

Fecha del CVA	15/02/2019
---------------	------------

Parte A. DATOS PERSONALES

Nombre y Apellidos	Elena Domínguez Garrido		
DNI	16587635N	Edad	42
Núm. identificación del investigador	Researcher ID		
	Scopus Author ID		
	Código ORCID	0000-0002-2066-0511	

A.1. Situación profesional actual

Organismo	FUNDACIÓN RIOJA SALUD		
Dpto. / Centro			
Dirección	Piqueras, 98, 26006, Logroño		
Teléfono	(34) 608745644	Correo electrónico	edominguez@riojasalud.es
Categoría profesional	Licenciado Superior	Fecha inicio	2008
Espec. cód. UNESCO	241007 - Genética humana		
Palabras clave			

A.2. Formación académica (título, institución, fecha)

Licenciatura/Grado/Doctorado	Universidad	Año
Máster en Dirección y Gestión Sanitaria	Universidad Internacional de La Rioja	2018
European Clinical Laboratory Geneticist	European Board of Medical Genetics	2017
Acreditación en Genética Humana	Asociación Española de Genética Humana	2017
Genética Médica	Universitat de València	2014
Programa Oficial de Doctorado en Bioquímica y Biología Molecular y Genética	Universidad de Zaragoza	2006
Licenciado en Ciencias Químicas Especialidad Química Fundamental Opción Química Orgánica	Universidad de Zaragoza	2004
Licenciado en Bioquímica	Universidad de Zaragoza	1999

A.3. Indicadores generales de calidad de la producción científica

Parte B. RESUMEN LIBRE DEL CURRÍCULUM

Parte C. MÉRITOS MÁS RELEVANTES (ordenados por tipología)

C.1. Publicaciones

- Artículo científico.** R García-Muñoz; et al. 2018. Obinutuzumab induces depletion of NK cells in patients with chronic lymphocytic leukemia. *Immunotherapy*. 10-6, pp.491-499.
- Artículo científico.** H Hızarcıoğlu-Gülşen; et al. 2017. Polyposis deserves a perfect physical examination for final diagnosis: Bannayan-Riley-Ruvalcaba syndrome. *Turk J Pediatr*. 59-1, pp.80-83.
- Artículo científico.** López, M; et al. 2017. Clinical presentations and mutational spectrum of CREBBP and EP300 in a cohort of Spanish patients with Rubinstein-Taybi syndrome
- Artículo científico.** Cervera Acedo, C.; et al. 2015. A novel SLC6A8 mutation associated with motor dysfunction in a child exhibiting creatine transporter deficiency. *Human genome variation*. 2, pp.15037. ISSN 2054-345X.

- 5 **Libro o monografía científica.** Domínguez-Garrido, E. 2012. Diagnóstico Molecular: Genética Humana y Salud en La Rioja Revista Zubía. 24, pp.33-40.
- 6 **Libro o monografía científica.** Domínguez-Garrido, E; López-Pérez, M. 2012. Envejecimiento: ADN mitocondrial y nuclear Real Academia Nacional de Farmacia. Monografía XXXVI, pp.110-128.
- 7 López, M.; et al. 2018. Rubinstein-Taybi 2 associated to novel EP300 mutations: deepening the clinical and genetic spectrum.BMC medical genetics. 19-1, pp.36. ISSN 1471-2350.
- 8 Cervera Acedo, C.; et al. 2017. Phenotype variability in a large Spanish family with Alport syndrome associated with novel mutations in COL4A3 gene.BMC nephrology. 18-1, pp.325. ISSN 1471-2369.
- 9 Fonseca Pedrero, E.; et al. 2017. Suicidal ideation in a community-derived sample of Spanish adolescents.Revista de psiquiatría y salud mental. ISSN 1989-4600.
- 10 Suela, J.; et al. 2017. Recommendations for the use of microarrays in prenatal diagnosis.Medicina clínica. ISSN 0025-7753.
- 11 López, M.; et al. 2016. First case report of inherited Rubinstein-Taybi syndrome associated with a novel EP300 variant.BMC medical genetics. 17-1, pp.97. ISSN 1471-2350.
- 12 Fergelot, P.; et al. 2016. Phenotype and genotype in 52 patients with Rubinstein-Taybi syndrome caused by EP300 mutations.American journal of medical genetics. Part A. ISSN 1552-4833.
- 13 Schuler, F.; et al. 2016. Digital droplet PCR on disk.Lab on a chip. 16-1, pp.208-224. ISSN 1473-0189.
- 14 López, M.; et al. 2016. A novel mutation in the CDH1 gene in a Spanish family with hereditary diffuse gastric cancer.SpringerPlus. 5-1, pp.1181. ISSN 2193-1801.
- 15 Domínguez Garrido, E.; et al. 2009. Association of mitochondrial haplogroup J and mtDNA oxidative damage in two different North Spain elderly populations.Biogerontology. 10-4, pp.435-477. ISSN 1573-6768.
- 16 Sáenz, Y.; et al. 2004. Mechanisms of resistance in multiple-antibiotic-resistant Escherichia coli strains of human, animal, and food origins.Antimicrobial agents and chemotherapy. 48-10, pp.3996-7997. ISSN 0066-4804.
- 17 Domínguez, E.; Zarazaga, M.; Torres, C.2002. Antibiotic resistance in Staphylococcus isolates obtained from fecal samples of healthy children.Journal of clinical microbiology. 40-7, pp.2638-2679. ISSN 0095-1137.
- 18 Domínguez, E.; et al. 2002. Mechanisms of antibiotic resistance in Escherichia coli isolates obtained from healthy children in Spain.Microbial drug resistance (Larchmont, N.Y.). 8-4, pp.321-328. ISSN 1076-6294.
- 19 Pérez Vega Leal, C.; et al. [Radiological findings in Currarino syndrome].Radiología. 55-3, pp.233-241. ISSN 0033-8338.

C.2. Proyectos

- 1 Epigenética y Síndrome de Rubinstein-Taybi Calzados Jose Saenz; Asociación Española para el Síndrome de Rubinstein-Taybi. Elena Domínguez Garrido. (FUNDACIÓN RIOJA SALUD). 11/09/2017-11/09/2020. 60.000 €.
- 2 A New Genetic Laboratory for Non-Invasive Prenatal Diagnosis (ANGELAB) FVII. Unión Europea. Domínguez-Garrido, E. (FUNDACIÓN RIOJA SALUD). 01/10/2012-30/09/2016. 11.000.000 €.
- 3 Análisis de los biomarcadores SEPT9 y ALX4 en individuos susceptibles de cribado de cáncer colorrectal 2011 Asociación Española Contra el Cáncer. Domínguez-Garrido, E. (FUNDACIÓN RIOJA SALUD). 02/01/2011-02/01/2012. 16.000 €.
- 4 Desarrollo de un sistema de detección de mutaciones más relevantes en cáncer colorrectal en muestras de origen fecal FUNDACIÓN RIOJA SALUD. Domínguez-Garrido, E. (FUNDACIÓN RIOJA SALUD). 01/01/2010-01/01/2011. 4.000 €.

C.3. Contratos

C.4. Patentes