



Eduardo Pérez Gómez

Generado desde: Editor CVN de FECYT Fecha del documento: 13/02/2025

v 1.4.3

fb798b11b65b35383d8e17808077c740

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/





Resumen libre del currículum

Descripción breve de la trayectoria científica, los principales logros científico-técnicos obtenidos, los intereses y objetivos científico-técnicos a medio/largo plazo de la línea de investigación. Incluye también otros aspectos o peculiaridades importantes.

Eduardo Pérez Gómez se licenció en Bioquímica en el año 2002 por la Universidad Autónoma de Madrid (UAM). Se doctoró en 2007 en el programa de Bioquímica, Biología Molecular y Biomedicina de la Facultad de Medicina de la UAM (con Premio Extraordinario de Doctorado) trabajando en el Instituto de Investigaciones Biomédicas "Alberto Sols" bajo la dirección del Profesor Miguel Quintanilla. Durante esta etapa, investigó el papel de endoglina, un correceptor de TGFbeta, como supresor de la malignidad durante la carcinogénesis especializándose en los procesos que sufre una célula para progresar e invadir otros tejidos. En 2009 se incorporó al laboratorio de "Señalización por cannabinoides" de la Universidad Complutense de Madrid dirigido por el Profesor Manuel Guzmán para centrarse en el estudio del sistema endocannabinoide en cáncer de mama. En 2010 consiguió un contrato del programa Juan de la Cierva y otro contrato del programa postdoctoral de la Asociación Española Contra el Cáncer (AECC). Ha realizado estancias postdoctorales en el Hospital Universitario de Schleswig-Holstein, UKSH (Alemania) donde se especializó en la fisiopatología del cáncer de mama de la mano del patólogo alemán Prof. Dr. Christoph Röcken y en el Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas (CNIO, Madrid) donde desarrollo modelos murinos de cáncer de mama. En 2019 obtuvo el certificado I3 del Ministerio de Ciencia. Desde 2020 es Profesor Titular en el Departamento de Bioquímica y Biología Molecular de la Universidad Complutense de Madrid. Desde el año 2014 dirige el grupo de investigación de Cannabinoides y Cáncer de Mama en la Facultad de Biología de la Universidad Complutense de Madrid. Su investigación tiene como objetivo contribuir a la comprensión de los mecanismos moleculares que controlan el desarrollo de la glándula mamaria, así como la generación y progresión del cáncer de mama, especialmente en el contexto del sistema endocannabinoide (ver http:// cannabinoidsignalling.com). Su trabajo ha permitido caracterizar nuevos mecanismos de acción y efectos mediados por este sistema de comunicación célula-célula, así como sugerir nuevas implicaciones fisiopatológicas y terapéuticas derivadas del mismo. Su labor investigadora se ha traducido en más de 40 publicaciones científicas en revistas de reconocido prestigio como Nature Communications, PNAS USA, Journal of the National Cancer Institute, Molecular Cancer, Cancer Research u Oncogene (h WOS index = 20), 16 proyectos de investigación, 7 de ellos como Investigador Principal y 3 patentes internacionales. Tiene 3 sexenios de investigación CNEAI-ANECA (2003-2008)(2009-2014)(2015-2020) y dos quinquenios de docencia (2010-2015)(2016-2020). Ha dirigido 3 tesis doctorales, 2 en curso, 7 Trabajos Fin de Máster, 6 Trabajos Fin de Grado y colabora regularmente como revisor en revistas científicas y como evaluador en diversas agencias de investigación.





Méritos de Liderazgo

Breve exposición de los méritos relativos a actividades de liderazgo de especial relevancia.

- Presidente del tribunal de tesis de Melania Luque Marín titulada: Papel de la proteína S100-A11 derivada de fibroblastos asociados a cáncer en la respuesta a terapias anti-HER2 en cáncer de mama HER2 positivo. Fecha de la defensa 21/06/2024.
- Presidente del tribunal de los Trabajos de Fin de Máster del CURSO 2023-2024. Máster en Biología Sanitaria de la Universidad Complutense de Madrid.
- -Tribunal en los concursos públicos para el acceso a plazas de profesorado lector en régimen de contrato laboral (Convocatoria núm. 2023/D/LEM/CL/9). Referencia: LEC214/2024. Identificador de la plaza: ALE00500. Categoría de la plaza: Profesor/a lector/a. Departamento: Bioquímica y de Biología Molecular. Universidad Autónoma de Barcelona.





Indicadores generales de calidad de la producción científica

Información sobre el número de sexenios de investigación y la fecha del último concedido, número de tesis doctorales dirigidas en los últimos 10 años, citas totales, promedio de citas/año durante los últimos 5 años (sin incluir el año actual), publicaciones totales en primer cuartil (Q1), índice h. Incluye otros indicadores considerados de importancia.

Six-year terms of research: 3 (Last, 2015-2020) Doctoral theses supervised: 2 and 2 ongoing.

Director of 7 Master's Thesis and 5 Final Degree Projects.

Publications in Q1: 33, 19 in the last 10 years. Publications in Q1 with leadership: 12 (9 in D1)

Total citations: ~1500 (WOS) Total international patents: 2

Index h=20 (WOS)

Reviewer for the scientific journals Cell death and disease, Oncogene, Int J Cancer, Scientific Reports, Cancers, Oncotarget, Journal of Translational Medicine, etc. Reviewer for the National Agency for Evaluation and Prospective (ANEP), Auckland Medical Research Foundation (New Zealand) and Technical collaborator of the entity for the certification of Research and Development or Technological Innovation (R+D+i) projects (ACERTA I+D+i).





Eduardo Pérez Gómez

Apellidos: Pérez Gómez Nombre: Eduardo

ORCID: **0000-0003-0160-5565**

 ScopusID:
 8609069800

 ResearcherID:
 F-5906-2015

C. Autón./Reg. de contacto: Comunidad de Madrid

Página web personal: http://cannabinoidsignalling.com

Situación profesional actual

Entidad empleadora: Universidad Complutense Tipo de entidad: Universidad

de Madrid

Departamento: Bioquímica y Biología Molecular, CC Químicas

Categoría profesional: Profesor Titular de Dirección y gestión (Sí/No): Sí

Universidad

Ciudad entidad empleadora: España

Teléfono: (34) 913944668 Correo electrónico: eduperez@ucm.es

Fecha de inicio: 14/01/2020

Modalidad de contrato: Funcionario/a Régimen de dedicación: Tiempo completo

Primaria (Cód. Unesco): 240300 - Bioquímica

Secundaria (Cód. Unesco): 230221 - Biología molecular

Terciaria (Cód. Unesco): 320101 - Oncología

Identificar palabras clave: Mecanismos moleculares de enfermedad; Animales de laboratorio;

Cultivo celular; Biología molecular, celular y genética Ámbito actividad de dirección y/o gestión: Universitaria

Cargos y actividades desempeñados con anterioridad

	Entidad empleadora	Categoría profesional	Fecha de inicio
1	Universidad Complutense de Madrid	Profesor Contratado Doctor	17/04/2018
2	Universidad Complutense de Madrid	Investigador contratado	05/10/2015
3	Asociación Española Contra el Cáncer	Investigador contratado (Asociación Española Contra el Cáncer)	01/10/2010
4	University Hospital of Schleswig-Holstein (UK-SH)	Estancia posdoctoral	15/06/2012
5	Universidad Complutense de Madrid	Investigador Contratado	01/10/2009
6	Consejo Superior de Investigaciones Científicas	Investigador Contratado	01/10/2007
7	Consejo Superior de Investigaciones Científicas	Becario predoctoral -FPI/CAM	01/10/2003
8	Universidad Autónoma de Madrid	Becario de Colaboración	01/10/2001







	Entidad empleadora	Categoría profesional	Fecha de inicio
9	Hospital Universitario 12 de Octubre	Gestor de estudio clínico	13/06/2023
10	Hospital Universitario 12 de Octubre	Gestor de estudio clínico	09/03/2021
11	Consejería de Medio Ambiente y Ordenación del Territorio	Investigador responsable de procedimiento animal	01/01/2020
12	Hospital Universitario 12 de Octubre	Gestor de estudio clínico	14/02/2017

1 Entidad empleadora: Universidad Complutense Tipo de entidad: Universidad

de Madrid

Categoría profesional: Profesor Contratado Dirección y gestión (Sí/No): Sí

Doctor

Fecha de inicio-fin: 17/04/2018 - 14/01/2020 **Duración:** 2 años

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Ámbito actividad de dirección y/o gestión: Universitaria

2 Entidad empleadora: Universidad Complutense Tipo de entidad: Universidad

de Madrid

Departamento: CC.Químicas

Categoría profesional: Investigador contratado Dirección y gestión (Sí/No): Sí Fecha de inicio-fin: 05/10/2015 - 16/04/2018 Duración: 2 años - 6 meses - 10

días

Dirección y gestión (Sí/No): Sí

Modalidad de contrato: Contrato laboral temporal Régimen de dedicación: Tiempo completo

Primaria (Cód. Unesco): 241500 - Biología molecular Ámbito actividad de dirección y/o gestión: Universitaria

3 Entidad empleadora: Asociación Española Tipo de entidad: Fundación

Contra el Cáncer

Categoría profesional: Investigador contratado

(Asociación Española Contra el Cáncer)

Modalidad de contrato: Contrato laboral temporal

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Funciones desempeñadas: PAPEL DEL SISTEMA ENDOCANNABINOIDE EN LA GÉNESIS Y PROGRESIÓN DE TUMORES. CONTRATO ADJUDICADO POR CONCURSO PUBLICO Y EVALUADO POR LA AGENCIA NACIONAL DE EVALUACION Y PROSPECTIVA (ANEP), SE CONCEDIERON 15 DE UN TOTAL DE 194 DOCTORES EN ONCOLOGÍA EVALUADOS.

Ámbito actividad de dirección y/o gestión: Universitaria

Interés para docencia y/o inv.: Periodo postdoctoral realizado en el programa de la Asociación Española Contra el Cáncer (AECC). Estos contratos son adjudicados en convocatoria pública competitiva. La ANEP se encarga de evaluar las candidaturas que cumplan los requisitos indicados en las bases por una comisión presencial de expertos. La ANEP también evalúa la prorroga realizada en el tercer año, en la que el investigador opta a un equivalente al certificado l3 al ser evaluado positivamente. Fui evaluado por la ANEP en el año 2013 positivamente con una puntuación de 81 sobre 100 en el informe de evaluación obteniendo un equivalente al certificado l3. La UCM considera estos contratos equivalentes a los contratos Ramón y Cajal.

4 Entidad empleadora: University Hospital of Schleswig-Holstein (UK-SH)

Departamento: Department of Gynecology and Obstetrics

Categoría profesional: Estancia posdoctoral Dirección y gestión (Sí/No): Sí

Modalidad de contrato: Becario/a (pre o posdoctoral, otros)







Régimen de dedicación: Tiempo completo

Ámbito actividad de dirección y/o gestión: Universitaria

5 Entidad empleadora: Universidad Complutense Tipo de entidad: Universidad

de Madrid

Categoría profesional: Investigador Contratado

Modalidad de contrato: Contrato laboral temporal

6 Entidad empleadora: Consejo Superior de Tipo de entidad: Agencia Estatal

Investigaciones Científicas

Categoría profesional: Investigador Contratado

Modalidad de contrato: Contrato laboral temporal

7 Entidad empleadora: Consejo Superior de Tipo de entidad: Agencia Estatal

Investigaciones Científicas

Categoría profesional: Becario predoctoral -FPI/CAM

Modalidad de contrato: Becario/a (pre o posdoctoral, otros)

8 Entidad empleadora: Universidad Autónoma de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Categoría profesional: Becario de Colaboración

Fecha de inicio-fin: 01/10/2001 - 30/06/2002 **Duración:** 9 meses

9 Entidad empleadora: Hospital Universitario 12 **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias

de Octubre

Categoría profesional: Gestor de estudio clínico Dirección y gestión (Sí/No): Sí

Fecha de inicio: 13/06/2023 Duración: 3 años

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Funciones desempeñadas: Principal responsable y gestor del estudio clínico Nº CEIm: 23/213 aprobado por el Comité de Ética de la Investigación con medicamentos del HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE (3 años de duración 2023-2026). Aceptado por el Comité de Ética de la Investigación con medicamentos del HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE el 13/06/2023.

Ámbito actividad de dirección y/o gestión: Estudio clínico

Interés para docencia y/o inv.: Generar organoides derivados de pacientes con cáncer de mama triple negativo, centrando nuestro interés en aquellos de subtipo basal-like. Además, se aislarán linfocitos infiltrantes de tumor (TILs) que se manipularán genéticamente o farmacológicamente. Los organoides generados desde esos pequeños fragmentos de tumor serán co-cultivados con los TILs tratados manipulados en nuestro laboratorio. El efecto de estos TILs modificados será evaluado exhaustivamente en estos modelos. Analizaremos el efecto de las distintas condiciones en términos de proliferación/muerte/invasividad de las células cancerosas con pruebas colorimétricas, marcadores específicos o análisis masivos

10 Entidad empleadora: Hospital Universitario 12 Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

de Octubre

Categoría profesional: Gestor de estudio clínico Dirección y gestión (Sí/No): Sí

Fecha de inicio: 09/03/2021 Duración: 3 años

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Funciones desempeñadas: Principal responsable y gestor del estudio clínico Nº CEIm: 20/615 aprobado por el Comité de Ética de la Investigación con medicamentos del HOSPITAL





Tipo de entidad: Comunidad Autónoma de

UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE (3 años de duración 2023-2026). Aceptado por el Comité de Ética de la Investigación con medicamentos del HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE el 09/03/2021.

Ámbito actividad de dirección y/o gestión: Estudio clínico

Interés para docencia y/o inv.: La mortalidad debida a cáncer de mama está disminuyendo en los países desarrollados gracias a la mejora en las terapias y al diagnóstico temprano. Sin embargo, hay grupos de pacientes que no responden a los tratamientos actuales, como por ejemplo las que tienen tumores de tipo HER2+ y que, habiendo respondido a tratamiento antes de la cirugía, sufren una recidiva. Con este proyecto pretendemos 1) mejorar las terapias de las pacientes con cáncer de mama HER2+ y 2) generar herramientas para identificar precozmente a las que no van a responder a los tratamientos estándar. Nuestra hipótesis es que podemos producir efectos antitumorales con cannabinoides. Creemos que tratando al tumor combinando medicamentos anti-HER2 con cannabinoides obtendremos efectos antitumorales mayores que utilizando sólo terapias anti-HER2. Para realizar este estudio contamos con un equipo multidisciplinar formado por investigadores básicos (expertos en cannabinoides y cáncer) y clínicos (oncólogos médicos, ginecólogos, radiólogos y patólogos, especialistas en cáncer de mama), por lo que creemos que es posible que podamos trasladar los resultados al entorno clínico a corto-medio plazo.

Madrid

11 Entidad empleadora: Consejería de Medio Ambiente y Ordenación del Territorio

Categoría profesional: Investigador responsable Dirección y gestión (Sí/No): Sí

de procedimiento animal

Fecha de inicio: 01/01/2020 Duración: 4 años

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Ámbito actividad de dirección y/o gestión: Comunidades Autónomas

Interés para docencia y/o inv.: 1) MEJORAR LAS ACTUALES TERAPIAS ANTI-HER2 utilizando como diana terapéutica los heterómeros HER-CB2 recientemente descritos por nuestro grupo. Para ello vamos a utilizar múltiples modelos de cáncer que incluyen cultivos celulares, modelos animales basados en xenotransplantes ortotópicos, y muestras humanas con las que generaremos arrays de tejidos y realizaremos cultivos organotípicos. Esta variedad de modelos hacen que la solidez de los resultados que se obtengan sea potencialmente elevada. Por otro lado, el equipo investigador cuenta con investigadores clínicos de primer nivel, con experiencia contrastada en la realización de ensayos clínicos, por lo que la traslación de los resultados de este proyecto a la fase de estudio clínico podría hacerse a corto plazo. Además, el estudio clínico de los cannabinoides como agentes antitumorales ya ha comenzado en Reino Unido y Alemania (ver apartado anterior), por lo que antes de la finalización de este proyecto ya dispondremos de datos procedentes de humanos, que muy posiblemente facilitarán la realización de más ensayos clínicos en el tema. Por último, es importante añadir que los cannabinoides ya están siendo utilizados de forma legal por pacientes oncológicos en aquellos países o estados de Estados Unidos, en los que el uso médico del cannabis es legal. Estos compuestos han demostrado tener propiedades terapéuticas paliativas que resultan muy interesantes para los pacientes con cáncer: previenen náuseas y vómitos producidos por las quimioterapias, estimulan el apetito y son ansiolíticos. 2) GENERAR HERRAMIENTAS QUE PERMITAN SUBCLASIFICAR A LAS PACIENTES HER2+ en función de su pronóstico o sensibilidad/resistencia a las terapias estándar. Para ello vamos a analizar la asociación entre la expresión de los heterómeros HER2-CB2 y parámetros con relevancia pronóstico/predictiva en una amplia colección de muestras humanas (300), lo que generará resultados con suficiente potencia estadística como para sacar conclusiones sólidas y fácilmente trasladables al entorno clínico. Por todos estos motivos creemos firmemente, que los resultados de este proyecto serán aplicables en la práctica clínica a corto-medio plazo.

12 Entidad empleadora: Hospital Universitario 12

de Octubre

Categoría profesional: Gestor de estudio clínico Dirección y gestión (Sí/No): Sí

Fecha de inicio: 14/02/2017

Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Duración: 3 años







Régimen de dedicación: Tiempo completo

Funciones desempeñadas: Principal responsable y gestor del estudio clínico Nº CEIm: 17/024 aprobado por el Comité de Ética de la Investigación con medicamentos del HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE (3 años de duración 2017-2020). Aceptado por el Comité de Ética de la Investigación con medicamentos del HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE el 17/01/2017.

Ámbito actividad de dirección y/o gestión: Estudio clínico

Interés para docencia y/o inv.: En el proyecto se solicitó el uso de biopsias de tumores de mama HER2 positivo para el desarrollo de cultivos organotípicos. Estos cultivos tienen la ventaja de preservar la arquitectura de la masa tumoral, conservando intacta tanto su estructura tridimensional como la heterogeneidad celular y las interacciones funcionales entre todos los componentes del tumor. Además, cada pieza permite obtener varias secciones, por lo que cada una se puede someter a un tratamiento diferente, obteniéndose así la respuesta de un mismo tumor a varios estímulos distintos. Con esta técnica se podría prever el éxito o fracaso de un tratamiento en unos pocos días. Para realizar esta técnica necesitamos la muestra en fresco. No se pueden usar muestras congeladas ni fijadas.

Resumen de la actividad profesional

Eduardo Pérez Gómez inició su carrera investigadora con una beca de colaboración en la Universidad Autónoma de Madrid en 2001. Obtuvo una beca predoctoral competitiva FPI de la CAM y se doctoró en 2007 en la UAM (con Premio Extraordinario de Doctorado) trabajando en el Instituto de Investigaciones Biomédicas "Alberto Sols". En 2007 obtuvo un contrato postdoctoral del Ministerio de Ciencia y trabajó dos años en el CSIC. En 2009 se incorporó al laboratorio de "Señalización por cannabinoides" de la Universidad Complutense de Madrid. En 2010 consiguió un contrato del programa Juan de la Cierva y otro contrato del programa postdoctoral de la Asociación Española Contra el Cáncer (AECC). Ha realizado estancias postdoctorales en el Hospital Universitario de Schleswig-Holstein, UKSH (Alemania) donde se especializó en la fisiopatología del cáncer de mama de la mano del patólogo alemán Prof. Dr. Christoph Röcken y en el Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas (CNIO, Madrid) donde desarrollo modelos murinos de cáncer de mama. En 2018 consiguió estabilizarse en la UCM como Profesor Contratado Doctor mediante un plan de la universidad teniendo en cuenta los méritos internacionales de los candidatos en investigación. En 2019 obtuvo el certificado 13 del Ministerio de Ciencia. Desde 2020 es Profesor Titular de Universidad en el Departamento de Bioquímica y Biología Molecular de la Universidad Complutense de Madrid.







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 Bioquímica

Entidad de titulación: Universidad Autónoma de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Fecha de titulación: 25/07/2002 Nota media del expediente: Notable

Doctorados

Programa de doctorado: Bioquímica, Biología Molecular y Biomedicina (extraordinary doctorate award)

Entidad de titulación: Universidad Autónoma de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Ciudad entidad titulación: Madrid, Comunidad de Madrid, España

Fecha de titulación: 19/06/2007

Entidad de titulación DEA: Universidad Autónoma de Madrid

Fecha de obtención DEA: 01/06/2004

Título de la tesis: Función de endoglina en la carcinogénesis como supresor de la malignidad

Director/a de tesis: Miguel Quintanilla Avila

Calificación obtenida: Sobresaliente Cum Laude por unanimidad

Mención de calidad: Sí

Premio extraordinario doctor: Sí Fecha de obtención: 19/06/2007

Formación especializada, continuada, técnica, profesionalizada, de reciclaje y actualización (distinta a la formación académica reglada y a la sanitaria)

Título de la formación: B2.2 Marco común europeo de referencia para las lenguas **Entidad de titulación:** Escuela Oficial de Idiomas de San Fernando de Henares, Madrid **Fecha de finalización:** 19/06/2013 **Duración en horas:** 320 horas







Cursos y seminarios recibidos de perfeccionamiento, innovación y mejora docente, nuevas tecnologías, etc., cuyo objetivo sea la mejora de la docencia

1 Título del curso/seminario: Curso de Aptitud Pedagógica (didáctica específica en Ciencias Naturales)

Objetivos del curso/seminario: didáctica específica en Ciencias Naturales

Entidad organizadora: Instituto de Ciencias de la Tipo de entidad: Instituto Universitario de Investigación

Educación

Facultad, instituto, centro: Universidad Complutense de Madrid

Duración en horas: 180 horas

Fecha de inicio-fin: 01/10/2003 - 01/06/2004

Tareas contrastables: Con un total de 180 horas lectivas en los siguientes contenidos: educación y sistema educativo, psicología del aprendizaje y del desarrollo, acción tutorial, innovación e investigación educativa,

tecnología educativa, programación y evaluación curricular, didáctica específica y prácticas docentes.

2 Título del curso/seminario: CAPACITACIÓN DE PERSONAL QUE MANEJA ANIMALES

Objetivos del curso/seminario: CAPACITACIÓN DE PERSONAL QUE MANEJA ANIMALES UTILIZADOS, CRIADOS O SUMINISTRADOS CON FINES DE EXPERIMENTACIÓN Y OTROS FINES CIENTÍFICOS, INCLUYENDO LA DOCENCIA. Obtención de los siguientes certificados: (hasta el 2031) FUNCIÓN B - EUTANASIA DE LOS ANIMALES FUNCIÓN C - REALIZACION DE LOS PROCEDIMIENTOS FUNCIÓN D - DISEÑO DE LOS PROYECTOS Y PROCEDIMIENTOS

Ciudad entidad organizadora: Comunidad de Madrid, España

Duración en horas: 60 horas **Fecha de inicio:** 22/09/2021

3 Título del curso/seminario: EL CAMPUS VIRTUAL: UN MUNDO DE POSIBILIDADES

Objetivos del curso/seminario: Manejo de moodle para uno docente

Duración en horas: 3 horas Fecha de inicio: 29/04/2021

4 Título del curso/seminario: MICROSOFT TEAMS PARA DOCENCIA

Objetivos del curso/seminario: Plan de Formación del Profesorado de la Universidad Complutense de Madrid

Duración en horas: 3 horas **Fecha de inicio:** 20/04/2021

5 Título del curso/seminario: Curso de Resonancia Magnética Nuclear

Objetivos del curso/seminario: Manejo de esta técnica

Duración en horas: 3 horas **Fecha de inicio:** 01/11/2010

6 Título del curso/seminario: Curso HHT

Objetivos del curso/seminario: Actividad docente para conocer la telangiectasia hemorrágica hereditaria

Duración en horas: 19 horas **Fecha de inicio:** 29/05/2009

7 Título del curso/seminario: Curso de Radioactividad

Objetivos del curso/seminario: Conocimiento y manejo de radioactividad en docencia e investigación

Duración en horas: 3 horas Fecha de inicio: 20/11/2001







8 Título del curso/seminario: Carcinógenos, impacto sobre estructuras y funciones celulares relacionadas con

cánceres.

