

Nombre:

Nerea Lobato Vidal

Posición actual:

Ayudante de investigación en el Laboratorio de Oncología Traslacional

Áreas de investigación:

Área 6. Grupo de Oncología Traslacional Instituto Investigación Biomédica Hospital General Universitario Gregorio Marañón.

Formación Académica más destacada:

- Grado de Bioquímica y Biología Molecular. Universidad Rovira i Virgili, Tarragona. 2014
- Máster en Investigación en Biología Molecular, Celular y Genética. Universidad de Valencia. 2015

Publicaciones más relevantes: Envío de posters a congresos

- FJ Rodríguez Contreras, **N. Lobato Vidal**, C. Polo Vaquero, A. Del Pozo, K. Ibáñez-Garikano, J.C. Silla, M. Fernández Elvira, V. E. F. Montano, L. Salamanca-Fresno, J. Guerrero-Fernández, A.C. Barreda-Bonis, N. Itza-Martín, C. Mora-Palma, J. Sánchez del Pozo, E. Özsü, A. González Vergaz, L. Garzón Lorenzo, A. Calañas-Continente, I. Quiroga López, A. Aragonés Gallego, P. Casano Sancho, P.D. Lapunzina, E. Vallespín, I. González-Casado, KE. Heath, A. Campos-Barros. Diagnóstico molecular del hipopituitarismo congénito mediante secuenciación masiva dirigida. *XXXIX Congreso de la Sociedad Española de Endocrinología Pediátrica 2017; Málaga (10-12 Mayo de 2017)*
- C. Barreda Bonis, **N. Lobato Vidal**, A. Del Pozo, K. Ibáñez-Garikano, J.C. Silla, V. E. F. Montano, E. Vallespín, I. González-Casado, A. Campos-Barros. Caracterización clínica y molecular del primer caso en nuestro medio de MODY subtipo KLF11 (MODY7) mediante secuenciación masiva dirigida. *XXXIX Congreso de la Sociedad Española de Endocrinología Pediátrica 2017; Málaga (10-12 Mayo de 2017)*
- Campos-Barros, FJ Rodríguez Contreras, M. Marbán Calzón, **N. Lobato Vidal**, A. Del Pozo, K. Ibáñez-Garikano, J.C. Silla, M. Fernández Elvira, V. E. F. Montano, A. González Jimeno, L. Salamanca-Fresno, J. Guerrero-Fernández, A.C. Barreda-Bonis, N. Itza-Martín, C. Mora-Palma, P.D. Lapunzina, E. Vallespín, KE. Heath. Identificación del primer caso conocido de deficiencia combinada de hormonas hipofisarias por mutación patogénica en *BMP4*. *XXXIX Congreso de la Sociedad Española de Endocrinología Pediátrica 2017; Málaga (10-12 Mayo de 2017)*
- FJ Rodríguez Contreras, **N. Lobato Vidal**, A. Del Pozo, K. Ibáñez-Garikano, J.C. Silla, M. Fernández Elvira, V. E. F. Montano, L. Salamanca-Fresno, J. Guerrero-Fernández, A.C. Barreda-Bonis, N. Itza-Martín, C. Mora-Palma, J. Sanchez del Pozo, E. Özsü, A. González Vergaz, L. Garzón Lorenzo, A. Calañas-Continente, I. Quiroga López, A. Aragonés Gallego, P. Casano Sancho, P.D. Lapunzina, E. Vallespín, I. González-Casado, KE. Heath, A. Campos-Barros. Identificación de nuevas variantes patogénicas en *GLI2* mediante NGS confirma su implantación en la etiología del hipopituitarismo congénito (HIPC).

XXXIX Congreso de la Sociedad Española de Endocrinología Pediátrica 2017; Málaga (10-12 Mayo de 2017)

- **N. Lobato Vidal**, Olivares-González L, Millán JM, Rodrigo R. Efecto de la administración de DMOG sobre la degeneración retiniana en un modelo murino de retinosis pigmentaria. *II Congreso de biomedicina de predocs de Valencia 2015; 2: 155*