

Currículum Vitae

Romina Gisel Díaz

INFORMACION PERSONAL

- Apellido: Díaz
- Nombres: Romina Gisel
- Fecha de Nacimiento: 14/03/1979
- Lugar de Nacimiento: La Plata, Pcia. Buenos Aires
- Nacionalidad: Argentina
- Domicilio: 23 n° 588 1°C, La Plata (C.P. 1900), Pcia. Buenos Aires
- CUIL: 27-27235242-4
- Correo electrónico: gisel_laplata@yahoo.com.ar
rgdiaz@med.unlp.edu.ar

FORMACIÓN ACADÉMICA

- 2010-2013* *Universitaria de postgrado*
Título: Doctor en Ciencias de la Salud (Res CONEAU 904/11)
Admisión: 18/ago/2010
Defensa: 12/dic/2013
Título de Tesis: Intercambiador Na⁺/H⁺ miocárdico (NHE1): su regulación por fosforilación. Papel de la ruta GMPC/proteína kinasa G (PKG)
Director: Dr. Néstor Gustavo Pérez
Facultad de Ciencias Médicas, UNLP
La Plata, Pcia. Buenos Aires, Argentina
Calificación: 10 (Diez)
- 1997-2005* Título: Farmacéutico y Licenciado en Ciencias Farmacéuticas
Facultad de Ciencias Exactas
Universidad Nacional de La Plata
La Plata, Pcia. Buenos Aires, Argentina
Promedio: 7.19

BECAS

- Beca de Iniciación
Institución otorgante: Agencia Nacional de Promoción Científica y Tecnológica (ANPCYT).
Período: octubre 2009- marzo 2012
Título del Proyecto de Tesis: Intercambiador Na⁺/H⁺ miocárdico (NHE1): su regulación por fosforilación. Papel de la ruta GMPC/proteína kinasa G (PKG)

PICT 01031, Director Dr. NG Pérez

➤ Beca tipo II

Institución otorgante: Consejo Nacional de Investigaciones Científicas y Técnicas (CONICET)

Período abril 2012-2014

Título del Proyecto de Tesis: Intercambiador Na^+/H^+ miocárdico (NHE1): su regulación por fosforilación. Papel de la ruta GMPc/proteína quinasa G (PKG)

Director Dr. NG Pérez

➤ Beca postdoctoral

Institución otorgante: Consejo Nacional de Investigaciones Científicas y Técnicas (CONICET). Período abril 2014-2016

Título del Proyecto: Participación de la MAP quinasa p38 (p38MAPK) en el desarrollo de la segunda fase de fuerza (SFF) post estiramiento del miocardio

Director Dr. NG Pérez.

Codirector: Dra. MCM Villa-Abrille

INGRESO A CARRERA DE INVESTIGADOR

Institución: Consejo Nacional de Investigaciones Científicas y Técnicas (CONICET).

Fecha inicio: Julio 2015 (ingreso CIC 2014)

Título del Proyecto: Participación de la MAP quinasa p38 (p38MAPK) en el desarrollo de la segunda fase de fuerza (SFF) post estiramiento del miocardio

Director Dr. NG Pérez.

Codirector: Dra. MCM Villa-Abrille

TRABAJOS PUBLICADOS

1. **Romina G. Díaz**, Mariela B. Nolly, Carolina Massarutti, María J. Casarini, Carolina D. Garciarena, Irene L. Ennis, Horacio E. Cingolani, Néstor G. Pérez. Phosphodiesterase 5A inhibition decreases NHE-1 activity without altering steady state pHi: Role of phosphatases. *Cellular Physiology and Biochemistry* 2010; 26; 4-5:págs 531-540.

2. **Caldiz CI***, **Díaz RG***, Ennis IL, Chiappe de Cingolani G, Cingolani HE, Pérez NG. Mineralocorticoid receptor activation is crucial in the signaling pathway to the Anrep effect. *Journal of Physiology*. 2011 Dec 15; 589(Pt 24):6051-61.

