

INFORMAȚII PERSONALE

Ina-Ofelia Focșă

LOCUL DE MUNCA PENTRU
CARE SE CANDIDEAZĂ
POZIȚIA

Şef Iucrări
Disciplina Genetică Medicală,
Facultatea de Medicină
Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila” București
Pozitția 9

EXPERIENȚA PROFESIONALĂ

Din 2020-până în prezent

Medic specialist/primar Genetică Medicală

Cytogenomic Medical Laboratory; Calea Floreasca, Nr. 35, Sect. 1, București

- Activitate clinică și de laborator: consilere genetică, consult genetic, examinare dismorfologică, citogenetică, genetică moleculară, interpretare clinică tehnologie NGS (next generation sequencing)

Asistent universitar

Pozitția 18, Disciplina Genetică Medicală, Facultatea de Medicină, Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila”, București

- Activitate didactică, activitate de cercetare în domeniul Geneticii Medicale

Membru în echipa de cercetare/ Asistent cercetare

Institutul Național de Cercetare-Dezvoltare în Domeniul Patologiei și Științelor Biomedicale „Victor Babeș”; Splaiul Independenței Nr. 99-10, Sect.5, București

- Activitate de cercetare în domeniul citogeneticii, geneticii moleculare

Medic rezident Genetică Medicală

Spitalul Clinic de Urgență „Sf.Ioan”; Sos. Vitan Bârzești, Nr. 13, Sect. 5, București

- Activitate clinică și de laborator în domeniul geneticii clinice, dismorfologie, citogenetică, genetică moleculară

Reprezentant Medical, reprezentant medical senior, key account medical representative

Glaxo Wellcome/GSK, Pfizer HCP Corporation, Boehringer Ingelheim Pharma

- Activitate de promovare a medicamentelor, organizare prezentări de grup, mese rotunde și simpozioane pe teme medicale

Medic stagiar

Spitalul Clinic de Obstetrică Ginecologie „Prof. Dr. Panait Sărbu”; Calea Giulești, Nr. 5, Sect. 6, București

- Activitate clinică

EDUCAȚIE ȘI FORMARE

2015-2022

Doctor în Medicină în baza OME 4259

Nivel EQF 8

Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila”, Str. Dionisie Lupu, Nr. 37, Sect. 2, București

- Teza de doctorat: „Conexiuni între spectrul genetic și tabloul clinic în ciliopatii”, coordonator Prof. Dr. Mihaela Bălgrădean

Medic primar Genetică Medicală în baza OMS 2105

Nivel EQF 8

Ministerul Sănătății

- Pregătire în domeniul geneticii clinice, consilierii genetice, dismorfologiei, citogeneticii, geneticii moleculare

Medic specialist Genetică Medicală în baza OMS 398

Nivel EQF 7

Ministerul Sănătății

- Pregătire în domeniul geneticii clinice, consilierii genetice, dismorfologiei, citogeneticii, geneticii moleculare

Doctor-Medic în baza diplomei licență 216

Nivel EQF 6

Ministerul Educației/ Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila”, București

- Pregătire în domeniul medicină generală

COMPETENȚE PERSONALE

Limbă(i) maternă(e) Limba română

Alte limbi străine cunoscute

	INTELEGERE		VORBIRE		SCRIERE
	Ascultare	Citire	Participare la conversație	Discurs oral	
Engleză	C1	C1	B2	B2	C1
			Atestat UMFCD 1026/14.12.2022		
Franceză	B1	B2	B2	B2	B2
		Scrieți denumirea certificatului. Scrieți nivelul, dacă îl cunoașteți.			
Rusă	A1	A2	A1	A1	A2

Niveluri: A1/A2: Utilizator elementar - B1/B2: Utilizator independent - C1/C2: Utilizator experimentat
Cadrul european comun de referință pentru limbi străine

Competențe de comunicare

- excelente competențe de comunicare și lucru în echipă dobândite pe parcursul carierei de reprezentant medical, medic și asistent universitar cât și prin experiență acumulată prin cursuri de pregătire: Comunicare asertivă, Curs de Negociere în Afaceri.