Objetivos del curso/seminario: Universidad Internacional Menéndez Pelayo. Escuela de Oncología «Severo

Ochoa»

Duración en horas: 30 horas Fecha de inicio: 23/07/2001

Conocimiento de idiomas

Idioma	Comprensión auditiva	Comprensión de lectura	Interacción oral	Expresión oral	Expresión escrita
Inglés		C1	C1	C1	C1

Actividad docente

Formación académica impartida

1 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Biología

Categoría profesional: Profesor Contratado Doctor

Tipo de programa: Licenciatura

Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

Tipo de asignatura: Obligatoria

Titulación universitaria: Ingeniero de Materiales

Curso que se imparte: primero Frecuencia de la actividad: 2
Fecha de inicio: 26/11/2018 Fecha de finalización: 28/11/2022

Tipo de horas/créditos ECTS: Créditos

Nº de horas/créditos ECTS: 42

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: CC Fisicas

Departamento: Departamento de Bioquímica y Biología Molecular I (UCM)

2 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Bioquímica Categoría profesional: Profesor Contratado Doctor

Tipo de programa: Licenciatura

Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

Tipo de asignatura: Obligatoria

Titulación universitaria: Graduado o Graduada en Biología

Curso que se imparte: Primero Frecuencia de la actividad: 1
Fecha de inicio: 2019 Fecha de finalización: 2019

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas Nº de horas/créditos ECTS: 36

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: Biología

Departamento: Bioquímica y Biología Molecular







3 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Fundamentos en Ingeniería Genética

Tipo de programa: Licenciatura

Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

Tipo de asignatura: Obligatoria Titulación universitaria: Biología

Curso que se imparte: 2 Frecuencia de la actividad: 2 Fecha de inicio: 2012 Fecha de finalización: 2019

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas Nº de horas/créditos ECTS: 22

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: Facultad de Ciencias Químicas

Departamento: bioquimica y biologia molecular I

4 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: bioquimica

Tipo de programa: Licenciatura

Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

Tipo de asignatura: Troncal

Titulación universitaria: Licenciado en Ciencias Químicas

Curso que se imparte: 1 Frecuencia de la actividad: 9
Fecha de inicio: 2009 Fecha de finalización: 2019

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas Nº de horas/créditos ECTS: 322

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: Facultad de Ciencias Químicas

Departamento: Bioquímica

5 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Bioquímica y Biología Molecular I

Categoría profesional: Profesor Contratado Doctor

Tipo de programa: Licenciatura Tipo de docencia: Teórica presencial

Tipo de asignatura: Troncal

Titulación universitaria: Graduado o Graduada en Bioquímica

Curso que se imparte: segundo Frecuencia de la actividad: 1
Fecha de inicio: 01/09/2018 Fecha de finalización: 01/12/2018

Tipo de horas/créditos ECTS: Créditos Nº de horas/créditos ECTS: 100

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: Departamento de Bioquímica y Biología Molecular I (UCM)

Departamento: Departamento de Bioquímica y Biología Molecular I (UCM) **Ciudad entidad realización:** Madrid, Comunidad de Madrid, España

6 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Métodos en Biología Categoría profesional: Profesor Contratado Doctor

Tipo de programa: Licenciatura **Tipo de docencia:** Prácticas de Laboratorio

Tipo de asignatura: Troncal

Titulación universitaria: Graduado o Graduada en Biología

Curso que se imparte: primero Frecuencia de la actividad: 1







Fecha de inicio: 11/10/2018 Fecha de finalización: 15/10/2018

Tipo de horas/créditos ECTS: Créditos

Nº de horas/créditos ECTS: 15

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: Departamento de Bioquímica y Biología Molecular I (UCM)

Departamento: Departamento de Bioquímica y Biología Molecular I (UCM)

7 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Regulación del Metabolismo

Tipo de programa: Licenciatura Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

Tipo de entidad: Universidad

Tipo de entidad: Universidad

Tipo de asignatura: Optativa Titulación universitaria: Biología

Frecuencia de la actividad: 2 Curso que se imparte: 2 Fecha de inicio: 2010 Fecha de finalización: 2012

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas Nº de horas/créditos ECTS: 60

Entidad de realización: Universidad Complutense de

Madrid

Facultad, instituto, centro: Biologia

Departamento: Bioquimica

8 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Señalización Celular

Tipo de programa: Máster oficial Tipo de docencia: Teórica presencial

Tipo de asignatura: Obligatoria

Titulación universitaria: Máster en Biología Molecular y Celular

Frecuencia de la actividad: 4

Fecha de finalización: 2011 Fecha de inicio: 2008

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas Nº de horas/créditos ECTS: 6

Entidad de realización: Universidad Autónoma de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: Biología Molecular

Departamento: Biología Molecular

9 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Programa de Prácticas de Laboratorio de la AECC-UCM

Tipo de programa: Prácticas de Laboratorio de la Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

AECC-UCM

Tipo de asignatura: Libre configuración Titulación universitaria: Biologia

Frecuencia de la actividad: 1 Curso que se imparte: 5 Fecha de inicio: 2009 Fecha de finalización: 2010

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas Nº de horas/créditos ECTS: 240

Entidad de realización: Universidad Complutense de

Madrid

Departamento: Bioquímica







10 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Genética y Biología Celular

Tipo de programa: Doctorado/a **Tipo de docencia:** Teórica presencial

Tipo de asignatura: Obligatoria

Titulación universitaria: Biología Celular y Genética del cáncer

Frecuencia de la actividad: 2

Fecha de inicio: 2008 Fecha de finalización: 2009

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas

Nº de horas/créditos ECTS: 4

Entidad de realización: Universidad Autónoma de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: Biologia

Departamento: Biología

11 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Oncología Molecular

Tipo de programa: Máster oficial Tipo de docencia: Teórica presencial

Tipo de asignatura: Obligatoria

Titulación universitaria: Máster en Biomedicina Molecular

Frecuencia de la actividad: 1

Fecha de inicio: 2008 Fecha de finalización: 2009

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas **Nº de horas/créditos ECTS:** 1,5

Entidad de realización: Universidad Autónoma de

Madrid

Facultad, instituto, centro: Biología Molecular y de Bioquímica

Departamento: Biología Molecular y de Bioquímica

12 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Bioquímica

Tipo de programa: Licenciatura Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

Tipo de entidad: Universidad

Tipo de asignatura: Obligatoria

Titulación universitaria: Nutrición Humana y Dietética

Curso que se imparte: 1 Frecuencia de la actividad: 1
Fecha de inicio: 2008 Fecha de finalización: 2009

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas Nº de horas/créditos ECTS: 40

Entidad de realización: Universidad Autónoma de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: Facultad de Medicina

Departamento: Bioquímica

13 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Bioquímica Experimental II

Tipo de programa: Licenciatura Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

Tipo de asignatura: Troncal

Titulación universitaria: Bioquímica

Curso que se imparte: 4 Frecuencia de la actividad: 1
Fecha de inicio: 2008 Fecha de finalización: 2009

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas Nº de horas/créditos ECTS: 65





Tipo de entidad: Universidad

Tipo de entidad: Universidad

Tipo de entidad: Universidad



Entidad de realización: Universidad Autónoma de

Madrid

Facultad, instituto, centro: Facultad de Medicina

Departamento: Bioquímica

14 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Mecanismos genéticos, celulares y moleculares del cáncer Tipo de programa: Doctorado/a Tipo de docencia: Teórica presencial

Tipo de asignatura: Obligatoria

Titulación universitaria: Genética y Biología Celular

Frecuencia de la actividad: 1

Fecha de inicio: 2008 Fecha de finalización: 2008

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas Nº de horas/créditos ECTS: 4

Entidad de realización: Universidad de Cádiz Tipo de entidad: Universidad

Facultad, instituto, centro: Departamanto de Bioquímica y Biología Molecular

Departamento: Biología

15 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Bioquímica Experimental Avanzada I

Tipo de programa: Licenciatura

Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

Tipo de asignatura: Troncal
Titulación universitaria: Bioquímica

Curso que se imparte: 5 Frecuencia de la actividad: 1
Fecha de inicio: 2005 Fecha de finalización: 2006

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas **Nº de horas/créditos ECTS:** 170

Entidad de realización: Universidad Autónoma de

Madrid

Facultad, instituto, centro: Facultad de Medicina

Departamento: Bioquímica

16 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: Bioquímica Experimental Avanzada II

Tipo de programa: Licenciatura

Tipo de docencia: Prácticas de Laboratorio

Tipo de asignatura: Troncal

Titulación universitaria: Bioquímica

Curso que se imparte: 5 Frecuencia de la actividad: 1
Fecha de inicio: 2005 Fecha de finalización: 2006

Tipo de horas/créditos ECTS: Horas **Nº de horas/créditos ECTS:** 170

Entidad de realización: Universidad Autónoma de

Madrid

Facultad, instituto, centro: Facultad de Medicina

Departamento: Medicina

17 Tipo de docencia: Docencia oficial

Nombre de la asignatura/curso: BIOFACTORÍAS Categoría profesional: Profesor Contratado Doctor

Tipo de programa: Máster oficial Tipo de docencia: Teórica presencial

Titulación universitaria: Máster en Biotecnología Industrial y Ambiental







Frecuencia de la actividad: 7 Fecha de inicio: 01/10/2017

Tipo de horas/créditos ECTS: Créditos Nº de horas/créditos ECTS: 17,5

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Facultad, instituto, centro: Departamento de Bioquímica y Biología Molecular I (UCM)

Departamento: Departamento de Bioquímica y Biología Molecular I (UCM)

Dirección de tesis doctorales y/o trabajos fin de estudios

1 Título del trabajo: Potencial terapéutico del heterómero HER2-CB2R en cáncer de mama HER2 positivo

Tipo de proyecto: Tesis Doctoral

Codirector/a tesis: Cristina Sánchez García

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Calificación obtenida: Sobresaliente CUM LAUDE

Fecha de defensa: 18/10/2024

Mención de calidad: Sí

Explicación narrativa: Tesis doctoral depositada el 08/07/2024 y defendida el 18/10/2024. El proyecto de tesis tiene como objetivo tratar de esclarecer el papel del heterodímero formado por los receptores de membrana HER2 y CB2R en la progresión del cáncer de mama del subtipo HER2+. Más concretamente, se ha analizado su relevancia en los fenómenos de resistencia a terapia antitumoral y, relacionado con esto, su potencial como biomarcador predictivo. La pregunta biológica no se había planteado con anterioridad y, por tanto, el proyecto es original. Además, es de interés no solo porque va a ayudar a entender el papel del sistema endocannabinoide en cáncer sino porque los resultados que se obtengan tienen un potencial elevado de ser trasladados a la práctica clínica. Estos resultados permitirían describir nuevos mecanismos moleculares responsables de resistencia a fármacos, proponer nuevas dianas terapéuticas para el tratamiento del cáncer de mama HER2+ y carcterizar nuevos biomarcadores con capacidad de predecir precozmente qué pacientes van a responder a cada terapia. Tesis con alta complejidad multidisciplinar e interdisciplinar. Esta tesis es el fruto de la coordinación de varios grupos de investigación internacionales tanto experimentales como clínicos reflejados en las coautorías de los artículos. Programa con Mención de Calidad (referencia MCD2004-00313) y distinguido con Mención hacia la Excelencia (referencia MEE2011-0020).

2 Título del trabajo: El sistema endocannabinoide en el microambiente tumoral del tumor de mama: papel en la progresión tumoral y resistencia a terapias antitumorales.

Tipo de proyecto: Trabajo fin de máster

Entidad de realización: Universidad Complutense de Madrid

Calificación obtenida: 10 Fecha de defensa: 04/07/2024

Explicación narrativa: Resultados anteriores del grupo demostraron que los cannabinoides producen la muerte de las células tumorales a través de la activación del receptor CB2R. Sin embargo, los tumores incluyen gran variedad de células inmunitarias que también expresan CB2R y, en este caso, su activación produce inmunosupresión. En este trabajo nos planteamos estudiar, por un lado, el papel de CB2R en la resistencia a trastuzumab, terapia estándar para el tratamiento del cáncer de mama del subtipo HER2+, partiendo de la base de que la pérdida de CB2R genera resistencia a este fármaco. Por otro, queríamos dilucidar el efecto de los cannabinoides sobre masas tumorales completas en las que coexisten células tumorales e inmunitarias. Nuestros resultados demuestran 1) que la resistencia a trastuzumab se asocia a un cambio en el patrón de expresión de heterodímeros entre HER2 y otros miembros de la familia HER, y a la generación de resistencia a terapia hormonal; 2) que el bloqueo simultáneo de EGFR y HER2 restaura la sensibilidad a trastuzumab, y que el de EGFR y el receptor de estrógenos revierte la resistencia a terapia antiestrogénica; y 3) que los cannabinoides inhiben la actividad citotóxica de esplenocitos en cultivo pero que, en presencia de células tumorales, su efecto





antitumoral prevalece, sugiriendo que un tratamiento oncológico basado en cannabinoides no supondría riesgo de inmunosupresión para las pacientes.

3 Título del trabajo: Importancia de la expression y localización de HER2 en la resistencia a trastuzumab

Tipo de proyecto: Proyecto Final de Carrera

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Calificación obtenida: 9 Fecha de defensa: 30/06/2023

4 Título del trabajo: Combinación de cannabinoides con terapias anti-HER2+ como nueva estrategia terapéutica

para cánceres de mama HER2+ resistentes a trastuzumab

Tipo de proyecto: Trabajo fin de grado

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Calificación obtenida: 8.7 Fecha de defensa: 15/06/2023

5 Título del trabajo: Caracterización de los heterómeros HER – CBR en cáncer de páncreas

Tipo de proyecto: Trabajo fin de máster

Entidad de realización: Universidad Complutense de Madrid

Calificación obtenida: 9.5 Fecha de defensa: 07/07/2022

Explicación narrativa: El adenocarcinoma ductal pancreático (PDAC) es uno de los cánceres con mayor mortalidad. Son tumores con gran agresividad y con un pronóstico poco favorable, la única opción terapéutica en la actualidad es la resección quirúrgica junto con terapias adyuvantes, aunque presenta una elevada resistencia a las terapias convencionales. Estudios previos en cáncer de mama han descrito la importancia de una nueva plataforma señalizadora, el heterómero entre los receptores HER2– CB2R, que favorece la progresión y la agresividad tumoral. Este heterómero está asociado a un peor pronóstico de las pacientes. El objetivo de este trabajo ha sido caracterizar la expresión de los receptores de la familia HER y los receptores cannabinoides en varias líneas celulares tumorales de páncreas y analizar la presencia de heterómeros entre ambas familias de receptores. Nuestros resultados muestran una sobreexpresión de los receptores EGFR, HER2, HER3 y CB2R, además de la presencia del heterómero EGFR–CB2R en líneas celulares tumorales pancreáticas, pudiendo ser un biomarcador con valor pronóstico en el futuro. Por último, hemos observado que el cannabinoide Δ9-tetrahidrocannabinol (THC) disminuye la viabilidad de estas líneas, lo que sugiere que las terapias con cannabinoides podrían resultar una opción terapéutica para el tratamiento de PDAC.

Título del trabajo: Papel del heterómero HER2-CB2R an la resistencia a Trastuzumab en cáncer de mama HER2 positivo.

Tipo de proyecto: Trabajo fin de máster

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Alumno/a: María Rubert Hernández

Calificación obtenida: 9.4 Fecha de defensa: 17/09/2021

Explicación narrativa: El subtipo molecular de cáncer de mama caracterizado por la sobreexpresión del receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) se trata con el anticuerpo monoclonal trastuzumab. Sin embargo, las tasas de resistencia innata o adquirida son elevadas. Este tipo de tumores es sensible a la acción antitumoral de los cannabinoides, que se produce a través de la activación del receptor cannabinoide 2 (CB2R). Este último interacciona física y funcionalmente con HER2 formando un heterómero (HER2-CB2R) cuya expresión correlaciona con una menor supervivencia global y libre de enfermedad. En este trabajo analizamos el papel de HER2-CB2R en la resistencia a trastuzumab. Nuestros resultados indican que la pérdida de estos complejos tras el tratamiento neoadyuvante con el anticuerpo podría conferir resistencia al mismo. Además, hemos determinado que la expresión tanto de CB2R y como del heterómero tras la neoadyuvancia con trastuzumab correlaciona con





el pronóstico de las pacientes, lo que indica que ambos podrían ser utilizados como biomarcadores de resistencia a largo plazo. Por últimos, hemos observado que la combinación del cannabinoide $\Delta 9$ -tetrahidrocannabinol con trastuzumab restaura la sensibilidad de las células tumorales resistentes a este último, lo que sugiere que los cannabinoides podrían utilizarse como co-adyuvantes para abordar la resistencia al anticuerpo.

7 Título del trabajo: Análisis in silico de la expresión y valor pronóstico de elementos del sistema Cannabinoide en

cáncer de mama

Tipo de proyecto: Trabajo fin de grado

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Alumno/a: AINHOA MARTÍN RODRÍGUEZ

Calificación obtenida: 9 Fecha de defensa: 14/06/2021

8 Título del trabajo: Papel del Sistema endocannabinoide como diana terapéutica en cancer de mama

Tipo de proyecto: Trabajo fin de grado

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Alumno/a: María Rubert Hernández

Calificación obtenida: 10 Fecha de defensa: 15/06/2020

9 Título del trabajo: Papel de la Amidohidrolasa de ácidos grasos (FAAH) en la progression tumoral del cancer de

mama.

Tipo de proyecto: Trabajo fin de máster

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Alumno/a: Sandra Adámez Calificación obtenida: 9,1 Fecha de defensa: 09/06/2020

Explicación narrativa: Una de las clasificaciones más utilizadas para agrupar el cáncer de mama es la molecular, a partir de sus perfiles de expresión genética, la cual determina el tratamiento que reciben los pacientes. Dentro de esta clasificación, los tumores luminales son los que presentan menor agresividad y mejor pronóstico; mientras que los tumores tipo triple negativo son los más agresivos y con peor pronóstico. Este hecho, junto con resultados previos del laboratorio que muestran una expresión diferencial de la enzima amidohidrolasa de ácidos grasos (FAAH) en dichos tipos tumorales (mayor en el luminal y menor en el triple negativo), ha llevado al estudio del papel de esta enzima en la agresividad de los tumores de mama. Para ello, se modularon los niveles de FAAH en una línea tumoral luminal A (T47D) inhibiendo la expresión de la enzima, y en una línea triple negativa (MDA-MB-231) sobreexpresando FAAH. Con dichas líneas se llevaron a cabo ensayos para evaluar características relacionadas con la agresividad tumoral, como son la viabilidad, migración, invasión y la capacidad de diferenciación celular; y variaciones en el perfil genético y lipídico para dilucidar los posibles mecanismos a través de los cuales la enzima FAAH provoca estos cambios fenotípicos. Los resultados sugieren que la enzima FAAH contribuye a la disminución de capacidades celulares relacionadas con la agresividad tumoral a través de la modulación de genes relacionados con la metástasis.

Título del trabajo: Comparación de efecto antitumoral de cannabinoides puros frente a extractos completos de la planta Cannabis Sativa en modelos preclínicos de cáncer de mama

Tipo de proyecto: Trabajo fin de máster

Codirector/a tesis: Eduardo Pérez Gómez: Cristina Sánchez

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Ciudad entidad realización: Madrid, Comunidad de Madrid, España

Alumno/a: Marta Seijo Vila Calificación obtenida: 9.3





Fecha de defensa: 19/06/2017 Mención de calidad: Sí

Explicación narrativa: En los últimos años se han incorporado a la clínica diferentes tratamientos contra estos tumores, pero un porcentaje significativo de pacientes no responde a los mismos, o desarrolla resistencia con el tiempo. Se ha demostrado que los cannabinoides como el Δ9-tetrahidrocannabinol (THC) o el cannabidiol (CBD) producen efectos antitumorales en modelos preclínicos de cáncer. Por otro lado, datos preclínicos y clínicos sugieren que los extractos completos de la planta Cannabis sativa podrían ser mejores herramientas terapéuticas que los cannabinoides puros debido a que contienen múltiples compuestos con potencial terapéutico, que interaccionan de forma sinérgica entre ellos. En este contexto, el objetivo del presente trabajo fue comparar el efecto antitumoral de cannabinoides puros frente a extractos completos de C. sativa en modelos preclínicos de cáncer de mama. Nuestros resultados muestran que el extracto rico en THC es más potente que el THC puro disminuyendo la viabilidad de estas células, pero que el CBD puro es tan potente como el extracto rico en CBD. Por otro lado, hemos descrito que ambos cannabinoides puros producen sus efectos, al menos en parte, a través de la activación de CB2 y producción de especies reactivas de oxígeno. Además, el extracto rico en THC activa mecanismos moleculares diferentes (o complementarios) a los del THC puro. Estos resultados apoyan la idea de

11 Título del trabajo: Uso terapéutico de los cannabinoides en cáncer de mama HER2+

Tipo de proyecto: Trabajo fin de máster **Codirector/a tesis:** Cristina Sánchez

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

que los extractos ricos en THC mejoran la eficacia terapéutica de los cannabinoides aislados.

Madrid

Ciudad entidad realización: Madrid, Comunidad de Madrid, España

Alumno/a: Marta Sanz Álvarez Calificación obtenida: 9.2 Fecha de defensa: 05/07/2016

Mención de calidad: Sí

Explicación narrativa: Los tumores de mama HER2+ se caracterizan por tener un fenotipo muy agresivo y un peor pronóstico para las pacientes. Pese a la incorporación de nuevas terapias como Trastuzumab, Pertuzumab o Lapatinib, muchas pacientes no responden a los tratamientos y la mayoría de las inicialmente respondedoras acaban desarrollando resistencias. Por ello, es necesaria la búsqueda de nuevas terapias para el tratamiento de este tipo de tumores. El efecto antitumoral del cannabinoide Δ9-tetrahidrocannabinol (THC) ha sido demostrado en múltiples estudios preclínicos y en distintos tipos de tumores, incluido el de mama. En este trabajo se pretende estudiar el potencial antitumoral de este cannabinoide en tumores HER2+ resistentes al Lapatinib. Puesto que, diferentes trabajos han identificado a la tirosina quinasa SRC como una de las posibles responsables de las resistencias al Lapatinib, planteamos analizar también el papel de esta proteína en la resistencia al THC. Nuestros resultados muestran que el THC disminuye la viabilidad tanto de líneas celulares sensibles al Lapatinib como de líneas resistentes que no muestran una sobreactivación de SRC y, además, la sobreexpresión de SRC constitutivamente activo confiere resistencia al THC. En conjunto, estos resultados sugieren que el THC podría ser eficaz para tratar tumores de mama HER2+ resistentes al Lapatinib, en los que la resistencia no sea consecuencia de una sobreactivación de la quinasa SRC.

12 Título del trabajo: Papel del Sistema endocannabinoide en los tumores receptor de estrógenos positivo.

Tipo de proyecto: Trabajo fin de máster

Entidad de realización: Universidad Complutense deMadrid

Calificación obtenida: 8.5 Fecha de defensa: 03/07/2015

Explicación narrativa: El cáncer de mama es el cáncer más frecuente en mujeres. En base a la expresión del receptor de estrógeno (RE) el cáncer de mama se puede dividir en dos grandes grupos: cáncer de mama RE positivos y cáncer de mama RE negativos. El estradiol ejerce su función a través de estos receptores. En estos tumores el tratamiento sistémico más eficaz es el hormonal o antiestrogénico. El sistema endocannabinoide (SEC) es un sistema de comunicación celular que participa en diversas funciones y cuyas alteraciones han sido relacionadas recientemente con diversos tipos de cáncer, sin estar claro si juega un papel pro- o anti-tumoral. Diversos estudios han relacionado las hormonas esteroides y el SEC mediante la modulación de la enzima que degrada al endocannabinoide anandamida, FAAH. En este trabajo, hemos pretendido ahondar en la relación que







puede haber entre las hormonas sexuales, en concreto el estradiol, y el sistema endocannabinoide, fijándonos en dicha enzima en cáncer de mama. Los resultados indican que los tumores de mama RE+ presentan unos niveles de expresión de FAAH tanto ARN mensajero como proteína mayores que los tumores RE-. Además, el estradiol induce la expresión de FAAH en líneas celulares RE+. Esta enzima parece ser importante para la tumorigenicidad de los tumores de cáncer de mama RE+.

13 Título del trabajo: Papel de la amidohidrolasa de ácidos grasos en el desarrollo de la glándula mamaria adulta en

cáncer de mama

Tipo de proyecto: Tesis Doctoral

Codirector/a tesis: Cristina Sánchez García

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Calificación obtenida: Sobresaliente Summa Cum Laude

Fecha de defensa: 11/03/2022

Mención de calidad: Sí Fecha de obtención: 01/10/2012

Explicación narrativa: Tesis con alta complejidad multidisciplinar e interdisciplinar. Esta tesis es el fruto de la coordinación de varios grupos de investigación internacionales tanto experimentales como clínicos reflejados en las coautorías de los artículos. La tesis generó dos artículos de investigación publicados en revistas muy prestigiosas y de muy alto índice de impacto: - Nat Commun 14, 3130 (2023). https://doi.org/10.1038/s41467-023-38750-9. - Cell Death Discov. 10, 12 (2024).

https://doi.org/10.1038/s41420-023-01788-1. Programa con Mención de Calidad (referencia MCD2004-00313) y

distinguido con Mención hacia la Excelencia (referencia MEE2011-0020).

14 Título del trabajo: El receptor cannabinoide CB₂R como diana terapéutica y herramienta pronóstico/predictiva en

cáncer de mama HER2+

Tipo de proyecto: Tesis Doctoral

Codirector/a tesis: Cristina Sánchez García

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Calificación obtenida: Sobresaliente Summa cum laude

Fecha de defensa: 16/11/2018

Mención de calidad: Sí Fecha de obtención: 01/10/2011

Explicación narrativa: Tesis con alta complejidad multidisciplinar e interdisciplinar. Esta tesis es el fruto de la coordinación de varios grupos de investigación internacionales tanto experimentales como clínicos reflejados en las coautorías de los artículos. La tesis generó dos artículos de investigación publicados en revistas muy prestigiosas y de muy alto índice de impacto: - J Natl Cancer Inst. 2015 Apr 8;107(6):djv077. - Proc Natl Acad Sci U S A. 2019 Feb 26;116(9):3863-3872. Programa con Mención de Calidad (referencia MCD2004-00313) y distinguido con Mención hacia la Excelencia (referencia MEE2011-0020).

15 Título del trabajo: Investigación sobre cannabinoides

Tipo de proyecto: Proyecto Final de Carrera

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Ciudad entidad realización: Madrid, Alumno/a: Jessica González Gutierrez

Calificación obtenida: 10 Fecha de defensa: 2010

16 Título del trabajo: EL SISTEMA ENDOCANNABINOIDE EN EL MICROAMBIENTE TUMORAL DE LA MAMA

Tipo de proyecto: Tesis Doctoral

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Mención de calidad: Sí







Tutorías académicas de estudiantes

1 Nombre del programa: Doctorado/a

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Frecuencia de la actividad: 6

Tutoría Reglada: Sí

Explicación Narrativa: Programa doctorado:D9BM - Bioquímica, Biología Molecular y Biomedicina (Universidad Complutense de Madrid): TÍTULO: "Caracterización molecular y aplicaciones terapéuticas del transportador de colesterol NPC2 (Niemann Pick Type C2) en cáncer colorrectal metastásico". ESTUDIANTE: Issam Boukich El

Jouhari. Cursos 2022-2024

2 Nombre del programa: Doctorado/a

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Frecuencia de la actividad: 6

Tutoría Reglada: Sí

Explicación Narrativa: Programa doctorado:D9BM - Bioquímica, Biología Molecular y Biomedicina (Universidad Complutense de Madrid): TÍTULO: "Microambiente tumoral y su papel en la respuesta a quimioterapia en cáncer de

mama triple negativo". ESTUDIANTE: Nerea Carvajal Garcia. Cursos 2023-2024

3 Nombre del programa: Doctorado/a

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Frecuencia de la actividad: 6

Tutoría Reglada: Sí

Explicación Narrativa: Programa doctorado:D9BM - Bioquímica, Biología Molecular y Biomedicina (Universidad Complutense de Madrid): TÍTULO: "Validación preclínica de un aptámero frente a MNK1 como agente antitumoral

de cáncer de mama". ESTUDIANTE: Raquel Ferreras Martín. Cursos 2018-2023

4 Nombre del programa: Prácticas Externas del Grado en Química

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Nº de horas/créditos ECTS reconocidos: 120 Frecuencia de la actividad: 6

Tutoría Reglada: Sí

Explicación Narrativa: Prácticas Externas del Grado en Química (UCM): TÍTULO: "Determinación de estupefacientes en muestras humanas". ESTUDIANTE: Elena Rodríguez Peinado. EMPRESA: Instituto Nacional de

Toxicología y Ciencias Forenses. CURSO ACADÉMICO: 2021/2022.

5 Nombre del programa: Trabajo Fin de Máster

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Nº de horas/créditos ECTS reconocidos: 300 Frecuencia de la actividad: 6

Tutoría Reglada: Sí

Explicación Narrativa: Tutor del Trabajo Fin de Máster en Bioquímica, Biología Molecular y Biomedicina de la Universidad Complutense de Madrid TÍTULO: "El uso de la biopsia líquida para la monitorización del espectro de mutaciones somáticas en el cáncer de páncreas familiar.". ESTUDIANTE: Emma Barreto Melián. Centro de Ejecución: Instituto Ramón y Cajal de Investigación Sanitaria (IRYCIS) CURSO ACADÉMICO: 2019/2020.







6 Nombre del programa: Trabajo Fin de Máster

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Nº de horas/créditos ECTS reconocidos: 300 Frecuencia de la actividad: 6

Tutoría Reglada: Sí

Explicación Narrativa: Tutor del Trabajo Fin de Máster en Bioquímica, Biología Molecular y Biomedicina de la Universidad Complutense de Madrid TÍTULO: "Terapias avanzadas en el sarcoma de Ewing: Edición genética con CRISPR-CAS 9". ESTUDIANTE: María Iranzo Martínez. Centro de Ejecución: Instituto de Salud Carlos III CURSO ACADÉMICO: 2018/2019.

7 Nombre del programa: Trabajo Fin de Máster

Entidad de realización: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid.

Frecuencia de la actividad: 6

Tutoría Reglada: Sí

Explicación Narrativa: Tutor del Trabajo Fin de Máster en Biotecnología Industrial y Ambiental de la Universidad Complutense de Madrid TÍTULO: "Understanding and optimization of Chinese hamster ovary (CHO) cells as host for the production of biopharmaceutical proteins". ESTUDIANTE: Irene Vicente García. Centro de Ejecución: University of Natural Resources and Life Sciences (BOKU), Viena. CURSO ACADÉMICO: 2023/2024.

Cursos y seminarios impartidos

1 Tipo de evento: Seminario

Nombre del evento: Seminarios de Investigación (Hospital Puerta de Hierro)

Ciudad entidad organizadora: Madrid,

Objetivos del curso: Participación en el el ciclo de seminarios de investigación en Biomedicina del Instituto de Investigación Sanitaria Puerta de Hierro – Segovia de Arana. Es una actividad científica promovida por el IDIPHSA.