* *Primera autoría compartida.*

3. **Vargas LA***, **Díaz RG***, Swenson ER, Perez NG, Alvarez BV. Inhibition of carbonic anhydrase prevents the Na^+/H^+ exchanger 1-dependent slow force response to rat myocardial stretch. *Am J Physiol Heart Circ Physiol*. 2013, July 15; 305 (2): H228-H237

* *Primera autoría compartida.*

4. **Díaz RG***, **Pérez NG***, **Morgan PE***, Villa-Abrille MC, Caldiz CI, Nolly MB, Portiansky EL, Ennis IL, Cingolani HE. Myocardial mineralocorticoid receptor activation by stretching and its' functional consequences. *Hypertension*, 2014; 63 (1); 112-118.

* *Primera autoría compartida.*

5. Sepúlveda DE, Cabeza Meckert P, Locatelli P, Olea FD, Pérez NG, Pinilla OA, **Díaz RG**, Crottogini A, Laguens RP. Activated macrophages as a feeder layer for growth of resident cardiac progenitor cells. *Cytotechnology*. DOI: 10.1007/s10616-014-9814-0, 2014.

6. Vargas LA, Pinilla OA, **Díaz RG**, Sepúlveda DE, Swenson ER, Pérez NG, Álvarez BV. Carbonic anhydrase inhibitors reduce cardiac dysfunction after sustained coronary artery ligation in rats. *Cardiovascular Pathology*. DOI: 10.1016/j.carpath.2016.08.003, 2016.
7. Brea MS, **Díaz RG**, Escudero DS, Caldiz CI, Portiansky EL, Morgan PE, Pérez NG. Epidermal Growth Factor Receptor Silencing Blunts the Slow Force Response to Myocardial Stretch. *Journal of the American Heart Association* (Septiembre 2016). DOI - 10.1161/JAHA.116.004017.

CAPÍTULOS DE LIBROS

Pérez NG, Díaz RG. "**Regulación del pH intracelular miocárdico. Rol del Na⁺ intracelular**". En: "Hipertensión Arterial: epidemiología, fisiopatología, clínica, diagnóstico y tratamiento". Editado por la Sociedad Argentina de Hipertensión Arterial (SAHA), Editorial Inter-Médica SAICI, Argentina ISBN 978-950-555-415-7, capítulo 18, págs. 81-86. 2013.

COMUNICACIONES A CONGRESOS CIENTÍFICOS

1. Massarutti C, Díaz GR, Cingolani HE, Pérez NG. Inhibición del intercambiador Na⁺/H⁺ miocárdico (NHE1) por proteína quinasa G (PKG). Implicancias terapéuticas. XXVII Congreso Nacional de Cardiología, Federación Argentina de Cardiología, Buenos Aires, Argentina, Mayo 23-25 de 2009.
2. Massarutti C, Díaz GR, Cingolani HE, Pérez NG. NHE-1 inhibition by sildenafil is due to phosphatase activation. XVII Meeting de la Internacional Society for Heart Research (ISHR) Latin American Section en conjunto con el XXVII Congreso Nacional de Cardiología, Federación Argentina de Cardiología, Buenos Aires, Argentina, Mayo 23-25 de 2009.
3. Díaz RG, Nolly MB, Massarutti C, Casarini MJ, Garciarena CD, Ennis IL, Cingolani HE, Pérez NG. La inhibición de la fosfodiesterasa 5A (FDE5A) disminuye la actividad del intercambiador Na⁺/H⁺ miocárdico (NHE1) por activación de la fosfatasa PP2A. Jornadas de Presentación de trabajos Medicina 2010. Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de La Plata, La Plata, Octubre 2010
4. Díaz RG, Nolly MB, Massarutti C, Casarini MJ, Garciarena CD, Ennis IL, Cingolani HE, Pérez NG. La inhibición de la fosfodiesterasa 5A (FDE5A) disminuye la actividad del intercambiador Na⁺/H⁺ miocárdico (NHE1) por activación de la fosfatasa PP2A. Reunión anual de la Sociedad Argentina de Fisiología (SAFIS), Mar del Plata, 17 al 20 de Noviembre de 2010. Publicado en Revista Medicina (ISSN: 0025-7680).
5. Díaz RG, Cingolani HE, Pérez NG. La segunda fase de fuerza (SFF) post-estiramiento miocárdico es debida a la liberación de aldosterona (ALD) endógena. XVIII Congreso Argentino de Hipertensión Arterial (Sociedad Argentina de Hipertensión Arterial-SAHA), Mar del Plata, 14 al 16 de abril de 2011.
6. Pérez NG, Caldiz CI, Díaz RG, Ennis IL, Chiappe de Cingolani G, Cingolani HE. Mineralocorticoid receptor activation is crucial in the signaling pathway to the Anrep effect. Scientific Sessions of The American Heart Association, Orlando, Florida, USA, 12 al 16 de Noviembre de 2011. Publicado en Circulation (ISSN: 0009-7322).
7. Díaz RG, Caldiz CI, Nolly MB, Chiappe de Cingolani GE, Ennis IL, Cingolani HE, Pérez NG. La activación del receptor de mineralocorticoide (RM) es clave para el desarrollo de la segunda fase de fuerza (SFF) post-estiramiento del miocardio. LVI