Competențe organizaționale/manageriale

- foarte bună adaptabilitate la diferite medii de lucru datorată abilității personale de a fi flexibilă și de a interacționa ușor sau crea legături cu alte persoane, experiență acumulată odată cu dezvoltarea carierei personale în mai multe planuri și domenii diferite: farmaceutic, clinic, de cercetare, academic
- complianță foarte bună în respectarea termenelor limită datorită capacitatea de organizare și pregătirii în cadrul unor cursuri de Managementul timpului
- experiență organizatorică acumulată prin participarea/ organizarea unor întuniri științifice, workshop-uri, mese rotunde, simpozioane

Competențe dobândite la locul de muncă

- competențe în cercetare și în genetica clinică în special a bolilor neurodezvoltare, bolilor de imprinting sau ciliopatiilor precum și o bună cunoaștere a tehnicilor de laborator citogenetice sau moleculare acumulate ca medic rezident/specialist/primar, ca membru în echipa de cercetare în Laboratorul de Genetică medicală- Institutul de cercetare V. Babeș, ca membru al unor proiecte internaționale COST sau ca doctorand
- bună pregătire în dismorfologie și consiliere genetică datorită participării la variate cursuri de pregătire

Competențe digitale
AUTOEVALUARE

Procesarea informației	Comunicare	Creare de conținut	Securitate	Rezolvarea de probleme
Utilizator independent				

Niveluri: Utilizator elementar - Utilizator independent - Utilizator experimentat
Competențele digitale - Grilă de auto-evaluare

- o foarte bună stăpânire a programelor de operare Microsoft (Word, PowerPoint), Macintosh (Keynote, Pages), Prezi
- bune aptitudini de editare grafică Corel Draw
- bune cunoștințe de utilizare a platformelor digitale de comunicare Classroom, Zoom

Permis de conducere categoria B

INFORMATII SUPLIMENTARE

Burse

- Bursă din partea Societății Europene de Genetică Umană pentru participarea la cursul: Basic and Advance Course in Genetic Counseling- mai 2016, Bertinoro, Italia
- Bursă din partea Societății Europene de Genetică Umană pentru participarea la cursul: „Manchester dysmorphology Course”; mai 2015, Manchester, Regatul Unit al Marii Britanii
- Bursă „participare la” a 2-a ediție a Școlii Europene de Boli de Imprinting” în cadrul proiectului COST European Network for Human Congenital Imprinting Disorders, aprilie 2015, Paris, Franța
- Bursă pregătire în „Tehnici de laborator în bolile de imprinting” în Laboratorul de Genetică Moleculară, Clinica Universitară Uniklinikum, Aachen, Germania, ianuarie 2015, în cadrul proiectului COST European Network for Human Congenital Imprinting Disorders

