

## CURRICULUM VITAE

### INFORMAȚII PERSONALE

- **Nume:** Iulia-Diana STANCA
- **ORCID ID:** 0000-0002-5965-8590
- **Researcher ID:** GYU-2717-2022

### ACTIVITATE PROFESIONALĂ

- 2005 - 2017** Asistent universitar – disciplina *Neurologie*, Facultatea de Medicină, UMF Craiova;
- 2017 - 2023** Șef de lucrări – disciplina *Neurologie, Nursing Clinic Neurologie și Psihiatrie*, Facultatea de Moașe și Asistență Medicală, UMF Craiova;
- 2023 – prezent** Conferențiar universitar - disciplina *Neurologie, Nursing Clinic Neurologie și Psihiatrie*, Facultatea de Moașe și Asistență Medicală, UMF Craiova;
- 2013** Doctor în Medicină prin Ordinul MECTS 3250 MD din 20.02.2013. Titlul tezei: ***Studiul corelațiilor dintre aspectele histologice și funcția cognitivă în tumorile cerebrale***, Conducător Științific: Prof. Univ. Dr. Ștefania Crăițoiu, Universitatea de Medicină și Farmacie Craiova, Calificativ - foarte bine.
- 2010** Medic primar *Neurologie*
- 2005** Medic specialist *Neurologie*
- 2000** Medic rezident *Neurologie* prin promovarea examenului național de rezidențiat (Sesiunea ianuarie 2000);
- 1984 - 1988** Colegiul Național *Carol I* Craiova, profilul Matematică-Fizică;
- 1989 - 1995** Absolventă al Facultății de Medicină din cadrul UMF Timișoara, specializarea *Medicină generală*;
- 2005 - 2007** Modul de *Psiho-pedagogie* organizat de *Departamentul pentru Pregătirea Personalului Didactic* al Universității de Medicină și Farmacie *Craiova*.

### CURSURI ȘI DIPLOME

- Octombrie 2021** Coordonator Program EMCD cu tema ”Principii de diagnostic și strategii terapeutice în recuperarea pacientului cu tulburări cognitive și a pacientului post AVC” susținut de UMF ”Carol Davila” București.

- Februarie 2020** Absolventă a Cursului postuniversitar pentru obținere competenței în Electromiografie, organizat de UMF ”Carol Davila” din București.
- Februarie 2013** Curs postuniversitar ”Elaborarea protocoalelor de bună practică, elemente de promovare a formelor de organizare și eficientizare a municipii, asigurarea sănătății și securității la locul de muncă”.
- Februarie 2013** Cursul Național de Management al Bolnavului Hipertensiv. Actualități în Diagnostic și Tratament, desfășurat în Craiova, organizat de UMF ”Carol Davila” din București.
- Aprilie 2007** Relații publice în sistemul sanitar, Bazna, 20-22 aprilie 2007.
- Septembrie 2007** Absolventă a Cursului postuniversitar de Neurosonologie organizat de UMF ”Carol Davila” din București.

### EXPERIENȚA ACUMULATĂ ÎN PROGRAME INTERNAȚIONALE

- Martie 2018** Exchange Programme: Introduction to LCGI Therapy, Tel Aviv, Israel
- Septembrie 2016** Exchange Programme in Parkinson Disease, Sevilla, Spania
- Septembrie 2015** Absolventă a cursului Training on Duodopa therapy desfășurat în Copenhaga, Danemarca
- Octombrie 2011** Absolventă a Munich International teaching Course on Vestibular and Ocular Motor Disorders, desfășurat în Munchen, Germania.
- Iunie 2009** Absolventă a MasterClass Excellence in Epilepsy, London, UK.

### GRANTURI/PROIECTE DE CERCETARE ȘTIINȚIFICĂ – DIRECTOR

***Analiza factorilor inflamatori la pacienții cu boală Parkinson***, contract 26/912/1, din 12.09.2022, autoritatea contractantă BBS MEDSEV SRL, 01.10.2022 – 30.09.2023, valoare proiect 50.000 RON, **Director proiect Stanca Iulia-Diana.**

***Din acest proiect am publicat, ca prim autor, articolul:***

**Iulia-Diana Stanca**, Oana Criciotoiu, Simona-Daniela Neamtu, Ramona-Constantina Vasile; Nicoleta-Madalina Berceanu-Bora, Teodora-Nicoleta Minca, Ionica Pirici, Gabriela-Camelia Rosu, Simona Bondari - *The analysis of blood inflammation markers as prognostic factors in Parkinson's disease*, Healthcare 2022, 10(12). <https://doi.org/10.3390/healthcare10122578>. IF=3,160

### GRANTURI/PROIECTE DE CERCETARE ȘTIINȚIFICĂ – MEMBRU

***Sindromul anemic. Incidenta, diagnosticul, supravegherea și consecințele bolii hemolitice a fătului și nou născutului***, contract 26/38C din 24.09.2021, autoritatea contractantă - agenți economici, 01.10.2021 – 30.09.2022, valoare proiect 50.000 RON. **Director proiect Neamțu Simona-Daniela.**

***Proiect PILOT pentru screeningul leziunilor focale hepatice folosind inteligența artificială***, contract 26/531/17 din 31.-5.2022, competiție internă – subprogramul 1.3 (Înființarea de tinere echipe de cercetare), 01.06.2022 – 15.11.2022, valoare proiect 29.279 RON. **Director proiect Kamal Kamal-Constantin.**

***Manifestări neurologice și histopatologia unității neurovasculare în Covid-19***, contract 26/513/17 din 31.05.2022, competiție internă – subprogramul 1.3 (Înființarea de tinere echipe de cercetare), 01.06.2022 – 15.11.2022, valoare proiect 29.279 RON. **Director Roșu Gabriela-Camelia.**

