



## **YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

### **Datos Generales**

**Nombre:** YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ

**Máximo nivel de estudios:** LICENCIATURA

**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 30-11-2019

---

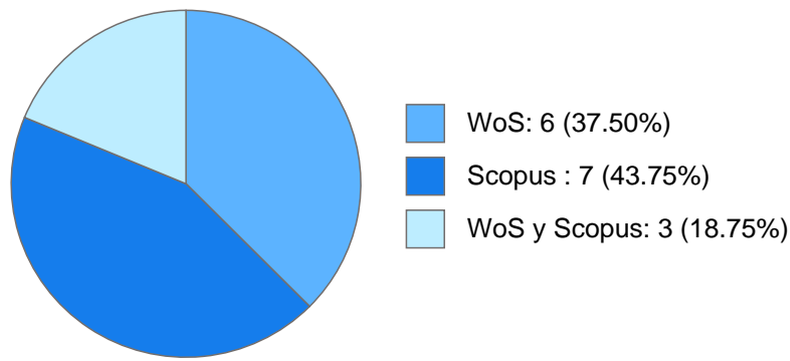
### **Estímulos, programas, premios y reconocimientos**

No cuenta con estímulos, programas, premios y reconocimientos

## YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ

### DOCUMENTOS EN REVISTAS

#### Histórico de Documentos



#	Título	Autores	Revista	Año
1	NEXT-GENERATION SEQUENCING IDENTIFIES A HOMOZYGOUS NONSENSE P.TYR370*MUTATION OF THE TMC6 GENE IN A MEXICAN PEDIGREE WITH EPIDERMODYSPLASIA VERRUCIFORMIS	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ JUAN CARLOS ZENTENO RUIZ Samantha Lopez-Ramirez et al.	REVISTA DE INVESTIGACION CLINICA-CLINICAL AND TRANSLATIONAL INVESTIGATION	2021
2	Are there biosimilar orphan drugs for gaucher disease? an overview in mexico	MAGDALENA CERON RODRIGUEZ ABDIEEL RENE ESQUIVEL AGUILAR JUANA INES NAVARRETE MARTINEZ et al.	GaBI Journal	2019
3	Mexican consensus on lysosomal acid lipase deficiency diagnosis	PEDRO FRANCISCO VALENCIA MAYORAL PATRICIA GUADALUPE MEDINA BRAVO YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ et al.	REVISTA DE GASTROENTEROLOGIA DE MEXICO	2018
4	Síndrome de Sjögren-Larsson: Reporte de caso pediátrico	LILIANA GARCIA ORTIZ YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ MARIA DEL CARMEN CHIMA GALAN et al.	ARCHIVOS ARGENTINOS DE PEDIATRIA	2018
5	A rapidly progressive defective spermatogenesis in a Mexican family affected by spino-bulbar muscular atrophy	JESUS DANIEL MORENO GARCIA YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ JUAN CARLOS ZENTENO RUIZ et al.	SYSTEMS BIOLOGY IN REPRODUCTIVE MEDICINE	2016



## **YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

6	Novel LIPA mutations in Mexican siblings with lysosomal acid lipase deficiency	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ Almanza-Miranda E. Xin W.W. et al.	WORLD JOURNAL OF GASTROENTERO LOGY	2015
7	Mucopolysaccharidosis type II in a female carrying a heterozygous stop mutation of the iduronate-2-sulfatase gene and showing a skewed X chromosome inactivation	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ Piña-Aguilar, Raul E. Zaragoza-Arevalo, Gerardo R. et al.	EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS	2013
8	Genetic variants associated with male infertility in Mexican patients [Variantes genéticas asociadas con infertilidad masculina en pacientes mexicanos]	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ Piña-Aguilar R.E. Chima-Galán M.C. et al.	Ginecología Y Obstetricia De México	2013