Reunión Anual de la SAIC-SAFIS-AACYTAL 2011, Mar del Plata, Argentina, 15 al 19 de Noviembre de 2011. Publicado en Revista Medicina (ISSN: 0025-7680).

8. Vargas LA, Díaz RG, Pérez NG, Álvarez BV. Inhibition of Carbonic Anhydrase prevents the Na^+/H^+ exchanger-1 dependent Slow Force Response to Rat Myocardial Stretch. XLVII Congresso Anual da Sociedade Brasileira de Fisiologia, Gramado, Río Grande do Sul, Brasil, Septiembre de 2012

9. Díaz RG, Villa-Abrille MC, Ennis IL, Morgan PE, Cingolani HE, Pérez NG. El silenciamiento del receptor de mineralocorticoides (MR) del miocardio cancela la segunda fase de fuerza (SFF) post-estiramiento. Reunión Anual de SAFIS 2012, Rosario, Argentina, 3 al 5 de Octubre de 2012.

10. Díaz RG, Villa-Abrille MC, Ennis IL, Morgan PE, Cingolani HE, Pérez NG. El silenciamiento del receptor de mineralocorticoides (MR) del miocardio cancela la segunda fase de fuerza (SFF) post-estiramiento. Jornadas de Presentación de trabajos Medicina 2012. Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de La Plata, La Plata, Octubre 2012.

11. Pérez NG, Díaz RG, Morgan PE, Cingolani HE. Silencing of mineralocorticoid receptors in the heart blunts the Anrep effect. Scientific Sessions of The American Heart Association, Los Angeles, California, USA, 3 al 7 de Noviembre de 2012. Publicado en Circulation (ISSN: 0009-7322).

12. Díaz RG, Vargas LA, Swenson ER, Pérez NG, Alvarez BV. Inhibition of Carbonic Anhydrase Prevents the Na^+/H^+ Exchanger 1-dependent Slow Force Response to Rat Myocardial Stretch. ISHR XXI World Congress, San Diego, California, USA, 30 de Junio al 4 de Julio 2013. Publicado en Journal of Molecular and Cellular Cardiology (ISSN: 0022-2828). 65, Supplement (2013) S44

13. Díaz RG, Villa-Abrille MC, Zavala M, Ennis IL, Pérez NG, Cingolani HE. La activación de la quinasa p38 (p38) luego del estiramiento del miocardio limita la fosforilación del intercambiador Na^+/H^+ (NHE1) modulando negativamente la segunda fase de fuerza (SFF). LVIII Reunión Científica Anual de la Sociedad Argentina de Investigación Clínica (SAIC), en conjunto con la Reunión Científica 2013 de la Sociedad Argentina de Fisiología (SAFIS) y la XLV Reunión Científica de la Sociedad Argentina de Farmacología Experimental (SAFE), Mar del Plata, Argentina, Noviembre 20-23 de 2013. Publicado en Revista Medicina (ISSN: 0025-7680).

14. María C Villa-Abrille; Romina G Díaz; Maite Zavala; Irene L Ennis; Néstor G Pérez; Horacio E Cingolani. P38 MAP Kinase Negatively Regulates the Slow Force Response to Myocardial Stretch by Affecting NHE1 Phosphorylation. Scientific Sessions of The American Heart Association, Dallas, Texas, USA, 16 al 20 de Noviembre de 2013. Publicado en Circulation (ISSN: 0009-7322).

15. Pérez NG, Díaz RG, Zavala M, Ennis IL, Cingolani HE, Villa-Abrille MC. p38 MAP kinase (p38) negatively regulates the slow force response (SFR) to myocardial stretch. PANAM - 1st PanAmerican Congress of Physiological Sciences, Foz do Iguacu, Paraná, Brasil, Agosto 2-6 de 2014.

