



Carmen Paradas López

Generado desde: Editor CVN de FECYT

Fecha del documento: 14/11/2016

v 1.4.0

9e5ca06b2fa49d2cc5c987e57f7bd060

Este fichero electrónico (PDF) contiene incrustada la tecnología CVN (CVN-XML). La tecnología CVN de este fichero permite exportar e importar los datos curriculares desde y hacia cualquier base de datos compatible. Listado de Bases de Datos adaptadas disponible en <http://cvn.fecyt.es/>



Carmen Paradas López

Apellidos: **Paradas López**
 Nombre: **Carmen**
 DNI: **44261044M**
 Fecha de nacimiento: **03/01/1972**
 Sexo: **Mujer**
 Teléfono fijo: **955923043**
 Correo electrónico: **cparadas@us.es**

Situación profesional actual

Entidad empleadora: Consejería de Salud de la Junta de Andalucía **Tipo de entidad:** SAS
Departamento: Neurología, Hospital Universitario Virgen del Rocío
Categoría profesional: Facultativo Especialista de Area
Fecha de inicio: 01/01/2009
Modalidad de contrato: Estatuario/a

Cargos y actividades desempeñados con anterioridad

	Entidad empleadora	Categoría profesional	Fecha de inicio
1	Consejería de Salud de la Junta de Andalucía	Neurologo	01/05/2005
2	Universidad de Sevilla	Profesor Asociado	01/09/2005
3	Consejeria de Salud, Junta de Extremadura	Neurologo	01/10/2002
4	Ministerio de Sanidad y Consumo	Beca de Formacion en Investigaacion (BEFI)	01/10/2001
5	Ministerio de Saude, Portugal	Neurologo	01/06/2001
6	Consejería de Salud de la Junta de Andalucía	Medico Inteno residente	01/05/1997

1 Entidad empleadora: Consejería de Salud de la Junta de Andalucía **Tipo de entidad:** SAS

Categoría profesional: Neurologo

Fecha de inicio-fin: 01/05/2005 - 30/05/2009

Duración: 4 años

2 Entidad empleadora: Universidad de Sevilla

Tipo de entidad: Universidad

Categoría profesional: Profesor Asociado

Fecha de inicio-fin: 01/09/2005 - 01/05/2009

Duración: 3 años - 8 meses



- 3** **Entidad empleadora:** Consejería de Salud, Junta de Extremadura
Categoría profesional: Neurologo
Fecha de inicio-fin: 01/10/2002 - 01/04/2005
Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema Nacional de Salud
Duración: 2 años - 5 meses
- 4** **Entidad empleadora:** Ministerio de Sanidad y Consumo
Categoría profesional: Beca de Formacion en Investigaacion (BEFI)
Fecha de inicio-fin: 01/10/2001 - 01/10/2002
Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema Nacional de Salud
Duración: 1 año
- 5** **Entidad empleadora:** Ministerio de Saude, Portugal
Categoría profesional: Neurologo
Fecha de inicio-fin: 01/06/2001 - 01/09/2001
Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema Nacional de Salud
Duración: 4 meses
- 6** **Entidad empleadora:** Consejería de Salud de la Junta de Andalucía
Categoría profesional: Medico Inteno residente
Fecha de inicio-fin: 01/05/1997 - 01/05/2001
Tipo de entidad: SAS
Duración: 4 años



Formación académica recibida

Titulación universitaria

Estudios de 1º y 2º ciclo, y antiguos ciclos (Licenciados, Diplomados, Ingenieros Superiores, Ingenieros Técnicos, Arquitectos)

Titulación universitaria: Titulado Superior

Nombre del título: Licenciado en Medicina y Cirugía

Entidad de titulación: Universidad de Granada

Tipo de entidad: Universidad

Fecha de titulación: 30/06/1996

Doctorados

Programa de doctorado: Medicina Interna

Entidad de titulación: Universidad de Sevilla

Tipo de entidad: Universidad

Fecha de titulación: 13/11/2006

Título de la tesis: Disferlinopatía: cuantificación clínica evolutiva y correlación fenotipo-genotipo

Director/a de tesis: Isabel Illa Sendra

Calificación obtenida: Sobresaliente-cum laude

Conocimiento de idiomas

Idioma	Comprensión auditiva	Comprensión de lectura	Interacción oral	Expresión oral	Expresión escrita
Inglés	B2	B2	B2	B2	B2

Actividad docente

Dirección de tesis doctorales y/o proyectos fin de carrera

- 1 Título del trabajo:** Descripción fenotípica y molecular de pacientes con miopatía por déficit de alfa-distroglicano en el sur de España.

