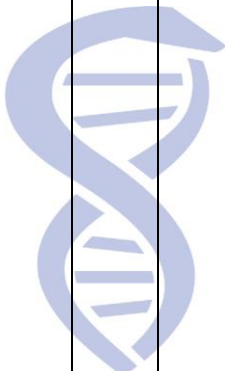


LISTĂ REALIZĂRI PUNCTATE ÎN FIȘA DE EVALUARE A ACTIVITĂȚII PE PERIOADA 2012-2016 ÎN VEDEREA ACORDĂRII GRADAȚIEI DE MERIT

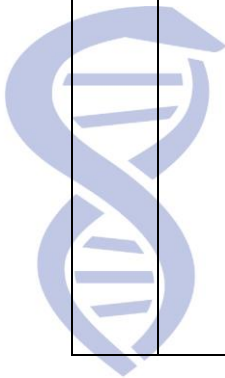
Nume Banescu	Disciplina Genetica Medicala
Prenume Claudia Violeta	Departamentul M1

I. Activitatea didactică și profesională (20%)

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulat pe tip de activitate
1	Activitate de predare	<p>Semestrul 1 an univ 2016/2017=0,8125 pct</p> <p>Curs rezidenti, 1 ora curs/ sapt=0,125</p> <p>Curs Factorul ereditar-genetic în determinarea tulburărilor din sfera oro-facială, MD anul IV, 1ore/sapt=0,125</p> <p>Doctoranzi 1,5 ore/sapt=1,5x0,125=0,1875</p> <p>Curs Notiuni de genetica, Masterat Laborator clinic, 1ore/ sapt=0,125</p> <p>Curs genetica MD LE,1 ora/sapt=0,125</p> <p>Curs genetica MD LR,1 ora/sapt=0,125</p> <p>Semestru 2 an univ 2015/2016= 1,5 pct</p> <p>Curs Genetica Medicala, MG an II, 2 ore/sapt, (seria 1, 2, 3)=6ore x0,125=0,75</p> <p>Masterat cercetare stiintifica medico-farmaceutica, 1ore/sapt=0,125</p> <p>4 ore Lp/sapt=0,125x4=0,5</p> <p>Curs rezidenti, 1 ora curs/ sapt=0,125</p> <p>Semestrul 1 an univ 2015/2016= 0,75</p> <p>Curs genetica, Asistenta medicala, anul1, 1ora/sapt=0,125</p> <p>Curs rezidenti, 1 ora curs/ sapt=0,125</p> <p>Curs Factorul ereditar-genetic în determinarea tulburărilor din sfera oro-facială,</p>	15.6875 pct



Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulat pe tip de activitate
		<p>MD anul IV, 1ore/sapt=0,125 Curs Notiuni de genetica, Masterat Laborator clinic, 1ore/ sapt=0,125 Curs genetica MD LE,1 ora/sapt=0,125 Curs genetica MD LR,1 ora/sapt=0,125 Semestrul 2 an univ 2014/2015 = 2,25 Curs rezidenti, 1 ora curs/ sapt=0,125 Curs Genetica Medicala, MG an II, 2 ore/sapt=6ore x0,125=0,75 Masterat cercetare stiintifica medico-farmaceutica, 1ore/sapt=0,125 10 ore Lp/sapt=0,125x10=1,25 Semestrul 1 an univ 2014/2015 =1,5 Curs rezidenti, 1 ora curs/ sapt=0,125 Curs genetica MD LR,1 ora/sapt=0,125 Curs genetica, Asistenta medicala, anul1, 1ora/sapt=0,125 Curs Notiuni de genetica, Masterat Laborator clinic, 1ore/ sapt=0,125 8 ore lp (AMG, MD)/saptx0,125=1 Semestrul 2 an univ 2013/2014 =2,625 Curs Genetica Medicala, MG an II, 2 ore/sapt=4ore x0,125=0,5 LP MG 16 ore/saptx0,125= 2 Curs rezidenti, 1 ora curs/ sapt=0,125 Semestrul 1 an univ 2013/2014 =0,5 Curs genetica MD LR,1 ora/sapt=0,125 Curs genetica, Asistenta medicala, anul1, 1ora/sapt=0,125 Curs Notiuni de genetica, Masterat Laborator clinic, 1ore/ sapt=0,125 LP 10 ore lp (AMG, MD)/saptx0,125=1,25 Semestrul 2 an univ 2012/2013 =2,25 Curs Genetica Medicala, MG an II, 2 ore/sapt=4ore x0,125=0,5</p>	



Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulat pe tip de activitate
		LP MG 14 ore/saptx0,125= 1,75 Semestrul 1 an univ 2012/2013 =1,5 Curs genetica MD LR,1 ora/sapt=0,125 Curs genetica, Asistenta medicala, anul1, 1ora/sapt=0,125 Curs Notiuni de genetica, Masterat Laborator clinic, 1ore/ sapt=0,125 LP (MD, AMG) 9 orex0,125=1,125 Semestrul 2 an univ 2011/2012 =1,75 Curs Genetica Medicala, MG an II, 2 ore/sapt=4ore x0,125=0,5 LP MG 10 ore x0,125=1,25	
2	Introducerea unor discipline de studiu noi pe direcții neelaborate anterior	Curs optional, introdus in anul universitar 2015-2016, Medicina dentara, anul IV, limba romana, Factorul ereditar-genetic în determinarea tulburărilor din sfera oro-facială 15 pct	15 pct
3	Curs litografiat prim autor/coautor	-	0
4	Îndrumător de lucrări practice prim autor/coautor	-	0
5	Cărți de specialitate apărute în edituri internaționale/edituri recunoscute CNCS-UEFISCDI – editor	-	0
6	Cărți de specialitate apărute în edituri internaționale/edituri recunoscute CNCS-UEFISCDI – autor principal/unic autor	1. Bănescu Claudia , Duicu Carmen, Todoran Butilă Anamaria, Moldovan G Valeriu, Bogliș Alina, Tripon Florin, Crauciuc Andrei “Noțiuni de genetică fundamentală și genetică medicală” Ed. University Press Tîrgu Mureș, 2015, ISBN 978-973-169-430-6 2. Bănescu Claudia , Duicu Carmen, Todoran Butilă Anamaria, Moldovan G Valeriu, Tripon Florin Noțiuni de genetică și implicații genetice în patologia cu interesare cranio-maxilo-facială. Editura University Press, Tîrgu-Mureș, 2014, 156 pg. ISBN 978-973-169-330-9.	100 pct

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulat pe tip de activitate
		3. Bănescu Claudia. Noțiuni de genetică în asistența medicală. Editura University Press, Tîrgu Mureș, 2013, 153 pg. ISBN 978-973-169-209-8, cod CNCIS 210. 4. Bănescu Claudia. Citogenetica leucemiilor acute. Editura University Press, Tîrgu Mureș, 2013, 125 pg. ISBN 978-973-169-224-1, 5. Katalin Csep, Claudia Bănescu , Anamaria Todoran Butilă. Genomica nutrițională – aspecte practice. Editura University Press, Tîrgu Mureș, 2013, 169 pg. ISBN 978-973-169-281-4, 5 x 20 pct=100 pct	
7	Cărți de specialitate apărute în edituri internaționale/edituri recunoscute CNCS-UEFISCDI – co-autor	-	0
8	Cărți Cu ISBN sub formă de CD/DVD autor principal/coautor	-	0
9	Capitole în tratate sau volume colective apărute în edituri internaționale/edituri recunoscute CNCS-UEFISCDI – prim autor	1. Bănescu Claudia. Mutațiile genice. Dobreanu Minodora. Biochimie clinică. Implicații practice. Editia 3, Ed. University Press, 2015, cap. 24, pg. 303-320. ISBN 978-973-169-357-6 2. Bănescu Claudia. Anomalii genetice în cancer. Analize genetice în cancer. Dobreanu Minodora, Biochimie clinică. Implicații practice. Editia 3, Ed. University Press, 2015, cap. 25, pg. 321-334, ISBN 978-973-169-357-6, cod CNCIS: 210. 3. Bănescu Claudia. Tehnici de diagnostic molecular. Dobreanu Minodora. Biochimie clinică. Implicații practice. Editia 3, Ed. University Press, 2015, cap. 26, pg:335-364 ISBN 978-973-169-357-6 , cod CNCIS: 210 3x 5 pct=15 pct	15 pct
10	Capitole în tratate/volume colective	0	0

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulat pe tip de activitate
	apărute în edituri internaționale/edituri recunoscute CNCS-UEFISCDI – co-autor		
11	Participare în comisiile de elaborare subiecte la examenului de admitere, licență, rezidențiat (comisie centrală sau de specialitate)	Membru comisie sustinere lucrari disertatie Masterat Cercetare științifică medico-farmaceutică 2014, 8 pct Membru comisie sustinere lucrari disertatie masterat de Cercetare stiintifica medico-farmaceutica 2015, 8 pct Membru comisie sustinere lucrari disertatie masterat de Cercetare stiintifica medico-farmaceutica 2016, 8 pct Membru comisie sustinere lucrari disertatie masterat Laborator clinic, 2014, 8pct Membru comisie sustinere lucrari disertatie masterat Laborator clinic, 2015, 8 pct Membru comisie sustinere lucrari disertatie masterat Laborator clinic 2016, 8 pct Membru comisie lucrari de licenta 2016, Comisie X medicina, 8 pct 7x8 pct=54 pct	54 pct
12	Participare la examenul de admitere, licență, rezidențiat (șef clădire sau responsabil sală sau secretar/responsabili coli / supraveghetor / ducere subiecte)	Secretar comisie admitere Masterat Laborator Clinic 2012, 4 pct Secretar comisie admitere Masterat Laborator Clinic 2013, 4 pct Secretar comisie licenta Masterat Laborator Clinic 2013, 4 pct Secretar comisie admitere masterat Laborator clinic, 2014, 4 pct Secretar comisie licenta Masterat Laborator Clinic 2015, 4 pct Șef sala-admitere iulie 2014, 4 pct Colectiv ducere subiecte- admitere iulie 2013, 1 pct Colectiv ducere subiecte- admitere iulie 2013, 1 pct 26 pct	26 pct
13	Cursuri postuniversitare – director/lector	Lector: 1. Cancerul pulmonar, 23.07-26.07.2012, UMF Tg Mures 2. Curs de vară "Pneumologie-modul integrat", 22-25 iulie 2013, UMF TgMureș, în cadrul proiectului POSDRU /86/ 1.2/ S/ 63815	18 pct