16. RG Díaz, MS Brea, DS Escudero, NG Pérez. Rol de la quinasa p38 en la inhibición de la actividad del intercambiador Na^+/H^+ miocárdico (NHE1) por acción de Sildenafil. Reunión Anual de SAFIS 2014, Buenos Aires, Argentina, 9-10 de Octubre de 2014.

17. Brea MS, Díaz RG, Escudero DS, Leporace Guimil J, Morgan PE, Caldiz CI, Pérez NG. El silenciamiento del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) cancela la segunda fase de fuerza (SFF) post-estiramiento del miocardio. Reunión Anual de SAFIS 2014, Buenos Aires, Argentina, 9-10 de Octubre de 2014.

18. Brea MS, Díaz RG, Escudero DS, Leporace Guimil J, Caldiz CI, Pérez NG, Morgan PE. Effect of cardiac EGFR silencing with siRNA on the slow force response to

- myocardial stretch. Congreso SAIB (Sociedad Argentina de Investigación Bioquímica y Biología Molecular). Rosario, Argentina, Noviembre de 2014.
19. Villa-Abrille MC, Zavala MR, Díaz RG, Medina AJ, Acosta MP, Ennis IL, Pérez NG, Cingolani HE. La p38-MAPK regula negativamente la segunda fase de fuerza (SFF) post- estiramiento. XXII Congreso Argentino de Hipertensión Arterial, Tucumán 23-25 de Abril de 2015.
 20. Brea MS, Díaz RG, Morgan PE. Silenciamiento génico del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR). Evidencia de inhibición funcional en el miocardio. LX Reunión Científica Anual de la Sociedad Argentina de Investigación Clínica (SAIC), en conjunto con la Reunión Científica 2015 de la Sociedad Argentina de Fisiología (SAFIS), Mar del Plata, Argentina, Noviembre 18-21 de 2015. Publicado en Revista Medicina (ISSN: 0025-7680).
 21. Escudero DS, Díaz RG, Portiansky EL, Pérez NG. Efectos de la inhibición de la fosfodiesterasa 5A en el miocardio hipertrófico de ratas SHR. LX Reunión Científica Anual de la Sociedad Argentina de Investigación Clínica (SAIC), en conjunto con la Reunión Científica 2015 de la Sociedad Argentina de Fisiología (SAFIS), Mar del Plata, Argentina, Noviembre 18-21 de 2015. Publicado en Revista Medicina (ISSN: 0025-7680).
 22. Brea MS, Díaz RG, Morgan PE, Caldiz CI, Pérez NG. Silencing of the epidermal growth factor receptor (EGFR) blunts the slow force response to myocardial stretch. ISHR XXII World Congress. Buenos Aires, Argentina, Abril 18-21 de 2016. A publicar en Journal of Molecular and Cellular Cardiology (ISSN: 0022-2828) Mayo 2016
 23. Zavala MR, Díaz RG, Donato M, Gelpi RJ, Villa-Abrille MC, Pérez NG. Thioredoxin 1 (TRX1) overexpression cancels the slow force response to myocardial stretch. ISHR XXII World Congress. Buenos Aires, Argentina, Abril 18-21 de 2016. A publicar en Journal of Molecular and Cellular Cardiology (ISSN: 0022-2828), Mayo 2016.
 24. Escudero DS, Díaz RG, Brea MS, Portiansky EL, Pérez NG. Effects of phosphodiesterase-5 A (PDE5A) inhibition on the hypertrophied myocardium of spontaneously hypertensive rats (SHR). ISHR XXII World Congress. Buenos Aires, Argentina, Abril 18-21 de 2016. A publicar en Journal of Molecular and Cellular Cardiology (ISSN: 0022-2828), Mayo 2016.
 25. Ciocci Pardo A, González Arbeláez LF, Fantinelli JC, Díaz RG, Álvarez BV, Mosca SM. Carbonic anhydrase inhibition by benzolamide attenuates myocardial ischemia/reperfusion injury via p38MAPK-dependent mechanism. ISHR XXII World Congress. Buenos Aires, Argentina, Abril 18-21 de 2016. A publicar en Journal of Molecular and Cellular Cardiology (ISSN: 0022-2828), Mayo 2016.
 26. Escudero DS, Díaz RG, Brea MS, Portiansky EL, Pérez NG. El tratamiento crónico con Sildenafil induce regresión de la hipertrofia miocárdica en ratas espontáneamente hipertensas (SHR). Reunión Anual de SAFIS 2016, La Plata, Argentina, Octubre 2016.
 27. Díaz RG, Escudero DS, Brea MS, Morgan PE, Pérez NG. p38MAPK activation plays a crucial role in the signaling pathway that links phosphodiesterase 5A inhibition and NHE1 inactivation. ACTA Physiologica International Symposium - 49th Sandbjerg Meeting on Membrane Transport 2017. Aarhus University, Sandbjerg Estate, Denmark, Mayo 2017.