Horas impartidas: 2

Fecha de impartición: 08/02/2024 Temática: Formación Docente

2 Tipo de evento: Seminario

Nombre del evento: Genética y Biología Molecular del Cáncer

Ciudad entidad organizadora: Madrid,

Objetivos del curso: Seminario titulado Cannabinoides en Cáncer en los seminarios de Genética y Biología

Molecular del Cáncer en la Universidad Autónoma de Madrid.

Horas impartidas: 2

Fecha de impartición: 19/02/2019 Temática: Formación Docente

3 Tipo de evento: Jornada

Nombre del evento: ¿Qué investigan los científicos de la Facultad?

Ciudad entidad organizadora: Madrid,

Objetivos del curso: Este grupo de seminarios tienen el objetivo principal de tejer redes entre la comunidad

investigadora, docente y estudiantil.

Horas impartidas: 3

Fecha de impartición: 12/12/2018 Temática: Formación Docente







4 Tipo de evento: Seminario

Nombre del evento: Seminarios (Instituto de Investigaciones Biomédicas Sols-Morreale)

Ciudad entidad organizadora: Madrid,

Objetivos del curso: Participación en el el ciclo de seminarios de investigación en Biomedicina del Instituto de

Investigaciones Biomédicas Sols-Morreale. Es una actividad científica promovida por el IIBM.

Horas impartidas: 3

Fecha de impartición: 05/12/2018 Temática: Formación Docente

5 Tipo de evento: Seminario

Nombre del evento: Seminarios de Investigación (Instituto i+12 de Madrid)

Ciudad entidad organizadora: Madrid,

Entidad organizadora: FUNDACION PARA LA INVEST. BIOMEDICA DEL HOSPITAL UNIV. DOCE DE

OCTUBRE

Objetivos del curso: Participación en el el ciclo de seminarios de investigación en Biomedicina del Investigación

Sanitaria Hospital 12 de Octubre (i+12). Es una actividad científica promovida por el imas12.

Horas impartidas: 2

Fecha de impartición: 16/11/2016 Temática: Formación Docente

6 Tipo de evento: Congreso

Nombre del evento: Reunión Anual Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Ciudad entidad organizadora: Granada,

Objetivos del curso: Acciones Periféricas de los Cannabinoides

Horas impartidas: 2

Fecha de impartición: 22/10/2015 Temática: Formación Docente

7 Tipo de evento: Congreso

Nombre del evento: 8th International Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia Scientific Conference

Ciudad entidad organizadora: Santander,

Objetivos del curso: Avances en el estudio de la Telangiectasia Hemorragica Hereditaria

Horas impartidas: 2

Fecha de impartición: 28/05/2009 Temática: Formación Docente

Proyectos de innovación docente

1 Título del proyecto: ¿Qué es lo que sabemos...sobre Biología? VI

Tipo de participación: Miembro de equipo

Aportación al proyecto: El inglés y las tecnologías móviles son fundamentales hoy día. Los estudiantes utilizarán dichas tecnologías para motivar y reforzar el aprendizaje de Biología mediante dos actividades: crear cuestionarios Kahoot! en inglés y emplearlos en concursos. El proyecto de innovación propuesto es la 5ª edición del proyecto "¿Qué es lo que sabemos...sobre Biología?", iniciado en el curso 2019-2020 (Innova-Docencia 194) y continuado en los cursos 2020-2021, 2021-2022 y 2022-2023 (Innova-Docencia 8, 7 y 17, respectivamente). El objetivo principal de la 5ª edición es consolidar una estrategia de enseñanza/aprendizaje basada en la utilización de las tecnologías móviles que motive a los estudiantes hacia el estudio de Biología, favorezca la comprensión de los contenidos y refuerce su aprendizaje, mediante dos tipos de actividades: crear cuestionarios de evaluación Kahoot! en inglés y utilizarlos en concursos. Motivación, comprensión y aprendizaje son tres grandes retos a los que se enfrenta el profesorado de la asignatura de Biología (6 ECTS) de los Grados en Química (Facultad de Ciencias Químicas) y en Ingeniería de Materiales (Facultad de Ciencias Físicas), que se imparte durante el 1er cuatrimestre, dado el escaso







interés que despierta esta asignatura en los estudiantes de primero, al considerarla una asignatura compleja, difícil de aprender y de poca utilidad.

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Tipo duración relación laboral: Por tiempo determinado

Nº de participantes: 6

Entidad financiadora: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Tipo de convocatoria: Competitivo **Ámbito geográfico:** Autonómica

Fecha de inicio-fin: 01/09/2024 - 30/06/2025 **Duración:** 1 año

2 Título del proyecto: ¿Qué es lo que sabemos...sobre Biología? V

Tipo de participación: Miembro de equipo

Aportación al proyecto: El inglés y las tecnologías móviles son fundamentales hoy día. Los estudiantes utilizarán dichas tecnologías para motivar y reforzar el aprendizaje de Biología mediante dos actividades: crear test Kahoot! en inglés y emplearlos en concursos. Como responsable de un grupo de primero de Biología del grado de Químicas pertenezco a este proyecto de innovación docente. El proyecto Innova-Docencia 17, desarrollado durante el primer cuatrimestre del curso académico 2022-2023, es la 4ª edición del proyecto ¿Qué es lo que sabemos... sobre Biología?, iniciado en el curso 2019-2020 (Innova-Docencia 194) y continuado en los cursos 2020-2021 (Innova-Docencia 8) y 2021-2022 (Innova-Docencia 7). El objetivo principal de la 4ª edición ha sido consolidar una estrategia de enseñanza/aprendizaje basada en la utilización de las tecnologías móviles que motive a los estudiantes hacia el estudio de Biología, favorezca la comprensión de los contenidos y refuerce su aprendizaje, mediante dos tipos de actividades: crear cuestionarios de evaluación Kahoot! en inglés y utilizarlos en concursos. Motivación, comprensión y aprendizaje son tres grandes retos a los que se enfrenta el profesorado de la asignatura de Biología (6 ECTS) de los Grados en Química (Facultad de Ciencias Químicas) y en Ingeniería de Materiales (Facultad de Ciencias Físicas), que se imparte durante el 1er cuatrimestre.

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Tipo duración relación laboral: De duración indeterminada o indefinida

Importe concedido: 100 €

Entidad financiadora: Universidad Complutense de

Madada

Tipo de entidad: Universidad

Fecha de inicio-fin: 01/09/2023 - 30/08/2024

Duración: 1 año

3 Título del proyecto: ¿Qué es lo que sabemos...sobre Biología? IV

Tipo de participación: Miembro de equipo

Aportación al proyecto: El inglés y las tecnologías móviles son fundamentales hoy día. Los estudiantes utilizarán dichas tecnologías para motivar y reforzar el aprendizaje de Biología mediante dos actividades: crear test Kahoot! en inglés y emplearlos en concursos. Como responsable de un grupo de primero de Biología del grado de Químicas pertenezco a este proyecto de innovación docente. El proyecto de innovación propuesto es la 4ª edición del proyecto "¿Qué es lo que sabemos...sobre Biología?", iniciado en el curso 2019-2020 (Innova-Docencia 194) y continuado en los cursos 2020-21 (Innova-Docencia 8) y 2021-22 (Innova-Docencia 7). El objetivo principal de esta edición es consolidar una estrategia de enseñanza/aprendizaje basada en la utilización de las tecnologías móviles que motive a los estudiantes hacia el estudio de Biología, favorezca la comprensión de los contenidos y refuerce su aprendizaje, mediante dos tipos de actividades: crear cuestionarios de evaluación Kahoot! en inglés y utilizarlos en concursos. Motivación, comprensión y aprendizaje son tres grandes retos a los que se enfrenta el profesorado de la asignatura de Biología (6 ECTS) de los Grados en Química (Facultad de Ciencias Químicas) y en Ingeniería de Materiales (Facultad de Ciencias Físicas), que se imparte durante el 1er cuatrimestre, dado el escaso interés que despierta esta asignatura en los estudiantes de primero, al considerarla una asignatura compleja, difícil de aprender y de poca utilidad

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Tipo duración relación laboral: De duración indeterminada o indefinida

Importe concedido: 100 €

Entidad financiadora: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid







Fecha de inicio-fin: 01/09/2022 - 30/08/2023 Duración: 1 año

4 Título del proyecto: ¿Qué es lo que sabemos...sobre Biología? III

Tipo de participación: Miembro de equipo

Aportación al proyecto: El inglés y las tecnologías móviles son fundamentales hoy día. Los estudiantes utilizarán dichas tecnologías para motivar y reforzar el aprendizaje de Biología mediante dos actividades: crear test Kahoot! en inglés y emplearlos en concursos. Como responsable de un grupo de primero de Biología del grado de Químicas pertenezco a este proyecto de innovación docente. El proyecto de innovación propuesto es la tercera edición del proyecto ¿Qué es lo que sabemos...sobre Biología?, iniciado en el curso 2019-2020 con el Proyecto Innova-Docencia 194 y continuado en curso actual con el Proyecto Innova-Docencia 8. El objetivo principal de esta edición es consolidar una estrategia de enseñanza/aprendizaje basada en la utilización de las tecnologías móviles que motive a los estudiantes hacia el estudio de Biología, favorezca la comprensión de los contenidos y refuerce su aprendizaje, mediante dos tipos de actividades: crear cuestionarios de evaluación Kahoot! en inglés y participar en el concurso. Motivación, comprensión y aprendizaje son tres grandes retos a los que se enfrenta el profesorado de la asignatura de Biología del Grado en Química, que se imparte durante el primer cuatrimestre y que es de carácter obligatorio para los estudiantes de primero (6 ECTS), dado el escaso interés que despierta esta asignatura en los estudiantes de esta disciplina, al considerarla una asignatura compleja, difícil de aprender y de poca utilidad.

Tipo de entidad: Universidad

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Tipo duración relación laboral: De duración indeterminada o indefinida

Importe concedido: 100 €

Entidad financiadora: Universidad Complutense de

Madrid

Fecha de inicio-fin: 01/09/2021 - 30/08/2022 Duración: 1 año

Otros méritos de docencia

-2017 Participación en las jornadas de orientación académica universitaria y laboral del colegio Gredos-San Diego. (https://www.gsdeducacion.com)

-2021 Participación en las jornadas de orientación laboral del Colegio Base International School. (https://colegiobase.com)

-2017 XVII semana de la ciencia, organización de talleres de experimentos científicos, conferencias de científicos, visitas a museos científicos, y concursos de ciencia. Título: Investigar en Biología. Universidad Complutense de Madrid.

Pluralidad, interdisciplinariedad y complejidad docente

Reconocidos 2 Quinquenios por méritos docentes (2010-2015) (2015-2020) y 1 Quinquenio incompleto (2020-2024). Presento 10.5 años de experiencia docente.

Dos periodos DOCENTIA completados (2018-2021)(2021-2024, a falta del informe final previsto para septiembre 2024). Documentación presentada como Certificados de calidad de la actividad docente.

DOCENCIA IMPARTIDA TOTAL (2005-2024): 1846 horas de docencia

Universidad Complutense de Madrid (2009-2024):

Facultad CC. Químicas 437 horas (Asignaturas):

Bioquímica y Biología Molecular I (100 horas)









Bioquímica (42 horas)

Biología Molecular del Cáncer (Máster) (15 horas)

Facultad CC. Biológicas 892,5 horas (Asignaturas):

Métodos en Biología (15 horas)

Bioquímica (316 horas)

Fundamentos de Ingeniería Genética y Genómica (22 horas)

Biología Molecular y Celular del Cáncer (Máster)(121 horas)

Biofactorías (Máster)(13.5 horas)

TFG genérico (30 horas)

Biología Experimental (315 horas)

Regulación del Metabolismo (60 horas)

Facultad CC. Físicas 42 horas (Asignaturas):

Biología (42 horas)

Universidad Autónoma de Madrid (2005-2024):

Facultad de Medicina 453, 5 horas (Asignaturas):

Bioquímica Experimental II (65 horas)

Bioquímica (40 horas)

Señalización Celular (6 horas) (Máster)

Oncología Molecular (1,5 horas) (Máster)

The Biology of Cancer (1 hora) (Máster)

Bioquímica Experimental Avanzada I (170 horas)

Bioquímica Experimental Avanzada II (170 horas)

Facultad de Ciencias 20 horas (Asignaturas):

Biología Celular y Genética del Cáncer (20 horas) (Máster)

Universidad de Cádiz (2008-2009):

Departamento de Bioquímica y Biología Molecular 1 hora (Asignaturas):

Mecanismos Genéticos Moleculares y Celulares del Cáncer (1 hora) (Máster)







Actividad sanitaria

Congresos, cursos y seminarios orientados a la atención de salud

1 Ciudad entidad realización: Madrid, Comunidad de Madrid, España

Entidad organizadora: Centro Nacional de Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Investigaciones Oncológicas

Ciudad entidad organizadora: Madrid, Comunidad de Madrid, España

Fecha de presentación: 28/09/2015

Metastasis Initiation: Mechanistic and Therapeutic Opportunities.

2 Ciudad entidad realización: Madrid, Comunidad de Madrid, España

Entidad organizadora: Animalaria Formación y Gestión Tipo de entidad: Centros de Innovación y Tecnología

Fecha de presentación: 09/03/2015 Categoría C Experimentación Animal.

3 Ciudad entidad realización: Madrid, España

Entidad organizadora: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Fecha de presentación: 11/2010

Curso básico de procesado de imágenes de Resonancia Magnética.

4 Ciudad entidad realización: Madrid, España

Entidad organizadora: Centro Nacional de Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Investigaciones Oncológicas **Fecha de presentación:** 10/2010 Frontiers in Tumour Progression.

5 Ciudad entidad realización: Madrid, España

Entidad organizadora: Consejo Superior de Tipo de entidad: Agencia Estatal

Investigaciones Científicas

Fecha de presentación: 06/2009

Técnico especialista en experimentación animal. Categoría B.

6 Ciudad entidad realización: Madrid, España

Entidad organizadora: Centro Nacional de Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Investigaciones Oncológicas Fecha de presentación: 03/2005

Animal Tumor Models and Functional Genomics.

7 Ciudad entidad realización: Madrid, España

Entidad organizadora: Centro Nacional de Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Investigaciones Oncológicas **Fecha de presentación:** 06/2003 Advances in Cancer Research.







8 Ciudad entidad realización: Madrid, España

Entidad organizadora: Instituto de Investigaciones Tipo de entidad: Agencia Estatal

Biomédicas Alberto Sols

Fecha de presentación: 07/2002

Curso de formación en PCR cuantitativa.

9 Ciudad entidad realización: Madrid, España

Entidad organizadora: Universidad Autónoma de

Madrid

Fecha de presentación: 05/2002

Curso de formación en Microscopía Confocal.

10 Ciudad entidad realización: Madrid, España

Entidad organizadora: Instituto de Investigaciones

Biomédicas Alberto Sols

Fecha de presentación: 11/2001

Curso de Radioactividad.

11 Ciudad entidad realización: Santander, España

Entidad organizadora: Escuela de Oncología «Severo Ochoa», Universidad Internacional Menéndez Pelayo.

Tipo de entidad: Universidad

Tipo de entidad: Agencia Estatal

Fecha de presentación: 07/2001

Carcinógenos, impacto sobre estructuras y funciones celulares relacionadas con cánceres..

Experiencia científica y tecnológica

Grupos/equipos de investigación, desarrollo o innovación

Nombre del grupo: Contratos predoctorales de formación en investigación en el Instituto de Investigación Hospital Doce de Octubre

Ciudad de radicación: Comunidad de Madrid, España

Entidad de afiliación: Hospital Universitario 12 de Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Octubre

Explicación narrativa: Concurrencia y exito logrado en las ayudas para financiar contratos destinados a la formación inicial de personal investigador en ciencias y tecnologías de la salud, mediante la realización de una tesis doctoral. Persona Contratada para realización de tesis doctoral: Marta Seijo Vila que presentó su solicitud es estos proyectos con referencia i+12-AY01-2018 asociada al proyecto de investigación (PI17/00041) del que soy IP.

Fecha de inicio: 20/01/2018

2 Nombre del grupo: Contratos predoctorales de formación en investigación en salud (PFIS)

Ciudad de radicación: Comunidad de Madrid, España

Entidad de afiliación: Instituto de Salud Carlos III Tipo de entidad: Organismo Público de Investigación

Explicación narrativa: Concurrencia y exito logrado en las ayudas para financiar contratos destinados a la formación inicial de personal investigador en ciencias y tecnologías de la salud, mediante la realización de una tesis doctoral, en el contexto del SNS de acuerdo con lo establecido en el artículo 21 de la Ley 14/2011, de 1 de junio, de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación, encuadrándose en la modalidad de contratos PFIS: Contratos predoctorales de formación en investigación en salud. Persona Contratada para realización de tesis doctoral: Isabel Tundidor Pérez que presentó su solicitud (FI16/00371) asociada al proyecto de investigación (PI14/01101) del que soy IP.

Fecha de inicio: 01/01/2017







Nombre del grupo: Cáncer de Mama y Ginecológico Ciudad de radicación: Comunidad de Madrid, España

Entidad de afiliación: Instituto de Investigación Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Sanitaria Hospital 12 de Octubre (i+12)

Explicación narrativa: El grupo se estructura en 2 grandes ámbitos: Grupo de Cáncer de Mama y el Grupo de Cáncer Ginecológico. Dentro del Grupo de Cáncer de Mama se definen varias líneas de investigación de carácter clínico e investigacional, con foco global en la descripción de la biología del cáncer de mama, factores pronósticos y predictivos a distintas terapias, mecanismos de resistencia, modelos preclínicos de estudio de nuevas aproximaciones de tratamiento, y marcadores de expresión en sangre periférica de dichas alteraciones moleculares.

Fecha de inicio: 01/01/2015

4 Nombre del grupo: Señalización por Cannabinoides Ciudad de radicación: Comunidad de Madrid, España

Entidad de afiliación: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Explicación narrativa: Liderazgo de equipo de investigación ubicado en la Universidad Complutense de Madrid en el marco de proyectos competitivos de investigación. Investigador principal de los proyectos de investigación del Plan Nacional (Instituto Salud Carlos III, Ministerio de Ciencia e Innovación). Números de referencia: PI14/01101; PI17/00041; PI20/00590; PI23/00765. Además de otros proyectos de diversas organizaciones. 10 años de liderazgo con más de 750.000 euros de financiación obtenidos en este periodo. En estos 10 años he obtenido en liderado en convocatorias competitivas 2 becas FPU (Sandra Blasco y María Rubert), 1 beca FIS (Isabel Tundidor), 1 beca del Hospital 12 de Octubre (Marta Seijo) y 2 becas de colaboración en Departamento Universitario (Sofía Balsinde y María Rubert).

Fecha de inicio: 01/01/2014

5 Nombre del grupo: Instituto de Investigación en Neuroquímica

Ciudad de radicación: Comunidad de Madrid, España

Entidad de afiliación: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Explicación narrativa: El Instituto de Investigación en Neuroquímica trata de desarrollar las estrategias de interacción más eficaces entre todos los grupos participantes, no solo para mejorar la utilización de los recursos y potencialidades hoy en día existentes, sino especialmente para desarrollar líneas de investigación traslacional convergentes de mayor envergadura y trascendencia que las de las líneas de investigación particulares. Su creación está basada en la experiencia y el prestigio que, tanto a nivel nacional como internacional, poseen los grupos de investigación solicitantes en el campo de la Neuroquímica, así como en las posibles aplicaciones clínicas de las investigaciones en proceso de realización, en las que se está colaborando con diversos grupos clínicos.

Fecha de inicio: 01/01/2011

Actividad científica o tecnológica

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

1 Nombre del proyecto: El sistema endocannabinoide en el microambiente tumoral: papel en la progresión y

respuesta a inmunoterapia en cáncer de mama

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Nacional

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Coordinador del proyecto total, red o consorcio

Entidad de realización: Hospital 12 de Octubre / Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Universidad Complutende de Madrid Ciudad entidad realización: Madrid,

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Eduardo Pérez Gómez; Cristina Sánchez García







Nº de investigadores/as: 7 Nº de personas/año: 6

Entidad/es financiadora/s:

Instituto de Salud Carlos III Tipo de entidad: Agencia Estatal

Tipo de participación: Investigador principal

Nombre del programa: Proyectos de Investigación en Salud

Cód. según financiadora: PI23/00765

Cuantía total: 265.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

2 Nombre del proyecto: Potencial del sistema endocannabinoide como diana terapéutica y herramienta de

cribado en cáncer de mama

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Nacional

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Coordinador del proyecto total, red o consorcio

Entidad de realización: Hospital 12 de Octubre / Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Universidad Complutende de Madrid Ciudad entidad realización: Madrid,

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Eduardo Pérez Gómez; Cristina Sánchez García

Nº de investigadores/as: 6 Nº de personas/año: 6

Entidad/es financiadora/s:

Instituto de Salud Carlos III Tipo de entidad: Agencia Estatal

Tipo de participación: Investigador principal

Nombre del programa: Proyectos de Investigación en Salud

Cód. según financiadora: Pl20/00590

Cuantía total: 220.220 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

3 Nombre del proyecto: Los heterómeros HER2-CB2 como diana terapéutica y herramienta

pronóstico/predictiva en cáncer de mama HER2 positivo

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Autonómica

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Coordinador del proyecto total, red o consorcio

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

Octubre

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Eduardo Pérez Gómez

Nº de investigadores/as: 6

Tipo de participación: Investigador principal

Nombre del programa: Programa de fomento de la I+D+i en el i+12.INVESTIGA12

Cód. según financiadora: i12-AY220114-1

Cuantía total: 35.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

4 Nombre del proyecto: Los heterómeros HER2-CB2 como diana terapéutica y herramienta

pronóstico/predictiva en cáncer de mama HER2 positivo

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Autonómica

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Coordinador del proyecto total, red o consorcio

Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias







Entidad de realización: Hospital Universitario 12 de

Octubre

Nº de investigadores/as: 6 Nº de personas/año: 6

Tipo de participación: Investigador principal

Nombre del programa: Programa de fomento de la I+D+i en el i+12.INVESTIGA12

Cód. según financiadora: i12-AY201228-1

Fecha de inicio-fin: 01/01/2021 - 31/12/2021 **Duración:** 1 año

Cuantía total: 35.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

5 Nombre del proyecto: Los heterómeros HER2-CB2 como diana terapéutica y herramienta

pronóstico/predictiva en cáncer de mama HER2 positivo

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Nacional

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Coordinador del proyecto total, red o consorcio

Entidad de realización: Hospital 12 de Octubre / Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Universidad Complutende de Madrid Ciudad entidad realización: Madrid,

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Eduardo Pérez Gómez; Cristina Sánchez García

Nº de investigadores/as: 6 Entidad/es financiadora/s:

Instituto de Salud Carlos III Tipo de entidad: Agencia Estatal

Tipo de participación: Investigador principal

Nombre del programa: Proyectos de Investigación en Salud

Cód. según financiadora: PI17/00041

Cuantía total: 130.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

6 Nombre del proyecto: Comparación de la eficacia antitumoral de cannabinoides aislados frente a

preparados completos de la planta

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Nacional

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Coordinador del proyecto total, red o consorcio

Entidad de realización: UCM/i+12

Ciudad entidad realización: Madrid, España

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Eduardo Pérez Gómez Nº de investigadores/as: 12 Nº de personas/año: 10

Entidad/es financiadora/s:

Fundación Científica Ascociación Española Contra el **Tipo de entidad:** Asociaciones y Agrupaciones

Cáncer (FCAECC)

Tipo de participación: Investigador principal

Nombre del programa: Semilla (Fundación Asociación Española Contra El Cáncer)

Fecha de inicio-fin: 01/10/2017 - 30/09/2019 **Duración:** 2 años

Cuantía total: 20.000 € Cuantía subproyecto: 20.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

7 Nombre del proyecto: El sistema endocannabinoide en cáncer de mama HER2+: papel en la generación y

progresión tumorales, y potencial como diana terapéutica y marcador pronóstico.

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Nacional

desarrollo incluida traslacional







Grado de contribución: Coordinador del proyecto total, red o consorcio

Entidad de realización: Universidad Complutense de Madrid-Fundación Doce de Octubre **Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...)**: Eduardo Perez Gomez; Cristina Sanchez

Nº de investigadores/as: 8 Entidad/es financiadora/s:

Ministerio de Sanidad y Consumo Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema

Nacional de Salud

Ciudad entidad financiadora: Barcelona, Cataluña, España

Tipo de participación: Investigador principal

Nombre del programa: Instituto de Salud Carlos III Fondo de Investigación Sanitaria (FIS)

Cód. según financiadora: PI14/01101

Fecha de inicio-fin: 01/01/2015 - 31/12/2017 **Duración:** 3 años

Cuantía total: 140.000 € **Cuantía subproyecto:** 140.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

8 Nombre del proyecto: Neurofarmacología del sistema endocannabinoide: del laboratorio a la clínica

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Autonómica

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Universidad Complutense Tipo de entidad: Universidad

de Madrid

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Manuel Guzmán

Tipo de participación: Miembro de equipo

Nombre del programa: Comunidad de Madrid (programa de actividades de i+d en biociencias)

Cód. según financiadora: S2010/BMD-2308

Cuantía total: 922.975 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

9 Nombre del proyecto: Análisis del efecto antitumoral de la combinación de terapias anti-Her2 y

cannabinoides en cáncer de mama Her2 positivo

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Nacional

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Universidad Complutense de Madrid-Fundación Doce de Octubre

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Cristina Sánchez

Nº de investigadores/as: 10 Entidad/es financiadora/s:

Fundación Sandra Ibarra **Tipo de entidad:** Fundación

Tipo de participación: Miembro de equipo

Fecha de inicio-fin: 01/01/2014 - 2015 Duración: 2 años

Cuantía total: 20.000 €

10 Nombre del proyecto: Análisis del efecto anti-tumoral de la combinación de cannabinoides y terapia

anti-Her2 en mujeres con cáncer de mama HER2 positivo

Ámbito geográfico: Nacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Universidad Complutense de Madrid-Fundación Doce de Octubre

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Luis Manso

Nº de investigadores/as: 5 Entidad/es financiadora/s:







Fundación Mutua Madrileña Tipo de entidad: Fundación

Tipo de participación: Miembro de equipo **Fecha de inicio-fin:** 01/01/2013 - 2015

Cuantía total: 27.000 €

11 Nombre del proyecto: Papel del receptor huérfano GPR55 en la patogénesis del cáncer: potencial como

nuevo biomarcador y diana terapéutica en oncología

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Nacional

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Universidad Complutense Tipo de entidad: Universidad

de Madrid

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Cristina Sánchez

Nº de investigadores/as: 4

Tipo de participación: Miembro de equipo **Nombre del programa:** FIS MICINN-ISCIII **Cód. según financiadora:** PI11/00295

Fecha de inicio-fin: 01/01/2012 - 01/01/2014 **Duración:** 3 años

Cuantía total: 135.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

12 Nombre del proyecto: Involvement of the orphan receptor GPR55 in cannabinoid antitumoral action

Ámbito geográfico: Nacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Universidad Complutense Tipo de entidad: Universidad

de Madrid

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Cristina Sánchez

Nº de investigadores/as: 4

Tipo de participación: Miembro de equipo

Nombre del programa: MICINN (Acciones Integradas)

Cód. según financiadora: AT 2009-0016

Fecha de inicio-fin: 01/01/2009 - 31/12/2011 **Duración:** 2 años

Cuantía total: 12.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

13 Nombre del proyecto: Bases moleculares de la funcion de endoglina y podoplanina/antigeno PA2.26 en la

transicion epitelio-meséquima y en la progresión maligna de carcinomas. (MCYT: SAF2007-63821)

Ámbito geográfico: Nacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Instituto de Investigaciones Tipo de entidad: Agencia Estatal

Biomédicas Alberto Sols

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Miguel Quintanilla

Nº de investigadores/as: 6

Tipo de participación: Miembro de equipo

Nombre del programa: SAF

Cód. según financiadora: SAF2007-63821

Fecha de inicio-fin: 01/01/2007 - 31/12/2009 **Duración:** 3 años

Cuantía total: 350.000 €







14 Nombre del proyecto: Mecanismos implicados en la progresión maligna de carcinomas epidermoides.

Estudios sobre endoglina y el antígeno PA2.26. (MCYT: SAF2004-04902)

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Nacional

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Instituto de Investigaciones Tipo de entidad: Agencia Estatal

Biomédicas Alberto Sols

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Miguel Quintanilla

Nº de investigadores/as: 6

Tipo de participación: Miembro de equipo **Nombre del programa:** Plan Nacional **Cód. según financiadora:** SAF2004-04902

Fecha de inicio-fin: 01/01/2004 - 31/12/2006 **Duración:** 3 años

Cuantía total: 160.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

Nombre del proyecto: Mecanismos de transformación neoplásica, invasión y metástasis.