Cursuri

- “**Fifth European Society of Human Genetics training: Course in Cardiogenetics**”, October 2-5, 2021, Antwerp, Belgia
- “**Eighth European Course in Clinical Dysmorphology “What I Know Best”** - Web-seminar, 1-3 Octombrie, 2020, Roma, Italia
- **Clinical management of Brain Malformation Training school** COST Action CA16118: European Network on Brain Malformations, 5-6 Martie 2020, București
- The European Society of Human Genetics (ESHG) and European School of Genetic Medicine (ESGM)- “**Clinical Genomics and NGS**” Web-seminar, 30 Aprilie – 1 Mai, 2018, Bertinoro di Romana, Italia
- Universita Cattolica de Sacro cuore, Instituto di Genetica Medica- **Seventh European Course in Clinical Dysmorphology “What I Know Best”**, 6-8 Novembrie, 2017, Roma, Italia
- The European Society of Human Genetics (ESHG) and European School of Genetic Medicine (ESGM)- “**Clinical Genomics and NGS**” Web-seminar, 30 Aprilie – 5 Mai, 2017, Bertinoro di Romana, Italia
- American Society of Human Genetics- **Genetic Testing in Children Webinar**, 6 Mai , 2017
- American Society of Human Genetics- **Undergraduate Genetics Education Workshop**, 18-22 Octombrie 18 -22, 2016, Vancouver, Canada
- The European Molecular Biology Organization (EMBO)- **3th International cilia meeting-“Cilia 2016”**, 4-7 October 4-7, 2016, Amsterdam, Olanda
- The European Society of Human Genetics (ESHG) and European School of Genetic Medicine (ESGM)- **Basic and Advance Course in Genetic Counseling**- 28 Aprilie – 3 Mai 2016 – Bertinoro di Romana, Italia
- European Network of Human Congenital Imprinting Disorders and Biomedicine and Molecular Biosciences COST Action BM1208- **2nd European Imprinting Disorders School**, 2015, – Paris, Franța;
- The European Society of Human Genetics (ESHG) and Manchester Centre for Genomic Medicine- **Manchester Dysmorphology Training Course 2015**, April 21-23, 2015, Manchester, Regatul Unit al Marii Britanii;
- European Network of Human Congenital Imprinting Disorders and Biomedicine and Molecular Biosciences COST Action BM1208- **Lab techniques in imprinting**

disorders- ianuarie, 2015, - Aachen, Germania;

- Universita Cattolica de Sacro cuore, Instituto di Genetica Medica- **Fifth European Course in Clinical Dysmorphology “What I Know Best”**, November 14-16, 2013, Roma, Italy
- The European Society of Human Genetics (ESHG), European School of Genetic Medicine (ESGM) and Centro Residenziale Universitario Bertinoro- **The 26th Course in Medical Genetics** – 12-16 Mai, 2013, Bertinoro di Romagna, Italia
- Institutul National de Cercetare-Dezvoltare in Domeniul Patologiei si Științelor Biomedicale „Victor Babes”- **Tehnologii de diagnostic genetic** – Mai- Septembrie, 2013, București, România
- Societatea Română de Genetică Medicală și Universitatea de Medicină Oradea- **7th International Course in Medical Genetics “Medical Genetics Today”** – 30 August- 2 Septembrie, 2013, Oradea, Romania
- Societatea Română de Genetică Medicală și Universitatea de Medicină “Gr.T.Popă” Iași **“Semne clinice evocatoare în genetica medicală”** - 4 Octombrie, 2012, Iasi, Români

Afilieri

- Societatea Română de Genetică Medicală (SRGM)
- Societatea Europeană de Genetică Umană (ESHG)
- Societatea Europeană de Reproducere Asistată și Embriologie
- Societatea Americană de Genetică Umană
- Rețeaua Europeană de Boli Congenitale de Imprinting
- Rețeaua Europeană de Malformații Cerebrale

Proiecte

2013-2015 Membru în echipa de cercetare în cadrul proiectului **PN II. No 42-130-1**- Institutul National de Cercetare-Dezvoltare in Domeniul Patologiei si Științelor Biomedicale „Victor Babes” Studiu multidisciplinar clinic, citogenetic și molecular al sindroamelor de neurodezvoltare caracterizate prin dizabilitate intelectuală și malformații multiple. Aplicații în evaluarea și managementul bolilor rare.

2014-2017 Membru în echipa de cercetare în cadrul proiectului **COST Action BM1208** European Network for Human Congenital Imprinting Disorders Studiu clinic, molecular și managementul bolilor congenitale de imprinting.