PREMIOS OBTENIDOS

1. *Premio al mejor póster de investigación básica en hipertensión arterial:* Díaz RG, Cingolani HE, Pérez NG. La segunda fase de fuerza (SFF) post-estiramiento miocárdico

es debida a la liberación de aldosterona (ALD) endógena. XVIII Congreso Argentino de Hipertensión Arterial, Mar del Plata, Argentina, Abril de 2011.

2. *Premio Dra. María Cristina Camilión de Hurtado al mejor póster de investigación cardiovascular*: Díaz RG, Caldiz CI, Nolly MB, Chiappe de Cingolani GE, Ennis IL, Cingolani HE, Pérez NG. La activación del receptor de mineralocorticoide (RM) es clave para el desarrollo de la segunda fase de fuerza (SFF) post-estiramiento del miocardio. LVI Reunión Anual de SAIC-SAFIS-AACYTAL 2011, Mar del Plata, Argentina, Noviembre de 2011.

3. *Travel Award para el ISHR XXI World Congress*, San Diego, California, EEUU. 30 de Junio al 4 de Julio 2013.

4. *Premio Simposio Jóvenes Investigadores*: "Del atontamiento cardíaco al infarto de miocardio: mecanismos y fármacos en la cardioprotección". Ragone MI, Gonzalez Arbelaez LF, Díaz RG. XLVI Reunión Anual de la Asociación Argentina de Farmacología Experimental (SAFE). Corrientes, Argentina, Octubre 2014

5. *Reconocimiento a Egresada Distinguida de Postgrado del Año 2013 de la carrera Doctorado en Ciencias de la Salud de la Facultad de Ciencias Médicas de la UNLP*. La Plata, Noviembre 2014.

6. *Premio Prof. Dr. Carlos Taquini al Mejor Trabajo de Investigación Básica*. Villa-Abrille MC, Zavala MR, Díaz RG, Medina AJ, Acosta MP, Ennis IL, Pérez NG, Cingolani HE. La p38-MAPK regula negativamente la segunda fase de fuerza (SFF) post- estiramiento. XXII Congreso Argentino de Hipertensión Arterial, Tucumán 23-25 de Abril de 2015.

7. *Premio Dra. María Cristina Camilión de Hurtado al mejor trabajo de investigación cardiovascular*: Brea MS, Díaz RG, Morgan PE. Silenciamiento génico del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR). Evidencia de inhibición funcional en el miocardio. LX Reunión Anual SAIC-SAFIS, Mar del Plata, Argentina, Noviembre 2015.

FINANCIAMIENTO CIENTÍFICO Y TECNOLÓGICO

➤ Proyecto PICT 01031 de la Agencia Nacional de Promoción Científica y Tecnológica (ANPCYT). Título: "Regulación de La actividad del intercambiador Na⁺/H⁺ miocárdico por fosforilación. Participación de la vía GMPc/proteína kinasa G". Período de desarrollo: 2009-2012. Director: N.G. Pérez

Participación: Becario

➤ Proyecto de Incentivos M143 de la Universidad Nacional de La Plata (UNLP). Título: "Rol fisiopatológico de las señales intracelulares disparadas por angiotensina II, endotelina y aldosterona en el músculo cardíaco".

Período de desarrollo: 2013. Director: H.E. Cingolani

Participación: Becario

➤ Proyecto PICT 2396 de la Agencia Nacional de Promoción Científica y Tecnológica (ANPCYT). Título: "Regulación de la actividad del intercambiador Na⁺/H⁺ miocárdico por proteína quinasa G. Posibles implicancias terapéuticas".

