

## **CURRÍCULUM VÍTAE**

### **Emiy Yokoyama Rebollar**

FECHA DE NACIMIENTO: 25 de noviembre de 1975.  
LUGAR DE NACIMIENTO: México, D. F.  
OCUPACIÓN: Médico-Cirujano, especialista en Genética  
Maestra en Ciencias Médicas  
Alumna de Doctorado en Ciencias Médicas.  
CÉDULA PROFESIONAL: 03442339. MÉDICO CIRUJANO.  
CÉDULA ESPECIALIDAD: 5823352. GENÉTICA MÉDICA  
CÉDULA MAESTRÍA: 6014141. MAESTRÍA EN CIENCIAS.  
CONSEJO DE GENÉTICA: Certificación No. 209, año 2006.  
Re-Certificación No. 209, año 2011.  
E-MAIL: [eyr75@hotmail.com](mailto:eyr75@hotmail.com)

### **ESCOLARIDAD**

NIVEL SUPERIOR: Universidad Autónoma de Aguascalientes  
Aguascalientes, Ags. 1994 – 1999.  
Internado Médico de Pregrado.  
Hospital de Especialidades “Miguel Hidalgo”.  
Aguascalientes, Ags.  
Del 1º de julio, 1999 al 31 de junio de 2000.  
Servicio Social en Investigación.  
Hospital Infantil de México en conjunto con  
Instituto Nacional de Ciencias Médicas y  
Nutrición, Salvador Zubirán.  
Del 1º de agosto de 2000 al 31 de julio de  
2001.  
ESPECIALIDAD: GENÉTICA MÉDICA.  
Instituto Nacional de Pediatría.  
2003 – 2006  
MAESTRÍA EN CIENCIAS  
MÉDICAS UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE MÉXICO.  
Faculta de Medicina.  
Instituto Nacional de Pediatría.

2006 – 2008

DOCTORADO EN CIENCIAS  
MÉDICAS

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE MÉXICO.  
Facultad de Medicina  
Instituto Nacional de Pediatría.  
2008 –

### **CURSOS DE ACTUALIZACIÓN**

2º Simposium sobre VIH – SIDA.

Asociación Mexicana de Infectología y Microbiología Clínica, A. C.  
México, D. F.

Agosto – septiembre, 2000.

1er Curso de Actualización en Pediatría.

La Sociedad Médica y el Hospital Médica Sur, Servicio de Pediatría.  
México, D. F.

Marzo, 2001.

X Congreso de la Asociación Panamericana de Infectología, XXVI Congreso de la Asociación Mexicana de Infectología y Microbiología Clínica, VI Congreso de la Asociación Mexicana para el estudio de las Infecciones Nosocomiales y II Congreso Panamericano de SIDA.

Guadalajara, Jalisco.

Mayo, 2001.

3er. Simposium sobre VIH – SIDA.

Asociación Mexicana de Infectología y Microbiología Clínica, A. C.  
México, D. F.

Agosto, 2001.

Curso de Actualización para el Médico General.

Universidad La Salle.

México, D. F.

Mayo – septiembre, 2001.

Curso de Actualización para Médico General.

Hospital General de México.

México, D. F.

Mayo – septiembre, 2002.

III Congreso Nacional sobre defectos al nacimiento.

Prevención... para un futuro mejor.

Grupo de estudios del nacimiento, A. C.

México, D. F.

Junio, 2003.

XXV Reunión de Actualización en Pediatría.  
Asociación Médica del Instituto Nacional de Pediatría, A. C.  
México, D. F.  
Octubre, 2003.

XXVIII Congreso Nacional de Genética Humana.  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Morelia, Michoacán.  
Noviembre, 2003.

XXXVI Curso Teórico de Genética Humana.  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
México, D. F.  
Julio, 2004.

XXVI Reunión de Actualización en Pediatría.  
La Pediatría de Hoy para el México de Mañana.  
Asociación Médica del Instituto Nacional de Pediatría, A. C.  
México, D. F.  
Octubre, 2004.

29º Congreso Nacional de Genética Humana.  
"Conociendo el Genoma Humano".  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
San Luis Potosí, S. L. P.  
Noviembre, 2004.

30º Congreso Nacional de Genética Humana.  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Monterrey, N. L.  
Noviembre, 2005.