2017-2021 Membru în echipa de cercetare în cadrul proiectului **COST Action CA16118** European Network on Brain Malformation (Neuro-MIG)

Publicații în reviste ISI sau BDI

The impact of Next Generation Sequencing in Diagnosis and Management of Rare Diseases: Bloom Syndrome

Ina-Ofelia FOCSA, Andreea TUTULAN-CUNITA, Anca PAVEL, Diana PREPELITA, Diana BRATU, Laurentiu Camil BOHILTEA, Danae STAMBOULI: Medicina Modernă 2022, Vol. 29, No.3, <https://doi.org/10.31689/rmm.2022.29.3.187>

Clinical aspects of a rare disease: Bardet Biedl syndrome

Ina Ofelia Focșa, Magdalena Budășteanu, Cristina Stoica, Florina Nedea, Claudia Jurcă, Lavinia Caba, Lăcrămioara Butnariu, Monica Pânzaru, Cristina Rusu, and Mihaela Bălgrădean: Medicina Modernă 2022, Vol. 29, No. 1, <https://doi.org/10.31689/rmm.2021.29.1.37>

A case of Bardet-Biedl syndrome caused by a recurrent variant in BBS12: A case report

Ina Ofelia Focșa, Magdalena Budășteanu, Carmen Burloiu, Sheraz Khan, Laurențiu C. Bohiltea, Erica E. Davis and Mihaela Bălgrădean: A case report. Biomedical Reports, 15, 103. <https://doi.org/10.3892/br.2021.1479>

Clinical and genetic heterogeneity of primary ciliopathies (Review)

Focșa, I.O., Budășteanu, M., & Bălgrădean, M. (2021). International Journal of Molecular Medicine, 48, 176. <https://doi.org/10.3892/ijmm.2021.5009>

Treatment of Epilepsy Associated with Common Chromosomal Developmental Diseases

M. Budisteanu, C. Jurca, Sorina Mihaela Papuc, **I. Focșa**, D. Riga, S. Riga, A. Jurca, A. Arghir; *Open Life Sciences*, vol. 15, no. 1, 2020, pp. 21-29. <https://doi.org/10.1515/biol-2020-0003>

Neurofibromatosis type 1 associated with moyamoya syndrome. Case report and review of the literature

M. Budisteanu, C Burloiu, S.M. Papuc, **I.O. Focșa**, D. Riga, S. Riga, A. Arghir; *Rom J Morphol Embryol*. 2019;60(2):713-716. PMID: 31658349; ISSN 2066-8279

Publicații în ISI
PROCEEDINGS**Bardet Biedl Syndrome: A Reference for Ciliopathies****Focșă I. O.**, Toader D. O., Budisteanu M., Bohiltea L. C., Suciu N., Balgradean M.: Proceedings of the Annual Days of the National Institute for Mother and Child Health "Alessandrescu-Rusescu" Martie 2020, ISBN 978-88-85813-86-1

Capitole carte

First-Tier Array CGH in Clinically Variable Entity Diagnosis: 22q13.3 Deletion SyndromeM. Budisteanu, A. Tutulan Cunită, **I O Focșă**, S. M. Papuc, A. Arghir; Chapter in book Chromosomal Abnormalities (October 9th 2019) DOI: 10.5772/intechopen.89399Available from: <https://www.intechopen.com/books/chromosomal-abnormalities/first-tier-array-cgh-in-clinically-variable-entity-diagnosis-22q13-3-deletion-syndrome>

Publicații în alte reviste

Testarea genetică în afecțiunile dermatologice

IO Focșă, Diana Prepelită, AT Cuniță, Danae Stambouli; Revista Dermatologie, Medical Market, iunie 2022

<http://revistamedicalmarket.ro/articol/testarea-genetic-n-afeciunile-dermatologice>**Ochiul sub lupa genomicii**

IO Focșă, Diana Prepelită, AT Cuniță, Danae Stambouli; Revista Oftalmologie, Medical Market, mai 2022

<http://revistamedicalmarket.ro/articol/ochiul-sub-lupa-genomicii>**Genetica- O lupă pentru investigarea bolilor oftalmologice**

IO Focșă, AT Cuniță, Danae Stambouli; Revista Oftalmologie, Medical Market, iunie 2021