Tipo de proyecto: Tesina

Codirector/a tesis: Carmen Paradas Lopez

Entidad de realización: Universidad de Sevilla

Tipo de entidad: Universidad

Alumno/a: Astrid Adarmes

Fecha de defensa: 30/06/2016

- 2 Título del trabajo:** Application of next generation sequencing techniques to the molecular characterization of neuromuscular diseases

Tipo de proyecto: Tesis Doctoral



Codirector/a tesis: Nigel Laing; Carmen Paradas Lopez

Entidad de realización: Universidad de Sevilla

Tipo de entidad: Universidad

Alumno/a: Macarena Cabrera Serrano

Calificación obtenida: Sobresaliente

Fecha de defensa: 15/09/2015

Doctorado Europeo: Si

Mención de calidad: Si

3 Título del trabajo: Estudio de prevalencia de mutaciones en el gen LMNA como etiología de la miocardiopatía idiopática

Tipo de proyecto: Tesina

Codirector/a tesis: Carmen Paradas Lopez

Entidad de realización: Universidad de Sevilla

Tipo de entidad: Universidad

Alumno/a: Maria Fernandez Recio

Calificación obtenida: Sobresaliente

Fecha de defensa: 15/06/2011

4 Título del trabajo: Estudio electrofisiológico estandarizado en una población de parálisis periódica hipopotasémica familiar.

Tipo de proyecto: Tesina

Codirector/a tesis: Carmen Paradas Lopez

Entidad de realización: Universidad de Sevilla

Tipo de entidad: Universidad

Alumno/a: Pilar Carbonell Corvillo

Calificación obtenida: Sobresaliente

Fecha de defensa: 15/06/2011

5 Título del trabajo: Identificación de factores predictores de la respuesta al tratamiento con prednisona en pacientes con Miastenia Gravis

Tipo de proyecto: Tesina

Codirector/a tesis: Carmen Paradas Lopez

Entidad de realización: Universidad de Sevilla

Tipo de entidad: Universidad

Alumno/a: Yolanda Morgado Linares

Calificación obtenida: Sobresaliente

Fecha de defensa: 15/06/2011



Experiencia científica y tecnológica

Grupos/equipos de investigación, desarrollo o innovación

Nombre del grupo: CIBERNED

Entidad de afiliación: Instituto de Salud Carlos III

Fecha de inicio: 23/11/2010

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación

Duración: 5 años

Actividad científica o tecnológica

Proyectos de I+D+i financiados en convocatorias competitivas de Administraciones o entidades públicas y privadas

1 Nombre del proyecto: Papel causal y modificador de la vía de señalización Notch en las distrofias musculares por déficit de proteína distrofina y TRIM32

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Jose Luis Nieto González

Nº de investigadores/as: 8

Entidad/es financiadora/s:

Consejería de Salud de la Junta de Andalucía

Tipo de entidad: Junta de Andalucía

Ciudad entidad financiadora: Sevilla, Andalucía, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2017 - 31/12/2019

2 Nombre del proyecto: Papel causal y modificador de la vía de señalización Notch en las distrofias musculares: estudio específico en relación a mutaciones en genes POGlut1, DMD y TRIM32

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Carmen Paradas López

Nº de investigadores/as: 5

Entidad/es financiadora/s:

Instituto de Salud Carlos III

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación

Ciudad entidad financiadora: Majadahonda, Comunidad de Madrid, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2017 - 31/12/2019

Duración: 3 años

3 Nombre del proyecto: A precise approach for nucleoside-based therapy of neuromuscular disorders with defects in mitochondrial DNA. PMP15-00025

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Miguel Angel Martin Casanueva; Carmen Paradas Lopez

Entidad/es financiadora/s:

Instituto de Salud Carlos III

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación

Ciudad entidad financiadora: Majadahonda, Comunidad de Madrid, España



Fecha de inicio-fin: 01/01/2016 - 31/12/2019

4 Nombre del proyecto: Contrato Juan Rodas

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Macarena Cabrera Serrano

Entidad/es financiadora/s:

Instituto de Salud Carlos III

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación

Ciudad entidad financiadora: Majadahonda, Comunidad de Madrid, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2016 - 31/12/2018