Período de desarrollo: 2013-2016. Director: N.G. Pérez

Participación: Becario

➤ Proyecto PIP 00664 del Consejo Nacional de Investigaciones Científicas y Técnicas (CONICET). Título: "Rol fisiopatológico de las señales intracelulares disparadas por angiotensina II, endotelina y aldosterona en el músculo cardíaco".

Período de desarrollo: 2013-2016. Director: E.A. Aiello

Participación: Becario

- Proyecto PIP 0750 del Consejo Nacional de Investigaciones Científicas y Técnicas (CONICET). Título: " Rol del receptor del factor de crecimiento epidérmico y del estrés oxidativo en la vía pro-hipertrófica disparada por angiotensina II en el miocardio".
Período de desarrollo: 2016-2018. Director: N.G. Pérez
Participación: Investigador co-responsable

MIEMBRO DE SOCIEDADES

- Miembro Titular de Sociedad Argentina de Fisiología (SAFIS).
- Miembro Titular de International Society of Heart Research (ISHR).

CURSOS DE POSTGRADO REALIZADOS

- **Los Lípidos en la biología Celular. Estrategias para el Estudio de Su Participación en la Transducción de Señales.** Facultad de Farmacia y Bioquímica, UBA. Junio 2016. Duración: 40horas. Evaluación final: 10 (diez).
- **Técnicas electroforéticas. Fundamentos y aplicaciones.** Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Posgrado, UBA. Agosto 2012. Duración: 84 horas. Evaluación final: aprobado.
- **Fisiopatología Mitocondrial: Aspectos bioquímicos y biofísicos.** Facultad de Farmacia y Bioquímica, UBA. Diciembre 2011. Duración: 30 horas. Evaluación Final: aprobado.
- **Estadística.** Departamento de Postgrado, Facultad de Ciencias Médicas, UNLP. Marzo-Julio 2011. Duración 50 horas. Evaluación final: 10 (diez).
- **Cultivos de células eucarióticas y su utilidad para modelar la interacción entre los microorganismos y el hospedador.** Facultad de Ciencias Exactas, UNLP. Mayo 2011. Duración: 60 horas. Evaluación final: 9 (nueve).
- **Metodología científica aplicada a ciencias de la Salud.** Departamento de Postgrado, Facultad de Ciencias Médicas, UNLP. Mayo-Noviembre de 2010. Duración 150 horas (semipresencial). Evaluación final: 7 (siete).
- **Transducción de señales.** Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Posgrado, UBA. Agosto-Septiembre 2010. Duración: 48 horas. Evaluación final: aprobado.
- **Diseño experimental y tamaño de muestra en trabajos con animales con animales de laboratorio.** Bioterio Central de Facultades de Ciencias Exactas y Naturales, UBA. Diciembre 2009. Duración: 40 horas. Evaluación final: 10 (diez).
- **Animales de laboratorio.** Bioterio Central de Facultades de Ciencias Exactas y Naturales, UBA. Noviembre-Diciembre 2009. Duración: 80 horas. Evaluación final: 10 (diez).

ANTECEDENTES EN DOCENCIA

- Jefe de Trabajos Prácticos Ordinario, Dedicación Simple, cátedra Farmacología I y II, Área Farmacia, desde 01/03/2016 a la fecha, expediente 700-001867-14/00
- Jefe de Trabajos Prácticos Interino, Dedicación Simple, cátedra Farmacología I y II, Área Farmacia, desde 01/09/2013 al 01/03/2016, expediente 700-15569/13-02.
- Ayudante Diplomado Dedicación Simple en carácter ordinario, cátedra Farmacología I y II, Área Farmacia, desde el 09/12/2010 al 01/03/2016, expediente 700-3352-2009.

