

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

CURRICULUM VITAE – Iulia-Diana STANCA

Februarie 2020	Absolventă a Cursului postuniversitar pentru obținere competenței în Electromiografie, organizat de UMF ”Carol Davila” din București.
Februarie 2013	Curs postuniversitar ”Elaborarea protocalelor de bună practică, elemente de promovare a formelor de organizare și eficientizare a municii, 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 boala 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 Cricotoiu, 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 si consecințele bolii hemolitice a fătului și nou născutului, contract 26/38C din 24.09.2021, autoritatea contractantă - agenții 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 inteligență 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 INTERNATIONALE

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 carbamasepine (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 β-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

NATIONALE

- 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:**
 - Edituri naționale: 1
- **Lucrări publicate in extenso:**
 - Reviste cotate ISI web of Science
 - Autor principal: 12
 - Co-autor: 4
 - 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.