31º Congreso Nacional de Genética Humana.  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Chihuahua, Chih.  
Noviembre, 2006.

32º Congreso Nacional de Genética Humana.  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Oaxaca, Oax.  
Noviembre, 2007.

35º Congreso Nacional de Genética Humana.  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Puebla, Pue.  
Noviembre, 2010.

36º Congreso Nacional de Genética Humana.  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Mérida, Yuc.  
Noviembre, 2011.

## **CURSOS PARTICIPANTES**

Reunión Anual de Investigación.  
Hospital Infantil de México, Federico Gómez.  
ORAL: “Etiología Viral, Cuadro Clínico e Impacto en Salud Pública de la Infección Respiratoria Aguda en un Grupo de Lactantes Mexicanos”  
Abril, 2001.

X Congreso de la Asociación Panamericana de Infectología, XXVI Congreso de la Asociación Mexicana de Infectología y Microbiología Clínica, VI Congreso de la Asociación Mexicana para el estudio de las Infecciones Nosocomiales y II Congreso Panamericano de SIDA.  
POSTER: “Etiología Viral, Cuadro Clínico y Carga de Enfermedad de la Infección Respiratoria Aguda en un Grupo de Lactantes Mexicanos”.  
Guadalajara, Jalisco.  
Mayo, 2001.

Servicio Social – Presentación Final.  
ORAL: “Características Epidemiológicas de Infección por Virus Sincicial Respiratorio en una Comunidad Suburbana de la Ciudad de México”.  
Auditorio de Instituto Nacional de Cardiología.  
Agosto, 2001.

Residencia Tutorial en Genética Médica.  
Instituto Nacional de Ciencias Médicas y Nutrición, Salvador Zubirán.  
Enero – Julio, 2002.

XXV Reunión de Actualización en Pediatría.  
POSTER: “Esferocitosis Hereditaria y Acidosis Tubular Renal: Reporte de un Caso”.  
Asociación Médica del Instituto Nacional de Pediatría, A. C.  
México, D. F.  
Octubre, 2003.

XXVIII Congreso Nacional de Genética Humana.  
POSTER: “Esferocitosis Hereditaria y Acidosis Tubular Renal: Reporte de un Caso”.  
Asociación Mexicana de Genética Humana A.C.  
Morelia, Michoacán.  
Noviembre, 2003.

XXVI Reunión de Actualización en Pediatría.  
La Pediatría de Hoy para el México de Mañana.  
POSTER: "Reporte de un caso con el Complejo OEIS y labio – paladar hendido bilateral en un embarazo triple obtenido por Fertilización *in vitro*".  
Asociación Médica del Instituto Nacional de Pediatría, A. C.  
México, D. F.  
Octubre, 2004.

29º Congreso Nacional de Genética Humana.  
"Conociendo el Genoma Humano".  
POSTER: "Reporte de un caso con el Complejo OEIS y labio – paladar hendido bilateral en un embarazo triple obtenido por Fertilización *in vitro*".  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
San Luis Potosí, S. L. P.  
Noviembre, 2004.

30º Congreso Nacional de Genética Humana.  
POSTER: "Displasia ectodérmica asociada a labio y paladar hendido: reporte de 14 casos en el instituto nacional de pediatría."  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Monterrey, N. L.  
Noviembre, 2005.

31º Congreso Nacional de Genética Humana.  
PRESENTACIÓN ORAL: "Correlación genotipo-fenotipo en un grupo de pacientes mexicanos con fibrosis quística: Resultados preliminares."  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Chihuahua, Chi.  
Noviembre, 2006.

2007 ANNUAL MEETING  
POSTER: "Genotype-phenotype correlation in a group of cystic fibrosis mexican patients".  
American Society of Human Genetics (ASHG)

32º Congreso Nacional de Genética Humana.  
POSTER: "Frecuencia de mutaciones del gen CFTR en un grupo de pacientes mexicanos con fibrosis quística."  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Oaxaca, Oax.  
Noviembre, 2007.

35º Congreso Nacional de Genética Humana.  
PRESENTACIÓN ORAL: "Detección de alteraciones cromosómicas por array-CGH en pacientes que cursan con malformaciones congénitas y retraso psicomotor o mental idiopáticos."  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.

Puebla, Pue.  
Noviembre, 2010.