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Unión Europea

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Instituto de Investigaciones Tipo de entidad: Agencia Estatal

Biomédicas Alberto Sols

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Amparo Cano

Nº de investigadores/as: 15

Tipo de participación: Miembro de equipo

Nombre del programa: Redes Temáticas de Investigación Cooperativa de Centros de Cáncer

Cód. según financiadora: Nodo del IIB (Instituto de Investigaciones Biomédicas)

Cuantía total: 200.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo

16 Nombre del proyecto: Mecanismos implicados en la transición epitelio-mesénquima durante la progresión

maligna de carcinomas.

Modalidad de proyecto: De investigación y Ámbito geográfico: Nacional

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Instituto de Investigaciones Tipo de entidad: Agencia Estatal

Biomédicas Alberto Sols

Ciudad entidad realización: madrid,

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Miguel Quintanilla

Nº de investigadores/as: 6

Tipo de participación: Miembro de equipo **Nombre del programa:** Plan Nacional **Cód. según financiadora:** SAF2001-2361

Fecha de inicio-fin: 01/01/2001 - 31/12/2003 **Duración:** 3 años

Cuantía total: 90.000 €

Régimen de dedicación: Tiempo completo







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

1 Nombre del proyecto: Anti-tumour effect of cannabinoids in HER2+ and triple negative breast cancer

(artículo 83)

Modalidad de proyecto: De investigación y Entidad de realización: Zelda Therapeutics Pty Ltd

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Investigador/a

Entidad de realización: Zelda Therapeutics Pty Ltd Tipo de entidad: Entidad Empresarial

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Cristina Sánchez García

Nº de investigadores/as: 4

Entidad/es participante/s: Universidad Complutense de Madrid

Entidad/es financiadora/s:

Zelda Therapeutics Pty Ltd Tipo de entidad: Entidad Empresarial

Ciudad entidad financiadora: Melbourne, Australia

Fecha de inicio: 01/03/2016 Duración: 4 años

Cuantía total: 290.000 €

2 Nombre del proyecto: Antitumoural effect of cannabinoids in breast and other cancer (artículo 83)

Modalidad de proyecto: De investigación y

Entidad de realización: GW Pharma Ltd

desarrollo incluida traslacional

Grado de contribución: Investigador/a Entidad de realización: GW Pharma Ltd

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Cristina Sánchez García

Nº de investigadores/as: 4

Entidad/es participante/s: Universidad Complutense de Madrid

Entidad/es financiadora/s:

GW Pharma Ltd Tipo de entidad: Entidad Empresarial

Ciudad entidad financiadora: London, Inner London, Reino Unido

Fecha de inicio: 01/10/2009 Duración: 6 años

Cuantía total: 350.000 €

Resultados

Propiedad industrial e intelectual

1 Título propiedad industrial registrada: PROGNOSTIC METHOD AND KITS USEFUL IN SAID METHOD

Tipo de propiedad industrial: Patente de invención

Inventores/autores/obtentores: Cristina SÁNCHEZ GARCIA; Sandra BLASCO BENITO; Eduardo PÉREZ

GÓMEZ

Entidad titular de derechos: ZELDA THERAPEUTICS OPERATIONS PTY LTD Cód. de referencia/registro: PCT/AU2017/051146 Nº de solicitud: 2016904288

País de inscripción: Australia Fecha de registro: 21/10/2016 Fecha de concesión: 26/04/2018 Nº de patente: WO/2018/071986







2 Título propiedad industrial registrada: Phytocannabinoids for use in the treatment of breast cancer

Tipo de propiedad industrial: Patente de invención Derechos de autor: Sí

Inventores/autores/obtentores: Cristina Sánchez; Manuel Guzmán; Stephen Wright; Colin Stott; María

Muñoz Caffarel; Clara Andradas; Eduardo Pérez Gómez **Entidad titular de derechos:** GW Pharmaceuticals

Cód. de referencia/registro: Nº de solicitud: 12780523.2-1464

US/21.10.11/USP201161550069

País de inscripción: Estados Unidos de América

Fecha de registro: 21/10/2011 Fecha de concesión: 2014 Nº de patente: 12780523.2-1464

Patente española: Sí Patente UE: Sí

Patente internacional no UE: Sí

Empresas: GW Pharmaceuticals; Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization, Inc.

Resultado: Éxito

Título propiedad industrial registrada: Use of oral presentation of tetrahydrocannabinol and/or a cannabidiol for treating aggressive breast cancer, or for treating, preventing or reducing the risk of a cancer metastasis.

Tipo de propiedad industrial: Patente de invención Derechos de autor: Sí

Inventores/autores/obtentores: Cristina Sánchez; Manuel Guzmán; Stephen Wright; Colin Stott; María

Muñoz Caffarel; Clara Andradas; Eduardo Pérez Gómez **Entidad titular de derechos**: GW Pharmaceuticals

Cód. de referencia/registro: US2014314757-A1 Nº de solicitud: US2014314757-A1

País de inscripción: Estados Unidos de América

Fecha de registro: 17/04/2014 Fecha de concesión: 2014 Nº de patente: US2014314757-A1

Patente española: Sí Patente UE: Sí

Patente internacional no UE: Sí

Empresas: GW Pharmaceuticals; Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization, Inc.

Resultado: Éxito

Transferencia e intercambio de conocimiento

Tengo 16 proyectos de investigación, 7 de ellos como Investigador Principal. He participado en 2 contratos suscritos al amparo del artículo 83 de la Ley Orgánica de Universidades. Tengo 3 patentes internacionales. Soy autor de 3 libros.

Responsable principal de trabajos de evaluación de proyectos con empresas privadas (fuera del ámbito universitario): Experto evaluador asociado a la empresa ACERTA desde el año 2018 (https://acerta-cert.com/). Soy colaborador técnico de la entidad para la certificación de proyectos de Investigación y Desarrollo o Innovación tecnológica (I+D+i) conforme a lo establecido en el artículo 35 del Real Decreto 4/2004 y en sus modificaciones posteriores, en la ley 27/2014 y Real Decreto 1432/2003 de 21 de noviembre, relativo al cumplimiento de los requisitos científicos y tecnológicos a los efectos de aplicación e interpretación de la deducción por actividades de I+D+i, y a la Guía de Certificación de ACERTA para proyectos de I+D+i (OD-01).

2017 Participación en las actividades presentadas por la Universidad Complutense de Madrid durante la XVII Semana de la Ciencia. Visita guiada titulada "Investigar en Biología".







Actividades científicas y tecnológicas

Producción científica

Índice H: 19

Fecha de aplicación: 10/04/2023

Fuente de Indice H: WOS

Publicaciones, documentos científicos y técnicos

Tundidor, Isabel; Seijo-Vila, Marta; Blasco-Benito, Sandra; Rubert-Hernandez, Maria; Moreno-Bueno, Gema; Bindila, Laura; de la Rosa, Ruben Fernandez; Guzman, Manuel; Sanchez, Cristina; Perez-Gomez, Eduardo. Fatty acid amide hydrolase drives adult mammary gland development by promoting luminal cell differentiation. CELL DEATH DISCOVERY. 10 - 1, SPRINGERNATURE, 06/01/2024. ISSN 2058-7716

DOI: 10.1038/s41420-023-01788-1 **Tipo de producción:** Artículo científico

Posición de firma: 10

Nº total de autores: 10

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 6.6 Posición de publicación: 49

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: Sí Categoría: CELL BIOLOGY Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 191

Citas: 1

Resultados relevantes: Mammary gland development occurs primarily in adulthood, undergoing extensive expansion during puberty followed by cycles of functional specialization and regression with every round of pregnancy/lactation/involution. This process is ultimately driven by the coordinated proliferation and differentiation of mammary epithelial cells. However, the endogenous molecular factors regulating these developmental dynamics are still poorly defined. Endocannabinoid signaling is known to determine cell fate-related events during the development of different organs in the central nervous system and the periphery. Here, we report that the endocannabinoid-degrading enzyme fatty acid amide hydrolase (FAAH) plays a pivotal role in adult mammary gland development. Specifically, it is required for luminal lineage specification in the mammary gland, and it promotes hormone-driven secretory differentiation of mammary epithelial cells by controlling the endogenous levels of anandamide and the subsequent activation of cannabinoid CB1 receptors. Together, our findings shed light on the role of the endocannabinoid system in breast development and point to FAAH as a therapeutic target in milk-production deficits.

Publicación relevante: Sí

Isabel Tundidor; Marta Seijo-Vila; Sandra Blasco-Benito; María Rubert-Hernández; Sandra Adámez; Clara Andradas; Sara Manzano; Isabel Álvarez-López; Cristina Sarasqueta; María Villa-Morales; Carmen González-Lois; Esther Ramírez-Medina; Belén Almoguera; Antonio J. Sánchez-López; Laura Bindila; Sigrid Hamann; Norbert Arnold; Christoph Röcken; Ignacio Heras-Murillo; David Sancho; Gema Moreno-Bueno; María M. Caffarel; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez; Eduardo Pérez-Gómez. Identification of fatty acid amide hydrolase as a new metastasis suppressor in breast cancer. Nature Communications. 14 - 3130, pp. 1 - 14. Springer Nature, 17/04/2023. ISSN 2041-1723

DOI: 10.1038/s41467-023-38750-9 **Tipo de producción:** Artículo científico

Posición de firma: 25

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo







Nº total de autores: 25

Fuente de impacto: SCOPUS (SJR)

Índice de impacto: 17.694 Posición de publicación: 6

Fuente de citas: WOS

Autor de correspondencia: Sí

Categoría: Science Edition - MULTIDISCIPLINARY

SCIENCES

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 74

Citas: 3

Resultados relevantes: Clinical management of breast cancer (BC) metastasis remains an unmet need as it accounts for 90 % of BC-associated mortality. Although the luminal subtype, which represents > 70 % of BC cases, is generally associated with a favorable outcome, it is susceptible to metastatic relapse as late as 15 years after treatment discontinuation. Seeking new therapeutic approaches as well as new screening tools to properly identify those patients with a higher risk of recurrence is therefore essential. Here, we report that the lipid-degrading enzyme fatty acid amide hydrolase (FAAH) is a strong predictor of long-term survival in patients with luminal BC, and that it blocks tumor progression and lung metastasis in cell and mouse models of BC. Together, our findings highlight the potential of FAAH as a biomarker with prognostic value in luminal BC and as a therapeutic target in metastatic disease.

Publicación relevante: Sí

Pinto-Diez, C.; Ferreras-Martin, R; Carrion-Marchante, R; Klett-Mingo, J., I; Garcia-Hernandez, M; Perez-Morgado, M., I; Sacristan, S; Barragan, M.; Seijo-Vila, M.; Tundidor, I; Blasco-Benito, S.; Perez-Gomez, E.; Gomez-Pinto, I; Sanchez, C.; Gonzalez, C.; Gonzalez, V. M.; Martin, M. E.. An optimized MNK1b aptamer, apMNKQ2, and its potential use as a therapeutic agent in breast cancer. MOLECULAR THERAPY-NUCLEIC ACIDS. pp. 553 - 568. CELL PRESS, 02/12/2022. ISSN 2162-2531

DOI: 10.1016/j.omtn.2022.11.009 **Tipo de producción:** Artículo científico

Posición de firma: 12

Nº total de autores: 17

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 10.183 Posición de publicación: 12

Fuente de citas: WOS

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Science Edition - MEDICINE, RESEARCH &

EXPERIMENTAL

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 195

Citas: 6

Resultados relevantes: Breast cancer is the most commonly diagnosed and leading cause of cancer death among women worldwide. Mitogen-acti-vated protein kinase-interacting kinases (MNKs) promote the expression of several oncogenic proteins and are overexpressed in several types of cancer. In human cells, there are four iso-forms of MNKs. The truncated isoform MNK1b, first described in our laboratory, has a higher basal activity and is constitu-tively active. Aptamers are emerging in recent years as potential therapeutic agents that show significant advantages over drugs of other nature. We have previously obtained and characterized a highly specific aptamer against MNK1b, named apMNK2F, with a dissociation constant in the nanomo-lar range, which produces significant inhibition of prolifera-tion, migration, and colony formation in breast cancer cells. Furthermore, its sequence analysis predicted two G-quadruplex structures. In this work, we show the optimization process of the aptamer to reduce its size, improving its stability. The obtained aptamer, named apMNKQ2, is able to inhibit proliferation, colony formation, migration, and invasion in breast cancer cells. In murine models of breast cancer, apMNKQ2 has demonstrated its efficacy in reducing tumor volume and the number of metastases. In conclusion, apMNKQ2 could be used as an anti-tumor drug in the future.

Publicación relevante: Sí

4 Marín-Rubio, JL; Vela Martin, Laura; Gudgeon, Jack; Perez-Gomez, Eduardo; Sidgwick, Frances R.; Trost, Matthias; Cunningham, Debbie L.; Santos, Javier; Fernandez-Piqueras, Jose; Villa-Morales, Maria. A Dual Role for FADD in Human Precursor T-Cell Neoplasms. INTERNATIONAL JOURNAL OF MOLECULAR SCIENCES. 23 - 23, 01/12/2022. ISSN 1422-0067

DOI: 10.3390/ijms232315157







Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 4

Nº total de autores: 10

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 6.208 Posición de publicación: 69

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Science Edition - BIOCHEMISTRY &

MOLECULAR BIOLOGY Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 297

Resultados relevantes: A reduction in FADD levels has been reported in precursor T-cell neoplasms and other tumor types. Such reduction would impact on the ability of tumor cells to undergo apoptosis and has been associated with poor clinical outcomes. However, FADD is also known to participate in non-apoptotic functions, but these mechanisms are not well-understood. Linking FADD expression to the severity of precursor T-cell neoplasms could indicate its use as a prognostic marker and may open new avenues for targeted therapeutic strategies. Using transcriptomic and clinical data from patients with precursor T-cell neoplasms, complemented by in vitro analysis of cellular functions and by high-throughput interactomics, our results allow us to propose a dual role for FADD in precursor T-cell neoplasms, whereby resisting cell death and chemotherapy would be a canonical consequence of FADD deficiency in these tumors, whereas deregulation of the cellular metabolism would be a relevant non-canonical function in patients expressing FADD. These results reveal that evaluation of FADD expression in precursor T-cell neoplasms may aid in the understanding of the biological processes that are affected in the tumor cells. The altered biological processes can be of different natures depending on the availability of FADD influencing its ability to exert its canonical or non-canonical functions. Accordingly, specific therapeutic interventions would be needed in each case.

Citas: 2

Publicación relevante: Sí

Jose Luis Martín Rubio; Eduardo Pérez Gómez; José Fernández Piqueras; María Villa Morales. S194-P-FADD as a marker of aggressiveness and poor prognosis in human T-cell lymphoblastic lymphoma. Carcinogenesis. 40 - 10, pp. 1260 - 1268. 01/10/2019. ISSN 0143-3334

DOI: 10.1093/carcin/bgz041

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 2

Nº total de autores: 4

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 5.072 Posición de publicación: 48

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: ONCOLOGY Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 223

Citas: 14

Resultados relevantes: T-cell lymphoblastic lymphoma is a haematological disease with an urgent need for reliable prognostic biomarkers that allow therapeutic stratification and dose adjustment. The scarcity of human samples is responsible for the delayed progress in the study and the clinical management of this disease, especially compared with T-cell acute lymphoblastic leukaemia, its leukemic counterpart. In the present work, we have determined by immunohistochemistry that S194-P-FADD protein is significantly reduced in a cohort of 22 samples from human T-cell lymphoblastic lymphoma. Notably, the extent of such reduction varies significantly among samples and has revealed determinant for the outcome of the tumour. We demonstrate that Fas-associated protein with death domain (FADD) phosphorylation status affects protein stability, subcellular localization and non-apoptotic functions, specifically cell proliferation. Phosphorylated FADD would be more stable and preferentially localized to the cell nucleus; there, it would favour cell proliferation. We show that patients with higher levels of S194-P-FADD exhibit more proliferative tumours and that they present worse clinical characteristics and a significant enrichment to an oncogenic signature. This supports that FADD phosphorylation may serve as a predictor for T-cell lymphoblastic lymphoma aggressiveness and clinical status. In summary, we propose FADD phosphorylation as a new biomarker with prognostic value in T-cell lymphoblastic lymphoma.





Sandra Blasco Benito; Estefania Moreno; Marta Seijo Vila; Isabel Tundidor; Clara Andradas; Elena García Taboada; Maria Muñoz Caffarel; Miriam Caro Villalobos; Leyre Urigüenf; Rebeca Diez Alarciaf; Gema Moreno Bueno; Lucía Hernández; Luis Manso; Patricia Homar; Peter J. McCormick; Lucka Bibic; Cristina Bernadó Morales; Joaquín Arribas; Meritxell Canals; Marta Artola; Vicent Casadó; Enric Canela; Manuel Guzmán; Eduardo Perez Gomez; Cristina Sánchez. Therapeutic targeting of HER2-CB2R heteromers in HER2-positive breast cancer. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. 116 - 9, pp. 3863 - 3872. National Academy of Sciences, 26/02/2019. ISSN 0027-8424

DOI: 10.1073/pnas.1815034116

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 24

Nº total de autores: 25

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 12.779 Posición de publicación: 9

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: Sí

Categoría: MULTIDISCIPLINARY SCIENCES

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 74

Citas: 35

Resultados relevantes: Although human epidermal growth factor receptor 2 (HER2)-targeted therapies have dramatically improved the clinical outcome of HER2-positive breast cancer patients, innate and acquired resistance remains an important clinical challenge. New therapeutic approaches and diagnostic tools for identification, stratification, and treatment of patients at higher risk of resistance and recurrence are therefore warranted. Here, we unveil a mechanism controlling the oncogenic activity of HER2: heteromerization with the cannabinoid receptor CB2R. We show that HER2 physically interacts with CB2R in breast cancer cells, and that the expression of these heteromers correlates with poor patient prognosis. The cannabinoid Delta(9)-tetrahydrocannabinoi (THC) disrupts HER2-CB2R complexes by selectively binding to CB2R, which leads to (i) the inactivation of HER2 through disruption of HER2-HER2 homodimers, and (ii) the subsequent degradation of HER2 by the proteasome via the E3 ligase c-CBL. This in turn triggers antitumor responses in vitro and in vivo. Selective targeting of CB2R transmembrane region 5 mimicked THC effects. Together, these findings define HER2-CB2R heteromers as new potential targets for antitumor therapies and biomarkers with prognostic value in HER2-positive breast cancer.

Publicación relevante: Sí

7 Sandra Benito Blasco; Marta Seijo Vila; Miriam Caro Villalobos; Isabel Tundidor; Clara Andradas; Elena Garcia Taboada; Wade Wade; Stewart Smith; Manuel Guzman; Eduardo Perez Gomez; Gordon Gordon; Cristina Sanchez. Appraising the "entourage effect": Antitumor action of a pure cannabinoid versus a botanical drug preparation in preclinical models of breast cancer. BIOCHEMICAL PHARMACOLOGY. 157, pp. 285 - 293. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE LTD, THE BOULEVARD, LANGFORD LANE, KIDLINGTON, OXFORD OX5 1GB, ENGLAND, 01/11/2018. ISSN 0006-2952

DOI: 10.1016/j.bcp.2018.06.025

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 10

Nº total de autores: 12

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 6.194

Posición de publicación: 46

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: PHARMACOLOGY & PHARMACY

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 279

Citas: 105

Resultados relevantes: Breast cancer is the second leading cause of death among women. Although early diagnosis and development of new treatments have improved their prognosis, many patients present innate or acquired resistance to current therapies. New therapeutic approaches are therefore warranted for the management of this disease. Extensive preclinical research has demonstrated that cannabinoids, the active ingredients of Cannabis sativa, trigger antitumor responses in different models of cancer. Most of these studies have been conducted with pure compounds, mainly Delta(9)-tetrahydrocannabinol (THC). The cannabis plant, however, produces hundreds of other compounds with their own therapeutic potential and the capability to induce synergic responses when





combined, the so-called "entourage effect". Here, we compared the antitumor efficacy of pure THC with that of a botanical drug preparation (BDP). The BDP was more potent than pure THC in producing antitumor responses in cell culture and animal models of ER + /PR+, HER2+ and triple-negative breast cancer. This increased potency was not due to the presence of the 5 most abundant terpenes in the preparation. While pure THC acted by activating cannabinoid CB2 receptors and generating reactive oxygen species, the BDP modulated different targets and mechanisms of action. The combination of cannabinoids with estrogen receptor-or HER2-targeted therapies (tamoxifen and lapatinib, respectively) or with cisplatin, produced additive antiproliferative responses in cell cultures. Combinations of these treatments in vivo showed no interactions, either positive or negative. Together, our results suggest that standardized cannabis drug preparations, rather than pure cannabinoids, could be considered as part of the therapeutic armamentarium to manage breast cancer.

Publicación relevante: Sí

J Lucia Tran; V Tulkki; s Smith; C Scarpini; K Hughes; A Araujo; YM Ka Yan; J Botthof; Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla; K Cuschieri; María Muñoz Caffarel; Nick Coleman. Over-expression of the oncostatin-M receptor in cervical squamous cell carcinoma is associated with epithelial-mesenchymal transition and increased metastasis. British Journal of Cancer. 115 - 2, pp. 212 - 222. nature publishing group, 12/07/2016. ISSN 0007-0920

DOI: 10.1038/bjc.2016.199

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 9

Nº total de autores: 13

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 9.082 Posición de publicación: 37

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 245

Citas: 36

Resultados relevantes: Copy-number gain of the oncostatin-M receptor (OSMR) occurs frequently in cervical squamous cell carcinoma (SCC) and is associated with adverse clinical outcome. We previously showed that OSMR overexpression renders cervical SCC cells more sensitive to the major ligand oncostatin-M (OSM), which increases migration and invasion in vitro. We hypothesised that a major contribution to this phenotype would come from epithelial-mesenchymal transition (EMT). We performed a comprehensive integrated study, involving in vitro cell line studies, in vivo animal models and numerous clinical samples from a variety of anatomical sites.Results: In independent sets of cervical, head/neck and lung SCC tissues, OSMR expression levels correlated with multiple EMT-associated phenotypic markers and transcription factors. OSM treatment of OSMR overexpressing cervical SCC cells produced consistent EMT changes and increased tumour sphere formation in suspension culture. In a mouse model, OSMR overexpressing SCC cells treated with OSM showed significant increases in lung colonisation. The biological effects of exogenous OSM were mirrored by highly significant adverse overall survival in cervical SCCs with OSMR overexpression (N = 251).OSM: OSMR interactions are able to induce EMT, increased cancer stem cell-like properties and enhanced lung colonisation in SCC cells. These changes are likely to contribute to the highly significant adverse outcome associated with OSMR overexpression in cervical SCCs.

Publicación relevante: Sí

Clara Andradas; Sandra Blasco Benito; Sonia Castillo Lluva; Patricia Dillenburg Pilla; Raquel Diez Alarcia; Alberto Juanes- García; Elena García Taboada; Rodrigo Hernando Llorente; Joaquim Soriano; Sigrid Hamann; Antonia Wenners; Ibrahim Alkatout; Wolfgan Klapper; Christoph Röcken; Marcus Bauer; Norbert Arnold; Miguel Quintanilla; Diego Megías; Miguel Vicente Manzanares; Leyre Urigüen; J Silvio Gutkind; Manuel Guzmán; Eduardo Perez Gomez; Cristina Sánchez. Activation of the orphan receptor GPR55 by lysophosphatidylinositol promotes metastasis in triple-negative breast cancer. Oncotarget. 7 - 30, pp. 47565 - 47575. Impact Journals, LLC, 21/06/2016. Disponible en Internet en: http://www.impactjournals.com/oncotarget/index.php? journal=oncotarget&page=article&op=view&path[]=10206&author-preview=7vi>. ISSN 1949-2553

DOI: 10.18632/oncotarget.10206

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 23

Nº total de autores: 24

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: Sí





Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 5.008

Categoría: Oncology

Revista dentro del 25%: Sí

Posición de publicación: 36

Num. revistas en cat.: 213

Fuente de citas: WOS Citas: 36

Resultados relevantes: The orphan G protein-coupled receptor GPR55 has been directly or indirectly related to basic alterations that drive malignant growth: uncontrolled cancer cell proliferation, sustained angiogenesis, and cancer cell adhesion and migration. However, little is known about the involvement of this receptor in metastasis. Here, we show that elevated GPR55 expression in human tumors is associated with the aggressive basal/triple-negative breast cancer population, higher probability to develop metastases, and therefore poor patient prognosis. Activation of GPR55 by its proposed endogenous ligand lysophosphatidylinositol confers pro-invasive features on breast cancer cells both in vitro and in vivo. Specifically, this effect is elicited by coupling to Gq/11 heterotrimeric proteins and the subsequent activation, through ERK, of the transcription factor ETV4/PEA3. Together, these data show that GPR55 promotes breast cancer metastasis, and supports the notion that this orphan receptor may constitute a new therapeutic target and potential biomarker in the highly aggressive triple-negative subtype.

Reseñas en revistas: 34 Publicación relevante: Sí

Eduardo Perez Gomez; Clara Andradas; Sandra Blasco Benito; Maria Muñoz Caffarel; Elena García Taboada; Maria Villa Morales; Estefania Moreno; Sigrid Hamann; Ester Martin Villar; Juana Maria Flores; Antonia Wenners; Ibrahim Alkatout; Wolfgan Klapper; Christoph Röcken; Peter Bronsert; Elmar Stickeler; Annete Staebler; Marcus Bauer; Norbert Arnold; Joaquim Soriano; Manuel Pérez Martínez; Diego Megías; Gema Moreno Bueno; Silvia Ortega Gutiérrez; Marta Artola; Helena Vázquez Villa; Miguel Quintanilla; Jose Fernández Piqueras; Enric Canela; Peter McCormick; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. Role of cannabinoid receptor CB2 in HER2 pro-oncogenic signaling in breast cancer. Journal of the National Cancer Institute. 107 - 6, pp. 10.1093/jnci/djv077. Oxford University Press, 01/06/2015. ISSN 0027-8874

DOI: 10.1093/jnci/djv077

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 1

Nº total de autores: 32

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 11.816 Posición de publicación: 28

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: Sí

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 245

Citas: 84

Resultados relevantes: Pharmacological activation of cannabinoid receptors elicits antitumoral responses in different cancer models. However, the biological role of these receptors in tumor physio-pathology is still unknown. We analyzed CB2 cannabinoid receptor protein expression in two series of 166 and 483 breast tumor samples operated in the University Hospitals of Kiel, Tübingen and Freiburg between 1997 and 2010, and CB2 mRNA expression in previously published DNA microarray datasets. The role of CB2 in oncogenesis was studied by generating a mouse line that expresses the HER2 rat ortholog (neu) and lacks CB2, and by a variety of biochemical and cell biology approaches in human breast cancer cells in culture and in vivo, upon modulation of CB2 expression by si/shRNAs and overexpression plasmids. CB2-HER2 molecular interaction was studied by co-localization, co-immunoprecipitation and proximity ligation assays. Statistical tests were two-sided.Our findings reveal an unprecedented role of CB2 as a pivotal regulator of HER2 pro-oncogenic signaling in breast cancer, and they suggest that CB2 may be a biomarker with prognostic value in these tumors.

