

)iana Hernández Oaxaca

☑ hoaxaca@ccg.unam.mx | ☑ 0000-0001-6218-8297 | ☑ DianaOaxaca

Soy estudiante de doctorado, próxima a titularme. Estudio la simbiosis especialista y generalista entre bacterias y sus hospederos: plantas o animales. Me apasiona estudiar microbiología, bioquímica y ciencias ómicas. Disfruto de aprender y enseñar, por eso participo activamente tomando, dando y apoyando en cursos y asesorías

Educación

Centro de Ciencias Genómicas, UNAM

Doctorado en Ciencias Bioquímicas

Instituto de Biotecnología, UNAM

M. EN C. BIOQUÍMICAS

Universidad Politécnica de Pachuca

Ing. en Biotecnología

EGAL-EPRE, CENEVAL

LIC. EN EDUCACIÓN PREESCOLAR

Normal Superior Pública del Estado de Hidalgo

LIC. EN EDUCACIÓN MEDIA SUPERIOR

Cuernavaca, Morelos, MX

2019 - 2023

Cuernavaca, Morelos, MX

2016-2018

Zempoala, Hidalgo, MX

2010-2014

Mexico City, MX

Pachuca, Hidalgo, MX

2007-2010

Investigación

Inferencia funcional de microsimbiontes asociados a plantas y animales, simbiosis de Leguminosas-Bradyrhizobium y Comadia redtenbacheri -Microbioma intestinal

Doctorado en Ciencias Bioquímicas 2019 - 2023

Programa de Ecología Genómica (Centro de Ciencias Genómicas, UNAM)

TUTORA: DRA. ESPERANZA MARTÍNEZ ROMERO

- · Plantas y animales vivimos en simbiosis con una gran variedad de microorganismos que tienen un extenso papel en el desarrollo, funcionamiento y salud de sus hospederos. Durante el doctorado estudié la simbiosis específica y generalista abordada con dos modelos:
- Comadia redtenbacheri-microbioma intestinal mediante el análisis metagenómico de larvas de instar temprano y tardío, ensayos enzimáticos y genómica del hospedero. Proponemos que el microbioma coopera activamente en la degradación de azúcares complejos que el insecto no puede metabolizar, además de brindarle aminoácidos y vitaminas.
- Leguminosas-Bradyrhizobium mediante genómica comparativa de Bradyrhizobium y ensayos de nodulación-crecimiento. Reportamos cinco genoma-especies que codifican genes relacionados con la nodulación, fijación de nitrógeno y sistemas de secreción tipo 3, estas funciones se encuentran diferenciadas entre cepas aisladas de diferentes Leguminosas. Reportamos 3 nuevos simbiovars que codifican genes relacionados a la especificidad por hospedero e islas simbióticas.

Diversidad de Weissella confusa en el pozol y su metabolismo de carbohidratos.

M. en C. Bioquímicas 2016-2018

LABORATORIO DE TECNOLOGÍA ENZIMÁTICA. (INSTITUTO DE BIOTECNOLOGÍA, UNAM)

Tutor: Dr. Agustín López Munguía Canales

• En este proyecto estudiamos el papel de Weissella confusa en la fermentación del pozol, mediante ensayos enzimáticos, genómica comparativa y secuenciación de amplicones. Reportamos que W. confusa se encuentra a lo largo de la fermentación en baja abundancia relativa, codifica para actividades enzimáticas secundarias en la degradación de azúcares disponibles en el maíz nixtamalizado. Además, utiliza la sacarosa disponible para sintetizar un polímero con potencial prebiótico y propiedades reológicas. Esta proteína se clonó y expresó de forma heteróloga para su purificación y descripción bioquímica.

Estudio Molecular y Bioinformático del gene srx/1 del hongo fitopatógeno de maíz Sporisorium reilianum

Ing. en Biotecnología 2010-2014

LABORATORIO DE APROVECHAMIENTO INTEGRAL DE RECURSOS BIÓTICOS (UNIVERSIDAD POLITÉCNICA DE PACHUCA)

Tutoras: Dra. Yuridia Mercado Flores y Dra. Virginia Mandujano González

• Analicé la región promotora del gene srx/1, que codifica para una ß-xilanasa del hongo fitopatógeno de maíz, Sporisorium reilianum. Se encontraron sitios de unión a factores transcripcionales que regulan el desarrollo mediante nitrógeno. Por lo que se evaluó el crecimiento a diferentes concentraciones de fuente de nitrógeno y se encontró una correlación en el incremento de la actividad xilanolítica. Por otro lado, se hicieron ensayos para la construcción de una mutante nula de dicho gene.

Publicaciones

2023

Martínez-Romero, J., **Hernández-Oaxaca, D.**, Claro-Mendoza, K. L., Rogel, Servín-Garcidueñas, L. E. and Martínez-Romero, E. (2023). Integrases and relaxases from symbiosis islands in *Bradyrhizobium*. *BMC genomics* (Enviado).