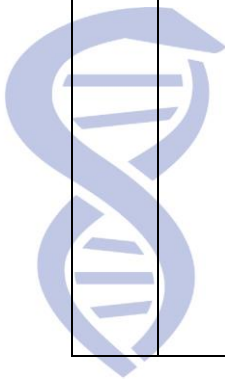
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulat pe tip de activitate
		3. Metodologia redactării actelor medico-legale. Tanatochimia în stabilirea momentului morții. Genetica în aplicații medico-legale. 1-30 aprilie 2013, UMF Tg. Mureș 4. Patologia cancerului de ficat. 22-26 aprilie 2013, UMF Tg. Mureș 5. Actualități în diagnosticul, tratamentul și profilaxia, bolilor metabolice și endocrine ereditare. 14-16 noiembrie 2012, UMF Tg. Mureș 6. Al VII-lea simpozion de endocrinologie clinica. Zilele Zbranca, Tg Mures 19-21 aprilie 2012. 7. Tehnici de amplificare a acizilor nucleici – aplicații în medicină. 15 februarie– 22 martie 2012, UMF Tg. Mureș 8. „Markeri genetici cu valoare prognostică în leucemia acută mieloidă.” în cadrul workshop-ului explorator „Provocări în diagnosticul și tratamentul leucemiei acute mieloidă în concordanță cu noua clasificare OMS 2008”, UEFISCDI, PN II/IDEI/WE cod: PN-II-ID-WE-2012-4-162, 7-8 decembrie 2012, TgMureș, 9. „Polimorfisme genice în obezitate și malnutriție” în cadrul Școlii de Studii Avansate ”Aspecte moderne ale nutriției copilului sănătos și bolnav - rolul nutrigenomicii” PN-II-IDEI-SSA-2012-2-004, sept 2012 9x2 pct=18 pct	
14	Activitate de tutoriat (cu studenții)	0	
15	Coordonator / îndrumător de stagiu rezidenți	Coordonator stagiu rezidenți genetica medicala Mures, din 2012, 3x5 ani=15 pct	15 pct
16	Mentor (în cadrul proiectelor instituționale)	0	0
17	Responsabilități în cadrul disciplinei	Sef disciplina (anul 2015-2016, 2016-2017) 2x2 pct	4 pct
TOTAL			

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
TOTAL PONDERAT (punctaj x 0,2)			

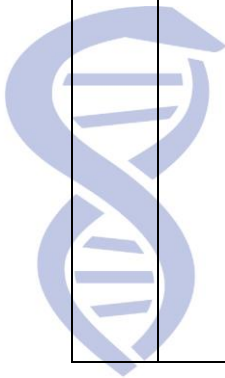
II. Activitatea științifică și de cercetare (60%)

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
18	Articole publicate în extenso în reviste cotate ISI, cu FI, autor principal	<ol style="list-style-type: none"> Mărginean C, Mărginean CO, Iancu M, Meliț LE, Tripon F, Bănescu C. The FTO rs9939609 and LEPR rs1137101 mothers-newborns gene polymorphisms and maternal fat mass index effects on anthropometric characteristics in newborns: A cross-sectional study on mothers-newborns gene polymorphisms-The FTO-LEPR Study (STROBE-compliant article). <i>Medicine (Baltimore)</i>. 2016 Dec;95(49):e5551. (IF=2.133), 15(1+2,133)=46.995 Negovan A, Iancu M, Moldovan V, Voidazan S, Bataga S, Pantea M, Sarkany K, Tatar C, Mocan S, Banescu C. Clinical Risk Factors for Gastroduodenal Ulcer in Romanian Low-Dose Aspirin Consumers. <i>Gastroenterol Res Pract</i>. 2016;2016:7230626. doi: 10.1155/2016/7230626. (IF=1,742) https://www.hindawi.com/journals/grp/2016/7230626/abs/ 15(1+1,742)=41,13 Mărginean C, Mărginean CO, Iancu M, Szabo B, Cucerea M, Melit LE, Crauciuc A, Bănescu C. The role of TGF-β1 869 T>C and PPAR γ2 34 C>G polymorphisms, fat mass, and anthropometric characteristics in predicting childhood obesity at birth: A cross-sectional study according the parental characteristics and newborn's risk for child obesity (the newborns obesity's risk) NOR study. <i>Medicine (Baltimore)</i>. 2016 Jul;95(29):e4265. doi: 10.1097/MD.0000000000004265. (IF=2.133) 15(1+2,133)=46.995 Mărginean C, Mărginean CO, Bănescu C, Meliț L, Tripon F, Iancu M. Impact of 	1447,837