Publicación relevante: Sí

NI Marín Ramos; D Dulce Alonso; Silvia Ortega Gutiérrez; Francisco J Ortega Nogales; M Balabasquer; H Vázquez Villa; Clara Andradas; Sandra Blasco Benito; Eduardo Perez Gomez; A Canales; J Jiménez Barbero; A Marquina; J Moscoso del Prado; M Martín Fontecha; Mari Luz Lopez Rodríguez. New inhibitors of angiogenesis with antitumoral activity in vivo. Journal of Medicinal Chemistry. 58 - 9, pp. 3757 - 3766. ACS publications, 14/05/2015. ISSN 0022-2623







DOI: 10.1021/jm5019252

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 9

Nº total de autores: 15

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 8.039 Posición de publicación: 3

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista sin comité externo evaluador de admisión

Autor de correspondencia: No

Categoría: Science Edition - CHEMISTRY, MEDICINAL

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 63

Citas: 16

Resultados relevantes: Angiogenesis is a requirement for the sustained growth and proliferation of solid tumors, and the development of new compounds that induce a sustained inhibition of the proangiogenic signaling generated by tumor hypoxia still remains as an important unmet need. In this work, we describe a new antiangiogenic compound (22) that inhibits proangiogenic signaling under hypoxic conditions in breast cancer cells. Compound 22 blocks the MAPK pathway, impairs cellular migration under hypoxic conditions, and regulates a set of genes related to angiogenesis. These responses are mediated by HIF-1?, since the effects of compound 22 mostly disappear when its expression is knocked-down. Furthermore, administration of compound 22 in a xenograft model of breast cancer produced tumor growth reductions ranging from 46 to 55% in 38% of the treated animals without causing any toxic side effects. Importantly, in the responding tumors, a significant reduction in the number of blood vessels was observed, further supporting the mechanism of action of the compound. These findings provide a rationale for the development of new antiangiogenic compounds that could eventually lead to new drugs suitable for the treatment of some types of tumors either alone or in combination with other agents.

Publicación relevante: Sí

Maria Salazar; Mar Lorente; Elena Garcia Taboada; Eduardo Pérez Gómez; David Dávila; Patricia Zúñiga García; Juana María Flores; Alvaro Rodríguez; Zoe Hegedus; David Mosén Ansorena; Anna Mary Aransay; Sonia Hernández Hiedra; Israel López Valero; Miguel Quintanilla; Cristina Sánchez; John Lewis Iovanna; Niccola Dusetti; Manuel Guzmán; Siria Emma Francis; Elena Kiss Toth; Arkaiz Carracedo; Guillermo Velasco. The pseudokinase tribbles homologue-3 supresses tumorigenesis by controling the mtorc2/akt/foxo axis.Molecular & Cellular Oncology. 2 - 2, pp. e980134. tandfonline.com, 18/04/2015. ISSN 1350-9047

DOI: 10.4161/23723556.2014.980134 **Tipo de producción:** Artículo científico

Posición de firma: 4

Nº total de autores: 22

Fuente de impacto: SCOPUS (SJR)

Índice de impacto: 8.385 Posición de publicación: 25

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista sin comité externo evaluador de admisión

Autor de correspondencia: No

Categoría: Biochemistry & Molecular Biology

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 291

Citas: 2

Resultados relevantes: In a recent article, we found that Tribbles pseudokinase 3 (TRIB3) plays a tumor suppressor role and that this effect relies on the dysregulation of the phosphorylation of v-akt murine thymoma viral oncogene homolog (AKT) by the mammalian target of rapamycin complex 2 (mTORC2 complex), and the subsequent hyperphosphorylation and inactivation of the transcription factor Forkhead box O3 (FOXO3).

Publicación relevante: Sí

Javier Tomé Amat; Marta Olombrada; Jose Ramón de la Herrán; Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Cristina Sánchez García; Lucía Martínez; Álvaro Martínez-del-Pozo; Javier García Gavilanes; Javier Lacadena. Efficient in vivo antitumor effect of a colorectal cancer specific immunotoxin based on ribotoxin ?-sarcin. Springerplus. 4 - 168, pp. doi:10.1186/s40064-015-0943-5. Springer, 08/04/2015. ISSN 2193-1801

DOI: 10.1186/s40064-015-0943-5

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 4

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo







Nº total de autores: 10

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 1.13 Posición de publicación: 30

Fuente de citas: WOS Citas: 24

Posición de publicación: 30 Num. revistas en cat.: 64

Resultados relevantes: Tagging of RNases, such as the ribotoxin ?-sarcin, with the variable domains of antibodies directed to surface antigens that are selectively expressed on tumor cells endows cellular specificity to their cytotoxic action. A recombinant single-chain immunotoxin based on the ribotoxin ?-sarcin (IMTXA33?S), produced in the generally regarded as safe (GRAS) yeast Pichia pastoris, has been recently described as a promising candidate for the treatment of colorectal cancer cells expressing the glycoprotein A33 (GPA33) antigen, due to its high specific and effective cytotoxic effect on in vitro assays against targeted cells. Here we report the in vivo antitumor effectiveness of this immunotoxin on nude mice bearing GPA33-positive human colon cancer xenografts. Two sets of independent assays were performed, including three experimental groups: control (PBS) and treatment with two different doses of immunotoxin (50 or 100 ?g/ injection) (n = 8). Intraperitoneal administration of IMTXA33?S resulted in significant dose-dependent tumor growth inhibition. In addition, the remaining tumors excised from immunotoxin-treated mice showed absence of the GPA33 antigen and a clear inhibition of angiogenesis and proliferative capacity. No signs of immunotoxin-induced pathological changes were observed from specimens tissues. Overall these results show efficient and selective cytotoxic action on tumor xenografts, combined with the lack of severe side effects, suggesting that IMTXA33?S is a potential therapeutic agent against colorectal cancer.

Publicación relevante: Sí

Quintanilla Miguel; Gaelle Del Castillo; Ester Sánchez Blanco; Ester Martín Villar; Ana Clara Valbuena Diez; Carmen Langa; Eduardo Pérez Gómez; Jaime Renart; Carmelo Bernabéu. A suppressor role for soluble endoglin in cancer. Cancer Cell & Microenvironment. 2 - 2, pp. e706. doi: 10.14800/ccm.706. Smart Science & Technology LLC, USA., 07/04/2015. ISSN 1460-2180

DOI: 10.14800/ccm.706

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 7

Nº total de autores: 9

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 1.266 Posición de publicación: 132

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Autor de correspondencia: No

Revista dentro del 25%: No.

SCIENCES

Categoría: Science Edition - MULTIDISCIPLINARY

Categoría: Oncology

Revista dentro del 25%: No Num. revistas en cat.: 202

Resultados relevantes: Increased levels of soluble endoglin (Sol-Eng) correlate with poor outcome in human cancer. We have previously shown that shedding of membrane endoglin, and concomitant release of Sol-Eng is a late event in chemical mouse skin carcinogenesis associated with the development of undifferentiated spindle cell carcinomas (SpCCs). In this report, we show that mouse skin SpCCs exhibit a high expression of hepatocyte growth factor (HGF) and an elevated ratio of its active tyrosine kinase receptor Met vs total Met levels. We have evaluated the effect of Sol-Eng in spindle carcinoma cells by transfection of a cDNA encoding most of the endoglin ectodomain or by using purified recombinant Sol-Eng. We found that Sol-Eng inhibited both mitogen-activated protein kinase (MAPK) activity and cell growth in vitro and in vivo. Sol-Eng also blocked MAPK activation by transforming growth factor ?-1 (TGF-?1) and impaired both basal and HGF-induced activation of Met and downstream MAPK. Moreover, Sol-Eng strongly reduced basal and HGF-stimulated spindle cell migration and invasion. Both Sol-Eng and full-length endoglin were shown to interact with Met by coimmunoprecipitation experiments. However, full-length endoglin expressed at the plasma membrane of spindle carcinoma cells had no effect on Met signaling activity, and was unable to inhibit HGF-induced cell migration/invasion. These results point to a paradoxical suppressor role for Sol-Eng in carcinogenesis.







Gaelle Del Castillo; Ester Sánchez Blanco; Ester Martín Villar; Ana Clara Valbuena Diez; Carmen Langa; Eduardo Pérez Gómez; Jaime Renart; Carmelo Bernabéu; Quintanilla Miguel. Soluble endoglin antagonizes Met signaling in spindle carcinoma cells. Carcinogenesis. 36 - 2, pp. 212 - 222. Oxford Journal, 01/02/2015. ISSN 1460-2180

DOI: 10.1093/carcin/bgu240

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 6

Nº total de autores: 9

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 4.874 Posición de publicación: 37

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 213

Citas: 7

Resultados relevantes: Increased levels of soluble endoglin (Sol-Eng) correlate with poor outcome in human cancer. We have previously shown that shedding of membrane endoglin, and concomitant release of Sol-Eng is a late event in chemical mouse skin carcinogenesis associated with the development of undifferentiated spindle cell carcinomas (SpCCs). In this report, we show that mouse skin SpCCs exhibit a high expression of hepatocyte growth factor (HGF) and an elevated ratio of its active tyrosine kinase receptor Met vs total Met levels. We have evaluated the effect of Sol-Eng in spindle carcinoma cells by transfection of a cDNA encoding most of the endoglin ectodomain or by using purified recombinant Sol-Eng. We found that Sol-Eng inhibited both mitogen-activated protein kinase (MAPK) activity and cell growth in vitro and in vivo. Sol-Eng also blocked MAPK activation by transforming growth factor ?-1 (TGF-?1) and impaired both basal and HGF-induced activation of Met and downstream MAPK. Moreover, Sol-Eng strongly reduced basal and HGF-stimulated spindle cell migration and invasion. Both Sol-Eng and full-length endoglin were shown to interact with Met by coimmunoprecipitation experiments. However, full-length endoglin expressed at the plasma membrane of spindle carcinoma cells had no effect on Met signaling activity, and was unable to inhibit HGF-induced cell migration/invasion. These results point to a paradoxical suppressor role for Sol-Eng in carcinogenesis.

Publicación relevante: Sí

Maria Salazar; Mar Lorente; Elena Garcia Taboada; Eduardo Pérez Gómez; David Dávila; Patricia Zúñiga García; Juana María Flores; Alvaro Rodríguez; Zoe Hegedus; David Mosén Ansorena; Anna Mary Aransay; Sonia Hernández Hiedra; Israel López Valero; Miguel Quintanilla; Cristina Sánchez; John Lewis Iovanna; Niccola Dusetti; Manuel Guzmán; Siria Emma Francis; Elena Kiss Toth; Arkaiz Carracedo; Guillermo Velasco. Loss of Tribbles pseudokinase-3 promotes Akt-driven tumorigenesis via FOXO inactivation. Cell Death & Differentiation. 22 - 1, pp. 131 - 144. nature publishing group, 01/01/2015. ISSN 1350-9047

DOI: 10.1038/cdd.2014.133

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 4

Nº total de autores: 22

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 12.073 Posición de publicación: 23

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista sin comité externo evaluador de admisión

Autor de correspondencia: No

Categoría: Science Edition - BIOCHEMISTRY &

MOLECULAR BIOLOGY Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 297

Citas: 69

Resultados relevantes: Tribbles pseudokinase-3 (TRIB3) has been proposed to act as an inhibitor of AKT although the precise molecular basis of this activity and whether the loss of TRIB3 contributes to cancer initiation and progression remain to be clarified. In this study, by using a wide array of in vitro and in vivo approaches, including a Trib3 knockout mouse, we demonstrate that TRIB3 has a tumor-suppressing role. We also find that the mechanism by which TRIB3 loss enhances tumorigenesis relies on the dysregulation of the phosphorylation of AKT by the mTORC2 complex, which leads to an enhanced phosphorylation of AKT on Ser473 and the subsequent hyperphosphorylation and inactivation of the transcription factor FOXO3. These observations support the notion that







loss of TRIB3 is associated with a more aggressive phenotype in various types of tumors by enhancing the activity of the mTORC2/AKT/FOXO axis.

Publicación relevante: Sí

Estefania Moreno; Clara Andradas; Mireia Medrano; María Muñoz Caffarel; Eduardo Pérez Gómez; Sandra Blasco Benito; Andrew J Irving; Carme Lluís; Enrinc I Canela; Manuel Guzmán; Peter J McCormick; Cristina Sánchez. Targeting CB2-GPR55 receptor heteromers modulates cancer cell signaling. The Journal of Biological Chemistry. 289 - 32, pp. 21960 - 21972. American Society for Biochemistry and Molecular Biology, 08/08/2014. ISSN 0021-9258

DOI: 10.1074/jbc.M114.561761

Tipo de producción: Artículo científico Tipo de s

Posición de firma: 5

Nº total de autores: 12

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 5.485 Posición de publicación: 94

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Science Edition - BIOCHEMISTRY &

MOLECULAR BIOLOGY
Revista dentro del 25%: No
Num. revistas en cat.: 297

Citas: 81

Resultados relevantes: The G protein-coupled receptors CB2 (CB2R) and GPR55 are overexpressed in cancer cells and human tumors. Because a modulation of GPR55 activity by cannabinoids has been suggested, we analyzed whether this receptor participates in cannabinoid effects on cancer cells. Here we show that CB2R and GPR55 form heteromers in cancer cells, that these structures possess unique signaling properties, and that modulation of these heteromers can modify the antitumoral activity of cannabinoids in vivo. These findings unveil the existence of previously unknown signaling platforms that help explain the complex behavior of cannabinoids and may constitute new targets for therapeutic intervention in oncology.

Publicación relevante: Sí

Eduardo Perez Gomez; Mirjana Jerkic; Marta Prieto; Gaelle del Castillo; Ester Martín Villar; Carmelo Bernabeu; Fernando Pérez Barriocanal; Miguel Quintanilla; Jose Miguel López Novoa. Impaired wound repair in adult endoglin heterozygous mice associated with lower NO bioavailability. Journal of Investigative Dermatology. 134 - 1, pp. 247 - 255. NATURE PUBLISHING GROUP, 15/01/2014. ISSN 0022-202X

DOI: 10.1038/jid.2013.263

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 1

Nº total de autores: 9

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 7.59

Posición de publicación: 5

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Dermatology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 69

Citas: 12

Resultados relevantes: Endoglin (Eng) is transmembrane glycoprotein that is mainly expressed in endothelial cells, but it is also present in the epidermis and skin appendages. To address the role of Eng in cutaneous wound healing, we compared the kinetics of reepithelialization in Eng heterozygous null (Eng-/-) mice and their normal littermates (Eng+/+) following skin wounds. The wound area was significantly larger in Eng+/+ than in Eng-/- mice from 2 to 8 days after injury; overall wound closure was delayed by 1 to 2 days. In Eng-/- mice, keratinocytes at the wound edges exhibited impaired proliferation but were more migratory, as shown by their elongated morphology and increased keratin 17 expression. Inhibition of nitric oxide (NO) synthesis delayed healing in Eng+/+ but not in Eng-/-mice. Administration of the NO donor LA-803 accelerated wound closure in Eng-/- mice, with no effect on normal littermates. The acute stimulation with 12-O-tetradecanoylphorbol-13-acetate (TPA) stimulated Eng expression in mouse epidermal keratinocytes in vivo and in vitro associated with hyperproliferation. Similarly, the skin of Eng-/-mice failed to mount a hyperplastic response to acute stimulation with TPA. These results demonstrate an important involvement of Eng in wound healing that is associated with NO bioavailability.





Publicación relevante: Sí

19 Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Juana María Flores; Miguel Quintanilla; Jesús M Paramio; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. The orphan receptor GPR55 drives skin carcinogenesis and is upregulated in human squamous cell carcinomas. Oncogene. 32 - 20, pp. 2534 - 2542. NATURE PUBLISHING GROUP, 16/05/2013. ISSN 0950-9232

DOI: 10.1038/onc.2012.278

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 1

Nº total de autores: 7

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 8.756

Posición de publicación: 38

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: oncology

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 245

Citas: 67

Resultados relevantes: G protein-coupled receptors (GPCRs) control crucial physiological processes and their dysfunction contributes to various human diseases, including cancer. The orphan GPCR GPR55 was identified and cloned more than a decade ago, but very little is known about its physio-pathological relevance. It has been recently shown that GPR55 controls the behavior of human cancer cell lines in culture and xenografts. However, the assessment of the actual role of this receptor in malignant transformation in vivo is hampered by the lack of studies on its functional impact in clinically-relevant models of cancer. Here we demonstrate that GPR55 drives mouse skin tumor development. Thus, GPR55-deficient mice were more resistant to DMBA/TPA-induced papilloma and carcinoma formation than their wild-type littermates. GPR55 exerted this pro-tumor effect primarily by conferring a proliferative advantage on cancer cells. In addition, GPR55 enhanced skin cancer cell anchorage-independent growth, invasiveness and tumorigenicity in vivo, suggesting that it promotes not only tumor development but also tumor aggressiveness. Finally, we observed that GPR55 is upregulated in human skin tumors and other human squamous cell carcinomas compared with the corresponding healthy tissues. Altogether, these findings reveal the pivotal importance of GPR55 in skin tumor development, and suggest that this receptor may be used as a new biomarker and therapeutic target in squamous cell carcinomas.

Publicación relevante: Sí

María Muñoz Caffarel; Clara Andradas; Eduardo Pérez Gómez; Munuel Guzmán; Cristina Sánchez. Cannabinoids: a new hope for breast cancer therapy?. Cancer Treatment Reviews. 38 - 7, pp. 911 - 918. ELSEVIER SCI LTD, 11/2012. ISSN 0305-7372

DOI: 10.1016/j.ctrv.2012.06.005

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 3 Nº total de autores: 5

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 7.983 Posición de publicación: 14

r coloion do publicación.

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de revisión

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 213

Citas: 83

Resultados relevantes: Breast cancer is a very common disease that affects approximately 1 in 10 women at some point in their lives. Importantly, breast cancer cannot be considered a single disease as it is characterized by distinct pathological and molecular subtypes that are treated with different therapies and have diverse clinical outcomes. Although some highly successful treatments have been developed, certain breast tumors are resistant to conventional therapies and a considerable number of them relapse. Therefore, new strategies are urgently needed, and the challenge for the future will most likely be the development of individualized therapies that specifically target each patient's tumor. Experimental evidence accumulated during the last decade supports that cannabinoids, the active components of Cannabis sativa and their derivatives, possess anticancer activity. Thus, these compounds exert anti-proliferative, pro-apoptotic, anti-migratory and anti-invasive actions in a wide spectrum of cancer cells in culture. Moreover, tumor growth, angiogenesis and metastasis are hampered by cannabinoids in xenograft-based and genetically-engineered mouse models of cancer. This review summarizes our current knowledge on the antitumor





potential of cannabinoids in breast cancer, which suggests that cannabinoid-based medicines may be useful for the treatment of most breast tumor subtypes. (C) 2012 Elsevier Ltd. All rights reserved.

Publicación relevante: Sí

Clara Andradas; María Muñoz Caffarel; Eduardo Pérez Gómez; María Salazar; Mar Lorente; Guillermo Velasco; Manuel Guzman; Cristina Sánchez. The orphan G protein-coupled receptor GPR55 promotes cancer cell proliferation via ERK. Oncogene. 30 - 2, pp. 245 - 252. NATURE PUBLISHING GROUP, 13/01/2011. ISSN 0950-9232

DOI: 10.1038/onc.2010.402

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 3

Nº total de autores: 8

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 7.932 Posición de publicación: 15

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 213

Citas: 145

Resultados relevantes: GPR55 is an orphan G protein-coupled receptor that may be engaged by some lipid ligands such as lysophosphatidylinositol and cannabinoid-type compounds. Very little is known about its expression pattern and physio-pathological relevance, and its pharmacology and signaling are still rather controversial. Here we analyzed the expression and function of GPR55 in cancer cells. Our data show that GPR55 expression in human tumors from different origins correlates with their aggressiveness. Moreover, GPR55 promotes cancer cell proliferation, both in cell cultures and in xenografted mice, through the overactivation of the extracellular signal-regulated kinase cascade. These findings reveal the importance of GPR55 in human cancer, and suggest that it could constitute a new biomarker and therapeutic target in oncology.

Publicación relevante: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Juan Francisco Santibanez; Africa Fernández; Amancio Carnero; Marcos Malumbres; Calvin Vary; Quintanilla Miguel; Carmelo Bernabéu. The TGF-beta co-receptor endoglin modulates the expression and transforming potential of H-Ras. Carcinogenesis. 31 - 12, pp. 2145 - 2154. Oxford Journal, 31/12/2010. ISSN 1460-2180

DOI: 10.1093/carcin/bgq199

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 1

Nº total de autores: 8

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 5.368 Posición de publicación: 37

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 213

Citas: 12

Resultados relevantes: Endoglin is a coreceptor for transforming growth factor-beta (TGF-beta) that acts as a suppressor of malignancy during mouse skin carcinogenesis. Because in this model system H-Ras activation drives tumor initiation and progression, we have assessed the effects of endoglin on the expression of H-Ras in transformed keratinocytes. We found that TGF-beta 1 increases the expression of H-Ras at both messenger RNA and protein levels. The TGF-beta 1-induced H-Ras promoter transactivation was Smad4 independent but mediated by the activation of the TGF-beta type I receptor ALK5 and the Ras-mitogen-activated protein kinase (MAPK) pathway. Endoglin attenuated stimulation by TGF-beta 1 of both MAPK signaling activity and H-Ras gene expression. Endoglin inhibited the transforming capacity of H-Ras(Q61K) and H-Ras(G12V) oncogenes in a NIH3T3 focus formation assay. The ability to interfere with the expression and oncogenic potential of H-Ras provides a new face of the suppressor role exhibited by endoglin in H-Ras-driven carcinogenesis.







23 Ester Martin Villar; Beatriz Fernández Muñoz; Maddy Parsons; María Marta Yurrita; Diego Megías; Eduardo Pérez Gómez; Gareth Stedman Jones; Miguel Quintanilla. Podoplanin Associates with CD44 to Promote Directional Cell Migration. Molecular Biology of the Cell. 21 - 24, pp. 245 - 252. The American Society for Cell Biology., 15/12/2010.

ISSN 1059-1524

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 6

Nº total de autores: 8

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 5.861 Posición de publicación: 42

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No Categoría: CELL BIOLOGY Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 178

Citas: 103

Resultados relevantes: Podoplanin is a transmembrane glycoprotein up-regulated in different human tumors, specially those derived from squamous stratified epithelia (SCCs). Its expression in tumor cells is linked to increased cell migration and invasiveness; however, the mechanisms underlying this process remain poorly understood. Here we report that CD44, the major hyaluronan (HA) receptor, is a novel partner for podoplanin. Expression of the CD44 standard isoform (CD44s) is coordinately up-regulated together with that of podoplanin during progression to highly aggressive SCCs in a mouse skin model of carcinogenesis, and during epithelial-mesenchymal transition (EMT). In carcinoma cells, CD44 and podoplanin colocalize at cell surface protrusions. Moreover, CD44 recruitment promoted by HA-coated beads or cross-linking with a specific CD44 antibody induced corecruitment of podoplanin. Podoplanin—CD44s interaction was demonstrated both by coimmunoprecipitation experiments and, in vivo, by fluorescence resonance energy transfer/fluorescence lifetime imaging microscopy (FRET/FLIM), the later confirming its association on the plasma membrane of cells with a migratory phenotype. Importantly, we also show that podoplanin promotes directional persistence of motility in epithelial cells, a feature that requires CD44, and that both molecules cooperate to promote directional migration in SCC cells. Our results support a role for CD44-podoplanin interaction in driving tumor cell migration during malignancy.

Publicación relevante: Sí

24 Eduardo Pérez Gómez; Gaelle del Castillo; Juan Francisco Santibáñez; Jose Miguel López Novoa; Caemelo Bernabéu; Miguel Quintanilla. The role of the TGFbeta co-receptor endoglin in cancer. THE SCIENTIFIC WORLD JOURNAL. 10, pp. 2367 - 2384. HINDAWI PUBLISHING CORPORATION, 14/12/2010. ISSN 1537-744X

DOI: 10.1100/tsw.2010.230

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 1

Nº total de autores: 6

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 1.524 Posición de publicación: 13

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: MULTIDISCIPLINARY SCIENCES

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 59

Citas: 77

Resultados relevantes: Endoglin (CD105) is an auxiliary membrane receptor of transforming growth factor beta (TGF-?) that interacts with type I and type II TGF-? receptors and modulates TGF-? signaling. Endoglin is overexpressed in the tumor-associated vascular endothelium, where it modulates angiogenesis. This feature makes endoglin a promising target for antiangiogenic cancer therapy. In addition, recent studies on human and experimental models of carcinogenesis point to an important tumor cell—autonomous role of endoglin by regulating proliferation, migration, invasion, and metastasis. These studies suggest that endoglin behaves as a suppressor of malignancy in experimental and human epithelial carcinogenesis, although it can also promote metastasis in other types of cancer. In this review, we evaluate the implication of endoglin in tumor development underlying studies developed in our laboratories in recent years.







María Muñoz Caffarel; Clara Andradas; Emilia Mira; Eduardo Pérez Gómez; Camila Cerutti; Juana María Flores; Gema Moreno Bueno; Isabel García Real; José Palacios; Santos Mañes; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. Cannabinoids reduce ErbB2-driven breast cancer progression through Akt inhibition. Molecular Cancer. 9 - 196, BioMed Central, 22/07/2010. ISSN 1476-4598

DOI: 10.1186/1476-4598-9-196

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 4

Nº total de autores: 12

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 5.134 Posición de publicación: 33

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 193

Citas: 128

Resultados relevantes: ErbB2-positive breast cancer is characterized by highly aggressive phenotypes and reduced responsiveness to standard therapies. Although specific ErbB2-targeted therapies have been designed, only a small percentage of patients respond to these treatments and most of them eventually relapse. The existence of this population of particularly aggressive and non-responding or relapsing patients urges the search for novel therapies. The purpose of this study was to determine whether cannabinoids might constitute a new therapeutic tool for the treatment of ErbB2-positive breast tumors. We analyzed their antitumor potential in a well established and clinically relevant model of ErbB2-driven metastatic breast cancer: the MMTV-neu mouse. We also analyzed the expression of cannabinoid targets in a series of 87 human breast tumors. Taken together, these results provide a strong preclinical evidence for the use of cannabinoid-based therapies for the management of ErbB2-positive breast cancer.

Publicación relevante: Sí

Francisco José Blanco; María Teresa Grande; Carmen Langa; Beatriz Oujo; Soraya Velasco; Alicia Rodriguez Barbero; Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla; Jose Miguel López Novoa; Carmelo Berbabéu. S-Endoglin expression is induced in senescent endothelial cells and contributes to vascular pathology. Circulation Research. 103 - 12, pp. 1383 - 1392. rican Heart Association, 05/12/2008. ISSN 0009-7330

DOI: 10.1161/CIRCRESAHA.108.176552 **Tipo de producción:** Artículo científico

Posición de firma: 7

Nº total de autores: 10

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 11.551 Posición de publicación: 4

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: CARDIAC & CARDIOVASCULAR SYSTEMS

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 124

Citas: 77

Resultados relevantes: Senescence of endothelial cells (ECs) may contribute to age-associated cardiovascular diseases, including atherosclerosis and hypertension. The functional and gene expression changes associated with cellular senescence are poorly understood. Here, we have analyzed the expression, during EC senescence, of 2 different isoforms (L, long; S, short) of endoglin, an auxiliary transforming growth factor (TGF)-b receptor involved in vascular remodeling and angiogenesis. As evidenced by RT-PCR, the S/L ratio of endoglin isoforms was increased during senescence of human ECs in vitro, as well as during aging of mice in vascularized tissues. Next, the effect of S-endoglin protein on the TGF-b receptor complex was studied. As revealed by coimmunoprecipitation assays, S-endoglin was able to interact with both TGF-b type I receptors, ALK5 and ALK1, although the interaction with ALK5 was stronger than with ALK1. S-endoglin conferred a lower proliferation rate to ECs and behaved differently from L-endoglin in relation to TGF-b-responsive reporters with ALK1 or ALK5 specificities, mimicking the behavior of the endothelial senescence markers Id1 and plasminogen activator inhibitor-1. In situ hybridization studies demonstrated the expression of S-endoglin in the endothelium from human arteries. Taken together, these results suggest that S-endoglin is induced during endothelial senescence and may contribute to age-dependent vascular pathology.







