



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



ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

Datos Generales

Nombre: ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

Máximo nivel de estudios: DOCTORADO

Antigüedad académica en la UNAM: 12 años

Nombramientos

Último: PROFESOR ASIGNATURA A TP No Definitivo
Facultad de Medicina
Desde 01-01-2008 (fecha inicial de registros en el
SIIA) hasta 15-05-2019

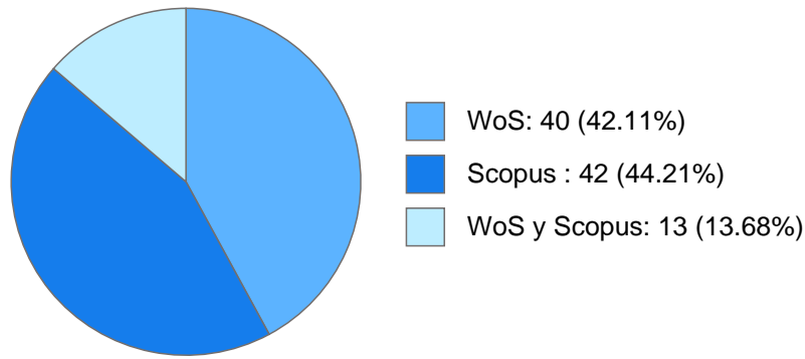
Estímulos, programas, premios y reconocimientos

SNI II 2017 - 2023
SNI I 2011 - 2016

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

DOCUMENTOS EN REVISTAS

Histórico de Documentos



#	Título	Autores	Revista	Año
1	Arginase deficiency in Mexico: Insights from the experience of a metabolic reference center	CYNTHIA FERNANDEZ LAINEZ MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	Molecular Genetics and Metabolism Reports	2025
2	Isolated methylmalonic acidemia in Mexico: Genotypic spectrum, report of two novel MMUT variants and a possible synergistic heterozygosity effect	CYNTHIA FERNANDEZ LAINEZ MIRIAM ERANDI REYNA FABIAN MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA et al.	Molecular Genetics and Metabolism Reports	2024
3	Concordance Between Biochemical and Molecular Diagnosis Obtained by WES in Mexican Patients with Inborn Errors of Intermediary Metabolism: Utility for Therapeutic Management	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL MIRIAM ERANDI REYNA FABIAN et al.	INTERNATIONAL JOURNAL OF MOLECULAR SCIENCES	2024
4	In Silico Structural Protein Evaluation of the Phenylalanine Hydroxylase p.(Tyr77His) Variant Associated with Benign Hyperphenylalaninemia as Identified through Mexican Newborn Screening	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL ISABEL CRISTINA IBARRA GONZALEZ et al.	Children-Basel	2023

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

5	Proposed clinical approach and imaging studies in families with oculo-auriculo-vertebral spectrum to assess variable expressivity	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Bernardette Estandia-Ortega et al.	AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A	2022
6	The Enigmatic Etiology of Oculo-Auriculo-Vertebral Spectrum (OAVS): An Exploratory Gene Variant Interaction Approach in Candidate Genes	MIRIAM ERANDI REYNA FABIAN JOSE ANTONIO VELAZQUEZ ARAGON ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	LIFE-BASEL	2022
7	Unusual Clinical Manifestations in a Mexican Patient with Sanfilippo B Syndrome	MIRIAM ERANDI REYNA FABIAN MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA LUIS LEONARDO FLORES LAGUNES et al.	Diagnostics	2022
8	Functional characterization of the p.(Gln195His) or Tainan and novel p.(Ser184Cys) or Toluca glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6PD) gene natural variants identified through Mexican newborn screening for glucose-6-phosphate dehydrogenase deficiency	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA BEATRIZ HERNANDEZ OCHOA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	CLINICAL BIOCHEMISTRY	2022
9	Cleft Lip Palate in a Patient with 5q14.3 Deletion Syndrome: A Possible Unreported Feature?	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Hernández L.F. et al.	CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH	2022
10	Genotypic spectrum underlying tetrahydrobiopterin metabolism defects: Experience in a single Mexican reference center	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ISABEL CRISTINA IBARRA GONZALEZ ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	Frontiers in Genetics	2022
11	Whole-genome amplification/preimplantation genetic testing for propionic acidemia of successful pregnancy in an obligate carrier Mexican couple: A case report	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Neumann A. et al.	World Journal Of Clinical Cases	2021
12	Further Evidence That Defects in Main Thyroid Dysgenesis-Related Genes Are an Uncommon Etiology for Primary Congenital Hypothyroidism in Mexican Patients: Report of Rare Variants in FOXE1, NKX2-5 and TSHR	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA SERGIO ENRIQUEZ FLORES ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	Children-Basel	2021

