

CURRÍCULUM VITAE

Datos personales

Nombre: Vázquez Cárdenas Norma Alejandra

Lugar y fecha de nacimiento: Guadalajara, Jalisco, México; 20 de enero 1980

Edad: 33 años

Correo electrónico: alejandra.vazquez@edu.uag.mx
avc200180@yahoo.com.mx

Formación Académica

Licenciatura: Médico Cirujano y Partero, Universidad de Guadalajara.

Cédula Profesional: 4989462.

Especialización en Genética Humana: Certificada y Re-certificada por el Consejo Mexicano de Genética Humana. Número vitalicio 215.

Maestría en Genética Humana. Julio 2008, Universidad de Guadalajara.

Doctorado en Genética Humana: Septiembre 2010, Universidad de Guadalajara.

Distinciones

Ganadora del Premio Sarquis Merrewe en la Décima segunda entrega anual en la categoría de **Mejor Investigación en el área de las Dislipidemias**; Junio, 2012.

Nombramiento por el Consejo Nacional de Ciencia y Tecnología (CONACYT) como Investigador Nacional Nivel I (SNI I), Septiembre del 2012. Vigencia: 1 Enero 2013 – 31 Diciembre 2015.

Congresos

Presentación de trabajos de investigación en múltiples congresos nacionales e internacionales, tanto de autor como coautor.

Actividades de Docencia

Profesor conferencista por invitación en diferentes cursos y congresos nacionales.

Profesor adjunto del Doctorado en Genética Humana, Universidad de Guadalajara.

Profesor – Investigador en la Universidad Autónoma de Guadalajara, desde enero del 2012.

Líneas de investigación

Dislipidemias hereditarias, particularmente Hipercolesterolemia Familiar. Elaboración y presentación de la tesis de maestría: **Estudio Clínico y Bioquímico de Familias Mexicanas con Hipercolesterolemia Familiar**, Julio 2008, UdeG. Elaboración y presentación de la tesis de doctorado: **Implementación de un Programa de Tamiz en Cascada para Hipercolesterolemia Familiar**, Septiembre 2010, UdeG.

Investigación en el área de Genética clínica: enfermedades monogénicas y cromosómicas.

Publicaciones

Familial whole-arm translocations (1;19), (9;13), and (12;21): a review of 101 constitutional exchanges. Vázquez-Cárdenas A, et al. J Appl Genet. 2007;48(3):261-8.

Prevalence of the *BCR/ABL1* transcripts in Mexican patients with Chronic Myelogenous leucemia. Meza-Espinoza JP, et al. Rev Invest Clin. 2007 Sep-Oct;59(5):338-41.

Duchenne muscular dystrophy: current aspects and perspectives on treatment. López-Hernández LB, et al. Rev Neurol. 2009 Oct 1-15;49(7):369-75. Review.

The variable phenotype in tetrasomy 18p syndrome. A propos of a subtle dysmorphic case. Brambila Tapia AJ, et al. Genet Couns. 2010;21(3):277-83.

Mutational analysis of the LDL receptor and APOB genes in Mexican individuals with autosomal dominant hypercholesterolemia. Vaca G, et al. Atherosclerosis. 2011.

Genotype-phenotype discordance in a Duchenne muscular dystrophy patient due to a novel mutation: insights into the shock absorber function of dystrophin. López-Hernández LB, et al. Rev Neurol. 2011 Jun 16;52(12):720-4.

A de novo sSMC(22) Characterized by High-Resolution Arrays in a Girl with Cat-Eye Syndrome without Coloboma. Córdova-Fletes C, et al. Mol Syndromol. 2012 Sep;3(3):131-135.

Capítulos de libro

Coautor de cuatro capítulos del libro Salud y Enfermedad del niño y del adolescente 6a y 7a edición. El Manual Moderno, México 2009 (ISBN: 9786074480047) y México 2013 (ISBN: 9786074482935).

Coautor de la Guía de Práctica Clínica de Acidemias Orgánicas: Acidemia Metilmalónica y Acidemia Propiónica. México: Instituto Mexicano del Seguro Social, 2013.