Héctor Peinado; Gema Moreno Bueno; David Hardisson; Eduardo Pérez Gómez; Vanesa Santos; Marta Mendiola; Jose Ignacio de Diego; M Nistal; Miguel Quintanilla; Francisco Portillo; Amparo Cano. Lysyl oxidase-like 2 as a new poor prognosis marker of squamous cell carcinomas. Cancer Research. 68 - 12, pp. 4541 - 4550. American Association for Cancer Research, 15/06/2008. ISSN 0008-5472

DOI: 10.1158/0008-5472.CAN-07-6345
Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 4

Nº total de autores: 11

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 7,514 Posición de publicación: 12

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 143

Citas: 168

Resultados relevantes: Lysyl oxidase–like 2 (Loxl2) interacts with and stabilizes Snai1 transcription factor, promoting epithelial-mesenchymal transition. Either Loxl2 or Snai1 knock-down blocks tumor growth and induces differentiation, but the specific role of each factor in tumor progression is still unknown.Comparison of the gene expression profiles of the squamous cell carcinoma cell line HaCa4 after knocking-down Loxl2 or Snai1 revealed that a subset of epidermal differentiation genes was specifically upregulated in Loxl2-silenced cells. In agreement, although both Loxl2- and Snai1-knockdown cells showed reduced in vivo invasion, only Loxl2-silenced cells exhibited a skin-like epidermal differentiation program. In addition, we show that expression of Loxl2 and Snai1 correlates with malignant progression in a two-stage mouse skin carcinogenesis model. Furthermore, we found that increased expression of both LOXL2 and SNAI1 correlates with local recurrence in a cohort of 256 human laryngeal squamous cell carcinomas. We describe for the first time that high levels of LOXL2 are associated with decreased overall and disease-free survival in laryngeal squamous cell carcinomas, lung squamous cell carcinoma, and lymph node–negative (N0) breast adenocarcinomas. Altogether, our results show that LOXL2 can be used as a new poor prognosis indicator in human squamous cell carcinomas promoting malignant transformation by both SNAI1-dependent and SNAI1-independent pathways.

Publicación relevante: Sí

Eduardo Pérez Gómez; María Villa Morales; Javier Santos; José Fernández Piqueras; Carlos Gamallo; Javier Dotor; Carmelo Bernabéu; Miguel Quintanilla. A role for endoglin as a suppressor of malignancy during skin carcinogenesis. Cancer Research. 67 - 21, pp. 10268 - 10277. American Association for Cancer Research, 01/11/2007. ISSN 0008-5472

DOI: 10.1158/0008-5472.CAN-07-1348 **Tipo de producción:** Artículo científico

Posición de firma: 1

Nº total de autores: 8

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 8.556 Posición de publicación: 13

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 213

Citas: 41

Resultados relevantes: Endoglin is a membrane glycoprotein that acts as a coreceptor for transforming growth factor-B. We and others have previously suggested a function of endoglin as a tumor suppressor in epithelial cancer. Here, we study the expression of endoglin during chemical mouse skin carcinogenesis. We find that shedding of membrane endoglin, allowing the secretion of a soluble endoglin form, is a late event associated with progression from squamous to spindle cell carcinomas. Knockdown of endoglin in transformed keratinocytes activates the Smad2/3 signaling pathway resulting in cell growth arrest, delayed tumor latencies, and a squamous to spindle phenotypic conversion. Forced expression of the long endoglin isoform in spindle carcinoma cells blocks transforming growth factor-B1 stimulation of Smad2/3 signaling and prevents tumor formation. In contrast, expression of the short endoglin isoform has no effect on spindle cell growth in vitro or in vivo. Our results show that endoglin behaves as a suppressor





of malignancy during the late stages of carcinogenesis. Therefore, disruption of membrane endoglin emerges as a crucial event for progression to spindle cell carcinomas.

Publicación relevante: Sí

María Villa Morales; Javier Santos; Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla; José Fernández Piqueras. A role for the Fas/FasL system in modulating genetic susceptibility to T-cell lymphoblastic lymphomas.Cancer Research. 67 - 11, pp. 5107 - 5116. American Association for Cancer Research, 01/06/2007. ISSN 0008-5472

DOI: 10.1158/0008-5472.CAN-06-4006 **Tipo de producción:** Artículo científico

Posición de firma: 3

Nº total de autores: 5

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 7.672 Posición de publicación: 8

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 132

Citas: 11

Resultados relevantes: The Fas/FasL system mediates induced apoptosis of immature thymocytes and peripheral T lymphocytes, but little is known about its implication in genetic susceptibility to T-cell malignancies. In this article, we report that the expression of FasL increases early in all mice after ;-radiation treatments, maintaining such high levels for a long time in mice that resisted tumor induction. However, its expression is practically absent in T-cell lymphoblastic lymphomas. Interestingly, there exist significant differences in the level of expression between two mice strains exhibiting extremely distinct susceptibilities that can be attributed to promoter functional polymorphisms. In addition, several functional nucleotide changes in the coding sequences of both Fas and FasL genes significantly affect their biological activity. These results lead us to propose that germ-line functional polymorphisms affecting either the levels of expression or the biological activity of both Fas and FasL genes could be contributing to the genetic risk to develop T-cell lymphoblastic lymphomas and support the use of radiotherapy as an adequate procedure to choose in the treatment of T-cell malignancies.

Publicación relevante: Sí

30 Eduardo Pérez Gómez; Nélida Eleno; Jose Miguel López Novoa; Jose Ramón Ramírez; Beatriz Velasco; Michelle Letarte; Carmelo Bernabéu; Miguel Quintanilla. Characterization of murine S-endoglin isoform and its effect on tumor development. Oncogene. 24 - 27, pp. 4450 - 4461. NATURE PUBLISHING GROUP, 23/06/2005. ISSN 0950-9232

DOI: 10.1038/sj.onc.1208644

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 1

Nº total de autores: 8

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 7.932 Posición de publicación: 15

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 213

Citas: 78

Resultados relevantes: Endoglin is a transmembrane glycoprotein that acts as an auxiliary receptor for transforming growth factor-beta (TGF-beta) and modulates cellular responses to this pleiotropic cytokine. Endoglin is strongly expressed in endothelial cells, where it appears to exert a crucial role in vascular development and angiogenesis. Two endoglin isoforms (L and S), differing in their cytoplasmic domains, have been previously characterized in human tissues. We now demonstrate the existence of similar L- and S-endoglin variants in murine tissues with 47 and 35 amino acids, respectively, in their cytoplasmic tail. RT-PCR analysis showed that L is the predominant endoglin isoform expressed in mouse tissues, although S-endoglin mRNA is significantly expressed in liver and lung, as well as in endothelial cell lines. Furthermore, a protein of size equivalent to recombinant S-endoglin expressed in mammalian cells was detected in mouse endothelial cells by Western blot analysis. L- and S-endoglin isoforms can form disulfide-linked heterodimers, as demonstrated by cotransfection of L- and S-endoglin constructs. To address the role of S-endoglin in vivo, an S-Eng(+) transgenic mouse model that targets S-endoglin expression





to the endothelium was generated. These results point to S-endoglin as an antiangiogenic molecule, in contrast to L-endoglin which is proangiogenic.

Publicación relevante: Sí

Miguel Quintanilla Avila; Jose Ramon Ramirez; Eduardo Perez Gomez; Diana Romero; Beatriz Velasco; Michelle Letarte; Jose Miguel Lopez Novoa; Carmelo Bernabeu. Expresión of the TGFbeta coreceptor endoglin in epidermal keratinocytes and its dual role in multistage mouse skin carcinogenesis. Oncogene. 4 - 22, pp. 5976 - 5985. NATURE PUBLISHING GROUP, 04/09/2003. ISSN 0950-9232

DOI: 10.1038/sj.onc.1206841

Tipo de producción: Artículo científico Tipo de sopo

Posición de firma: 3

Nº total de autores: 8

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 6,495 Posición de publicación: 12

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncologia Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 120

Citas: 44

Resultados relevantes: Endoglin is an integral membrane glycoprotein primarily expressed in the vascular endothelium, but also found on macrophages and stromal cells. It binds several members of the transforming growth factor (TGF)-beta family of growth factors and modulates TGF-beta(1)-dependent cellular responses. However, it lacks cytoplasmic signaling motifs and is considered as an auxiliary receptor for TGF-beta. We show here that endoglin is expressed in mouse and human epidermis and in skin appendages, such as hair follicles and sweat glands, as determined by immunohistochemistry. In normal interfollicular epidermis, endoglin was restricted to basal keratinocytes and absent in differentiating cells of suprabasal layers. Follicular expression of endoglin was high in hair bulb keratinocytes, but decreased in parts distal from the bulb. To address the role of endoglin in skin carcinogenesis in vivo, Endoglin heterozygous mice were subjected to long-term chemical carcinogenesis treatment. Reduction in endoglin had a dual effect during multistage carcinogenesis, by inhibiting the early appearance of benign papillomas, but increasing malignant progression to highly undifferentiated carcinomas. Our results are strikingly similar to those previously reported for transgenic mice overexpressing TGF-beta(1) in the epidermis. These data suggest that endoglin might attenuate TGF-beta(1) signaling in normal epidermis and interfere with progression of skin carcinogenesis.

Publicación relevante: Sí

María Villa-Morales; Laura Pérez-Gómez; Eduardo Pérez-Gómez; Pilar López-Nieva; Pablo Fernández-Navarro; Javier Santos. Identification of NRF2 Activation as a Prognostic Biomarker in T-Cell Acute Lymphoblastic Leukaemia. International Journal of Molecular Sciences. 24 - 12, pp. 10350 - 10360. MDPI, 19/06/2023. ISSN 1422-0067

DOI: 10.3390/ijms241210350

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 3

Nº total de autores: 6

Fuente de impacto: SCOPUS (SJR)

Índice de impacto: 5.6 Posición de publicación: 66

Fuente de citas: WOS

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Biochemistry & Molecular Biology

Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 285

Citas: 2

Resultados relevantes: The standard-of-care treatment of T-cell acute lymphoblastic leukaemia (T-ALL) with chemotherapy usually achieves reasonable rates of initial complete response. However, patients who relapse or do not respond to conventional therapy show dismal outcomes, with cure rates below 10% and limited therapeutic options. To ameliorate the clinical management of these patients, it is urgent to identify biomarkers able to predict their outcomes. In this work, we investigate whether NRF2 activation constitutes a biomarker with prognostic value in T-ALL. Using transcriptomic, genomic, and clinical data, we found that T-ALL patients with high NFE2L2 levels had shorter overall survival. Our results demonstrate that the PI3K-AKT-mTOR pathway is involved in the oncogenic





signalling induced by NRF2 in T-ALL. Furthermore, T-ALL patients with high NFE2L2 levels displayed genetic programs of drug resistance that may be provided by NRF2-induced biosynthesis of glutathione. Altogether, our results indicate that high levels of NFE2L2 may be a predictive biomarker of poor treatment response in T-ALL patients, which would explain the poor prognosis associated with these patients. This enhanced understanding of NRF2 biology in T-ALL may allow a more refined stratification of patients and the proposal of targeted therapies, with the ultimate goal of improving the outcome of relapsed/refractory T-ALL patients.

Publicación relevante: No

Carlos Costas-Insua; Marta Seijo-Vila; Cristina Blázquez; Sandra Blasco-Benito; Francisco Javier Rodríguez-Baena; Giovanni Marsicano; Eduardo Pérez-Gómez; Cristina Sánchez; Berta Sánchez-Laorden; Manuel Guzmán. Neuronal Cannabinoid CB1 Receptors Suppress the Growth of Melanoma Brain Metastases by Inhibiting Glutamatergic Signalling. Cancers. 15 - 9, pp. 2439 - 2442. MDPI, 24/04/2023. ISSN 2072-6694

DOI: 10.3390/cancers15092439

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 7

Nº total de autores: 10

Fuente de impacto: SCOPUS (SJR)

Índice de impacto: 5.2 Posición de publicación: 76 Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 218

Resultados relevantes: An estimated 60% of melanoma patients develop melanoma brain metastases (MBMs). However, the molecular factors that govern the growth of MBMs are still unknown. The excitatory neurotransmitter glutamate has been shown to control the proliferation of various types of cancer cells within the brain parenchyma, but the cellular sources and molecular mechanisms involved in this process remain unclear. By their well-known role in inhibiting synaptic glutamate release, cannabinoid CB1 receptors (CB1Rs) located on glutamatergic nerve terminals are conceivably well-positioned to control the growth of MBMs. In silico data mining in cancer-genome atlases and in vitro studies with melanoma cell lines supported that a glutamate-NMDA receptor axis drives melanoma cell proliferation. Strikingly, grafting melanoma cells into the brain of mice lacking CB1Rs selectively in glutamatergic neurons increased tumour size and concomitantly activated NMDA receptors on tumour cells. Altogether, our findings reveal an unprecedented role of neuronal CB1Rs in controlling MBMs.

Publicación relevante: No

34 Isabel Tundidor; Marta Seijo-Vila; Sandra Blasco-Benito; María Rubert-Hernández; Gema Moreno-Bueno; Laura Bindila; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez; Eduardo Pérez-Gómez. Fatty acid amide hydrolase drives luminal cell differentiation in the adult mammary gland. bioRxiv (PrePrint). 05/04/2023.

DOI: 10.1101/2023.04.03.535417

Tipo de producción: Artículo científico

Posición de firma: 9

Nº total de autores: 9

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: Sí

Resultados relevantes: Mammary gland development occurs primarily in the adult, undergoing extensive expansion during puberty followed by cycles of functional specialization and regression with every round of pregnancy/lactation/involution. This process is ultimately driven by the coordinated proliferation and differentiation of mammary epithelial cells, but the endogenous factors regulating these developmental dynamics are still poorly defined. Endocannabinoid signaling is known to determine cell fate-related events involved in the development of different organs in the central nervous system and the periphery. Here, we report that the endocannabinoid-degrading enzyme fatty acid amide hydrolase (FAAH) plays a pivotal role in adult mammary gland development. Specifically, it is required for luminal lineage specification in the mammary gland, and it promotes hormone-driven secretory differentiation of mammary epithelial cells by controlling the endogenous levels of anandamide and the subsequent activation of CB1R. Together, our results shed some light on the role of the endocannabinoid system in breast development and introduce FAAH-signaling as a new therapeutic target in milk production deficits.







Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Juana María Flores; Miguel Quintanilla; Jesús M Paramio; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. The orphan receptor GPR55 drives skin carcinogenesis and is upregulated in human squamous cell carcinomas. European Journal of Cancer. 48 - S5, pp. 163 - 163. Elsevier, 15/07/2012. ISSN 0959-8049

Tipo de producción: Artículo científico Tipo de soporte: Revista

Posición de firma: 1

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 5.061 Posición de publicación: 36

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: Sí Num. revistas en cat.: 196

Resultados relevantes: G protein-coupled receptors (GPCRs) control crucial physiological processes and their dysfunction contributes to various human diseases, including cancer. The orphan GPCR GPR55 was identified and cloned more than a decade ago, but very little is known about its physio-pathological relevance. It has been recently shown that GPR55 controls the behavior of human cancer cell lines in culture and xenografts. However, the assessment of the actual role of this receptor in malignant transformation in vivo is hampered by the lack of studies on its functional impact in clinically-relevant models of cancer. Here we demonstrate that GPR55 drives mouse skin tumor development. Thus, GPR55-deficient mice were more resistant to DMBA/TPA-induced papilloma and carcinoma formation than their wild-type littermates. GPR55 exerted this pro-tumor effect primarily by conferring a proliferative advantage on cancer cells. In addition, GPR55 enhanced skin cancer cell anchorage-independent growth, invasiveness and tumorigenicity in vivo, suggesting that it promotes not only tumor development but also tumor aggressiveness. Finally, we observed that GPR55 is upregulated in human skin tumors and other human squamous cell carcinomas compared with the corresponding healthy tissues. Altogether, these findings reveal the pivotal importance of GPR55 in skin tumor development, and suggest that this receptor may be used as a new biomarker and therapeutic target in squamous cell carcinomas.

Publicación relevante: No

36 E. Perez-Gomez; C. Andradas; M. Quintanilla; J. M. Flores; J. Paramio; M. Guzman; C. Sanchez. A Role for GPR55 in Multistage Mouse Skin Carcinogenesis. EUROPEAN JOURNAL OF CANCER. 48 - 5, pp. S163 - S163. ELSEVIER SCI LTD, 07/2012. ISSN 0959-8049

Tipo de producción: Artículo científico Tipo de soporte: Revista

37 Clara Andradas; María Muñoz Caffarel; Eduardo Pérez Gómez; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. The role of GPR55 in cancer. CANNABINOIDS: Actions at Non-CB1/CB2 Cannabinoid Receptors. Springer, 2012. ISBN 978-3-540-44328-5

Tipo de producción: Capítulo de libro Tipo de soporte: Libro

Posición de firma: 3 Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de capítulo

de libro

Autor de correspondencia: No

Resultados relevantes: Breast cancer is a very common disease that affects approximately 1 in 10 women at home point in their lives. Importantly, breast cancer cannot be considered a single disease as it is characterized by distinct pathological and molecular subtypes that are treated with different therapies and have diverse clinical outcomes. Although some highly successful treatments have been developed, certain breast tumors are resistant to conventional therapies and a considerable number of them relapse. Therefore, new strategies are urgently needed, and the challenge for the future will most likely be the development of individualized therapies that specifically target each patient's tumor. Experimental evidence accumulated during the last decade supports that cannabinoids, the active components of Cannabis sativa and their derivatives, possess anticancer activity. Thus, these compounds exert anti-proliferative, pro-apoptotic, antimigratory and anti-invasive actions in a wide spectrum of cancer cells in culture. Moreover, tumor growth, angiogenesis and metastasis are hampered by cannabinoids in xenograft-based and genetically-engineered mouse models of cancer. This review summarizes our current knowledge on the antitumor potential of cannabinoids in breast cancer, which suggests that cannabinoid-based medicines may be useful for the treatment of most breast tumor subtypes.







Miguel Quintanilla; Eduardo Pérez Gómez; Diana Romero; Mar Pons; Jaime Renart. TGFbeta pathway and cancerogenesis of epithelial skin tumours. Molecular mechanisms of basal cell and squamous cell carcinomas. pp. 81 - 93. Landes Bioscience and Springer Science, 17/04/2004. ISBN 978-0-387-26046-4

Tipo de producción: Capítulo de libro Tipo de soporte: Libro

Posición de firma: 2 Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de capítulo

de libro

Autor de correspondencia: No

Resultados relevantes: The TGF-b family of cytokines, including TGF-bs themselves, activins/inhibins and bone morphogenetic proteins (BMPs), regulate many fundamental processes during embryonic development and in adult tissues, such as cell growth, differentiation, remodelling of the extracellular matrix, cell migration and adhesion, angiogenesis and the immune response. In mammals, there are three major members of the family: TGF-b1, -b2 and -b3, which are encoded by different genes but share similar biological activities and signal through the same receptor system. TGF-bs are secreted as inactive, "latent", complexes, formed by a TGF-b dimer non-covalently bound to two TGF-b pro-domains, named as latency associated peptides (LAPs). Latent TGF-b is sequestered in the extracellular matrix, and release of the highly stable, active, TGF-b dimer is mediated by plasmin and collagenases MMP-9 and MMP-2. Because of urokinase- and tissue-type plasminogen activators (uPA, tPA), that convert plasminogen into plasmin, and collagenases are often up-regulated in tumors at sites of migration/invasion,it is likely that malignant cells are exposed to significant levels of active TGF-b. Since its discovery in 1981, TGF-b was early recognized as a potent inhibitor of epithelial cell growth. Subsequent studies showed that some carcinoma cell lines escape from TGF-b growth inhibition, and reported a direct role for TGF-b as an autocrine stimulator of tumor cell invasion and metastasis. In the past decade, a large body of experimental evidence has accumulated suggesting a dual role for TGF-b in cancer. Thus, it is now widely accepted that TGF-b can act as a tumor suppressor at early stages of tumorigenesis, and, also, as a potent driver of malignant progression, invasion and metastasis at later stages. Of the three classical members of the TGF-b family, TGF-b1 is most frequently up-regulated in tumors and is the focus of most studies on the role of TGF-b in cancerogenesis.

Publicación relevante: No

39 Miguel Quintanilla; Pilar Frontelo; Mar Pons; Diana Romero; Eduardo Pérez Gómez; Carlos Gamallo; Maite Iglesias. TGFbeta signaling and epidermal carcinogenesis.Recent Research Development in Cellular Biochemistry. pp. 151 - 160. Transworld Research Network, 2003. ISBN 81-7895-080-4

Tipo de producción: Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro

Posición de firma: 5 Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de capítulo

de libro

Autor de correspondencia: No

Resultados relevantes: TGF-b and related factors regulate a complex set of cellular processes including proliferation, differentiation and apoptosis, and play a crucial role in the development and homeostasis of most tissues including epithelia. During the last years the idea of a dual function of TGF-b in epithelial carcinogenesis has gained considerable support. TGF-b can act as a suppressor of carcinogenesis by inhibiting tumor growth, but it also stimulates malignant progression by inducing an epithelial-mesenchymal transition associated with the development of a highly aggressive undifferentiated type of carcinoma. We have analyzed the role of TGF-b in carcinogenesis using the mouse skin experimental model. We show that TGF-b blocks proliferation of pre-neoplastic epidermal keratinocytes while stimulates malignant progression of transformed keratinocytes containing a Ras oncogene. Since TGF-b activates both Smad and Ras signaling pathways in epidermal cells, we studied the involvement of these signaling cascades on the cellular responses of keratinocytes to TGF-b. Our results suggest that the Ras/MAPK signaling pathway plays a prominent role in TGF-b-stimulated malignant progression. In addition, we have uncovered a cross-talk between Smad and Ras signaling pathways by which Smad4 inhibits Ras activity in transformed keratinocytes.

Publicación relevante: No

Eduardo Pérez Gómez; Juan Francisco Santibanez; Africa Fernández; Amancio Carnero; Marcos Malumbres; Calvin Vary; Quintanilla Miguel; Carmelo Bernabéu. The TGFbeta co-receptor endoglin modulates the expression and transforming potential of H-Ras. European Journal of Cancer Supplements. 8 - 5, pp. 184 - 184. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE LTD, 25/06/2010. ISSN 1359-6349

Tipo de producción: Informe científico-técnico Tipo de

Posición de firma: 1

Tipo de soporte: Revista

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo







Autor de correspondencia: No

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 9.386

Posición de publicación: 9

Categoría: Oncology
Revista dentro del 25%: Sí
Num. revistas en cat.: 185

Resultados relevantes: TGF-b1 increases the expression of H-Ras. The TGF-b1-induced HRas promoter transactivation was Smad-independent, however it is necessary the activation of the TGF-b type I receptor ALK5 and the Ras-mitogenactivated protein kinase (MAPK) pathway. Endoglin attenuated stimulation by TGF-b1 of both MAPK signalling activity and H-Ras gene expression. Furthermore, endoglin inhibited basal MAPK activity in transformed epidermal cells containing an H-Ras oncogene, as found by analyzing the levels of phospho-ERK1/2. Endoglin inhibited ERK phosphorylation without affecting MEK or Ras activity by an unknown mechanism strongly dependent on the endoglin extracellular domain. Finally, endoglin was able to inhibit the transforming capacity of H-RasQ61K and H-RasG12V oncogenes in a NIH3T3 focus formation assay. The ability to interfere with the expression and oncogenic potential of H-Ras provides a new face of the suppressor role exhibited by endoglin in H-Ras-driven carcinogenesis.

Publicación relevante: No

Clara Andradas; María Muñoz Caffarel; María Salazar; Eduardo Pérez Gómez; Mar Lorente; Guillermo Velasco; Manuel Guzman; Cristina Sánchez. The putative cannabinoid receptor GPR55 participates in the control of cancer cell proliferation. European Journal of Cancer Supplements. 8 - 5, pp. 91 - 91. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE LTD, 25/06/2010. ISSN 1359-6349

Tipo de producción: Informe científico-técnico Tipo de soporte: Revista

Posición de firma: 4 Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo

en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Fuente de impacto: WOS (JCR)

Índice de impacto: 9.386

Posición de publicación: 9

Categoría: Oncology

Revista dentro del 25%: Sí

Num. revistas en cat.: 9

Resultados relevantes: We observed that most human cancer cells express GPR55 and found a correlation between GPR55 expression and histological grade in human gliomas, breast tumours and pancreatic tumours. Furthermore, we observed that glioma patients with higher GPR55 levels have decreased survival rates. Our cell culture experiments show that GPR55 knockdown abolishes the proproliferative response of cancer cells to low THC concentrations, while GPR55 overexpression had the opposite effect (enhancement of cell proliferation). U-0126 was able to block THC proliferative action in cells ectopically overexpressing or endogenously expressing GPR55. Our results indicate that GPR55 could be a marker of tumour aggressiveness (high histological grades, poor differentiation, low survival rates) and that this receptor mediates part of the well known effects of cannabinoids on cancer cell proliferation via ERK modulation. In summary, evidence presented here introduces the GPR55 receptor as a new potential target for the management of cancer.

Publicación relevante: No

42 Eduardo Pérez Gómez; María Villa Morales; Javier Santos; José Fernández Piqueras; Carlos Gamallo; Javier Dotor; Carmelo Bernabéu; Miguel Quintanilla. A role for auxiliary TGF-beta receptor endoglin as a modulator of tumour progression. European Journal of Cancer Supplements. 7 - 2, pp. 89 - 90. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE LTD, 20/09/2009. ISSN 1359-6349

Tipo de producción: Informe científico-técnico Tipo de soporte: Revista

Posición de firma: 1 Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo en revista con comité evaluador de admisión externo

Autor de correspondencia: No

Fuente de impacto: WOS (JCR) Categoría: Oncology

Índice de impacto: 2.745Revista dentro del 25%: NoPosición de publicación: 71Num. revistas en cat.: 166

Resultados relevantes: Our finding that endoglin is expressed both in epidermal basal keratinocytes and in their appendages (hair follicles and sweat glands), led us to study the expression of endoglin during the different stages of chemical mouse skin carcinogenesis: benign papilloma, squamous cell carcinoma (SCC), and spindle cell carcinoma





(SpCC). Endoglin undergoes a proteolitic cleavage (shedding) during the SCC to SpCC progression, resulting in the inactivation of membrane associated endoglin (mEng) and the release of soluble endoglin (sEng) in the stroma. Both the reduction of mEng expression in SCC cells through the use of siRNA, and the expression of endoglin in SpCC cells, demonstrate that this protein attenuates the TGF-b1/Smad2/3 signalling, and modulates cellular growth and invasiveness. Loss of mEng in SCC cells activates the TGF-b1/Smad2/3 signalling, which promotes an epithelial-mesenchymal transition and a progression from SCC to SpCC. Loss of mEng also leads to the inhibition of cellular growth, both in vitro and in vivo. Conclusions: The shedding of mEng is associated with progression from SCC to SpCC. Downregulation of mEng activates ALK5-Smad2/3 signaling allowing to cell growth inhibition and a SCC-SpCC conversion Downregulation of mEng function (by shedding) emerges as a critical event for progression to highly aggressive undifferentiated carcinomas. Membrane endoglin behaves as a suppressor of malignancy.