5 Nombre del proyecto: Estudio terapéutico preclínico en un modelo murino knock-in de distrofia muscular asociado a una mutación humana en el gen POGlut1. PI-0017-2014

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Carmen Paradas Lopez; Jose Luis Nieto Gonzalez

Entidad/es financiadora/s:

Consejería de Salud de la Junta de Andalucía

Tipo de entidad: SAS

Ciudad entidad financiadora: Sevilla, Andalucía, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2015 - 31/12/2016

6 Nombre del proyecto: Iniciativa Andaluza en Terapias Avanzadas- Fundación Pública Andaluza Progreso y Salud Título del Proyecto: Ensayo clínico fase I/II multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, triple ciego para evaluar seguridad, e indicios de eficacia de la administración intravenosa de la terapia con 3 dosis de células mesenquimales troncales adultas autólogas de tejido adiposo expandidas en pacientes con Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) moderada a severa. EudraCT: 2011-006254-85 (CeTMad/ELA/2011)

Entidad de realización: Hospital Universitario Virgen del Rocío

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Oscar Fernandez

Entidad/es financiadora/s:

Iniciativa Andaluza en Terapias Avanzadas- Fundación Pública Andaluza Progreso y Salud

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación

Fecha de inicio-fin: 01/01/2014 - 31/12/2016

7 Nombre del proyecto: Investigador Contratado (adscrito a Proyecto FIS PI 13-01739)

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Emilia Servian Morilla

Entidad/es financiadora/s:

Instituto de Salud Carlos III

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación

Ciudad entidad financiadora: Majadahonda, Comunidad de Madrid, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2014 - 31/12/2016

8 Nombre del proyecto: Mutations in protein O-glycosyltransferase-1 (POGLUT1) cause a new muscular dystrophy associated with Notch hypoglycosilation and reduction of alpha-dystroglycan expression. PI 13-01739

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Carmen Paradas Lopez

**Entidad/es financiadora/s:**

Instituto de Salud Carlos III

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación**Ciudad entidad financiadora:** Majadahonda, Comunidad de Madrid, España**Fecha de inicio-fin:** 01/01/2014 - 31/12/2016

- 9 Nombre del proyecto:** Translational Research, Experimental Medicine and Therapeutics on Charcot-Marie-Tooth disease (TREAT-CMT). IR11/TREAT-CMT

Entidad de realización: Hospital Universitario Virgen del Rocio**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Francesc Palau Martinez**Entidad/es financiadora/s:**

International Rare Diseases Research Consortium (IRDiRC)

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación**Fecha de inicio-fin:** 01/01/2012 - 31/12/2016

- 10 Nombre del proyecto:** Base de datos española de Enfermedades Neuromusculares. FIS PI13/00772

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA**Tipo de entidad:** Agencia Estatal**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Ricard Rojas Garcia**Entidad/es financiadora/s:**

Instituto de Salud Carlos III

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación**Ciudad entidad financiadora:** Majadahonda, Comunidad de Madrid, España**Fecha de inicio-fin:** 01/01/2014 - 31/12/2014

- 11 Nombre del proyecto:** Beca de ampliación de estudios (BAE). BA-12-00097

Entidad de realización: Columbia University Medical Center**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Carmen Paradas Lopez**Entidad/es financiadora/s:**

Consejería de Salud de la Junta de Andalucía

Tipo de entidad: SAS**Ciudad entidad financiadora:** Sevilla, Andalucía, España**Fecha de inicio-fin:** 01/01/2013 - 31/12/2013

- 12 Nombre del proyecto:** Consorcio para generar una base de datos común cuya finalidad es implementar la investigación clínica y básica en enfermedades neuromusculares. IIBSP-BDC-2011-61

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA**Tipo de entidad:** Agencia Estatal**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Isabel Illa Sendra; Carmen Paradas Lopez**Entidad/es financiadora/s:**

CIBER ENFERMEDADES NEURODEGENERATIVAS (CIBERNED)

Ciudad entidad financiadora: España**Fecha de inicio-fin:** 01/01/2011 - 31/12/2013

- 13 Nombre del proyecto:** Descripción de un nuevo fenotipo de distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva e identificación del gen responsable mediante análisis genómico de última generación. PI10/02410

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA**Tipo de entidad:** Agencia Estatal**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Carmen Paradas Lopez**Entidad/es financiadora/s:**