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

13	Genetic spectrum and clinical early natural history of glucose-6-phosphate dehydrogenase deficiency in Mexican children detected through newborn screening	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL CARLOS LOPEZ CANDIANI et al.	ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES	2021
14	Hair pigment distribution changes after haematopoietic stem cell transplantation in Griscelli syndrome type 2	MARCO ANTONIO YAMAZAKI NAKASHIMADA RODRIGO ROLDAN MARIN SONIA TOUSSAINT CAIRE et al.	JOURNAL OF THE EUROPEAN ACADEMY OF DERMATOLOGY AND VENEREAL DISEASES	2021
15	First comprehensive TSC1/TSC2 mutational analysis in Mexican patients with Tuberous Sclerosis Complex reveals numerous novel pathogenic variants	MIRIAM ERANDI REYNA FABIAN MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA SERGIO ENRIQUEZ FLORES et al.	SCIENTIFIC REPORTS	2020
16	Nonmosaic Trisomy 19p13.3p13.2 Resulting from a Rare Unbalanced t(Y;19)(q12;p13.2) Translocation in a Patient with Pachygyria and Polymicrogyria	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA Martínez Anaya D. et al.	CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH	2020
17	TSC2/PKD1 contiguous gene syndrome, with emphasis on a case with an atypical mild polycystic kidney phenotype and a novel genetic variant	MIRIAM ERANDI REYNA FABIAN JAIME BERUMEN CAMPOS ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	Nefrología	2020
18	Tumor de cordón sexual con túbulos anulares y cistadenoma mucinoso de ovario en una adolescente con síndrome de Peutz-Jeghers	ROSALIA GARZA ELIZONDO ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL EDUARDO LOPEZ CORELLA et al.	ACTA PEDIATRICA DE MEXICO	2020
19	Molecular analysis provides further evidence that Chitayat syndrome is caused by the recurrent p.(Tyr89Cys) pathogenic variant in the ERF gene	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Caro-Contreras A. et al.	AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A	2019
20	Report of a patient with a de novo non-recurrent duplication of 17p11.2p12 and Yq11 deletion	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA BERTHA MOLINA ALVAREZ ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	MOLECULAR CYTOGENETICS	2019
21	Diagnosis of Laron syndrome using monoplex-polymerase chain reaction technology with a whole-genome amplification template: A case report	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Neumann A. et al.	World Journal Of Clinical Cases	2019

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

22	Mutational spectrum of Mexican patients with tyrosinemia type 1: In silico modeling and predicted pathogenic effect of a novel missense FAH variant	ISABEL CRISTINA IBARRA GONZALEZ MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	Molecular Genetics & Genomic Medicine	2019
23	Clinical characterization and identification of five novel FOXL2 pathogenic variants in a cohort of 12 Mexican subjects with the syndrome of blepharophimosis-ptosis-epicanthus inversus	OSCAR FRANCISCO CHACON CAMACHO ANGEL NAVA CASTAÑEDA MARIA DE LOURDES RODRIGUEZ CABRERA et al.	Gene	2019
24	Predominance of dystrophinopathy genotypes in mexican male patients presenting as muscular dystrophy with a normal multiplex polymerase chain reaction DMD gene result: A study including targeted next-generation sequencing	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA MIRIAM ERANDI REYNA FABIAN ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	GENES	2019
25	Genetic and clinical characterization of 73 Pigmentary Mosaicism patients: Revealing the genetic basis of clinical manifestations	VICTORIA DEL CASTILLO RUIZ LOURDES CAROLA DURAN MC KINSTER ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES	2019
26	Expanding the clinical features of autoinflammation and phospholipase C β 2-associated antibody deficiency and immune dysregulation by description of a novel patient	MARCO ANTONIO YAMAZAKI NAKASHIMADA MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	JOURNAL OF THE EUROPEAN ACADEMY OF DERMATOLOGY AND VENEREOLGY	2019
27	Novel Phenotypes and Cardiac Involvement Associated With DNA2 Genetic Variants	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Bisciglia M. Vargas-Cañas S. et al.	FRONTIERS IN NEUROLOGY	2019
28	Identification of a novel SLC12A6 pathogenic variant associated with hereditary motor and sensory neuropathy with agenesis of the corpus callosum (HMSN/ACC) in a non-French-Canadian family	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL JOSE ANTONIO VELAZQUEZ ARAGON MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA et al.	NEUROLOGY INDIA	2018
29	Unique association of hypochondroplasia with craniosynostosis and cleft palate in a Mexican family	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA Caro-Contreras A. et al.	AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A	2018