- Ayudante Diplomado Interino Dedicación Simple, cátedra Farmacología I y II, Área Farmacia, período 09/06/2010 a 09/12/2010, expediente 700-3352-2009.
- Ayudante Diplomado Dedicación Simple en carácter transitorio, cátedra Farmacología I y II, Área Farmacia, desde el 01/10/2009 al 09/06/2010, designación expediente 700- 3351.
- Ayudante Diplomado Interino Dedicación Simple, cátedra Farmacología I y II, Área Farmacia, período 01/04/2009 a 30/09/2009, expediente 700-003226/09. Designación transitoria expediente 700-017489/2008-001

TRABAJOS DE TRANSFERENCIA/EXTENSION EFECTUADOS

- 2015 - Participación en las jornadas de Divulgación Científica de Escuelas Secundarias
- 2016 - Participación en las jornadas de Divulgación Científica de Escuelas Secundarias de CONICET La Plata

MODERADOR/JURADO EN SESIONES DE PÓSTERS

- Evento: LX Reunión Científica Anual de la Sociedad Argentina de Investigación Clínica (SAIC), en conjunto con la Reunión Científica 2015 de la Sociedad Argentina de Fisiología (SAFIS) 2015. Rol: Jurado de sesión de Pósters Farmacología 3
- Evento: Reunión Anual de la Sociedad Argentina de Fisiología (SAFIS) 2016. Rol: Coordinador sesión de Pósters Cardiovascular y Respiratorio 1

FORMACIÓN Y DIRECCIÓN DE RECURSOS HUMANOS

2017- Co-dirección del proyecto de tesis de la Lic. Daiana Sabrina Escudero, a cargo del director Dr. Néstor Gustavo Pérez. Expdte 0700-002231/14-003. Facultad de Ciencias Exactas, Universidad Nacional de La Plata

ACTUACION COMO MIEMBRO DE COMISIONES ASESORAS

- Integrante graduado de la Comisión Asesora de un cargo de Ayudante Diplomado Interino dedicación simple, área Ciencias biológicas, materia Biofarmacia, contraprestación Elementos de Farmacología.
- Integrante graduado de la Comisión Asesora de un cargo de JTP Interino dedicación simple, área Óptica Ocular, materia Ortóptica I y II, expediente 700-03158/09-02
- Integrante graduado de la Comisión Asesora de un cargo de JTP Ordinario dedicación simple, área Óptica, especialidad Optometría especializada, materia Baja visión, expediente 700-006232/10-00
- Integrante graduado de la Comisión Asesora de un cargo de Ayudante Diplomado Ordinario dedicación simple, área Óptica Básica, materia Óptica Oftálmica I y II, expediente 700-005336/10-00
- Integrante graduado de la Comisión Asesora de un cargo de JTP Ordinario dedicación simple, área Óptica, especialidad Optometría especializada, materia Prótesis ocular, expediente 700-006231/10-00

CAPACITACION EN EL AREA FARMACEUTICA

- ⇒ *Cómo combatir el Dolor y el sufrimiento desde la Farmacia*
Colegio de Farmacéuticos de La Plata. Octubre-Noviembre 2007
Carga horaria 10 horas. Asistido
- ⇒ *Atención farmacéutica*
Colegio Oficial de Farmacéuticos y Bioquímicos de la Capital Federal
Junio-Noviembre 2005
Carga Horaria 21 horas cátedra. Asistido
- ⇒ *Inmunología-Vacunas*
Colegio de Farmacéuticos de La Pcia.de Buenos Aires.
Dictado en el Colegio de Farmacéuticos de La Plata.
Dirección Dra. Maria Alicia Marini. Junio 2003
Carga Horaria 10 horas. Asistido
- ⇒ *Cadena de frío*
Sub-Comisión de asuntos interuniversitarios de la Asociación Argentina de Farmacia Y Bioquímica Industrial
Dictado en la Facultad de Ciencias Exactas. UNLP. Junio 2001
Carga Horaria 6 horas. Asistido

IDIOMAS

Inglés:

Curso de postgrado Inglés técnico e instrumental I. Departamento de Postgrado, Facultad de Ciencias Médicas, UNLP. Marzo-Julio 2010. Duración 50 horas.
Evaluación final: 10 (diez)

Curso de postgrado Inglés técnico e instrumental II. Departamento de Postgrado, Facultad de Ciencias Médicas, UNLP. Agosto-Diciembre 2010. Duración 50 horas.
Evaluación final: 10 (diez)

ANTECEDENTES LABORALES ÁREA FARMACIA

- ⇒ Ago 2007/Mar 2008 Dirección Técnica
Farmacia del Centro SCS
La Plata, Pcia. Buenos Aires
- ⇒ Jul 2005/Ago 2007 Auxiliar Farmacéutico/Dirección Técnica
Farmacity SA, suc 36
CABA, Pcia. Buenos Aires