Instituto de Salud Carlos III

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación

Ciudad entidad financiadora: Majadahonda, Comunidad de Madrid, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2011 - 31/12/2013

- 14 Nombre del proyecto:** Descripción de un nuevo fenotipo de síndrome miasténico congénito autosómico recesivo e identificación del gen responsable mediante análisis genómico de última generación. PI-0440-2010

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Carmen Paradas Lopez

Entidad/es financiadora/s:

Consejería de Salud de la Junta de Andalucía

Tipo de entidad: SAS

Ciudad entidad financiadora: Sevilla, Andalucía, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2011 - 31/12/2013

- 15 Nombre del proyecto:** Desarrollo profesional en investigación del personal del SSPA. DP-0039-2011

Entidad de realización: Columbia University Medical Center

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Carmen Paradas Lopez

Entidad/es financiadora/s:

Consejería de Salud de la Junta de Andalucía

Tipo de entidad: SAS

Ciudad entidad financiadora: Sevilla, Andalucía, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2012 - 31/12/2012

- 16 Nombre del proyecto:** Contrato Rio Hortega

Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Macarena Cabrera Serrano

Entidad/es financiadora/s:

Instituto de Salud Carlos III

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación

Ciudad entidad financiadora: Majadahonda, Comunidad de Madrid, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2010 - 31/12/2011

- 17 Nombre del proyecto:** Programa de apoyo a la actividad científica en los hospitales. INTCDN 09/006

Entidad de realización: Hospital Universitario Virgen del Rocio

Entidad/es financiadora/s:

CIBER ENFERMEDADES NEURODEGENERATIVAS (CIBERNED)

Ciudad entidad financiadora: Comunidad de Madrid, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2009 - 31/12/2010

- 18 Nombre del proyecto:** Estudio de la función mitocondrial en ratones modelo de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA). Estudio de genómica y proteómica en fibroblastos y músculo de pacientes con ELA. PI 07/1283

Entidad de realización: Hospital Universitario 12 de Octubre **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Alberto Garcia Redondo

Entidad/es financiadora/s:

Instituto de Salud Carlos III

Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación



Ciudad entidad financiadora: Majadahonda, Comunidad de Madrid, España

Fecha de inicio-fin: 01/01/2008 - 31/12/2010

- 19 Nombre del proyecto:** Tratamiento de pacientes con infección crónica por VHC con Talidomida. 009/200
Entidad de realización: FUNDACION PUBLICA ANDALUZA PARA LA GESTION DE LA INVESTIGACION EN SALUD DE SEVILLA
Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Manuel Romero
Entidad/es financiadora/s:
Consejería de Salud de la Junta de Andalucía **Tipo de entidad:** SAS
Ciudad entidad financiadora: Sevilla, Andalucía, España
Fecha de inicio-fin: 01/01/2007 - 31/12/2009

- 20 Nombre del proyecto:** Tratamiento de pacientes portadores sintomáticos de disferlinopatía con vitamina D. EC07/90843
Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA **Tipo de entidad:** Agencia Estatal
Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Isabel Illa; Carmen Paradas
Entidad/es financiadora/s:
Instituto de Salud Carlos III **Tipo de entidad:** Organismo Público de Investigación
Ciudad entidad financiadora: Majadahonda, Comunidad de Madrid, España
Fecha de inicio-fin: 01/01/2007 - 31/12/2009

- 21 Nombre del proyecto:** Estudio del fenotipo y el genotipo de la Distrofia Muscular Oculofaríngea en una serie de pacientes del sur de España. PI 06/0382
Entidad de realización: INSTITUTO DE BIOMEDICINA DE SEVILLA **Tipo de entidad:** Agencia Estatal
Ciudad entidad realización: Sevilla, Andalucía, España
Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Celedonio Marquez Infante
Entidad/es financiadora/s:
Instituto de Salud Carlos III **Tipo de entidad:** Organismo Público de Investigación
Ciudad entidad financiadora: Majadahonda, Comunidad de Madrid, España
Fecha de inicio-fin: 01/01/2006 - 31/12/2009

Contratos, convenios o proyectos de I+D+i no competitivos con Administraciones o entidades públicas o privadas