Publicación relevante: No

María Villa Morales; Javier Santos; Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla; José Fernández Piqueras. A role for the Fas/FasL system in modulating genetic susceptibility to Tcell lymphoblastic lymphomas. European Journal of Cancer Supplements. 5 - 4, pp. 70 - 71. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE LTD, 09/2007. ISSN 0008-5472

Tipo de producción: Informe científico-técnico Tipo de soporte: Revista

Posición de firma: 3

en revista con comité evaluador de admisión externo **Autor de correspondencia:** No

Fuente de impacto: WOS (JCR) Índice de impacto: 2.709 Posición de publicación: 61

Categoría: Oncology Revista dentro del 25%: No Num. revistas en cat.: 132

Grado de contribución: Autor/a o coautor/a de artículo

Fuente de citas: SCOPUS Citas: 6

Resultados relevantes: The Fas/FasL system mediates induced apoptosis of immature thymocytes and peripheral T-lymphocytes, but little was known about its implication in genetic susceptibility to T-cell malignancies. Using a mouse model for gamma radiation-induced T-cell lymphoblastic lymphoma, two strains of mice exhibiting extreme differences of genetic susceptibility were analysed: C57BL/6J (Mus musculus) and SEG/Pas (Mus spretus). FasL transcriptional expression in the two strains under different conditions was determined by real-time quantitative RT-PCR. Their FasL promoters were sequenced and cloned into reporter constructs (pGL2-Basic, Promega), in order to analyse their differential activity through luciferase assays. Also, Fas and FasL cDNAs derived from the two strains were sequenced and cloned into expression vectors (pcDNA3, Invitrogen). In an effector-target manner, cells bearing C57BL/6J- or SEG/Pas-derived Fas and FasL were analysed for Fas/FasL-induced caspase-8 and 3 activation (Caspase-Glo 8 Assay, Promega, and Western Blot), as well as for apoptosis induction (TUNEL Assay). Also, apoptosis induction after the irradiation treatment was determined through TUNEL Assay in thymic T-cells derived from the two strains of mice. Here we report that the expression of FasL increases early in all mice after gamma-radiation treatments, maintaining such high levels for a long time in mice that resisted tumour induction. However, its expression is practically absent in T-cell-lymphoblastic-lymphomas. Interestingly, there exist significant differences in the level of expression between two mice strains exhibiting extremely distinct susceptibilities that can be attributed to promoter functional polymorphisms. In addition, several functional nucleotide changes in the coding sequences of both Fas and FasL genes significantly affect their biological activity, as the SEG/Pas-derived Fas/FasL system drives cell apoptosis to a significantly higher extent than the C57BL/6J-system in vitro, and is far more efficient in vivo, subsequently leading to a significant increase in gamma-radiation induced-apoptosis of thymic T cells. These results lead us to propose that germ-line functional polymorphisms affecting either the levels of expression and/or the biological activity of both Fas and FasL genes could be contributing to the genetic risk to develop T-cell lymphoblastic lymphomas.

Publicación relevante: No

Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla. Mus musculus S-endoglin (Eng) mRNA, complete cds, alternatively spliced.pubmed. 2005.

Tipo de producción: SECUENCIAS REGISTRADAS Tipo de soporte: Documento o Informe

EN GenBank científico-técnico







Trabajos presentados en congresos nacionales o internacionales

1 Título del trabajo: CANNABINOID RECEPTOR 2 IN THE BREAST TUMOR MICROENVIRONMENT:

ROLE IN TUMOR PROGRESSION

Nombre del congreso: First Joint Spanish-French Meeting on Cannabinoid Research

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Ciudad de celebración: Francia Fecha de celebración: 23/11/2023 Fecha de finalización: 25/11/2023

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

2 Título del trabajo: ROLE OF HER2-CB2R HETEROMERS IN TRASTUZUMAB RESISTANCE IN HER2+

BREAST CANCER

Nombre del congreso: First Joint Spanish-French Meeting on Cannabinoid Research

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Ciudad de celebración: Francia Fecha de celebración: 23/11/2023 Fecha de finalización: 25/11/2023

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

3 Título del trabajo: THE ENDOCANNABINOID SYSTEM IN THE BREAST TUMOR

MICROENVIRONMENT: ROLE IN TUMOR PROGRESSION AND RESPONSE TO IMMUNOTHERAPY.

Nombre del congreso: 22ª Reunión Anual

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Ciudad de celebración: Comunidad Foral de Navarra, España

Fecha de celebración: 24/11/2022 Fecha de finalización: 26/11/2022

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

4 Título del trabajo: ROLE OF FAAH IN BREAST CANCER.

Nombre del congreso: 21ª Reunión Anual

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Ciudad de celebración: España Fecha de celebración: 25/11/2021 Fecha de finalización: 27/11/2021

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

5 Título del trabajo: ROLE OF HER2-CB2R HETEROMERS IN TRASTUZUMAB RESISTANCE IN HER2+

BREAST CANCER.

Nombre del congreso: 21^a Reunión Anual

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Póster **Ciudad de celebración:** Andalucía, España

Fecha de celebración: 25/11/2021 Fecha de finalización: 27/11/2021







Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

6 Título del trabajo: Role of the endocannabinoid system in breast cancer

Nombre del congreso: 27st Meeting (online)

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Fecha de celebración: 12/06/2021 Fecha de finalización: 16/06/2021

Entidad organizadora: European Association for Cancer Research (EACR)

7 Título del trabajo: Papel de FAAH en la progresión tumoral

Nombre del congreso: 17th ASEICA INTERNATIONAL CONGRESS (Virtual)

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Fecha de celebración: 04/11/2020 Fecha de finalización: 06/11/2020

8 Título del trabajo: ROLE OF THE ENDOCANNABINOID SYSTEM IN BREAST DEVELOPMENT AND

CANCER

Nombre del congreso: Mammary Gland Biology. Heterogeneity in Mammary Gland Development and

Breast Cancer.

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Ciudad de celebración: Estados Unidos de América

Fecha de celebración: 16/07/2019 Fecha de finalización: 19/07/2019

Entidad organizadora: Gordon Research Conference.

9 Título del trabajo: Therapeutic targeting of HER2-CB2R heteromers in HER2-positive breast cancer

Nombre del congreso: SEBBM19madrid

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Póster

Ciudad de celebración: Comunidad de Madrid, España

Fecha de celebración: 16/07/2019 Fecha de finalización: 19/07/2019 Entidad organizadora: SEBBM

10 Título del trabajo: APPRAISING THE "ENTOURAGE EFFECT": ANTITUMOR ACTION OF A PURE CANNABINOID VERSUS A BOTANICAL DRUG PREPARATION IN PRECLINICAL MODELS OF BREAST

CANCER.

Nombre del congreso: 19ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Gran Canaria, España

Fecha de celebración: 22/11/2018 Fecha de finalización: 24/11/2018

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Sandra Blasco Benito; Marta Seijo Vila; Miriam Caro Villalobos; Isabel Tundidor; Manuel Guzmán; Eduardo

Pérez Gómez; Cristina Sánchez.







11 Título del trabajo: THERAPEUTIC TARGETING OF HER2-CB2R HETEROMERS IN HERPOSITIVE

BREAST CANCER.

Nombre del congreso: 19ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Gran Canaria, España

Fecha de celebración: 22/11/2018 Fecha de finalización: 24/11/2018

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Sandra Blasco Benito; Estefania Moreno; Clara Andradas; Patricia Homar; Vicent Casadó; Meritxel Canals

M; Manuel Guzmán; Eduardo Pérez Gómez; Cristina Sánchez.

12 Título del trabajo: ROLE OF FATTY ACID AMIDE HYDROLASE (FAAH) IN BREAST DEVELOPMENT

AND CANCER

Nombre del congreso: 25st Meeting of the European Association for Cancer Research (EACR)

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Póster Intervención por: Acceso por inscripción libre

Autor de correspondencia: Sí

Ciudad de celebración: Amsterdam, Holanda

Fecha de celebración: 27/06/2018 Fecha de finalización: 30/06/2018

Entidad organizadora: European Association for Cancer Research

Con comité de admisión ext.: Sí

Isabel Tundidor; Sandra Blasco Benito; Marta Seijo Vila; Miriam Caro Villalobos; Manuel Guzmán; Cristina

Sánchez; Eduardo Pérez Gómez.

13 Título del trabajo: A proteomic approach to unveil the non-apoptotic functions of FADD in T-cell

lymphoblastic neoplasms.

Nombre del congreso: 16TH ASEICA INTERNATIONAL CONGRESS

Tipo evento: Congreso

Autor de correspondencia: No

Ciudad de celebración: Valencia, España

Fecha de celebración: 20/06/2018 Fecha de finalización: 23/06/2018

Entidad organizadora: Asociación Española de Investigación sobre el Cáncer

Jose Luis Marín Rubio; Eduardo Pérez Gómez; DL Cunningham; José Fernández Piqueras; María Villa

Morales.

14 Título del trabajo: Activation of the orphan receptor GPR55 by lysophosphatidylinositol promotes

metastasis in triple-negative breast cancer

Nombre del congreso: Lorne Cancer Conference (30th anniversary)

Tipo evento: Congreso

Tipo de participación: Participativo - Póster

Ciudad de celebración: Austria Fecha de celebración: 18/02/2018 Fecha de finalización: 20/02/2018

Entidad organizadora: Lorne Cancer Conference (30th anniversary),(Poster)







15 Título del trabajo: ANTITUMOR EFFECT OF PURE CANNABINOIDS VERSUS CANNABIS SATIVA

WHOLEPLANT EXTRACTS IN PRECLINICAL MODELS OF BREAST CANCER

Nombre del congreso: 18ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Póster Intervención por: Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Gran Canaria, España

Fecha de celebración: 22/11/2017 Fecha de finalización: 24/11/2017

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Marta Seijo Vila; Sandra Blasco Benito; Isabel Tundidor; Miriam Caro Villalobos; Manuel Guzmán; Eduardo

Pérez Gómez; Cristina Sánchez.

16 Título del trabajo: HER2-CB2 Heteromers as new prognostic tools and therapeutic targets in HER2 positive

breast cancer

Nombre del congreso: 18ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Gran Canaria, España

Fecha de celebración: 22/11/2017 Fecha de finalización: 24/11/2017

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Sandra Blasco Benito; Clara Andradas; Estefania Moreno; Patricia Homar; Vicent Casadó; Meritxel Canals

M; Manuel Guzmán; Eduardo Pérez Gómez; Cristina Sánchez.

17 Título del trabajo: ROLE OF FAAH IN BREAST DEVELOPMENT AND CANCER

Nombre del congreso: 18ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Autor de correspondencia: Sí

Ciudad de celebración: Gran Canaria, España

Fecha de celebración: 22/11/2017 Fecha de finalización: 24/11/2017

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Isabel Tundidor; Sandra Blasco Benito; Marta Seijo Vila; Miriam Caro Villalobos; Manuel Guzmán; Cristina

Sánchez; Eduardo Pérez Gómez.

18 Título del trabajo: ROLE OF FAAH IN BREAST DEVELOPMENT AND CANCER

Nombre del congreso: 18ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Autor de correspondencia: Sí

Ciudad de celebración: Gran Canaria, España

Fecha de celebración: 22/11/2017 Fecha de finalización: 24/11/2017

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí







Isabel Tundidor; Sandra Blasco Benito; Marta Seijo Vila; Miriam Caro Villalobos; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez; Eduardo Pérez Gómez.

19 Título del trabajo: HER2-CB2 Heteromers as new prognostic tools and therapeutic targets in HER2 positive

breast cancer

Nombre del congreso: 17ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Gran Canaria, España

Fecha de celebración: 22/11/2016 Fecha de finalización: 24/11/2016

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Sandra Blasco Benito; Clara Andradas; Estefania Moreno; Patricia Homar; Vicent Casadó; Meritxel Canals

M; Manuel Guzmán; Eduardo Pérez Gómez; Cristina Sánchez.

20 Título del trabajo: THC as anti-HER2 therapy in breast cancer

Nombre del congreso: 16ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Granada, España

Fecha de celebración: 22/09/2015 Fecha de finalización: 24/09/2015

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Sandra Blasco Benito; Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez.

21 Título del trabajo: THC as anti-HER2 therapy in breast cancer **Nombre del congreso:** GPCRs: Beyond structure towards therapy

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Póster Intervención por: Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Prato, Italia Fecha de celebración: 18/09/2015 Fecha de finalización: 20/09/2015

Entidad organizadora: Biochemical Society

Tipo de entidad: Asociaciones y Agrupaciones

Con comité de admisión ext.: Sí

Sandra Blasco Benito; Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez.

22 Título del trabajo: Cannabinoids-based therapies for the treatment of HER2-positive breast

Nombre del congreso: 15ª EACR-AACR-SIC Special Conference 2015 - Anticancer Drug Action and Drug

Resistance: from Cancer Biology to the Clinic

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Autor de correspondencia: No

Ciudad de celebración: Florence, Italia Fecha de celebración: 21/06/2015 Fecha de finalización: 24/06/2015

Entidad organizadora: The European Association **Tipo de entidad**: Asociaciones y Agrupaciones

for Cancer Research







Con comité de admisión ext.: Sí

Sandra Blasco Benito; Clara Andradas; Eduardo Pérez Gómez; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez.

23 Título del trabajo: Targeting CB2-GPR55 receptor heteromers modulates cancer cell signalling

Nombre del congreso: 15ª Reunión SEIC (Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides)

Tipo de participación: Participativo - Póster

Ciudad de celebración: Cuenca, Castilla-La Mancha, España

Fecha de celebración: 27/11/2014 Fecha de finalización: 29/11/2014

Entidad organizadora: Sociedad Española de Tipo de entidad: Asociaciones y Agrupaciones

Investigación sobre Cannabinoides

Estefania Moreno; Clara Andradas; Mireia Medrano; Maria Muñoz Caffarel; Eduardo Pérez Gómez; Sandra Blasco Benito; Maria Gómez Cañas; Maria Ruth Pazos; Andrew Irving; Carme Lluís; Enric Canela; Javier

Fernández Ruiz; Manuel Guzmán; Peter McCormick; Cristina Sánchez.

24 Título del trabajo: Dual role of the cb2 cannabinoid receptor in HER2-positive breast cancer

Nombre del congreso: 14ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Barcelona, España

Fecha de celebración: 27/11/2013 Fecha de finalización: 29/11/2013

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Sandra Blasco Benito; Clara Andradas; María Muñoz Caffarel; Juana María Flores; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. "Dual role of the cb2 cannabinoid receptor in HER2-positive breast

cancer".

25 Título del trabajo: The orphan receptor GPR55 confers pro-metastatic advantages on breast cancer cells in

vitro and in vivo

Nombre del congreso: 14ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Póster **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Barcelona, España

Fecha de celebración: 27/11/2013 Fecha de finalización: 29/11/2013

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Clara Andradas; Silvio Gutkind J.S; Eduardo Pérez Gómez; Sandra Blasco Benito; P Dillenburg Pilla; Diego Mejias; Miguel Quintanilla; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. "The orphan receptor GPR55 confers

pro-metastatic advantages on breast cancer cells in vitro and in vivo".

26 Título del trabajo: Role of the CB2 cannabinoid receptor in ErbB2-driven breast cancer progression

Nombre del congreso: 6th European Workshop on Cannabinoid Research

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Unión Europea

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Ciudad de celebración: Dublin, Irlanda Fecha de celebración: 26/04/2013 Fecha de finalización: 29/04/2013

Entidad organizadora: European Workshop on Cannabinoid Research







Eduardo Perez Gomez; Clara Andradas; Maria Muñoz Caffarel; Gema Moreno Bueno; Juana Maria Flores; Sandra Blasco Benito; Manuel Guzmán; Cristina Sanchez. "Role of the CB2 cannabinoid receptor in ErbB2-driven breast cancer progression".

27 Título del trabajo: Role of the CB2 cannabinoid receptor in ErbB2-driven breast cancer progression **Nombre del congreso:** 1st Spanish-Italian Joint meeting on Cannabinoid Research/12^a Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Unión Europea

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Ciudad de celebración: Madrid, España Fecha de celebración: 27/11/2012 Fecha de finalización: 29/11/2012

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Ciudad entidad organizadora: Madrid,

Eduardo Perez Gomez; Clara Andradas; Maria Muñoz Caffarel; Gema Moreno Bueno; Juana Maria Flores; Sandra Blasco Benito; Manuel Guzmán; Cristina Sanchez. "Role of the CB2 cannabinoid receptor in

ErbB2-driven breast cancer progression".

28 Título del trabajo: Role of the CB2 cannabinoid receptor in ErbB2-driven breast cancer progression

Nombre del congreso: 7th European Spring Oncology Conference (ESOC-7)

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Unión Europea

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Marbella, España

Fecha de celebración: 17/10/2012 Fecha de finalización: 19/10/2012

Entidad organizadora: Sociedad Española de Oncología Médica

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; María Muñoz Caffarel; Gema Moreno Bueno; Juana María Flores;

Sandra Blasco Benito; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez.

29 Título del trabajo: A role for GPR55 in multistage mouse skin carcinogenesis

Nombre del congreso: 22nd Meeting of the European Association for Cancer Research (EACR)

Tipo evento: Congreso

Ámbito geográfico: Unión Europea

Tipo de participación: Participativo - Póster Intervención por: Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Barcelona, España

Fecha de celebración: 07/07/2012 Fecha de finalización: 10/07/2012

Entidad organizadora: European Association for Cancer Research

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Juana María Flores; Miguel Quintanilla; Jesús María Paramio; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. "A role for GPR55 in multistage mouse skin carcinogenesis". En: European Journal of Cancer Supplements. 48 - S5, pp. 163 - 163. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE

LTD, 05/07/2012. ISSN 0959-8049

30 Título del trabajo: Soluble endoglin inhibitsERK1/2 signaling activity in skin derived carcinoma cells.

Nombre del congreso: XIV Congreso de la Sociedad Española de Biología Celular Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Ciudad de celebración: Malaga, España Fecha de celebración: 12/12/2011 Fecha de finalización: 15/12/2011







Entidad organizadora: SOCIEDAD ESPAÑOLA DE BIOLOGIA CELULAR

Gaelle Del Castillo; Ester Blanco; Ana Clara Valbuena Diez; Miguel Alvarez; Eduardo Pérez Gómez; Jaime Renart; Carmelo Bernabéu; Miguel Quintanilla. "Soluble endoglin inhibitsERK1/2 signaling activity in skin derived carcinoma cells.".

derived carcinoma cens. .

31 Título del trabajo: A role for GPR55 in multistage Mouse skin carcinogenesis

Nombre del congreso: 12ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Pamplona, España

Fecha de celebración: 28/11/2011 Fecha de finalización: 30/11/2011

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Miguel Quintanilla; Juana María Flores; Jesús María Paramio; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. "A role for GPR55 in multistage mouse skin carcinogenesis".

32 Título del trabajo: Role of the CB2 cannabinoid receptor in the pathogenesis of breast cancer

Nombre del congreso: 21st Annual ICRS Symposium on the Cannabinoids

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Ponencia oral **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Chicago, Estados Unidos de América

Fecha de celebración: 05/10/2011 Fecha de finalización: 10/10/2011

Entidad organizadora: International Cannabinoid Research Society

Con comité de admisión ext.: Sí

María Muñoz Caffarel; Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Gema Moreno Bueno; María Marta

Fernández de Legaria; Juana María Flores; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. 08/07/2011.

33 Título del trabajo: The putative cannabinoid receptor GPR55 promotes cancer cell prolifera tion via ERK

Nombre del congreso: 21st Annual ICRS Symposium on the Cannabinoids

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Póster **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Chicago, Estados Unidos de América

Fecha de celebración: 05/10/2011 Fecha de finalización: 10/10/2011

Entidad organizadora: International Cannabinoid Research Society

Con comité de admisión ext.: Sí

Clara Andradas; María Muñoz Caffarel; Eduardo Pérez Gómez; María Salazar; Mar Lorente; Guillermo

Velasco; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. 08/07/2011.

34 Título del trabajo: A role for GPR55 in multistage mouse skin carcinogenesis

Nombre del congreso: 21st Annual ICRS Symposium on the Cannabinoids

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Ponencia oral **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Chicago, Estados Unidos de América

Fecha de celebración: 05/07/2011 Fecha de finalización: 10/07/2011

Entidad organizadora: International Cannabinoid Research Society







Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Miguel Quintanilla; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez.

35 Título del trabajo: Role of the CB2 cannabinoid receptor in ErbB2-driven breast cancer progression

Nombre del congreso: Breast Cancer, CNIO Frontiers Meeting

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Internacional no UE

Tipo de participación: Participativo - Póster Intervención por: Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Madrid, España Fecha de celebración: 07/02/2011 Fecha de finalización: 09/02/2011

Entidad organizadora: Centro Nacional de Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Investigaciones Oncológicas

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; María Muñoz Caffarel; Clara Andradas; Gema Moreno Bueno; Juana María Flores;

Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. 08/02/2011.

36 Título del trabajo: Role of the CB2 cannabinoid receptor in ErbB2-driven breast cancer progression

Nombre del congreso: 11ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Pontevedra, España

Fecha de celebración: 27/11/2010 Fecha de finalización: 29/11/2010

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

María Muñoz Caffarel; Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Juana María Flores; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. "Role of the CB2 cannabinoid receptor in erbb2-driven breast cancer progression".

37 Título del trabajo: The putative cannabinoid receptor GPR55 promotes cancer cell proliferation via ERK.

Nombre del congreso: 11ª Reunión SEIC

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Póster **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Chicago, Estados Unidos de América

Fecha de celebración: 27/11/2010 Fecha de finalización: 29/11/2010

Entidad organizadora: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Con comité de admisión ext.: Sí

Clara Andradas; María Muñoz Caffarel; Eduardo Pérez Gómez; María Salazar; Mar Lorente; Guillermo Velasco; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. "The putative cannabinoid receptor GPR55 promotes cancer

cell proliferation via ERK.".

38 Título del trabajo: Role of the CB2 cannabinoid receptor in ErbB2-driven breast cancer progression

Nombre del congreso: IDIBELL Cancer. Conference on Mouse Models of Cancer

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Póster **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Barcelona, España

Fecha de celebración: 07/10/2010 Fecha de finalización: 08/10/2010

Entidad organizadora: Bellvitge Biomedical Research Institute







Con comité de admisión ext.: Sí

María Muñoz Caffarel; Eduardo Pérez Gómez; Clara Andradas; Juana María Flores; Manuel Guzmán;

Cristina Sánchez. 08/10/2010.

39 Título del trabajo: The TGFbeta co-receptor endoglin modulates the expression and transforming potential

of H-Ras

Nombre del congreso: 21st Meeting of the European Association for Cancer Research (EACR)

Tipo evento: Congreso

Ámbito geográfico: Unión Europea

Tipo de participación: Participativo - Póster Intervención por: Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Oslo, Noruega Fecha de celebración: 26/06/2010 Fecha de finalización: 29/06/2010

Entidad organizadora: European Association for Cancer Research

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Eduardo Pérez Gómez; Juan Franscisco Santibañez; Africa Fernandez; Amancio Carnero; Marcos Malumbres; Calvin Vary; Miguel Quintanilla; Carmelo Bernabeu. "The TGFbeta co-receptor endoglin modulates the expression and transforming potential of H-Ras". En: European Journal of Cancer

Supplements. 8 - 5, pp. 184 - 184. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE LTD, 29/06/2010. ISSN 1359-6349

40 Título del trabajo: The putative cannabinoid receptor GPR55 promotes cancer cell prolifera tion via ERK

Nombre del congreso: 21st Meeting of the European Association for Cancer Research (EACR)

Tipo evento: Congreso

Ámbito geográfico: Internacional no UE

Tipo de participación: Participativo - Póster

Intervención por: Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Oslo, Noruega Fecha de celebración: 26/06/2010 Fecha de finalización: 29/06/2010

Entidad organizadora: European Association for Cancer Research

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Clara Andradas; María Muñoz Caffarel; María Salazar; Eduardo Pérez Gómez; Mar Lorente; Guillermo Velasco; Manuel Guzmán; Cristina Sánchez. En: European Journal of Cancer Supplements. 8 - 5, pp. 91 -

91. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE LTD, 26/06/2010. ISSN 1359-6349

41 Título del trabajo: A role for auxiliary TGF-beta receptor endoglin as a modulator of tumour progression

Nombre del congreso: ECCO 15 - 34TH ESMO Multidisciplinary Congreso, Berlin

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Unión Europea

Tipo de participación: Participativo - Póster **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Berlin, Alemania Fecha de celebración: 20/09/2009 Fecha de finalización: 24/09/2009

Entidad organizadora: European Cancer Organisation

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Eduardo Pérez Gómez; María Villa Morales; Javier Santos; José Fernandez Piqueras; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "A role for auxiliary TGF-beta receptor endoglin as a modulator of tumour progression". En: European Journal of Cancer Supplements. 7 - 2, pp. 89 - 90. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE LTD,

09/2009. ISSN 1359-6349

42 Título del trabajo: A role for endoglin as a modulator of tumor progression

Nombre del congreso: VIII HHTscientific conference row

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Unión Europea







Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Santander, España

Fecha de celebración: 27/05/2009 Fecha de finalización: 31/05/2009

Entidad organizadora: HHT-ROW SCIENTIFIC CONFERENCE

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Eduardo Pérez Gómez; Gaelle del Castillo; María Villa Morales; Javier Santos; José Fernandez Piqueras; Carlos Gamallo; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "A role for endoglin as a modulator of tumor progression". En: Hematology Meeting Reports. 3 - 4, pp. 8 - 8. Ferrata Storti Foundation, 10/06/2009.

ISSN 1970-7339

43 Título del trabajo: S-Endoglin upregulation as a senescence marker of endothelial cells and its role in

vascular pathology

Nombre del congreso: VIII HHTscientific conference row

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Unión Europea

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Santander, España

Fecha de celebración: 27/05/2009 Fecha de finalización: 31/05/2009

Entidad organizadora: HHT-ROW SCIENTIFIC CONFERENCE

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Francisco Javier Blanco; María Grande; Carmen Langa; Beatriz Oujo; Soraya Velasco; Alicia Rodriguez Barbero; Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla; Jose Miguel López Novoa; Carmelo Bernabeu. "S-Endoglin upregulation as a senescence marker of endothelial cells and its role in vascular pathology". En:

Hematology Meeting Reports. 3 - 4, pp. 9 - 9. Ferrata Storti Foundation, 10/06/2009. ISSN 1970-7339

44 Título del trabajo: Endoglin modulates keratinocyte cell growth and invasiveness during mouse skin

carcinogenesis

Nombre del congreso: IRB BioMed Conference "Metastasis Genes And Functions"

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Póster **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Barcelona, España

Fecha de celebración: 19/05/2008 Fecha de finalización: 21/05/2008

Entidad organizadora: Institute for Research in Biomedicine

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; María Villa Morales; Javier Santos; José Fernandez Piqueras; Carlos Gamallo; Jose Ramón Ramírez; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "Endoglin modulates keratinocyte cell growth and

invasiveness during mouse skin carcinogenesis".

45 Título del trabajo: A role for the Fas/FasL system in modulating genetic susceptibility to Tcell lymphoblastic

lymphomas

Nombre del congreso: ECCO 14 - the European Cancer Conference

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Póster **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Barcelona, España

Fecha de celebración: 23/09/2007 Fecha de finalización: 27/09/2007







Entidad organizadora: European Cancer Organisation

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

María Villa Morales; Javier Santos; Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla; José Fernandez Piqueras. "A role for the Fas/FasL system in modulating genetic susceptibility to Tcell lymphoblastic lymphomas". En: European Journal of Cancer Supplements. 5 - 4, pp. 7 - 7. PERGAMON-ELSEVIER SCIENCE LTD,

09/2007. ISSN 1359-6349

46 Título del trabajo: LOXL2 as a player in epidermal homeostasis and early marker of squamous cell carcinomas

Nombre del congreso: International EMT Meeting, EMBO workshop

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Ponencia oral **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Krakow, Polonia Fecha de celebración: 10/09/2007 Fecha de finalización: 12/09/2007

Entidad organizadora: European Molecular Biology Organization

Héctor Peinado; Gema Moreno Bueno; Vanesa Santos; Eduardo Pérez Gómez; David Hardison; Jose Ignacio De Diego; Miguel Quintanilla; Francisco Portillo; Amparo Cano. "LOXL2 as a player in epidermal

homeostasis and early marker of squamous cell carcinomas.".