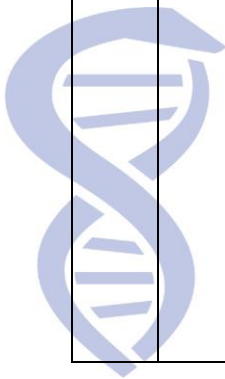
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>demographic, genetic, and bioimpedance factors on gestational weight gain and birth weight in a Romanian population: A cross-sectional study in mothers and their newborns: the Monebo study (STROBE-compliant article). <i>Medicine (Baltimore)</i>. 2016 Jul;95(27):e4098. doi: 10.1097/MD.0000000000004098. (IF=2.133) autor correspondent, 15(1+2,133)=46.995</p> <p>5. Duicu C, Mărginean CO, Voidăzan S, Tripon F, Bănescu C. FTO rs 9939609 SNP Is Associated With Adiponectin and Leptin Levels and the Risk of Obesity in a Cohort of Romanian Children Population. <i>Medicine (Baltimore)</i>. 2016 May;95(20):e3709. doi: 10.1097/MD.0000000000003709. (IF=2.133), 15(1+2,133)=46.995</p> <p>6. Claudia Bănescu, Mihaela Iancu, Adrian P. Trifa, Marcela Căndea, Erzsebet Benedek Lazar, Valeriu G.Moldovan, Carmen Duicu, Florin Tripon, Andrei Crauciuc, Minodora Dobreanu „From Six Gene Polymorphisms of the Antioxidant System, Only GPX Pro198Leu and GSTP1 Ile105Val Modulate the Risk of Acute Myeloid Leukemia” <i>Oxid Med Cell Longev</i>. 2016;2016:2536705. doi: 10.1155/2016/2536705. (IF= 4,492) 15(1+4,492)=82.38 http://www.hindawi.com/journals/omcl/2016/2536705/</p> <p>7. Bănescu C, Iancu M, Trifa AP, Dobreanu M, Moldovan VG, Duicu C, Tripon F, Crauciuc A, Skyppnyk C, Bogliș A, Lazar E. Influence of XPC, XPD, XPF, and XPG gene polymorphisms on the risk and the outcome of acute myeloid leukemia in a Romanian population. <i>Tumour Biol</i>. 2016 Jan 16. [Epub ahead of print] (IF=2,926) http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26779634, 15(1+2,926)=58,89</p> <p>8. Mărginean CO, Mărginean C, Voidăzan S, Meliț L, Crauciuc A, Duicu C, Bănescu C. Correlations Between Leptin Gene Polymorphisms 223 A/G, 1019 G/A, 492 G/C, 976 C/A, and Anthropometrical and Biochemical Parameters in Children</p>	



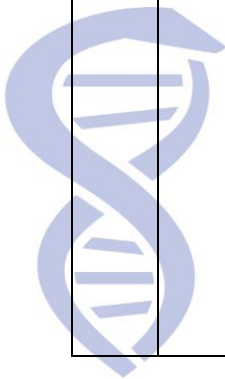
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>With Obesity: A Prospective Case-Control Study in a Romanian Population-The Nutrichild Study. <i>Medicine (Baltimore)</i>. 2016 Mar;95(12):e3115. doi: 10.1097/MD.0000000000003115. (IF=2.133) http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27015185, 15(1+2,133)=46.995</p> <p>9. Mărginean A, Bănescu C, Moldovan V, Scridon A, Mărginean M, Bălașa R, Maier S, Țăruși M, Dobreanu M. The Impact of CYP2C19 Loss-of-Function Polymorphisms, Clinical, and Demographic Variables on Platelet Response to Clopidogrel Evaluated Using Impedance Aggregometry. <i>Clin Appl Thromb Hemost</i>. 2016 Feb 12. pii: 1076029616629211. [Epub ahead of print] (autor corespondent) (IF=1.973) http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26873108, 15 (1+1,972)=44,595</p> <p>10. Anca Negovan, Mihaela Iancu, Valeriu Moldovan, Monica Pantea, Kinga Sarkany, Simona Bataga, Laurentiu Cozlea, Simona Mocan, Claudia Banescu. Influence of <i>MDR1</i> C3435T, <i>CYP2C19*2</i> and <i>CYP2C19*3</i> gene polymorphisms and clinical characteristics on the severity of gastric lesions: a case-control study. <i>J Gastrointestin Liver Dis</i>, June 2016 Vol. 25 No 2: 2-4. (IF=1.891), http://www.igld.ro/wp/archive/y2016/n2/a23/ 15(1+1,891)=43,365</p> <p>11. Loghin A, Bănescu C, Nechifor-Boila A, Chibeleian C, Orsolya M, Nechifor-Boila A, Tripon F, Voidazan S, Borda A. XRCC3 Thr241Met and XPD Lys751Gln gene polymorphisms and risk of clear cell renal cell carcinoma. <i>Cancer Biomark</i>. 2016 Feb 23;16(2):211-7. doi: 10.3233/CBM-150558. (IF=1.736) (autor corespondent) http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26682510, 15 (1+1,736)=41.04</p> <p>12. Stoian A, Earar K, Budacu C*, Voidazan S, Crauciuc A, Stoian M, Bica CI, Banescu C. No Association Between Antioxidant Enzyme Gene Polymorphism and Albuminuria in Type 2 Diabetes Mellitus Cases. <i>Revista de chimie</i>, 2016, 67(11): 2355-2359 (IF=0.956), 15 (1+0,956)=29,34</p>	