Nombre del proyecto: International Clinical Outcome Study for Dysferlinopathy (LGMD2B/Miyoshi)
Grado de contribución: Investigador/a
Entidad de realización: Instituto de Biomecánica de Valencia (IBV) **Tipo de entidad:** Instituto Universitario de Investigación
Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Carmen Paradas Lopez
Entidad/es financiadora/s:
Jain Foundation **Tipo de entidad:** Asociaciones y Agrupaciones
Fecha de inicio: 01/01/2012 **Duración:** 4 años

Resultados

Propiedad industrial e intelectual

Título propiedad industrial registrada: Método para obtener información útil para el diagnóstico de enfermedades neuromusculares

Inventores/autores/obtentores: Luis Maria Escudero; Adoracion Montero; Carmen Paradas; Eloy Rivas; Alberto Pascual; Aurora Saez; Carmen Serrano; Begoña Acha

Entidad titular de derechos: Servicio Andaluz de Salud

Nº de solicitud: P201131840

País de inscripción: España, Andalucía

Fecha de registro: 10/09/2011

Fecha de concesión: 15/11/2011

Actividades científicas y tecnológicas

Producción científica

Publicaciones, documentos científicos y técnicos

- 1** Emilia Servián-Morilla; Hideuki Takeuchi; Tom Lee; Jordi Clarimon; Fabiola Mavillard; Estela Area-Gomez; Eloy Rivas; Jose Luis Nieto-González; Maria Rivero; Macarena Cabrera; Leonardo Gomez-Sanchez; Jose A Martinez-Lopez; Beatriz Estrada; Celedonio Marquez; Yolanda Morgado; Xavier Suarez-Calvet; Guillermo Pita; Eduard Gallardo; Rafael Fernandez-Chacon; Michio Hirano; Robert S Haltiwanger; Hamed Jafad-Nejar; Carmen Paradas. A POGlut1 mutation causes a muscular dystrophy with reduced Notch signaling and satellite cell loss. EMBO Molecular Medicine. 11 - 8, pp. 1289 - 1309. 2016. ISSN 1757-4684

Tipo de producción: Artículo científico

Autor de correspondencia: Si

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 9.8
- 2** E Harris; K Bushby; MC Walter; CT Rocha; S Takeda; V Straub; S Spuler; A Pestronk; C Paradas; JR Mendell; J Diaz-Manera; PG Carlier; H Lochmuller; DX Bharucha-Goebel; A Cnaan; L Rubifach; FE Smith; U Moore; K Bettinson; M James; A Mayhew; CL Bladen; JAIN COS Consortium. The Clinical Outcome Study for dysferlinopathy: An international multicenter study. Neurology: Genetics. 2 - 4, pp. 89. 2016.

Tipo de producción: Artículo científico

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 8.1
- 3** H Orhan Akman; Or Kakhlon; Jorida Coku; Lorenzo Peverelli; Hanna Rosenmann; Lea Rozenstein Tsalkovich; Julie Turnbull; Vardiella Meiner; Liat Chama; Israella Lerer; Shoshi Shpitzen; Eran Leitersdorf; Carmen Paradas; Mary Wallace; Raphael Schiffmann; Salvatore DiMauro; Alexander Lossos; Berge A Minassian. Deep intronic GBE1 mutation in manifesting heterozygous patients with adult polyglucosan body disease. JAMA neurology. 72 - 4, pp. 441 - 446. 2015. ISSN 2168-6157

Tipo de producción: Artículo científico



Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 7.3

- 4** A Camacho; J Esteban; C Paradas. Report by the Spanish Foundation for the Brain on the social impact of amyotrophic lateral sclerosis and other neuromuscular disorders. *Neurologia* (Barcelona, Spain). 2015. ISSN 1578-1968

Tipo de producción: Artículo científico

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 1.3

- 5** Carmen Paradas; Hasan O Akman; Carolina Ionete; Heather Lau; Peter N Riskind; David E Jones; Thomas W Smith; Michio Hirano; Salvatore Dimauro. Branching enzyme deficiency: expanding the clinical spectrum. *JAMA neurology*. 71 - 1, pp. 41 - 48. 2014. ISSN 2168-6157