Hernández-Oaxaca, D., Claro-Mendoza, K. L., Rogel, M. A., Rosenblueth, Martínez-Romero J and Martínez-Romero, E. (2023). Novel symbiovars ingae, lysilomae and lysilomaefficiens in bradyrhizobia from tree-legume nodules. *Systematic and Applied Microbiology*. (Aceptado).

López-Sánchez Rafael, **Hernández-Oaxaca Diana**, Escobar-Zepeda Alejandra, Wacher-Rodarte Carmen, López-Munguía Agustín and Segovia Lorenzo (2022). Analyzing Bacterial Community Dynamics of the Mexican Pozol, a fermented dough. *Microbial Genomics* (Enviado).

2022

Hernández-Oaxaca, D., Claro-Mendoza, K. L., Rogel, M. A., Rosenblueth, M., Velasco-Trejo, J. A., Alarcón-Gutiérrez, E., ... & Martínez-Romero, E. (2022). Genomic Diversity of *Bradyrhizobium* from the Tree Legumes *Inga* and *Lysiloma* (Caesalpinioideae-Mimosoid Clade). *Diversity*,14(7), 518.

2021

Hernández-Oaxaca, D., López-Sánchez, R., Lozano, L., Wacher-Rodarte, C., Segovia, L., & López Munguía, A. (2021). Diversity of *Weissella confusa* in *Pozol* and Its Carbohydrate Metabolism. *Frontiers in microbiology*, 12, 572.

Martínez-Romero, E., Aguirre-Noyola, J. L., Bustamante-Brito, R., González-Román, P., **Hernández-Oaxaca, D.**, Higareda-Alvear, V., ... & Servín-Garcidueñas, L. E. (2021). We and herbivores eat endophytes. *Microbial Biotechnology*, 14(4), 1282-1299.

Méritos

Genome-centric metagenomics for bioremediation and resource recovery

INGEBI-CONICET BUENOS AIRES, ARGENTINA

2022

· Curso, vuelo, viáticos y hospedaje.

10th International Symbiosis Society Congress. Holobionts in the Anthropocene

CONGRESS CENTER LYON, FRANCE

2022

Inscripción

Actualización en metagenómica bacteriana y viral.

CENAT-CENIBIOT SAN JOSÉ, COSTA RICA

2022

· Curso, vuelo, viáticos y hospedaje.

Mentorías.

Licenciatura en biología y medio ambiente

Universidad Guizar y Valencia

MAYRA CAMPOS OJEDA

0 1 1 1

· Identificación de actividad pectinolítica en bacterias intestinales del gusano rojo de maguey: Comadia redtenbacheri

Licenciatura en biología y medio ambiente

Universidad Guizar y Valencia

AXEL EMMANUEL PÉREZ ACUÑA

2022-actual

2022-actual

• Identificación de bacterias celulolíticas aisladas de intestinos de Comadia redtenbacheri

Licenciatura en biología

Facultad de Ciencias, UNAM

KAREN LIZBETH CLARO MENDOZA

2021-2022

· Predicción de islas genómicas, análisis filogenéticos y genómicos de una cepa de Bradyrhizobium aislada de los nódulos de Lysiloma sp.

Enseñanza

Análisis de Metagenomas

Ayudante

Instituto de ciencias del Mar y Limnología, UNAM.

Enero, 2023 **Ayudante**

RED MEXICANA DE BIOINFORMÁTICA. CDSB CCG, UNAM.

Agosto, 2022

Taller de Genómica Funcional de Hongos

Instructora

Universidad Autónoma de Querétaro, Facultad de Química. (Virtual) Curso Integral para el Análisis de datos de Genómica y Transcriptómica 2022

Junio, 2022

Unidad Universitaria de Secuenciación Masiva y Bioinformática. IBt, UNAM.

Taller Internacional de Análisis Avanzados de Metagenomas

Ayudante Enero. 2022

Microbioma y efectos de la microbiota en hospederos

Coordinadora

Posgrado en Ciencias Bioquímicas

Agosto-Diciembre. 2021

Curso de Herramientas Bioinformáticas para el Análisis de Datos de Secuenciación Masiva

Ayudante

Unidad Universitaria de Secuenciación Masiva y Bioinformática. IBt, UNAM.