36º Congreso Nacional de Genética Humana. CO-AUTORA  
PRESENTACIÓN ORAL: “Análisis de diferencias genómicas entre abortos y nacido vivos con aneuploidías por Hibridación Genómica Comparativo sobre microarreglos (aCGH).”  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Mérida, Yucatán.  
Noviembre, 2011.

36º Congreso Nacional de Genética Humana. CO-AUTORA  
PRESENTACIÓN ORAL: “Correlación Genotipo-Fenotipo en pacientes con retraso mental y malformaciones asociadas a alteraciones cromosómicas detectadas por aCGH. Reporte preliminar”  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Mérida, Yucatán.  
Noviembre, 2011.

36º Congreso Nacional de Genética Humana. CO-AUTORA  
PRESENTACIÓN CARTEL: “Duplicación 2q31.1 de 700kb: Reporte de un paciente con Retraso Psicomotor y Dismorfias.”  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Mérida, Yucatán.  
Noviembre, 2011.

37º Congreso Nacional de Genética Humana. CO-AUTORA  
PRESENTACIÓN ORAL: “Detección de cromosomas derivativos por array-CGH en pacientes con retraso psicomotor o mental idiopáticos y dismorfias mayores”  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Guadalajara, Jal.  
Noviembre, 2012.

37º Congreso Nacional de Genética Humana. CO-AUTORA  
PRESENTACIÓN CARTEL: “Síndrome de Angelman como resultado de translocación familiar involucrando 15q11q13”  
Asociación Mexicana de Genética Humana, A. C.  
Guadalajara, Jal.  
Noviembre, 2012.

## **CERTIFICACIÓN**

Médico especialista en Genética Médica, certificado por el Consejo Mexicano de Genética, A.C. Certificado No. 209 año 2006.

## **RECERTIFICACIÓN**

Médico especialista en Genética Médica, certificado por el Consejo Mexicano de Genética, A.C. Certificado No. 209 año 2011.

## **PUBLICACIONES**

1. E. Yokoyama, V. Del Castillo, S. Ramos, A. González-del Angel. Omphalocele, Bladder Exstrophy, Imperforate Anus, Spine Defects Complex, and Bilateral Cleft Lip and Palate in One Product of a Triplet Pregnancy Obtained by In Vitro Fertilization: A Case Report. 2007 Am J Med Genet Part A 146A:2791–2793.
2. Emiy Yokoyama, Angélica Martínez, Ariadna González-del Angel. Kapur–Toriello Syndrome: Further Delineation. 2008 Am J Med Genet Part A 143A:1933–1935.
3. Angélica Hernández-Jardines, Bertha Molina, Victoria Del Castillo, Miguel Papadakis, Teodoro Rivera, Juan Azorín, Luis A Herrera, Emiy Yokoyama, Sara Frías. Detection of short-term chromosomal damage due to therapeutic <sup>131</sup>I exposure in patients with thyroid cancer. 2010 Rev Inv Clin 62;1:31-38.
4. Margarita Chávez-Saldaña, Emiy Yokoyama, José Luis Lezana, Alessandra Carnevale, Miguel Macías, Rosa M. Viguera, Marisol López, Lorena Orozco. CFTR allelic heterogeneity in mexican patients with cystic fibrosis: implications for molecular screening. 2010 Rev Inv Clin 62;6:546-552.
5. Emiy Yokoyama, José Luis Lezana, Rosa María Viguera-Villaseñor, Julio Rojas-Castañeda, Yolanda Saldaña-Alvarez, Lorena Orozco, Margarita Chávez-Saldaña. Genotype-phenotype correlation in a sample of Mexican patients with cystic fibrosis. ACEPTADO en Revista de Investigación Clínica (en octubre 2013).
6. Emiy Yokoyama, Camilo E. Villarroel, Victoria Del Castillo, Leda Torres, Silvia Sánchez, Bertha Molina, Silvia Avila, José Luis Castrillo, Pilar Navarrete-Meneses, Sara Frías. Interstitial deletion of 2q24.2: Further Delineation of an Emerging Syndrome Associated with Intellectual Disability, Severe Hypotonia and Moderate Intrauterine Growth Restriction. ACEPTADO en Am J Med Genet Part A (en octubre 2013) 9999:1-4, PENDIENTE PUBLICACION EN LÍNEA.