Tipo de producción: Artículo científico

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 7.3

- 6** Alberto García Redondo; Oriol Dols Icardo; Ricard Rojas García; Jesús Esteban Pérez; Pilar Cordero Vázquez; José Luis Muñoz Blanco; Irene Catalina; Miguel González Muñoz; Luis Varona; Esther Sarasola; Monica Povedano; Teresa Sevilla; Antonio Guerrero; Julio Pardo; Adolfo López de Munain; Celedonio Márquez Infante; Francisco Javier Rodríguez de Rivera; Pau Pastor; Ivonne Jericó; Amaya Álvarez de Arcaya; Jesús S Mora; Jordi Clarimón; Juan Francisco Gonzalo Martínez; Alexandra Juárez Rufián; Gabriela Atencia; Rosario Jiménez Bautista; Yolanda Morán; Javier Mascías; María Hernández Barral; Solange Kapetanovic; María García Barcina; Carmen Alcalá; Alvaro Vela; Concepción Ramírez Ramos; Lucía Galán; Jordi Pérez Tur; Beatriz Quintáns; M Jesús Sobrido; Roberto Fernández Torrón; Juan José Poza; Ana Gorostidi; Carmen Paradas; Pablo Villoslada; Pilar Larrodé; José Luis Capablo; Jordi Pascual Calvet; Miguel Goñi; Yolanda Morgado; Miriam Guitart; Sira Moreno Laguna; Almudena Rueda; Carlos Martín Estefanía; Carlos Cemillán; Rafael Blesa; Alberto Lleó. Analysis of the C9orf72 gene in patients with amyotrophic lateral sclerosis in Spain and different populations worldwide. *Human mutation*. 34 - 1, pp. 79 - 161. 2013. ISSN 1098-1004

Tipo de producción: Artículo científico

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 5.2

- 7** T Sevilla; D Martínez Rubio; C Márquez; C Paradas; J Colomer; T Jaijo; J M Millán; F Palau; C Espinós. Genetics of the Charcot-Marie-Tooth disease in the Spanish Gypsy population: the hereditary motor and sensory neuropathy-Russe in depth. *Clinical genetics*. 83 - 6, pp. 565 - 635. (Dinamarca): 2013. ISSN 1399-0004

Tipo de producción: Artículo científico

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 3.9

- 8** Luis Querol; Ricard Rojas Garcia; Carlos Casasnovas; Maria Jose Sedano; Jose Luis Muñoz Blanco; Maria Antonia Alberti; Carmen Paradas; Teresa Sevilla; Julio Pardo; Jose Luis Capablo; Rafael Sivera; Antonio Guerrero; Eduardo Gutierrez Rivas; Isabel Illa. Long-term outcome in chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy patients treated with intravenous immunoglobulin: a retrospective study. *Muscle & nerve*. 48 - 6, pp. 870 - 876. 2013. ISSN 1097-4598

