

## INFORMAȚII PERSONALE

Ina-Ofelia Focșa

LOCUL DE MUNCA PENTRU  
CARE SE CANDIDEAZĂ  
POZIȚIA

**Șef lucrări**  
**Disciplina Genetică Medicală,**  
**Facultatea de Medicină**  
**Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila” București**  
**Poziția 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: consiliere genetică, consult genetic, examinare dismorfologică, citogenetică, genetică moleculară, interpretare clinică tehnologie NGS (next generațion sequencing)

Din 2016-până în prezent

**Asistent universitar**

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

- Activitate didactică, activitate de cercetare în domeniu Geneticii Medicale

2013-2015

**Membu în echipa de cercetare/ Asistent cercetare**

Institutul National de Cercetare-Dezvoltare in Domeniul Patologiei si Științelor Biomedicale „Victor Babeș”; Splaiul Independentei Nr. 99-10, Sect.5, București

- Activitate de cercetare în domeniul citogeneticii, geneticii moleculare

2010-2015

**Medic rezident Genetică Medicală**

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

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

2000-2009

**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

1999-2000

**Medic stagiar**

Spitalul Clinic de Obstetrica Ginecologie „Prof. Dr. Panait Sârbu”; 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

2021

**Medic primar Genetică Medicală în baza OMS 2105**

Nivel EQF 8

Ministerul Sănătății

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

2010-2015

**Medic specialist Genetică Medicală în baza OMS 398**

Nivel EQF 7

Ministerul Sănătății

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

1992-1998

**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

COMPETENTE PERSONALE

Limba(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 experiența 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 capacității de organizare și pregătirii în cadrul unor cursuri de Managementul timpului
- experiență organizatorică acumulată prin participarea/ organizarea unor întruniri 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	Utilizator independent	Utilizator independent	Utilizator independent	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, Istituto 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, Istituto 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 26<sup>th</sup> Course in Medical Genetics** – 12-16 Mai, 2013, Bertinoro di Romagna, Italia
- Institutul National de Cercetare-Dezvoltare in Domeniul Patologiei si Ştiinţelor Biomedicale „Victor Babeş”- **Tehnologii de diagnostic genetic** – Mai- Septembrie, 2013, Bucureşti, România
- Societatea Română de Genetică Medicală şi Universitatea de Medicină Oradea- **7<sup>th</sup> International Course in Medical Genetics “Medical Genetics Today”** – 30 August- 2 Septembrie, 2013, Oradea, Romania
- Societatea Română de Genetică Medicală şi Universitatea de Medicină “Gr.T.Popa” Iaşi **“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 şi Embriologie
- Societatea Americană de Genetică Umană
- Reţeaua Europeană de Boli Congenitale de Imprinting
- Reţeaua Europeană de Malformaţii 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 Ştiinţelor Biomedicale „Victor Babeş” Studiu multidisciplinar clinic, citogenetic şi molecular al sindroamelor de neurodezvoltare caracterizate prin dizabilitate intelectuală şi malformaţii multiple. Aplicaţii în evaluarea şi 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 şi 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)

#### Publicaţii în reviste ISI sau BDI

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

Ina-Ofelia FOCŞA, 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 Focşa**, Magdalena Budişteanu, Cristina Stoica, Florina Nedelea, 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 Focşa**, Magdalena Budişteanu, Carmen Burloiu, Sheraz Khan, Laurenţiu C. Bohiltea, Erica E. Davis and Mihaela Bălgrădean: *Biomedical Reports*, 15, 103. <https://doi.org/10.3892/br.2021.1479>