<http://revistamedicalmarket.ro/articol/genetica-o-lup-pentru-investigarea-bolilor-oftalmologice>**Odiscea diagnosticului clinic. Cum poate genetica ajuta?**IO Focșă, AT Cuniță, Danae Stambouli; Revista Pediatrie, Medical Market, aprilie, 2021, <http://revistamedicalmarket.ro/articol/odiscea-diagnosticului-clinic-cum-poate-genetica-ajuta>

Lucrări prezentate la Congrese și Conferințe

Exploring the distinct phenotypes of nine Romanian patients harboring Arg355* variant in BBS12**I.O. Focșă**, Cristina Rusu, Monica Pânzaru, Lăcrămioara Butnariu, Magdalena Budisteanu, Laurențiu Bohiltea, Andreea Tuțulan-Cuniță, Danae Stambouli, Sheraz Khan, Erica Davis, Mihaela Bâlgărean, 2022 Annual Meeting of the American Society of Human Genetics, Los Angeles, California, October 25-19**Clinical and molecular characterization of a rare case diagnosed with Bardet Biedl Syndrome****I. O. Focșă**, M. Budisteanu, C. Burloiu, L. C. Bohiltea, M. Balgradean; 53rd European Society of Human Genetics (ESHG) Virtual Conference, June 6-9, 2020; *Eur J Hum Genet* **28**, 798–1016 (2020). <https://doi.org/10.1038/s41431-020-00741-5>; ISSN 1476-5438**Genomic assay in autism spectrum disorders: a study of 200 cases****I. O. Focșă**, S.M. Papuc, A. Tutulan Cunită, F. Rad, L. Mateescu, R. Grozavescu , B. Budisteanu, C. Iliescu , D. Birca , C. Anghelescu, D. Ioana, D. Riga, S. Riga, I. Dobrescu, L.C. Bohiltea, A. Arghir M. Budisteanu, 2019 Annual Meeting of the American Society of Human Genetics, Houston, Texas on October 15-19, 2019**Molecular cytogenetic and clinical assessment in a new case of partial trisomy 9****I. O. Focșă**, D. Ioana, C. Anghelescu, L. C. Bohiltea, M. Budisteanu, 52nd European Society of Human Genetics Conference 2019, June 15-18, 2019 in Gothenburg, Sweden, *Eur J Hum Genet* **27**, 1174–1813 (2019). <https://doi.org/10.1038/s41431-019-0494-2>; ISSN 1476-5438**From cilia to complex disorders: The ciliopathies****I. O. Focșă**, L. C. Bohiltea, M. Balgradean, Annual Scientific Meeting of Victor Babeș Institute; The 11th National Pathology Symposium, November 22 - 24, 2018, Bucharest, Romania**Clinical approach of Angelman Syndrome: a study of 23 cases****I. O. Focșă**, L. C. Bohiltea, D. Craiu, C. Iliescu, D. Birca, A.C. Tutulan Cunită, S.M. Papuc, A. Arghir, Magdalena Budisteanu, American Society of Human Genetics Annual Meeting, October 17-21, 2018, San Diego, USA**The past, the present and the future in ciliopathies****Ina Ofelia Focșă,**

The 5th National Congress of Medical Genetics, September 26 - 28, 2018, Gura Humorului, Romania

Romanian Journal of Rare Disease, suppl. 1/2018, pg 49, ISSN 2068-5882, www.rjrd.ro

A new case involving 2q13 microduplication associated with autism spectrum disorder, intellectual

disability and dysmorphic features

I. O. Focșă, L.C.Bohiltea, I. Streata, S. Sosoi, M. Ioana,M.Budisteanu, 51st European Society of Human Genetic Conference, June 16-19, 2018, Milan, Italy, Eur J Hum Genet 27, 1–688 (2019). <https://doi.org/10.1038/s41431-019-0404-7>; ISSN 1476-5438

Clinical and molecular variability in Niemann-Pick type B

I. Focșă, S. Macovei, Dobrescu, L. Bohiltea, M. Budisteanu American Society of Human Genetics Annual Meeting, October 17-21, 2017, Orlando, USA