Tipo de producción: Artículo científico

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 2.7



- 9** Carmen Paradas; Pilar Camaño; David Otegui; Salvatore DiMauro; Michio Hirano. Longitudinal clinical follow-up of a large family with the R357P Twinkle mutation. *JAMA Neurology*. 70 - 11, pp. 1425 - 1433. 2013. ISSN 2168-6157
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 7.3
- 10** Aurora Sáez; Eloy Rivas; Adoración Montero Sánchez; Carmen Paradas; Begoña Acha; Alberto Pascual; Carmen Serrano; Luis M Escudero. Quantifiable diagnosis of muscular dystrophies and neurogenic atrophies through network analysis. *BMC medicine*. 11, pp. 77. 2013. ISSN 1741-7015
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 8
- 11** Carmen Paradas; Purificación Gutiérrez Ríos; Eloy Rivas; Pilar Carbonell; Michio Hirano; Salvatore DiMauro. TK2 mutation presenting as indolent myopathy. *Neurology*. 80 - 5, pp. 504 - 510. 2013. ISSN 1526-632X
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 8.2
- 12** Noemi De Luna; Jordi Díaz Manera; Carmen Paradas; Cristina Iturriaga; Ricardo Rojas García; Josefa Araque; Mireia Genebriera; Ignasi Gich; Isabel Illa; Eduard Gallardo. $1\alpha,25(\text{OH})_2$ -Vitamin D3 increases dysferlin expression in vitro and in a human clinical trial. *Molecular therapy : the journal of the American Society of Gene Therapy*. 20 - 10, pp. 1988 - 2085. 2012. ISSN 1525-0024
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 7
- 13** J Juan Mateu; C Paradas; M Olivé; E Verdura; E Rivas; L González Quereda; M J Rodríguez; M Baiget; P Gallano. Isolated cardiomyopathy caused by a DMD nonsense mutation in somatic mosaicism: genetic normalization in skeletal muscle. *Clinical genetics*. 82 - 6, pp. 574 - 582. (Dinamarca): 2012. ISSN 1399-0004
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 3.9
- 14** Jonàs Juan Mateu; Maria José Rodríguez; Andrés Nascimento; Cecilia Jiménez Mallebrera; Lidia González Quereda; Eloy Rivas; Carmen Paradas; Marcos Madruga; Pedro Sánchez Ayaso; Cristina Jou; Laura González Mera; Francina Munell; Manuel Roig Quilis; Maria Rabasa; Aurelio Hernández Lain; Jorge Díaz Manera; Eduard Gallardo; Jordi Pascual; Edgard Verdura; Jaume Colomer; Montserrat Baiget; Montse Olivé; Pia Gallano. Prognostic value of X-chromosome inactivation in symptomatic female carriers of dystrophinopathy. *Orphanet journal of rare diseases*. 7, pp. 82. 2012. ISSN 1750-1172
Tipo de producción: Artículo científico
- 15** Montse Olivé; Zaga Odgerel; Amaia Martínez; Juan José Poza; Federico García Bragado; Ramón J Zabalza; Ivonne Jericó; Laura Gonzalez Mera; Alexey Shatunov; Hee Suk Lee; Judith Armstrong; Elías Maraví; Maria Ramos Arroyo; Jordi Pascual Calvet; Carmen Navarro; Carmen Paradas; Mariano Huerta; Fabian Marquez; Eduardo Gutierrez- Rivas; Adolf Pou; Isidre Ferrer; Lev G Goldfarb. Clinical and myopathological evaluation of early- and late-onset subtypes of myofibrillar myopathy. *Neuromuscular disorders : NMD*. 21 - 8, pp. 533 - 575. 2011. ISSN 1873-2364
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)



Índice de impacto: 3.4

- 16** Carmen Paradas; Yolanda Morgado; Eduard Gallardo; Cándido Juárez; Ricard Rojas García. Prednisone can worsen ataxic neuropathy with anti-disialosyl IgM antibodies. *Muscle & nerve*. 44 - 5, pp. 839 - 880. 2011. ISSN 1097-4598
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 2.7
- 17** Benjamin Pardo Yules; Rocío Gallego Durán; Mohammed Eslam; Carlos García Collado; Lourdes Grande; Carmen Paradas; Ramón Morillo; Benito Dorantes; Manuel Romero Gómez. Thalidomide with peginterferon alfa-2b and ribavirin in the treatment of non-responders genotype 1 chronic hepatitis C patients: proof of concept. *Revista española de enfermedades digestivas : organo oficial de la Sociedad Española de Patología Digestiva*. 103 - 12, pp. 619 - 644. (España): 2011. ISSN 1130-0108
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 1.6
- 18** C Paradas; J Llauger; J Diaz Manera; R Rojas García; N De Luna; C Iturriaga; C Márquez; M Usón; K Hankiewicz; E Gallardo; I Illa. Redefining dysferlinopathy phenotypes based on clinical findings and muscle imaging studies. *Neurology*. 75 - 4, pp. 316 - 339. 2010. ISSN 1526-632X
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 8.2
- 19** C Paradas; L González Quereda; N De Luna; E Gallardo; I García Consuegra; H Gómez; A Cabello; I Illa; P Gallano. A new phenotype of dysferlinopathy with congenital onset. *Neuromuscular disorders : NMD*. 19 - 1, pp. 21 - 26. 2009. ISSN 0960-8966
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 3.4
- 20** Macarena Cabrera; Carmen Paradas; Celedonio Márquez; Alejandro González. Acute paraparesis following intravenous steroid therapy in a case of dural spinal arteriovenous fistula. *Journal of neurology*. 255 - 9, pp. 1432 - 1435. (Alemania): 2008. ISSN 0340-5354
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 3.5
- 21** C Paradas; F Solano; F Carrillo; C Fernández; J Bautista; E Pintado; M Lucas. Highly skewed inactivation of the wild-type X-chromosome in asymptomatic female carriers of spinal and bulbar muscular atrophy (Kennedy's disease). *Journal of neurology*. 255 - 6, pp. 853 - 860. (Alemania): 2008. ISSN 0340-5354
Tipo de producción: Artículo científico
Fuente de impacto: WOS (JCR)
Índice de impacto: 3.5