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

30	Further delineation of achondroplasia/hypochondroplasia complex with long-term survival	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA VICTORIA DEL CASTILLO RUIZ et al.	AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A	2018
31	Mutational spectrum of PTS gene and in silico pathological assessment of a novel variant in Mexico	ISABEL CRISTINA IBARRA GONZALEZ MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA SERGIO ENRIQUEZ FLORES et al.	BRAIN & DEVELOPMENT	2018
32	Newborn cystic fibrosis screening in southeastern Mexico: Birth prevalence and novel CFTR gene variants	ISABEL CRISTINA IBARRA GONZALEZ MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	JOURNAL OF MEDICAL SCREENING	2018
33	Clinical characterization of patients with autosomal dominant short stature due to aggrecan mutations	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Gkourogiani A. Andrew M. et al.	JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM	2017
34	An uncommon inheritance pattern in Niemann–Pick disease type C: Identification of probable paternal germline mosaicism in a Mexican family	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Cervera–Gaviria M. et al.	BMC NEUROLOGY	2016
35	Expansion of the variable expression of Muenke syndrome: Hydrocephalus without craniosynostosis	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA Estandía–Ortega B. et al.	AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A	2016
36	Germinal mosaicism in a sample of families with duchenne/becker muscular dystrophy with Partial Deletions in the DMD Gene	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA Bermúdez–López C. et al.	GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS	2014
37	A patient with trisomy 13 mosaicism with an unusual skin pigmentary pattern and prolonged survival	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Estandía–Ortega B. Gaviño–Vergara A. et al.	PEDIATRIC DERMATOLOGY	2014
38	CTNS gene analysis emphasizes diagnostic value of eye examination in patients with cystinosis	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Martínez–Bernal A.B. et al.	Journal Of Pediatric Genetics	2013
39	Molecular analysis of the PAX8 gene in a sample of Mexican patients with primary congenital hypothyroidism: Identification of the recurrent p.Arg31His mutation	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL Martínez–Cruz V. et al.	CLINICAL ENDOCRINOLOGY	2012



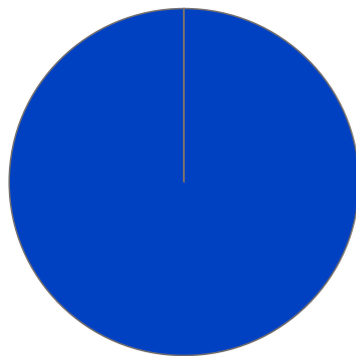
ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

40	Phenotype?genotype discrepancy due to a 5.5-kb deletion in the GALT gene	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL JOSE ANTONIO VELAZQUEZ ARAGON MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA et al.	Jimd Reports	2012
41	Trisomy of the short arm of chromosome 5 due to a de novo inversion and duplication (5)(p15.3 p13.3)	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ALESSANDRA CARNEVALE CANTONI ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A	2005
42	Carrier detection and prenatal molecular diagnosis in a duchenne muscular dystrophy family without any affected relative available	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL ALESSANDRA CARNEVALE CANTONI et al.	ANN GENET-PARIS	2001

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

LIBROS Y CAPITULOS CON ISBN

Obras con registro ISBN



■ Libros completos: 1 (100.00%)

#	Título	Autores	Alcance	Año	ISBN
1	Síndrome de down de la genética a la neurobiología	SARA FRIAS VAZQUEZ VICTORIA DEL CASTILLO RUIZ ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL et al.	Libro Completo	2019	9786073013666