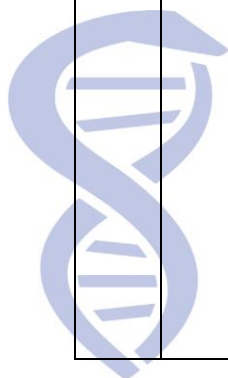
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>13. Stoian A, Bănescu C, Bălașa RI, Moțățăianu A, Stoian M, Moldovan VG, Voidăzan S, Dobreanu M. Influence of GSTM1, GSTT1, and GSTP1 Polymorphisms on Type 2 Diabetes Mellitus and Diabetic Sensorimotor Peripheral Neuropathy Risk. <i>Dis Markers</i>. 2015;2015:638693. doi: 10.1155/2015/638693. Epub 2015 Sep 8. (autor corespondent) (IF=2.137) http://www.hindawi.com/journals/dm/2015/638693/, 15 (1+2,137)=47,055</p> <p>14. Pașcanu I, Bănescu C, Huțu S, Gozar H, Neagoe R. Two Hypospadias Cases in a Family with Translocation Involving Chromosomes X and 21. <i>Rev Romana Med Lab</i>. 2015;23(2):235-9. DOI:10.1515/rrlm-2015-0018, autor corespondent, (IF=0,143), http://rrml.ro/articole/articol.php?year=2015&vol=2&poz=10, 15(1+0,143)=17,145</p> <p>15. Trifa AP, Bănescu C, Dima D, Bojan AS, Tevet M, Moldovan VG, Vesa ȘC, Murat M, Pop IV, Skrypnyk C, Popp RA. Among a panel of polymorphisms in genes related to oxidative stress, CAT-262 C>T, GPX1 Pro198Leu and GSTP1 Ile105Val influence the risk of developing BCR-ABL negative myeloproliferative neoplasms. <i>Hematology</i>. 2016 Oct;21(9):520-5. doi: 10.1080/10245332.2016.1163889. (contributie egala cu primul autor) (IF=1.253) http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27077777, 15x2,253=33,795</p> <p>16. Trifa AP, Bănescu C, Tevet M, Bojan A, Dima D, Urian L, Török-Vistai T, Popov VM, Zdrenghia M, Petrov L, Vasilache A, Murat M, Georgescu D, Popescu M, Pătrinoiu O, Balea M, Costache R, Coleș E, Șaguna C, Berbec N, Vlădăreanu AM, Mihăilă RG, Bumbea H, Cucuianu A, Popp RA. TERT rs2736100 A>C SNP and JAK2 46/1 haplotype significantly contribute to the occurrence of JAK2 V617F and CALR mutated myeloproliferative neoplasms - a multicentric study on 529 patients. <i>Br J Haematol</i>. 2016 Jul;174(2):218-26. doi: 10.1111/bjh.14041. (IF=5.812) (contributie egala cu primul autor, zona rosie AIS/Q1,)</p>	



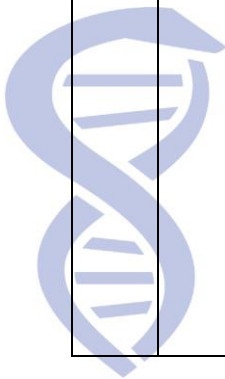
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27061303, 15x(1+5,812)=102,18</p> <p>17. Bănescu C, Trifa AP, Demian S, Benedek Lazar E, Dima D, Duicu C, Dobreanu M. Polymorphism of XRCC1, XRCC3, and XPD Genes and Risk of Chronic Myeloid Leukemia. Biomed Res Int. 2014; 2014:213790. doi: 10.1155/2014/213790. ISSN 1110-7243 (IF = 1,579), 15(1+1,579)= 38,685 http://www.hindawi.com/journals/bmri/2014/213790/</p> <p>18. Bănescu C, Trifa AP. The MTHFR (methylenetetrahydrofolate reductase) 677 C>T polymorphism is associated with acute myeloid leukemia. Leuk Lymphoma. 2015 Apr;56(4):1172-4. doi: 10.3109/10428194.2014.955024 (IF= 3,093) http://informahealthcare.com/doi/abs/10.3109/10428194.2014.955024, 15(1+3,093)=61,395</p> <p>19. Bănescu C, Iancu M, Trifa AP, Macarie I, Dima D, Dobreanu M. The MTHFR (methylenetetrahydrofolate reductase) 677 C>T polymorphism increases the risk of developing chronic myeloid leukemia - a case-control study. Tumour Biol. 2015 Apr;36(4):3101-7. doi: 10.1007/s13277-014-2946-1. (IF=2,926) http://link.springer.com/article/10.1007%2Fs13277-014-2946-1, 15(1+2,926)=58,89</p> <p>20. Bănescu C, Trifa AP, Voidăzan S, Moldovan VG, Macarie I, Benedek-Lazar E, Dima D, Duicu C, Dobreanu M. CAT, GPX1, MnSOD, GSTM1, GSTT1, and GSTP1 Genetic Polymorphisms in Chronic Myeloid Leukemia: A Case-Control Study. Oxid Med Cell Longev. 2014:875861; doi: 10.1155/2014/875861. Epub 2014 Nov 11. (IF=3.516) http://www.hindawi.com/journals/omcl/2014/875861/, 15(1+3,516)=67,74</p> <p>21. Trifa AP, Popp RA, Cucuianu A, Bănescu C, Tevet M, Martin B, Murat M, Vesa SC, Dima D, Căndea M, Militaru MS, Pop IV. CALR versus JAK2 mutated essential thrombocythaemia - a report on 141 patients. Br J Haematol. 2015</p>	



Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Jan;168(1):151-3. doi: 10.1111/bjh.13076. (IF = 5,812)- contribuție egală cu primul autor, zona rosie AIS/Q1, http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/bjh.13076/epdf, 15(1+5,812)=102,18</p> <p>22. Mărginean OC, Bănescu C, Duicu C, Pitea AM, Voidăzan S, Mărginean C. The role of IL-6 572 C/G, 190 C/T, and 174 G/C gene polymorphisms in children's obesity. Eur J Pediatr. 2014 Oct;173(10):1285-96. doi: 10.1007/s00431-014-2315-5. Epub 2014 Apr 17. (IF = 1.890), autor corespondent http://link.springer.com/article/10.1007%2Fs00394-014-0802-0 15(1+1,89)=43,35</p> <p>23. Mărginean CO, Bănescu C, Voidăzan S, Duicu C. The IL-6 572 C/G, 190 C/T, and 174 G/C Gene Polymorphisms in Children's Malnutrition. J Pediatr Gastroenterol Nutr. 2014 Nov; 59(5):666-73. doi: 10.1097/MPG.0000000000000492. (IF=2.625) autor corespondent, zona rosie) http://journals.lww.com/jpgn/pages/articleviewer.aspx?year=2014&issue=11000&article=00024&type=abstract, 15(1+2,625)=54,375</p> <p>24. Mărginean CO, Bănescu C, Duicu C, Voidăzan S, Mărginean C. Angiotensin-converting enzyme gene insertion/deletion polymorphism in nutritional disorders in children. Eur J Nutr. 2015 Dec;54(8):1245-54. doi: 10.1007/s00394-014-0802-0. (IF=3.239), autor corespondent http://link.springer.com/article/10.1007%2Fs00394-014-0802-0, 15(1+3,239)=63,585</p> <p>25. Stoian A, Bacărea A, Moțățăianu A, Stoian M, Gliga F, Bacărea V, Duicu C, Bănescu C. Vascular Endothelial Growth Factor Insertion/Deletion gene polymorphism in patients with type 2 diabetes and diabetic peripheral polyneuropathy. Rev Romana Med Lab. 2014; 22(2):165-72. DOI:10.2478/rrlm-</p>	

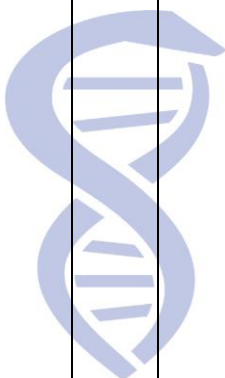


Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		2014-0023, (IF=0.171) 15(1+0.239)=18,585 26. Bacărea A, Bănescu C , Macarie I, Köpeczi JB, Dorcioman B. Atypical case of B-cell Chronic Lymphocytic Leukemia presenting with extreme hyperleukocytosis. <i>Rev Romana Med Lab.</i> 2014;22(4):507-13. DOI:10.2478/rrlm-2014-0043 (IF=0.171) autor correspondent, 15(1+0.239)=18,585 27. Negovan A, Voidazean S, Pantea M, Moldovan V, Bataga S, Cozlea L, Mocan S, Bănescu C . The AGT A-20 C gene polymorphism is associated with ulcer in Romanian patients treated with low-dose aspirin", <i>Rev Romana Med Lab.</i> 2015;23(2):179-87. DOI:10.1515/rrlm-2015-0017. (IF=0.143), 15(1+0.143)=17,145 28. Todoran-Butilă A, Sin A, Racoș Szabo E, Micheu C, Moldovan VG, Voidazan S, Bănescu C "ABCB1 gene polymorphisms not associated with drug-resistant epilepsy in Romanian children" <i>Rev Romana Med Lab.</i> 2015;23(4):469-82. DOI:10.1515/rrlm-2015-0037, IF=0.143 , http://rrml.ro/articole/articol.php?year=2015&vol=4&poz=10 , 15(1+0.143)=17,145 29. Bănescu C , Tilinca M, Benedek EL, Demian S, Macarie I, Duicu C, Dobreanu M. XRCC3 Thr241Met polymorphism and risk of acute myeloid leukemia in a Romanian population. <i>Gene.</i> 2013, 526(2):478-83. doi: 10.1016/j.gene.2013.05.054. IF= 2,082, 15(1+2,082)=46,23 30. Bănescu C , Duicu C, Trifa AP, Dobreanu M. XRCC1 Arg194Trp and Arg399Gln polymorphisms are significantly associated with shorter survival in acute myeloid leukemia. <i>Leuk Lymphoma.</i> 2014;55(2):365-70. doi: 10.3109/10428194.2013.802781. IF=2,891, 15(1+2,891)=58,365 31. Rodica Togănel, Iolanda Muntean, Carmen Duicu, Amalia Făgărășan, Liliana	



Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Gozar, Claudia Bănescu. The role of eNOS and AGT gene polymorphisms in secondary pulmonary arterial hypertension in Romanian children with congenital heart disease. <i>Rev Romana Med Lab.</i> 2013; 21(3):267-274. DOI:10.2478/rrlm-2013-0031, (IF=0.171), 15(1+0,171)=17,565</p> <p>32. Carmen Duicu, Oana Marginean, Eva Kiss, Lilla Lőrinczi, Claudia Banescu. Genitourinary tuberculosis in children - a diagnostic challenge. <i>Rev Romana Med Lab.</i> 2013; 21(3):301-309. DOI:10.2478/rrlm-2013-0026, (IF=0.171), 15(1+0,171)=17,565</p> <p>33. Florina Gliga, Ionela Pascanu, Adina Stoian, Theodor Nicola, Claudia Bănescu. Insulin resistance associated with polycystic ovary syndrome – is Pro12Ala polymorphism of the PPAR-γ gene involved?. <i>Rev Romana Med Lab.</i> 2012; 20(4):345-352, IF=0,097, 15(1+0,171)=17,565</p>	
19	Articole publicate în extenso în reviste cotate ISI cu FI, co-autor	<p>1. Costache RM, Bănescu C, Popp RA, Pop IV, Trifa AP. The GR (glucocorticoid receptor) A3669G SNP is not associated with polycythemia vera, essential thrombocythemia or primary myelofibrosis <i>Leuk Lymphoma.</i> 2016 Jan;57(1):209-11. doi: 10.3109/10428194.2015.1046065. (IF=3.093), 15(1+3,093)/5=12,279 http://informahealthcare.com/doi/abs/10.3109/10428194.2015.1046065</p> <p>2. Man A, Bănescu C, Dobreanu M, Fraefel C. From primer design to validation of results - is it possible by using free software only?. <i>Rev Romana Med Lab.</i> 2015;23(2):155-8.DOI:10.1515/rrlm-2015-0022,(IF=0.143), 15(1+0,143)/4=4,286</p> <p>3. Trifa AP, Popp RA, Cucuianu A, Coadă CA, Urian LG, Militaru MS, Bănescu C, Dima D, Farcaș MF, Crișan TO, Petrov L, Gug C, Pop IV. Absence of BRAF V600E mutation in a cohort of 402 patients with various chronic and acute myeloid neoplasms. <i>Leuk Lymphoma.</i> 2012 Dec;53(12):2496-7. (IF=2,301), 15(1+2,301)/13=3,80</p>	20,365

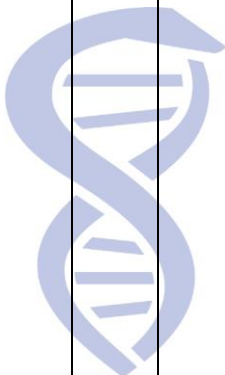
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
20	Articole publicate în extenso în reviste ISI, fără FI, autor principal	-	0
21	Articole publicate în extenso în reviste ISI, fara FI, co-autor	-	0
22	Articole publicate în extenso în reviste B+ sau BDI, autor principal / coautor	<ol style="list-style-type: none"> 1. Bogliș A, Radu CG, Tripon F, Crauciuc AG, Demian S, Duicu C, Claudia Bănescu. XRCC1 Arg194Trp and Arg399Gln polymorphisms and risk of non-hodgkin lymphoma in a Romanian population. Rev. Med. Chir. Soc. Med. Nat., Iași, 2016, vol. 120, no.3, 644-650, http://www.revmedchir.ro/32016.html 2. Boglis A, Rac CD, Moldovan E, Duicu C, Bănescu C. A Rare Chromosomal Disorder – 14q Interstitial Deletion Syndrome. Acta Medica Marisiensis 2016;62(3):378-380DOI: 10.1515/amma-2016-0041, (autor principal)http://actamedicamarisiensis.ro/category/amm-2016-vol-62-no-3/ 3. A Mărginean, C Bănescu, A Scridon, M Dobreanu. Anti-platelet Therapy Resistance–Concept, Mechanisms and Platelet Function Tests in Intensive Care Facilities. The Journal of Critical Care Medicine, 2016, 2(1):6–15, DOI: https://doi.org/10.1515/jccm-2015-0021, (autor corespondent), 10 pct 4. A Boglis, AG Crauciuc, F Tripon, CG Radu, S Demian, C Duicu, C Banescu. No association between GSTT1, GSTM1, and GSTP1 gene polymorphism and risk of non-Hodgkin lymphoma in a population from Romania. International Journal of Innovation and Applied Studies 19 (1), 1 (autor principal) , 10 pct http://search.proquest.com/docview/1845145498?pg-origsite=gscholar 5. Togănel R, Muntean I, Făgărășan A, Gozar L, Pașc S, Șuteu C, Bănescu C. Correlations between three variants of MTHFR gene polymorphisms and congenital heart defects risk: a Romanian case-control study. Exp Clin Cardiol 2014, 20(10):6336-6344. 10 pct 6. Todoran-Butilă A, Sin A, Racoș Szabo E, Micheu C, Csep K, Moldovan G, Bănescu C. Association of MDR 3435CC genotype with nonresponsive epilepsy in 	78,16 pct