## STUDII ȘTIINȚIFICE MULTICENTRICE INTERNAȚIONALE

### INVESTIGATOR PRINCIPAL

1. An International prospective observational registry in subjects at risk of atherothrombotic events, 2004 – 2007.

### MEMBRU:

1. The Perform Study – An International, randomized, double-blind, two parallel group study comparing terutroban 30 mg o.d. versus aspirin 100 mg o.d. administered orally for a 3-year mean duration (event driven trial), 2006 – 2009 – Subinvestigator.
2. A 24-month, Double-blind, Randomized, Multicenter, Placebo-controlled, Parallel-group Study Comparing the Efficacy and Safety of Fingolimod 1.25 mg and 0.5 mg Administered Orally Once Daily Versus Placebo in Patients With Relapsing-remitting Multiple Sclerosis, 2007 – 2009 (FREEDOMS) – Subinvestigator (trained examining physician)
3. An Extension of the 24-month, Double-blind, Randomized, Multicenter, Placebo-controlled, Parallel-group Study Comparing Efficacy and Safety of Fingolimod (FTY720) 1.25 mg and 0.5 mg Administered Orally Once Daily Versus Placebo in Patients With Relapsing-remitting Multiple Sclerosis, 2009 – 2011 (FREEDOMS II) – Subinvestigator (trained examining physician)
4. A Single Arm, Open-label, Multicenter Study Evaluating the Long-term Safety and Tolerability of 0.5 mg Fingolimod (FTY720) Administered Orally Once Daily in Patients With Relapsing Forms of Multiple Sclerosis, 2011 – 2017 Subinvestigator (trained examining physician).
5. A Therapeutic Confirmatory, open label, Multi Center, Randomized Two Parallel Groups, Community-Based trial Studing the Efficacy and Safety of Levetiracetam (1000 to 3000 mg per day oral Tablets 250-500 mg b.i.d.) Compared to Sodium Valproate (1000 to 2000 mg per day oral CR Tablets 300-500 mg b.i.d.) and Carbamazepine (600 to 1600 mg per day oral CR Tablets 200-400 mg b.i.d.) As Monotherapy in Subjects with Newly Diagnosed Epilepsy, 2007 – 2008 – Subinvestigator
6. Multicenter, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled, Three-Arm, Parallel Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oxcarbazepine Extended-Release (OXC XR) (1200 and 2400mg/day) as Adjunctive Therapy in Subjects with Refractory Partial Seizures due to Epilepsy on up to Three Concomitant Antiepileptic Medications, 2009 – 2010 – Subinvestigator
7. Multicenter, Open-Label Extension Study to Evaluate the Long Term Safety and Tolerability of Oxcarbazepine Extended-Release (OXC XR) as Adjunctive Therapy in Subjects with Refractory Partial Epilepsy on up to Three Concomitant Antiepileptic Medications, 2010 – 2011 – Subinvestigator
8. A multicenter, double-blind, double-dummy, randomized, positive-controlled study comparing the efficacy and safety of lacosamide (200 to 600 mg/day) to controlled release carbamazepine (400 to 1200 mg/day), used as monotherapy in subjects (> 16 years) newly or recently diagnosed with epilepsy and experiencing partial-onset or generalized tonic-clonic seizures, 2012 – 2014 – Subinvestigator
9. An open-label, multicenter, multinational study of Lacosamide as first add-on antiepileptic drug (AED) treatment in subjects with partial onset seizures, 2012 – 2014 – Subinvestigator
10. A Multinational, Multicenter, Randomized, Parallel-Group study performed in subjects with Relapsing-Remitting Multiple Sclerosis (RRMS) to assess the efficacy, safety and tolerability of laquinimod over placebo in a double-blind design and of a reference arm of

Interferon  $\beta$ -1a (Avonex®) in a rater-blinded design, 2008 – 2011 (BRAVO) - Subinvestigator (trained examining physician)

11. A multinational, multicenter, open-label, single-assignment extension of the MS-LAQ-302E (BRAVO E) study, to evaluate the long-term safety, tolerability and effect on disease course of daily oral laquinimod 0.6 mg in subjects with relapsing multiple sclerosis, 2011 – 2017 - Subinvestigator (trained examining physician)
12. A multinational, multicenter, randomized, double-blind, parallel group, placebo-controlled study followed by an active treatment period, to evaluate the efficacy, safety and tolerability of two doses of oral administration of laquinimod (0,6 mg/day or 1,2 mg/day) in subjects with relapsing remitting multiple sclerosis (RRMS)", 2010 – 2017 - Subinvestigator (treating physician).

## MEMBRU ÎN SOCIETĂȚI PROFESIONALE

### NAȚIONALE

- Membru al Societății Române de Neurologie,
- Membru al Societății pentru Studiul Neuroprotecției și Neuroplasticității

### INTERNAȚIONALE

- Membru al European Academy of Neurology,
- Membru al Movement Disorders Society.

## ACTIVITATEA PUBLICISTICĂ

- **Cărți publicate:**
  - o Edituri naționale: 1
- **Lucrări publicate in extenso:**
  - o Reviste cotate ISI web of Science
    - Autor principal: 12
    - Co-autor: 4
  - o Reviste indexate BDI: 12
- **Indice Hirsch (ISI web of Science Core Collection): 4**
- **Valoarea factorului cumulat de impact (FCIAP) pentru articolele publicate în reviste indexate ISI Web of Science, Core Collection, Thomson Reuters, în calitate de autor principal: 24,1.**