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



ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

PARTICIPACIÓN EN PROYECTOS

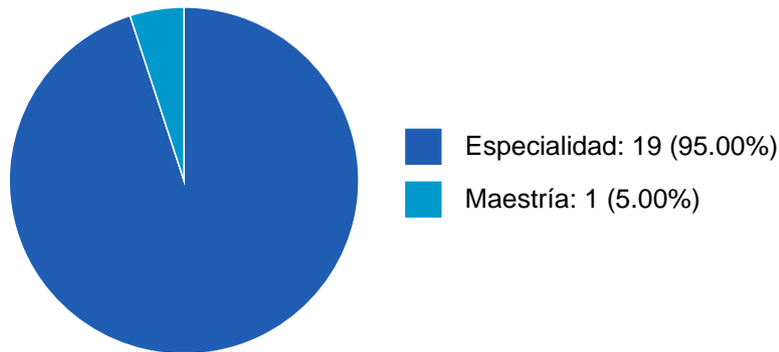
No se encuentran registros en la base de datos de SISEPRO asociados a:

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

PARTICIPACIÓN EN TESIS

Histórico de Colaboraciones en Tesis



#	Título del documento	Tipo de Tesis	Sinodales	Autores	Entidad	Año
1	Caracterización molecular de pacientes con complejo de esclerosis tuberosa mediante amplificación múltiple dependiente de ligamiento (MLPA)	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	MIRIAM ERANDI REYNA FABIAN, Lechuga Becerra, Lorena,	Facultad de Medicina,	2018
2	Prevalencia de mutaciones patogénicas en el gen IRF6 responsables del síndrome de Van der Woude en pacientes mexicanos con diagnóstico clínico de labio paladar hendido no sindromático	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	JOSE ANTONIO VELAZQUEZ ARAGON, Apam Garduño, David Alfonso,	Escuela Nacional de Enfermería y Obstetricia, Facultad de Medicina,	2017
3	Estudio molecular del gen candidato HOXA2 en una muestra de pacientes mexicanos con espectro facio-aurículo-vertebral (EFAV)	Tesis de Maestría	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	Estandía Ortega, Bernardette,	Facultad de Medicina,	2017

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

4	Análisis molecular de los genes FOXE1 y NKX2.5 en pacientes con hipotiroidismo congénito por disgenesia atendidos en el Instituto Nacional de Pediatría : reporte preliminar de mutaciones germinales en el gen TSHR	Tesis de Especialidad	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA,	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL, González Núñez, Aidy,	Facultad de Medicina,	2016
5	Mutaciones germinales en el gen NKX 2-1 (TTF-1) : ¿una causa frecuente de hipotiroidismo congénito por disgenesia?	Tesis de Especialidad	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA,	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL, González Núñez, Aidy,	Facultad de Medicina,	2015
6	CTNS gene study emphasizes diagnostic value of eye examination in cystinosis	Tesis de Especialidad	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA,	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL, Martínez Bernal, Astrid Berenice,	Facultad de Medicina,	2013
7	Caracterización de mutaciones y polimorfismos en el gen nkx2.5 en una muestra de pacientes mexicanos con Síndrome de Down y defectos de septación cardiaca	Tesis de Especialidad	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA,	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL, Morales Toquero, Rodrigo,	Facultad de Medicina,	2012
8	Estudio de asociación de labio y paladar hendido con polimorfismos en el gen MTHFR en pacientes mexicanos	Tesis de Especialidad	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA,	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL, Estandía Ortega, Bernardette,	Facultad de Medicina,	2011

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

9	Análisis molecular del gen TTF-2 en pacientes con hipotiroidismo congénito por disgenesia	Tesis de Especialidad	MIGUEL ANGEL ALCANTARA ORTIGOZA,	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL, Godínez Chaparro, Juan Alberto,	Facultad de Medicina,	2011
10	Caracterización de mutaciones y polimorfismos en el gen CRELD1 en una muestra de pacientes mexicanos con síndrome de Down y defectos de septación cardiaca : estudio preliminar en 5 pacientes	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	Álvarez Gómez, Rosa María,	Facultad de Medicina,	2011
11	Análisis molecular de la deleción de 5.5 kb en el gen galt en pacientes con galactosemia	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	JOSE ANTONIO VELAZQUEZ ARAGON, Frank Márquez, Nadine,	Facultad de Medicina,	2010
12	Descripción clínica y estudio molecular de una familia con esclerosis tuberosa con expresividad variable	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	NANCY HERNANDEZ MARTINEZ, Cervantes Blanco, Jorge Mauricio,	Facultad de Medicina,	2009
13	Síndrome de Bruck : reporte de un caso en el Instituto Nacional de Pediatría y revisión de la literatura	Tesis de Especialidad	ROSALIA GARZA ELIZONDO,	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL, Lagos Córdova, Elda Yara,	Facultad de Medicina,	2009
14	Descripción clínica y análisis molecular de 15 exones del gen TSC2 en pacientes con esclerosis tuberosa	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	Medina Luna, Paola,	Facultad de Medicina,	2008