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



**YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

**LIBROS Y CAPITULOS CON ISBN**

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

**YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**



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



**YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

**PARTICIPACIÓN EN PROYECTOS**

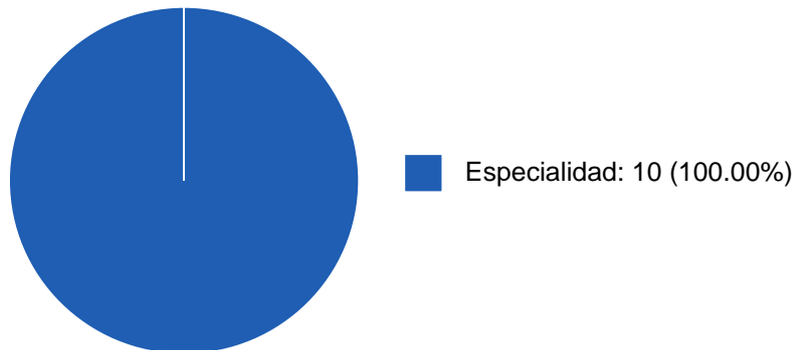
**No se encuentran registros en la base de datos de SISEPRO asociados a:**

**YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

## YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ

### PARTICIPACIÓN EN TESIS

#### Histórico de Colaboraciones en Tesis



#	Título del documento	Tipo de Tesis	Sinodales	Autores	Entidad	Año
1	Análisis de metilación alelo- específico en pacientes con síndrome de Prader-Willi	Tesis de Especialidad	MARIA DEL CARMEN CHIMA GALAN,	LILIANA GARCIA ORTIZ, YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ, et al.	Facultad de Medicina,	2019
2	Cromosomopatía 18 : revisión de las características clínicas y citogenéticas de una serie de casos del C.M.N. 20 de Noviembre durante el periodo 1997-2016	Tesis de Especialidad	LILIANA GARCIA ORTIZ,	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ, Salazar Valenzuela, Eduardo,	Facultad de Medicina,	2019
3	Mutaciones en el gen GATA1 en pacientes con síndrome de Down asociadas al desorden mieloproliferativo transitorio del servicio de genética médica del Centro Médico Nnacional 20 de Noviembre	Tesis de Especialidad	MARIA DEL CARMEN CHIMA GALAN,	LILIANA GARCIA ORTIZ, YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ, et al.	Facultad de Medicina,	2018

## YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ

4	Características clínicas, de laboratorio y gabinete de pacientes con síndrome de marfán: estudio de una serie de casos	Tesis de Especialidad	LILIANA GARCIA ORTIZ,	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ, Rodas Serrano, Agustín Esteban,	Facultad de Medicina,	2017
5	Alteraciones cromosómicas encontradas en el laboratorio de citogenética del Centro Médico Nacional 20 de Noviembre	Tesis de Especialidad	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ,	López Martínez, Mónica Sarái,	Facultad de Medicina,	2017
6	Descripción clínica y paraclínica de los pacientes con atrofia muscular espinobulbar ligada al x (enfermedad de Kennedy) de Servicio de Genética Médica del Centro Médico Nacional 20 de noviembre, ISSSTE	Tesis de Especialidad	OSCAR FRANCISCO CHACON CAMACHO,	MARIA DEL CARMEN CHIMA GALAN, LILIANA GARCIA ORTIZ, et al.	Facultad de Medicina,	2014
7	Alteraciones numéricas, estructurales y polimorfismos cromosómicos en el estudio citogenético de células fetales para el diagnóstico prenatal: experiencia en el laboratorio de genética del Centro Médico Nacional, 20 de noviembre, ISSSTE y sus implicaciones	Tesis de Especialidad	OSCAR FRANCISCO CHACON CAMACHO,	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ, Vera Loaiza, Aurea,	Facultad de Medicina,	2014
8	Estudio descriptivo de trastornos médicos asociados en pacientes con Síndrome de Down en el Centro Médico Nacional "20 de noviembre"	Tesis de Especialidad	MARIA DEL CARMEN CHIMA GALAN,	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ, Perea Cabrera, Maryangel,	Facultad de Medicina,	2012



## **YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

9	Estudio cito-molecular en paciente con diagnóstico de retinoblastoma del CMN 20 de Noviembre	Tesis de Especialidad	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ,	Rivera Pedroza, Carlos Iván,	Facultad de Medicina,	2011
10	Análisis genético del síndrome von Hippel-Lindau en tres familias mexicanas	Tesis de Especialidad	YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ,	Benítez Granados, Jesús,	Facultad de Medicina,	2011



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



**YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

**DOCENCIA IMPARTIDA**

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

**YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**



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



**YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

**PATENTES**

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

**YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

**YURITZI SANTILLAN HERNANDEZ**

**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