniela,	Facultad de Medicina,	2009
31	Análisis de alteraciones del cromosoma 18 en pacientes atendidos en el Departamento de Genética del Hospital Infantil de México Federico Gómez de 1998 al 2008 : revisión de 2 casos	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Zúñiga Rodríguez, Francisco Gabino,	Facultad de Medicina,	2009
32	Prevalencia de las alteraciones cardiacas en pacientes con diagnóstico de heterotaxia visceral en el Hospital Infantil de México Federico Gómez 2002-2008	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	Romo Vázquez, José Carlos,	Facultad de Medicina,	2009
33	Síndrome Oro Facio Digital tipo 1 : análisis de dos familias estudiadas en el Hospital Infantil de México Federico Gómez	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Torres Fernandez, Mariana,	Facultad de Medicina,	2008
34	Experiencia clínica en el Hospital Infantil de México Federico Gómez en pacientes con análisis por técnica de FISH para del22q11.2 del 2005 al 2008	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Flores Cuevas, Arturo,	Facultad de Medicina,	2008

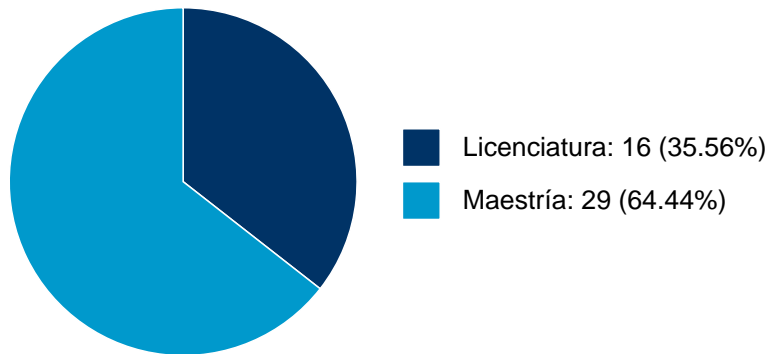
VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

35	Análisis clínico, citogenético y molecular de un caso de una paciente con hipomelanosis de Ito y translocación X;9	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Bárcenas Figueroa, Víctor Daniel,	Facultad de Medicina,	2008
36	Frecuencia del polimorfismo C677T del gen MTHFR en pacientes con labio hendido con y sin paladar hendido no sindrómicos	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, Peña Gomar, Iliana de Monserrat,	Facultad de Medicina,	2008
37	Asociación fenotipo cariotipo en pacientes con trisomía 21. 2001-2005	Tesis de Especialidad	CONSTANZA GARCIA DELGADO,	CLAUDIA GUTIERREZ CAMACHO, VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO, et al.	Facultad de Medicina,	2008
38	Caracterización fenotípica de pacientes mexicanos con diagnóstico de mucopolisacaridosis estudiados en el Hospital Infantil de México Federico Gómez de 1994 a 2005	Tesis de Especialidad	VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO,	Fuentes Griselda,		2006

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

DOCENCIA IMPARTIDA

Histórico de docencia



#	Nivel titulación	Asignatura	Entidad	Alumnos	Semestre
1	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	25	2023-0
2	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	30	2023-0
3	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2023-0
4	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	29	2022-0
5	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN IV	Facultad de Medicina	1	2022-1
6	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN III	Facultad de Medicina	1	2021-2
7	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN II	Facultad de Medicina	1	2021-1
8	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	27	2021-0
9	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN I	Facultad de Medicina	1	2020-2
10	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	18	2020-0
11	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	18	2019-0
12	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	19	2018-0
13	Maestría	BIOLOGIA MOLECULAR APLICADA A LA MEDICINA	Facultad de Medicina	2	2018-1
14	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION IV	Facultad de Medicina	1	2018-1
15	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN III	Facultad de Medicina	1	2017-2
16	Maestría	BIOLOGIA MOLECULAR APLICADA A LA MEDICINA-315339	Facultad de Medicina	2	2017-1
17	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II-315750	Facultad de Medicina	1	2017-1
18	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION IV-316058	Facultad de Medicina	1	2017-1
19	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	19	2017-0
20	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	20	2017-0

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

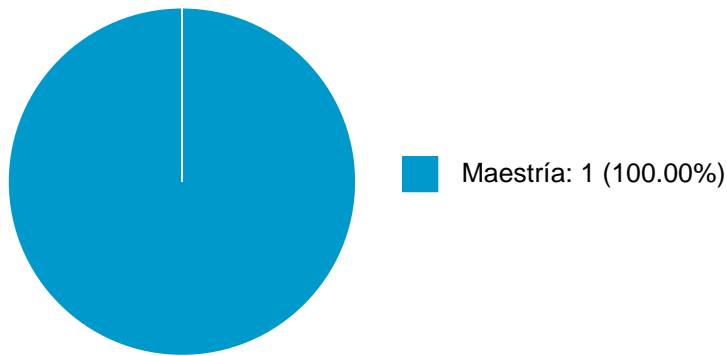
21	Maestría	BIOLOGIA MOLECULAR APLICADA A LA MEDICINA	Facultad de Medicina	1	2016-2
22	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION I	Facultad de Medicina	1	2016-2
23	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III	Facultad de Medicina	1	2016-2
24	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	22	2016-0
25	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Medicina	1	2016-1
26	Maestría	BIOLOGIA MOLECULAR APLICADA A LA MEDICINA	Facultad de Medicina	6	2016-1
27	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION I	Facultad de Medicina	1	2015-2
28	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III	Facultad de Química	1	2015-2
29	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	16	2015-0
30	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Química	1	2015-1
31	Maestría	BIOLOGIA MOLECULAR APLICADA A LA MEDICINA	Facultad de Medicina	3	2015-1
32	Maestría	SEMINARIO DE TEMAS SELECTOS I	Facultad de Medicina	1	2015-1
33	Maestría	BIOLOGIA MOLECULAR APLICADA A LA MEDICINA	Facultad de Medicina	12	2014-1
34	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	22	2014-0
35	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	22	2013-0
36	Maestría	BIOLOGIA MOLECULAR APLICADA A LA MEDICINA	Facultad de Medicina	9	2013-1
37	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION IV	Facultad de Medicina	1	2013-1
38	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III	Facultad de Medicina	1	2012-2
39	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Medicina	2	2012-1
40	Maestría	BIOLOGIA MOLECULAR APLICADA A LA MEDICINA	Facultad de Medicina	7	2012-1
41	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	25	2012-0
42	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION I	Facultad de Medicina	1	2011-2
43	Maestría	SEMINARIO DE TEMAS SELECTOS I	Facultad de Medicina	6	2011-1
44	Licenciatura	GENETICA CLINICA	Facultad de Medicina	28	2011-0
45	Maestría	SEMINARIO DE TEMAS SELECTOS I	Facultad de Medicina	4	2010-1



VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

TUTORIAS EN POSGRADO

Histórico de tutorías en posgrado



#	Entidad	Nivel	Plan de estudios	Año	Semestre
1	Facultad de Medicina	Maestría	Maestría en Ciencias Médicas	2021	2021-2



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



VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

PATENTES

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

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

VERONICA FABIOLA MORAN BARROSO

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