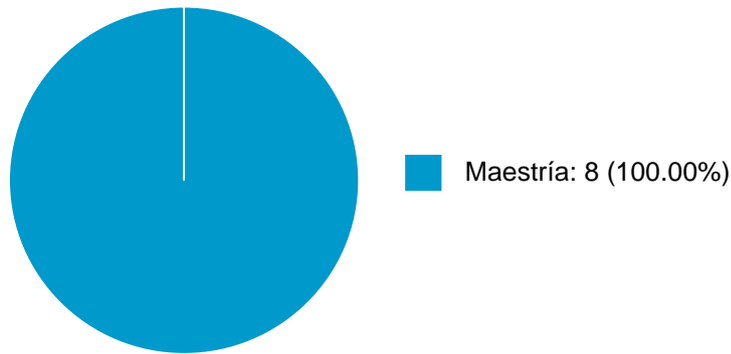
ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

15	Diagnostico molecular de las mutaciones Q188R, K285N, N314D y S135L en pacientes con galactosemia clasica en el Instituto Nacional de Pediatría	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	Monroy Santoyo, Susana,	Facultad de Medicina,	2008
16	Sindrome de Kabuki : reporte de un caso en Mexico y revision de la literatura	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	Tinajero Esquivel, Maria Magdalena,		2007
17	Presentacion de una adolescente mexicana con sindrome de Meier-Gorlin (Oreja-rotula-talla baja) y revision de la literatura	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	Villarroel Cortés, Camilo Ernesto,		2004
18	Estudio de la edad osea en pacientes con acondroplasia en el Instituto Nacional de Pediatría	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	Arteaga Alcaraz, Maria Georgina,		2004
19	Frecuencia de la mutacion PRO250ARG en el gen FGFR3 en pacientes con craneosinostosis	Tesis de Especialidad	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL,	LORENA SOFIA OROZCO, Rasmussen Almaraz, Astrid,		2000
20	Estudio clinico y genetico de la microtia	Tesis de Especialidad	ALESSANDRA CARNEVALE CANTONI,	ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL, LLano Rivas, Isabel,		1997

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

DOCENCIA IMPARTIDA

Histórico de docencia



#	Nivel titulación	Asignatura	Entidad	Alumnos	Semestre
1	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACIÓN IV	Facultad de Ciencias	1	2017-2
2	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III-393972	Facultad de Ciencias	1	2017-1
3	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Ciencias	1	2016-2
4	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION I	Facultad de Ciencias	1	2016-1
5	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION IV	Facultad de Medicina	1	2011-1
6	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION III	Facultad de Medicina	1	2010-2
7	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION II	Facultad de Medicina	2	2010-1
8	Maestría	TRABAJO DE INVESTIGACION	Facultad de Medicina	1	2009-2



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



ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

PATENTES

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

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

ARIADNA ESTELA GONZALEZ DEL ANGEL

FUENTES DE INFORMACIÓN

Internos

#	Información	Fuente	Sistema	Periodo
1	Grupos ordinarios y resumen de historias académicas	DGAE	SIAE	2008-2025
2	Nombramientos, datos generales, estímulos, premios y reconocimientos	DGAPA	RUPA	2008-2025
3	Producción Académica	CH	Humanindex	2008-2021
4	Producción Académica	CIC	SCIC	2000-2017
5	Proyectos	DGPO	SISEPRO	2018-2022
6	Tesis	DGB	TESIUNAM	2008-2025
7	Tutorías en Posgrado	CGEP	SIIPosgrado	2008-2021

Externos

#	Información	Fuente	Sistema	Periodo
8	Documentos Indexados	Elsevier	Scopus	2008-2025
9	Documentos Indexados	Thomson Reuters	WoS	2008-2025
10	Obras con registro ISBN	INDAUTOR	Agencia ISBN	2008-2025
11	Patentes	IMPI	SIGA	2008-2024