The impact of Moyamoya syndrome in a patient with neurofibromatosis type I

IO Focșă, LC Bohiltea, C Burloiu, M Budisteanu, XXIII World Congress of Neurology, September 16-21, 2017, Kyoto, Japan, *Journal of the Neurological Sciences*, Volume 381, Supplement, 15 October 2017, Pages 381–382, Doi <http://dx.doi.org/10.1016/j.jns.2017.08.3292>

ISSN 0022-510X

Genomic variants in intellectual disability in siblings

Magdalena Budisteanu, Sorina Mihaela Papuc, Raluca Colesniuc, Raluca Grozavescu, Diana Barca, Bogdan Budisteanu, Carmen Burloiu, **Ina Ofelia Focșă**, Iuliana Dobrescu, Andreea-Cristina Tutulan-Cunita, Aurora Arghir

11th European Cytogenetics Conference 1-4 July, 2017, Florence, Italy

Molecular cytogenetics 2017 10(Suppl 1):20, <https://doi.org/10.1186/s13039-017-0319-3>

ISSN: 1755-8166

ACSL4 intragenic deletion in a boy with complex phenotype

I.O. Focșă, L.C.Bohiltea, B.Wollnik, M.Budisteanu

52nd European Human Genetics Conference, May 27–30, 2017, Copenhagen, Denmark,

Eur J Hum Genet 26, 820–1023 (2019). <https://doi.org/10.1038/s41431-018-0248-6>; ISSN 1476-5438

Clinical characterization of a new case with chromosome 3 terminal microdeletion, involving CHL1 gene

I.O Focșă, M Ioana, I Streata, S Serban Sosoi, A Pirvu, LC Bohiltea, M Budisteanu

8th Europaediatrics Congress, 7-10 June, 2017, Bucharest, Romania

BMJ Journals: Archives of Disease in Childhood Jun 2017, 102 (Suppl 2) A88; DOI: 10.1136/archdischild-2017-313273.228; ISSN 1468-2044

Challenges in clinical interpretation of gfap gene variant in a child with with Alexander disease

Magdalena Budisteanu, Sorina Mihaela Papuc, **Ina Ofelia Focșă**, Dana Craiu

8th Europaediatrics Congress, 7-10 June, 2017, Bucharest, Romania BMJ Journals: Archives of Disease in Childhood Jun 2017, 102 (Suppl 2) A85; DOI: 10.1136/archdischild-2017-313273.219 ISSN 1468-2044

Clinical findings in a girl with 8p23.1-p22 duplication

I.O Focșă, I. Streata, S. Serban Sosoi, L.C Bohiltea, M. Ioana, M. Budisteanu

American Society of Human Genetics Annual Meeting, October 18-22, Vancouver, Canada

Epileptic seizures associated with chromosomal abnormalities

M. Budisteanu, A. Tutulan-Cunita, S. Papuc, C. Iliescu, C. Burloiu, **I. Focșă**, D.Craiu, I. Minciù, D. Barca, B. Budisteanu, M. Cristea, I. Borcan, A. Arghir

The European Human Genetic Conference 2016, May 21-24, 2016, Barcelona, Spain

European Journal of Human Genetics 24(1): 191, 2016, ISSN 1018-4813

Copy number variants in a cohort of Romanian patients with neurodevelopmental disorders

Arghir, S. Papuc, C. Iliescu, D. Craiu, D. Barca, B. Budisteanu, **I. Focșă**, M. Cristea, I. Borcan¹, M. Budisteanu, A. Tutulan-Cunita

The European Human Genetic Conference 2016, May 21-24, 2016, Barcelona, Spain

European Journal of Human Genetics 24(1): 439-440,2016, ISSN 1018-4813

Chromosome 8p abnormalities associated with severe global developmental delay: report of two cases

I. O. Focșă, M. Budisteanu, A. Tutulan-Cunita, S.M. Papuc, C. Burloiu, A. Arghir

The 13th International Congress of Human Genetics 2016, April 3-7, 2016, Kyoto, Japan