47 Título del trabajo: Endoglina actúa como un supresor de la malignidad en la carcinogénesis química de piel de ratón

Nombre del congreso: Il Reunión nacional de HHT

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Salamanca, España

Fecha de celebración: 22/05/2007 Fecha de finalización: 23/05/2007 Entidad organizadora: HHT spain Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; María Villa Morales; Javier Santos; José Fernandez Piqueras; Carlos Gamallo; Jose Ramón Ramírez; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "Endoglina actúa como un supresor de la

malignidad en la carcinogénesis química de piel de ratón".

48 Título del trabajo: Función de endoglina en la carcinogénesis.

Nombre del congreso: Il Reunión nacional de HHT

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Salamanca, España

Fecha de celebración: 22/05/2007 Fecha de finalización: 23/05/2007 Entidad organizadora: HHT spain

Eduardo Pérez Gómez; Carmelo Bernabéu; Miguel Quintanilla. "Función de endoglina en la

carcinogénesis.".

49 Título del trabajo: Endoglin modulates keratinocyte cell growth and invasiveness during mouse skin

carcinogenesis.

Nombre del congreso: VII HHTscientific conference row







Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Ponencia oral **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Capri, Italia Fecha de celebración: 25/04/2007 Fecha de finalización: 28/04/2007

Entidad organizadora: HHTscientific conference row

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Eduardo Pérez Gómez; María Villa Morales; Javier Santos; José Fernandez Piqueras; Carlos Gamallo; Jose Ramón Ramírez; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "Endoglin modulates keratinocyte cell growth and invasiveness during mouse skin carcinogenesis". En: Hematology Meeting Reports. 1, pp. 16 - 16.

Hematology Reports, 28/04/2007. ISSN 1970-7339

50 Título del trabajo: Endoglin overexpression in spindle carcinoma cell line suppresses tumorogenicity in

scid-mice.

Nombre del congreso: VII HHTscientific conference row

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Póster **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Capri, Italia Fecha de celebración: 25/04/2007 Fecha de finalización: 28/04/2007

Entidad organizadora: HHTscientific conference

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Eduardo Pérez Gómez; Calvin Vary; Carmelo Bernabéu; Miguel Quintanilla. "Endoglin overexpression in spindle carcinoma cell line suppresses tumorogenicity in scid-mice.". En: Hematology Meeting Reports. 1,

pp. 29 - 29. Hematology Reports, 25/04/2007. ISSN 1970-7339

51 Título del trabajo: Lysyl oxidase-like 2 expression correlates with malignant transformation in mouse skin

carcinogenesis model.

Nombre del congreso: 6th Isrec conference on cancer research

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Unión Europea

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Laussanne, Suiza

Fecha de celebración: 11/10/2006 Fecha de finalización: 13/10/2006

Entidad organizadora: Institute for Experimental Cancer Research

Héctor Peinado; Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla; Francisco Portillo; Amparo Cano. "Lysyl oxidase-like 2 expression correlates with malignant transformation in mouse skin carcinogenesis model.".

52 Título del trabajo: Endoglin and tumor development

Nombre del congreso: First cell-matrix interaction meeting, Universidad de

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Nacional **Tipo de participación:** Participativo - Ponencia oral **Intervención por:** Por invitación

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Alcalá de Henares, España

Fecha de celebración: 16/09/2006 Fecha de finalización: 16/09/2006

Entidad organizadora: Universidad de Alcalá de Henares

Forma de contribución: Artículo científico







Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla. "Endoglin and tumor development".

53 Título del trabajo: A role for the TGFbeta Co-receptor Endoglin (CD105) as a modulator of tumor

progression

Nombre del congreso: TGFbeta in cancer and other diseases, American Association for Cancer Research

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Internacional no UE

Tipo de participación: Participativo - Ponencia Intervención por: Por invitación

invitada/ Keynote

Ciudad de celebración: La Jolla, Estados Unidos de América

Fecha de celebración: 08/02/2006 Fecha de finalización: 12/02/2006

Entidad organizadora: American Association for Cancer Research

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Jose Miguel López Novoa; Jose Ramón Ramírez; Diana Romero; Eva Santos; Michelle Letarte; Carlos Gamallo; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "A role for the TGFbeta

Co-receptor Endoglin (CD105) as a modulator of tumor progression".

Título del trabajo: S-endoglina y su papel en angiogénesis tumoral.
Nombre del congreso: X congreso ASEICA "De los genes a la clínica"

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Pamplona, España

Fecha de celebración: 13/10/2005 Fecha de finalización: 15/10/2005

Entidad organizadora: Asociación Española de Investigación sobre el Cáncer

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Eduardo Pérez Gómez; Nélida Eleno; Jose Miguel López Novoa; Beatriz Vega; Beatriz Velasco; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "S-endoglina y su papel en la angiogénesis tumoral.". En: Clinical and

Translational Oncology, 7 - 3, pp. 13 - 13. Springer, 13/10/2005. ISSN 1699-048X

55 Título del trabajo: Una función para el co-receptor de TGFbeta endoglina en el crecimiento e invasión

tumoral

Nombre del congreso: X congreso ASEICA "De los genes a la clínica"

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Ponencia oral **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Pamplona, España

Fecha de celebración: 13/10/2005 Fecha de finalización: 16/10/2005

Entidad organizadora: Asociación Española de Investigación sobre el Cáncer

Con comité de admisión ext.: Sí

Forma de contribución: Artículo científico

Eduardo Pérez Gómez; Beatriz Vega; Diana Romero; Jose Miguel López Novoa; José Ramón Ramírez; Michelle Letarte; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "Una función para el co-receptor de TGFbeta endoglina en el crecimiento e invasión tumoral.". En: Clinical and Translational Oncology. 7 - 4, pp. 50 -

50. Springer, 13/10/2005. ISSN 1699-048X

56 Título del trabajo: Endoglina: ¿un modulador de la angiogénesis y de la invasión tumoral?

Nombre del congreso: Il jornadas sobre "Mecanismos de invasión y metástasis"

Tipo evento: Congreso

Ámbito geográfico: Nacional







Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Segovia, España

Fecha de celebración: 06/10/2005 Fecha de finalización: 08/10/2005

Entidad organizadora: Asociación Española de Investigación sobre el Cáncer

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Beatriz Vega; Diana Romero; Jose Miguel López Novoa; José Ramón Ramírez; Michelle Letarte; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "Endoglina: ¿un modulador de la angiogénesis y de

la invasión tumoral?".

57 Título del trabajo: ¿Una función para S-endoglina en la tumorogénesis?

Nombre del congreso: I Reunión nacional de HHT

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Ciudad de celebración: Madrid, España Fecha de celebración: 15/06/2005 Fecha de finalización: 15/06/2005 Entidad organizadora: HHT spain

Eduardo Pérez Gómez; Miguel Quintanilla. "¿Una función para S-endoglina en la tumorogénesis?".

Título del trabajo: A role for S-endoglin in tumor angiogenesis.

Nombre del congreso: Fifth interdisciplinary euroconference on angiogenesis, ,

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Internacional no UE

Tipo de participación: Participativo - Póster Intervención por: Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Sitges, España Fecha de celebración: 27/05/2005 Fecha de finalización: 29/05/2005

Entidad organizadora: European School of Haematology

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Diana Romero; Nélida Eleno; Jose Miguel López Novoa; Beatriz Vega; Beatriz

Velasco; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "A role for S-endoglin in tumor angiogenesis.".

59 Título del trabajo: A role for endoglin in multistage mouse skin carcinogenesis

Nombre del congreso: VI HHTscientific conference row

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Internacional no UE

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Lyon, Francia Fecha de celebración: 16/04/2005 Fecha de finalización: 19/04/2005 Entidad organizadora: HHTscientific Con comité de admisión ext.: Sí

Miguel Quintanilla; Carmelo Bernabeu; Jose Miguel López Novoa; Michelle Letarte; Beatriz Velasco; Jose Ramón Ramírez; Eduardo Pérez Gómez. "A role for endoglin in multistage mouse skin carcinogenesis".

60 Título del trabajo: Characterization of murine S-endoglin isoform and its role in tumor angiogenesis

Nombre del congreso: VI HHTscientific conference row

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Lyon, Francia







Fecha de celebración: 16/04/2005 Fecha de finalización: 19/04/2005 Entidad organizadora: HHTscientific Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Nélida Eleno; Jose Miguel López Novoa; Beatriz Vega; Beatriz Velasco; Michelle Letarte; Carmelo Bernabeu; Miguel Quintanilla. "Characterization of murine S-endoglin isoform and its role in

tumor angiogenesis".

61 Título del trabajo: A role for endoglin in multistage mouse skin carcinogenesis

Nombre del congreso: Animal Tumor Models and Functional Genomics

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Póster **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

Ciudad de celebración: Madrid, España Fecha de celebración: 07/03/2005 Fecha de finalización: 09/03/2005

Entidad organizadora: Centro Nacional de Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Investigaciones Oncológicas

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Carmelo Bernabeu; Jose Miguel López Novoa; Michelle Letarte; Beatriz Velasco; Jose Ramón Ramírez; Miguel Quintanilla. "A role for endoglin in multistage mouse skin carcinogenesis".

Título del trabajo: Mecanismos implicados en la progresión maligna de carcinomas epidermoides. **Nombre del congreso:** Metástasis y diseminación tumoral, 2ª jornadas oncológicas del CIC sobre

Angiogénesis y Metástasis

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral (comunicación oral)

Fecha de celebración: 10/09/2003 Fecha de finalización: 10/09/2003

Diana Romero; Mar Pons; Ester Martín Villar; Eduardo Pérez Gómez; María Marta Yurrita; González C

Cristina Gónzalez; Miguel Quintanilla.

Título del trabajo: Caracterización del co-receptor de TGFbeta endoglina en queratinocitos murinos y su doble función en la carcinogénesis de piel de ratón.

Nombre del congreso: Simposio de Biología del Cáncer, X Congreso de la Sociedad Española de Biología

Celular

Tipo evento: Congreso Ámbito geográfico: Nacional

Tipo de participación: Participativo - Ponencia oral Intervención por: Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Santander, España

Fecha de celebración: 09/12/2002 Fecha de finalización: 11/12/2002

Entidad organizadora: Sociedad Española de Biología Celular

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Jose Ramón Ramírez; Diana Romero; Beatriz Velasco; Jose Miguel López Novoa; Carmelo Bernabéu; Miguel Quintanilla. "Endoglin, a TGFbeta accesory co-receptor, is expressed in epidermal keratinocytes and its reduction inhibits benign tumor formation, but accelerates conversion to malignant carcinomas, in mouse skin carcinogenesis.".

Título del trabajo: Endoglin, a TGFbeta accesory co-receptor, is expressed in epidermal keratinocytes and its reduction inhibits benign tumor formation, but accelerates conversion to malignant carcinomas, in mouse skin carcinogenesis.

Nombre del congreso: Euroworkshop III on Interdisciplinary Perspectives of Diagnostic Pathology, Cell Biology, and Morphometry







Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Ponencia oral **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Biomédicas Alberto Sols

Ciudad de celebración: Madrid,, España Fecha de celebración: 09/12/2002 Fecha de finalización: 11/12/2002

Entidad organizadora: Instituto de Investigaciones Tipo de entidad: Organismo Público de

Investigación

Con comité de admisión ext.: Sí

Eduardo Pérez Gómez; Jose Ramón Ramírez; Diana Romero; Jose Miguel López Novoa; Miguel Quintanilla. "Endoglin, a TGFbeta accesory co-receptor, is expressed in epidermal keratinocytes and its reduction inhibits benign tumor formation, but accelerates conversion to malignant carcinomas, in mouse skin carcinogenesis."

Título del trabajo: Reduction of the TGFbeta accessory co-receptor endoglin inhibits tumor formation, but enhances malignant conversion, in mouse skin carcinogenesis.

Nombre del congreso: Mechanisms of invasión and metastasis

Tipo evento: Congreso **Ámbito geográfico:** Internacional no UE **Tipo de participación:** Participativo - Ponencia oral **Intervención por:** Acceso por inscripción libre

(comunicación oral)

Ciudad de celebración: Madrid, España Fecha de celebración: 18/11/2002 Fecha de finalización: 20/11/2002

Entidad organizadora: Centro Nacional de Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Investigaciones Oncológicas

Con comité de admisión ext.: Sí

Miguel Quintanilla; Jose Ramón Ramírez; Eduardo Pérez Gómez; Diana Romero; Beatriz Velasco; Michelle Letarte; Jose Miguel López Novoa; Carmelo Bernabeu. "Reduction of the TGFbeta accessory co-receptor endoglin inhibits tumor formation, but enhances malignant conversion, in mouse skin carcinogenesis.".

Actividades de divulgación

Título del trabajo: Investigar en Biología **Nombre del evento:** XVII semana de la ciencia

Tipo de evento: Ferias y exhibiciones **Ámbito geográfico:** Autonómica

Fecha de celebración: 06/11/2017

Resultados relevantes: Talleres de experimentos científicos, conferencias de científicos, visitas a museos científicos, y concursos de ciencia. Una de las ventajas de la semana de la ciencia es que permite a los

estudiantes aprender de manera práctica y divertida.







Gestión de I+D+i y participación en comités científicos

Comités científicos, técnicos y/o asesores

Título del comité: Coordinador de las conferencias sobre Drogas Medicinales
 Entidad de afiliación: Fundación "la Caixa"
 Tipo de entidad: Fundación

Fecha de inicio-fin: 07/11/2018 - 21/11/2018

Resultados relevantes: Coordinador, creador y organizador del CICLO DE CIENCIA en la Fundación "la Caixa" titulado: DROGAS MEDICINALES Sinopsis: Las drogas se han empleado desde hace milenios por la mayor parte de las civilizaciones con fines medicinales o rituales. Sin embargo, en la década de 1960 la Organización de las Naciones Unidas fiscalizó algunos de estos compuestos, dejando fuera otros como el alcohol y la nicotina. Hay enfermedades cuyo tratamiento sigue constituyendo un reto hoy en día ¿Hay drogas de abuso con potencial terapéutico? ¿Se está perdiendo la sociedad medicamentos útiles? Por ejemplo, en los hospitales se utilizan compuestos obtenidos del tejo del Pacífico para tratar el cáncer, pero ¿se podría aprovechar el potencial terapéutico de los principios activos del cannabis o la ayahuasca?

2 Título del comité: Evaluador de proyectos.

Entidad de afiliación: Auckland Medical Research Tipo de entidad: Fundación

Foundation

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

Resultados relevantes: Evaluador de proyectos. Internacional (Panel de expertos)

3 Título del comité: Evaluador y miembro de las Comisiones Técnicas de Evaluación del Instituto de Salud

Carlos III

Entidad de afiliación: Instituto de Salud Carlos III Tipo de entidad: Organismo Público de

Investigación

Fecha de inicio: 01/01/2024

Resultados relevantes: Participado como EXPERTO en la Comisión Técnica de Evaluación de las

Convocatorias Proyectos de I+D+I en salud (AES). Desde 2024.

4 Título del comité: Asesor para la certificación de proyectos de Investigación y Desarrollo o Innovación

tecnológica (I+D+i)

Entidad de afiliación: ACERTA I+D+i Tipo de entidad: Entidad Empresarial

Fecha de inicio: 01/07/2019

Resultados relevantes: Asesor para la certificación de proyectos de Investigación y Desarrollo o Innovación tecnológica (I+D+i) conforme a lo establecido en el artículo 35 del Real Decreto 4/2004 y en sus modificaciones posteriores, en la ley 27/2014 y Real Decreto 1432/2003 de 21 de noviembre, relativo al cumplimiento de los requisitos científicos y tecnológicos a los efectos de aplicación e interpretación de la deducción por actividades de I+D+i, y a la Guía de Certificación de ACERTA para proyectos de I+D+i (OD-01). Desde 2019 hasta la actualidad.

5 Título del comité: Banco de expertos colaboradores de la AEI (BECA)

Entidad de afiliación: Agencia Estatal de Tipo de entidad: Agencia Estatal

Investigación

Fecha de inicio: 2014

Resultados relevantes: En 10 años he evaluado más de 50 proyectos de investigación. Desde 2014 hasta

la actualidad.







Organización de actividades de I+D+i

Título de la actividad: DROGAS MEDICINALES

Tipo de actividad: CICLO DE CONFERENCIAS

Entidad convocante: La Caixa

Ciudad entidad convocante: Gerona

Fecha de inicio-fin: 01/11/2018 - 30/11/2018

Ámbito geográfico: Nacional **Tipo de entidad:** Fundación

Duración: 1 mes

Evaluación y revisión de proyectos y artículos de I+D+i

1 Nombre de la actividad: Panel de expertos de Auckland Medical Research Foundation

Funciones desempeñadas: Evaluador de proyectos.Internacional

Entidad de realización: Auckland Medical Research Tipo de entidad: Fundación

Foundation

Ciudad entidad realización: Nueva Zelanda

Modalidad de actividad: Evaluador de proyectos Frecuencia de la actividad: 1

Sistema de acceso: Con reconocimiento expreso de Ámbito geográfico: Internacional no UE

los méritos que concurren **Fecha de inicio:** 2016

2 Funciones desempeñadas: Evaluador de proyectos. Area principal: Medicina Clínica y Epidemiología

Entidad de realización: Agencia Nacional de Tipo de entidad: Evaluador de proyectos

Evaluación y Prospectiva Frecuencia de la actividad: 5

Sistema de acceso: Con reconocimiento expreso de los méritos que concurren

Fecha de inicio: 01/01/2014

3 Funciones desempeñadas: REVISOR DE REVISTAS CIENTIFICAS

Entidad de realización: Cell Death and Disease

Modalidad de actividad: Revisión de artículos en Frecuencia de la actividad: 1

revistas científicas o tecnológicas

Sistema de acceso: Con reconocimiento expreso de Ámbito geográfico: Internacional no UE

los méritos que concurren

4 Funciones desempeñadas: REVISOR DE REVISTAS CIENTIFICAS

Entidad de realización: Journal of Translational Medicine

Modalidad de actividad: Revisión de artículos en Frecuencia de la actividad: 1

revistas científicas o tecnológicas

Sistema de acceso: Con reconocimiento expreso de Ámbito geográfico: Internacional no UE

los méritos que concurren

5 Funciones desempeñadas: REVISOR DE REVISTAS CIENTIFICAS

Entidad de realización: Oncogene

Modalidad de actividad: Revisión de artículos en Frecuencia de la actividad: 1

revistas científicas o tecnológicas

Sistema de acceso: Con reconocimiento expreso de Ámbito geográfico: Internacional no UE

los méritos que concurren







6 Funciones desempeñadas: REVISOR DE REVISTAS CIENTIFICAS

Entidad de realización: Pancreas

Modalidad de actividad: Revisión de artículos en Frecuencia de la actividad: 1

revistas científicas o tecnológicas

Sistema de acceso: Con reconocimiento expreso de Ámbito geográfico: Internacional no UE

los méritos que concurren

7 Funciones desempeñadas: REVISOR DE REVISTAS CIENTIFICAS

Entidad de realización: PLOS ONE

Modalidad de actividad: Revisión de artículos en Frecuencia de la actividad: 3

revistas científicas o tecnológicas

Sistema de acceso: Con reconocimiento expreso de Ámbito geográfico: Internacional no UE

los méritos que concurren

Otros méritos

Estancias en centros públicos o privados

1 Entidad de realización: FUNDACION CENTRO NACIONAL DE INVESTIGACIONES ONCOLOGICAS

CARLOS III

Ciudad entidad realización: Madrid, Comunidad de Madrid, España **Fecha de inicio-fin:** 19/10/2014 - 19/12/2014 **Duración:** 2 meses

Objetivos de la estancia: Posdoctoral

Tareas contrastables: The role of GPR55 receptor on breast cancer lung metastasis

2 Entidad de realización: University Hospital of Schleswig-Holstein (UK-SH)

Facultad, instituto, centro: Department of Gynecology and Obstetrics,

Ciudad entidad realización: kiel, Schleswig-Holstein, Alemania

Fecha de inicio-fin: 16/06/2012 - 15/09/2012 **Duración:** 3 meses **Entidad financiadora:** Federation of European Biochemical Societies

Nombre del programa: Short -Term Fellowship FEBS

Objetivos de la estancia: Posdoctoral

Tareas contrastables: Role of the endocannabinoid system in human breast cancer

Ayudas y becas obtenidas

1 Nombre de la ayuda: Ayudas para Investigadores en Oncología

Finalidad: Posdoctoral

Entidad concesionaria: FUNDACION CIENTIFICA ASOCIACION ESPAÑOLA CONTRA EL CANCER

Importe de la ayuda: 160.000 €

Fecha de concesión: 01/10/2010 Duración: 3 años

Fecha de finalización: 30/09/2013

Entidad de realización: Universidad Complutense de Madrid

Facultad, instituto, centro: Departamento de Bioquímica y Biología Molecular I (UCM)

2 Nombre de la ayuda: Short -Term Fellowship FEBS

Finalidad: Short Stay

Entidad concesionaria: Federation of European Biochemical Societies **Fecha de concesión:** 16/06/2012 **Duración:** 3 meses







Fecha de finalización: 15/09/2012

3 Nombre de la ayuda: PhD Student Travel Award. ICRS-NIDA travel award

Finalidad: travel award

Entidad concesionaria: International Cannabinoid Research Society **Fecha de concesión:** 01/06/2011 **Duración:** 8 días

Fecha de finalización: 08/06/2011

4 Nombre de la ayuda: Subprograma Juan de la Cierva

Finalidad: Posdoctoral

Entidad concesionaria: Ministerio de Ciencia e Tipo de entidad: d

Innovación. Investigación

Fecha de concesión: 2010 Duración: 1 día

Fecha de finalización: 2010

5 Nombre de la ayuda: PhD Student Fellowship (FPI-CAM)

Finalidad: Predoctoral

Entidad concesionaria: Instituto de Salud Pública Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema

de la Comunidad de Madrid Nacional de Salud **Fecha de concesión:** 01/10/2003 **Duración:** 4 años

Fecha de finalización: 30/09/2007

Entidad de realización: Instituto de Investigaciones Biomédicas Alberto Sols

Tipo de entidad: Universidad

6 Nombre de la ayuda: Collaboration Research Fellowship

Finalidad: Predoctoral

Entidad concesionaria: Universidad Autónoma de

Madrid

Fecha de concesión: 01/10/2001 Duración: 9 meses

Fecha de finalización: 30/06/2002

Sociedades científicas y asociaciones profesionales

1 Nombre de la sociedad: Asociación Española de Investigación sobre el Cáncer

Fecha de inicio-fin: 2005 - 2012

2 Nombre de la sociedad: International Cannabinoid Research Society

Fecha de inicio: 2011

3 Nombre de la sociedad: Cannabinoides (Grupos y líneas de Investigación)

Entidad de afiliación: Universidad Complutense de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Ciudad entidad afiliación: Madrid, Comunidad de Madrid, España

Fecha de inicio: 15/12/2009

4 Nombre de la sociedad: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Fecha de inicio: 2009





Tipo de entidad: Asociaciones y Agrupaciones

Tipo de entidad: Asociaciones y Agrupaciones



5 Nombre de la sociedad: European Association for Cancer Research

Fecha de inicio: 2005

6 Nombre de la sociedad: Sociedad Española de Bioquímica y Biología Molecular

Fecha de inicio: 2005

Premios, menciones y distinciones

1 **Descripción:** Premio a la mejor comunicación oral

Entidad concesionaria: Sociedad Española de

Investigación sobre Cannabinoides

Ciudad entidad concesionaria: Bilbao, España

Fecha de concesión: 25/11/2017

2 Descripción: Premio a la mejor comunicación oral

Entidad concesionaria: Sociedad Española de

Investigación sobre Cannabinoides

Ciudad entidad concesionaria: Granada, España

Fecha de concesión: 22/09/2015

3 Descripción: Premio a la mejor comunicación oral

Entidad concesionaria: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Ciudad entidad concesionaria: Barcelona, España

Fecha de concesión: 27/11/2013

4 Descripción: best presentation award

Entidad concesionaria: International Cannabinoid Research Society

Ciudad entidad concesionaria: Dublin, Irlanda

Fecha de concesión: 29/04/2013

5 Descripción: Premio a la mejor comunicación oral

Entidad concesionaria: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Ciudad entidad concesionaria: Pontevedra, España

Fecha de concesión: 29/11/2010

6 Descripción: Premio al mejor poster.

Entidad concesionaria: Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides

Ciudad entidad concesionaria: Pontevedra, España

Fecha de concesión: 29/11/2010

7 Descripción: PREMIO EXTRAORDINARIO DOCTORADO.

Entidad concesionaria: Universidad Autónoma de Tipo de entidad: Universidad

Madrid

Ciudad entidad concesionaria: Madrid, Comunidad de Madrid, España

Fecha de concesión: 19/06/2007







Otras distinciones (carrera profesional y/o empresarial)

Descripción: Evaluación científico-técnica positiva (I3) I3/2019/136.

Ámbito geográfico: Nacional

Entidad concesionaria: Agencia Nacional de

Evaluación y Prospectiva

Fecha de concesión: 11/03/2019

Tipo de entidad: Agencia Nacional

Tipo de entidad: c

Períodos de actividad investigadora, docente y de transferencia del conocimiento

Entidad acreditante: Agencia Nacional de **Tipo de entidad:** Agencia Estatal Evaluación de la Calidad y Acreditación (ANECA)

Fecha de obtención: 01/01/2019

Acreditaciones/reconocimientos obtenidos

1 Descripción: PROFESOR CONTRATADO DOCTOR : EVALUACIÓN POSITIVA

Entidad acreditante: Agencia Nacional de Evaluación de la Calidad y Acreditación

Fecha del reconocimiento: 2012

2 Descripción: AYUDANTE DOCTOR : EVALUACIÓN POSITIVA

Entidad acreditante: Agencia Nacional de **Tipo de entidad:** c Evaluación de la Calidad y Acreditación

Fecha del reconocimiento: 2009

Otros méritos de la actividad investigadora

3 sexenios de investigación CNEAI-ANECA (2003-2008)(2009-2014)(2015-2020).

Concesión del certificado del Programa de Incentivación de la Incorporación e Intensificación de la Actividad Investigadora (Programa I3). Número de identificador de solicitud I3/2019/136.

Revisor habitual de revistas de investigación internacionales: Oncogene, Cell Death & Dissease, Scientific Reports, Oncotarget, etc...

Artículo del mes SEBBM (https://sebbm.es/articulo-del-mes/therapeutic-targeting-of-her2-cb2r-heteromers-in-her2-positive-breast-cancer/). PREMIOS: Premio a la mejor comunicación oral. 22ª Reunión SEIC (Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides), Malaga...Premio a la mejor comunicación oral. 18ª Reunión SEIC (Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides), Bilbao.Premio a la mejor comunicación oral. 16ª Reunión SEIC (Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides), Granada. Premio a la mejor comunicación oral. 14ª Reunión SEIC (Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides), Barcelona. Dual role of the cb2 cannabinoid receptor in HER2-positive breast cancer Premio a la mejor comunicación oral. 6th European Workshop on Cannabinoid Research, Dublin. Ireland. Premio a la mejor comunicación oral. 11ª Reunión SEIC (Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides), Pontevedra. Premio al mejor poster. 11ª Reunión SEIC (Sociedad Española de Investigación sobre Cannabinoides), Pontevedra.