**Clinical and genetic heterogeneity of primary ciliopathies (Review)**

**Focşa, I.O.**, Budişteanu, 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. Budişteanu, C. Jurca, Sorina Mihaela Papuc, **I. Focşa**, 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. Budişteanu, C Burloiu, S.M. Papuc, **I.O. Focşa**, 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  
**Focsa I. O.**, Toader D. O., Budisteanu M., Bohiltea L. C., Suciuc 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 Syndrome  
M. Budisteanu, A. Tutulan Cunita, **I O Focsa**, S. M. Papuc, A. Arghir; Chapter in book Chromosomal Abnormalities (October 9th 2019) DOI: 10.5772/intechopen.89399  
Available 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 Focşa, 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 Focşa, 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 Focşa, AT Cuniță, Danae Stambouli; Revista Oftalmologie, Medical Market, iunie 2021  
<http://revistamedicalmarket.ro/articol/genetica-o-lup-pentru-investigarea-bolilor-oftalmologice>
- Odiseea diagnosticului clinic. Cum poate genetica ajuta?  
IO Focşa, AT Cuniță, Danae Stambouli; Revista Pediatria, Medical Market, aprilie, 2021,  
<http://revistamedicalmarket.ro/articol/odiseea-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. Focşa**, Cristina Rusu, Monica Pânzaru, Lăcrămioara Butnariu, Magdalena Budişteanu, Laurențiu Bohiltea, Andreea Țuțulan-Cuniță, Danae Stambouli, Sheraz Khan, Erica Davis, Mihaela Bălgrădean, 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. Focsa**, 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. Focsa**, S.M. Papuc, A. Tutulan Cunita, F. Rad, L. Mateescu, R. Grozavescu, B. Budisteanu, C. Iliescu, D. Birca, C. Angheliescu, 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. Focşa**, D. Ioana, C. Angheliescu, L. C. Bohiltea, M. Budişteanu, 52<sup>nd</sup> 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. Focsa**, L. C. Bohiltea, M. Balgradean, Annual Scientific Meeting of Victor Babeş Institute; The 11th National Pathology Symposium, November 22 - 24, 2018, Bucharest, Romania
- Clinical approach of Angelman Syndrome: a study of 23 cases  
**I. O. Focsa**, L. C. Bohiltea, D. Craiu, C. Iliescu, D. Birca, A.C. Tutulan Cunita, S.M. Papuc, A. Arghir, Magdalena Budişteanu, 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 Focsa**,  
The 5th National Congress of Medical Genetics, September 26 - 28, 2018, Gura Humorului, Romania  
*Romanian Journal of Rare Disease*, supl. 1/2018, pg 49, ISSN 2068-5882, [www.rjrd.ro](http://www.rjrd.ro)  
A new case involving 2q13 microduplication associated with autism spectrum disorder, intellectual

[disability and dysmorphic features](#)

I. O. Focşa, L.C.Bohiletea, I. Streata, S. Sosoi, M. Ioana, M. Budisteanu, 51<sup>st</sup> *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. Focşa**, 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 Focşa**, 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 Focşa**, Iuliana Dobrescu, Andreea-Cristina Tutulan-Cunita, Aurora Arghir

*11<sup>th</sup> 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. Focşa**, L.C.Bohiletea, B.Wollnik, M.Budisteanu

*European Society of Human Genetics Conference, May 27–30, 2017, Copenhagen, Denmark,*

*Eur J Hum Genet* **26**, 820–823 (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 Focşa**, M Ioana, I Streata, S Serban Sosoi, A Pirvu, LC Bohiltea, M Budisteanu

*8<sup>th</sup> 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 Alexander disease](#)

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

*8<sup>th</sup> 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 Focşa**, 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. Focşa**, D.Craiu, I. Minciu, 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. Focşa**, M. Cristea, I. Borcan<sup>1</sup>, 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. Focşa**, M. Budisteanu, A. Tutulan-Cunita, S.M. Papuc, C. Burloiu, A. Arghir

*The 13<sup>th</sup> 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. Focşa**, 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. Focşa**, 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. Focşa**, S.M. Papuc, D.Craiu C. Iliescu, I. Borcan, M. Cristea, M.

Budisteanu

*The XI<sup>th</sup> 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. Minciu, B. Budisteanu, D. Craiu, A. Arghir

*X<sup>th</sup> 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 BUDIŞTEANU, Dr. Andreea-Cristina TUTULAN-CUNIŢA, Drd. Sorina Mihaela PAPUC, Dr. **Ina Ofelia FOCŞA**, DR. Silviu VULTUR, Dr. Aurora ARGHIR, Dr. Raluca Grozavescu

*12<sup>th</sup> 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 BUDIŞTEANU, **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-CUNIŢA

*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 BUDIŞTEANU, Drd. Sorina Mihaela PAPUC, Dr. Andreea-Cristina TUTULAN CUNIŢA, Dr. Catrinel ILIESCU, Dr. Diana BARCA, Dr. Bogdan BUDIŞTEANU Dr. Dana CRAIU, Dr. Monica BOER, Dr. Aurora ARGHIR

*2<sup>nd</sup> European Imprinting Disorders School, May 4-6, 2015, Paris, France*

ANEXE

Ianuarie, 2023