Duplication of 1q21.3-q22 in a child with developmental delay, dysmorphic features and obesity

I. O. Focșă, A. Tutulan-Cunita, S.M. Papuc, M. Budisteanu, D. Le Tessier, A. Lebar, J-M. Dupont, A. Arghir

American Society of Human Genetics Annual Meeting, 6-10.10.2015, Baltimore, USA

1p36 deletion syndrom – a rare cause of intellectual disability in children

M. Budisteanu, A. Tutulan-Cunita, S.M. Papuc, **I. Focșă**, D. Barca, O. Tarta-Arsene, C. Iliescu, I. Acsinte, N. DiDonato, K. Hackmann, A. Arghir

2nd National Conference of Romanian Paediatric Neurology Society, November 5-7,2015, Bucharest, Romania

Management of pediatric patients with neuropsychiatric disorders: genetic and genomic techniques as diagnostic tools

Tutulan-Cunita, A. Arghir, **I. O. Focșă**, S.M. Papuc, D.Craiu C. Iliescu, I. Borcan, M. Cristea, M.

Budisteanu

The XIIth Paediatric National Congress National, September 2-5 2015, Timisoara, Paediatrician Journal XVIII (S2): 85 (2015), ISSN 2360-4557.

Diagnosis and management of Romanian children with Williams-Beuren syndrome

I. O. Focsa, A. Arghir, S. M. Papuc, A. C. Tutulan-Cunita, C. Iliescu, D. Craiu, C. Burloiu, M. Boer, B. Budisteanu, M. Budisteanu

The European Human Genetic Conference 2015, June 6-9, Glasgow, Scotland, United Kingdom

European Journal of Human Genetics 23(1): 195-196, 2015, ISSN 1018-4813

Genomic technologies – investigative tools in neurodevelopmental disorders

A. Tutulan-Cunita, M. Budisteanu, **I.O. Focsa**, S.M. Papuc, C. Pomeran, C. Burloiu, I. Minciù, B. Budisteanu, D. Craiu, A. Arghir

Xth International Congress of Public Association of geneticists and breeders of Republic of Moldova, June 28-july 1, 2015, Chisinau, Moldova

Phelan-McDermid syndrome in two siblings with complex phenotype

Dr. Magdalena BUDIȘTEANU, Dr. Andreea-Cristina TUTULAN-CUNITĂ, Drd. Sorina Mihaela PAPUC, Dr. **Ina Ofelia FOCŞA**, DR. Silviu VULTUR, Dr. Aurora ARGHIR, Dr. Raluca Grozavescu

12th European Paediatric Neurology Society Congress, May 27-30, 2015, Vienna, Austria

European Journal of Paediatric Neurology, 19:S76-S77, 2015, ISSN 1090-3798

Comparative genomic hybridization microarray-based in neurodevelopmental disorders investigation in children

Dr. Aurora ARGHIR, Dr. Magdalena BUDIȘTEANU, **Dr. Ina Ofelia FOCŞA**, Drd. Sorina Mihaela PAPUC, Dr. Carmen BURLOIU, Dr. Catrinel ILIESCU, Dr. Diana BARCA, Dr. Marioara CRISTE A, Dr. Ioana BORCAN, Dr. Andreea-Cristina TUTULAN-CUNITĂ

Paediatric National Conference 2015, April 1-4, 2016, Bucharest, Romania

Angelman Syndrome - imprinting disorder with severe clinical impairment: diagnosis and management (Oral presentation)

Dr. Ina FOCŞA, Dr. Magdalena BUDIȘTEANU, Drd. Sorina Mihaela PAPUC, Dr. Andreea-Cristina TUTULAN CUNITĂ, Dr. Catrinel ILIESCU, Dr. Diana BARCA, Dr. Bogdan BUDIȘTEANU Dr. Dana CRAIU, Dr. Monica BOER, Dr. Aurora ARGHIR

2nd European Imprinting Disorders School, May 4-6, 2015, Paris, France

ANEXE

ianuarie, 2023