Agosto, 2021

Introducción a Linux Instructora LABORATORIO DE ECOLOGÍA GENÓMICA. CCG, UNAM. Enero-Mayo, 2021 **R for Metagenomics Ayudante** SOFTWARE CARPENTRY, BETTERLAB Marzo, 2021 Curso de Herramientas Bioinformáticas para el Análisis de Datos de Secuenciación Ayudante UNIDAD UNIVERSITARIA DE SECUENCIACIÓN MASIVA Y BIOINFORMÁTICA. IBT, UNAM. Enero, 2021 Herramientas Bioinformáticas para el Análisis de Datos de Secuenciación Masiva **Ayudante** Unidad Universitaria de Secuenciación Masiva y Bioinformática. IBt, UNAM. Octubre, 2020 Análisis teórico de metagenomas Ponente MICROMICS Septiembre, 2019 Docente de Educación Preescolar Docente JARDÍN DE NIÑOS HONTORIA, SEP. PACHUCA, HIDALGO Feb, 2009 - Jul, 2016 **Docente en Primaria Multigrado** Docente PRIMARIA AMADO NERVO, SEP. ATOTONILCO, HIDALGO 2006-2007 Difusión y Divulgación Viviendo de aguamiel, la historia del gusano rojo de maguey y su microbioma Enero, 2023 INSTITUTO MORELENSE DE RADIO Y TELEVISIÓN Inferencia funcional del microbioma asociado a Comadia redtenbacheri Diciembre, 2022 SEMANA ACADÉMICA CCG, UNAM Un paseo por la metagenómica Septiembre, 2021 BIOQUÍMICA Y BIOLOGÍA MOLECULAR, MÉXICO CO-ORGANIZACIÓN DEL PRIMER CLUB NACIONAL DE MICROBIOMAS Enero-Diciembre, 2021 MICROBEMX JOURNAL CLUB BICHOS BAJO LA LUPA: EL UNIVERSO DENTRO DE UN INSECTO Octubre, 2019 1ER PUERTAS ABIERTAS CCG, UNAM PROBIÓTICOS Y PREBIÓTICOS: MICROBIOTA FELIZ, INTESTINOS SANOS. Abril, 2018 PUERTAS ABIERTAS IBT, UNAM Congresos_ The gut microbiome of Comadia redtenbacheri contributes to the nutrition of its host Póster 10th International Symbiosis Society Congress, (Congress Center Lyon, France) 2021 Microbial interaction in the gut Comadia redtenbacheri Plática Programming for Evolutionary Biology Conference, (Freie Universität Berlin (Online)) 2017 Secondary enzymatic activities in the pozol fermentation Póster Congreso de Biotecnología, (Centro de Congresos Varadero, Cuba) 2013 Congreso Nacional de Control Biológico Asistencia Centro de Convenciones, (Oaxaca) Actualización DIPLOMADO EN CIENCIA DE DATOS Y BIOINFORMÁTICA Enero - Actual WBDS, ARGENTINA (VIRTUAL) GENOME-CENTRIC METAGENOMICS FOR BIOREMEDIATION AND RESOURCE RECOVERY Noviembre, 2022 INGEBI-CONICET BUENOS AIRES, ARGENTINA 10TH INTERNATIONAL SYMBIOSIS SOCIETY CONGRESS. HOLOBIONTS IN THE ANTHROPOCENE Agosto, 2022 CONGRESS CENTER LYON, FRANCE ACTUALIZACIÓN EN METAGENÓMICA BACTERIANA Y VIRAL. CENAT-CENIBIOT SAN JOSÉ, COSTA RICA **EXPLORING BIOLOGICAL DATA WITH PANDAS** Septiembre, 2021 WBDS, ARGENTINA (VIRTUAL) **DESARROLLO DE FLUJOS EN R** Agosto, 2021 ENCUENTRO DE BIOINFORMÁTICA EN MÉXICO 2021, NNB Y CDSB ANÁLISIS DE AMPLICONES DEL GENE RDNA 16S Agosto, 2020 ATGENOMICS SUPERCOMPUTO APLICADO AL ANÁLISIS MASIVO DE METAGENOMAS Y GENÓMICA COMPARADA Octubre, 2019 SCAYLE LEÓN, ESPAÑA Análisis exploratorio de datos biológicos usando R Julio, 2018 Talleres Internacionales de Bioinformática Nodo Nacional de Bioinformática y CDSB CROMATORGRAFÍA LÍQUIDA DE ALTA RESOLUCIÓN (HPLC) Junio, 2018 CENTRO DE INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA DE YUCATÁN (CICY)

Ensamble y Anotación de Genomas	I.J.: 2017
Talleres Internacionales de Bioinformática Nodo Nacional de Bioinformática	Julio, 2017
Introducción a la Bioinformática	Enero, 2017
Talleres Internacionales de Bioinformática Nodo Nacional de Bioinformática	E11610, 2011
HERRAMIENTAS BIOINFORMÁTICAS APLICADAS AL DISEÑO Y ANÁLISIS DE ADN RECOMBINANTE Y EXPRESIÓN DE PROTEÍNAS	Diciembre, 2013
GLOBAL AGRONOMICS	
Curso Nacional de Control Biológico	Noviembre. 2013
Congreso Nacional de control Biológico	NOVIEITIDIE, 2013

Septiembre, 2013

Habilidades

Laboratorio

UPP-INIFAP

⋈ Extracción de ADN, PCR y Clonación

AISLAMIENTO Y SELECCIÓN DE RHIZOBACTERIAS

- ⋈ Expresión Heteróloga
- □ Cultivos Microbianos y Fermentaciones
- ⊠ Geles de proteína y zimogramas

Lenguajes de Programación

- Bash
- ⋈ R (Básico)

Last updated on February 2023.