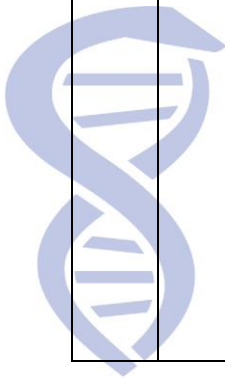
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Romanian children. Analele Universității Dunărea de Jos din Galați, Medicină, Fascicula XVII.2015;1:17-24 , 10 pct</p> <p>7. Ionela Pașcanu, Oana Maria Capraru, Otilia Mărginean, Claudia Bănescu. Therapeutic approach in Prader-Willi syndrome. Jurnalul Pediatrului, XVI(63):32-37. 2013 10 pct</p> <p>coautor</p> <p>8. A Varga, I Țilea, E Lazar, AE Negovan, C Banescu, MC Tatar. An Uncommon Severe Case of Pulmonary Hypertension-From Genetic Testing to Benefits of Home Anticoagulation Monitoring. Acta Medica Marisiensis 2016, 62 (4), 426-429 (coautor) 10/5=2 pct</p> <p>9. Carmen Duicu, Claudia Banescu, Iolanda Muntean, Oana Marginean, Horea Gozar. Un caz de hidronefroza giganta asociata cu hipertensiune arteriala Revista Romana de Pediatrie 2012, Vol. LXI, Nr. 2, 209-215, 10/5=2 pct</p> <p>10. Mărginean Oana, Carmen Duicu, Claudia Bănescu, Ana Maria Pitea. <i>Boala urinilor cu miros de sirop de arțar – două prezentări de caz</i> . Revista Română de Pediatrie, 2012, Vol. LXI, Nr. 4 : 412-421. 10/4=2,5 pct</p> <p>11. Stoian Adina, Bănescu Claudia, M. Stoian, Buicu Gabriela, Chiotoroiu Andreea, Onișor Danusia. A study of angiotensin converting enzyme gene polymorphism in the patientswith diabetic neuropathy. Acta Medica Transilvanica 2012; 2(3):218-220, 10/6=1,66 pct</p> <p>7 autor principalx10 pct=70 pct</p> <p>4 coautor: 2+2+2,5+1,66=8,16</p>	
23	Articole publicate sub formă de cărți cu ISBN (colecție de articole) autor principal/coautor	<p>1. Marginean Oana, Banescu Claudia, Chincesan Mihaela, Duicu Carmen, Man Lidia, Marginean Claudiu. Polimorfismul genei enzimei de conversie a angiotensinei intr-o populatie de copii cu malnutritie in Romania. In Arato A, Kolacek S, Burlea M, Pleșca D, Mărginean C. <i>O Update în Patologia Pediatrică</i>,</p>	1,54 pct

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Proceeding la al XI-lea Congres Național de Pediatrie cu participare internațională, Tg. Mureș, 25-28 septembrie 2013, Editura University Press Tg. Mureș 2013, pg. 152-161, ISBN:978-973-169-244-9, vol 2. 978-973-169-251-7. (0.83 pct)</p> <p>2. Carmen Duicu, Oana Marginean, Eva Kiss, Iulia Dunca, Claudia Banescu, Virginia Bodescu, Alina Grama. Usefulness of ambulatory blood pressure monitoring (ABPM) in children with diabetes mellitus type 1. In Arato A Kolacek S Burlea M Pleșca D Mărginean C O. <i>Update în Patologia Pediatrică</i>, Proceeding la al XI-lea Congres Național de Pediatrie cu participare internațională, Tg. Mureș, 25-28 septembrie 2013, Editura University Press Tg. Mureș 2013, pg. 178-184, ISBN:978-973-169-244-9, vol 2. 978-973-169-251-7 (0.71 pct)</p>	
24	Articole publicate în extenso în reviste B, autor principal/ co-autor	-	0
25	Articole publicate în rezumat în reviste și volumele unor manifestări științifice, cu ISBN sau ISSN, indexate ISI – prim-autor / coautor	-	0
26	Articole publicate în rezumat în reviste și volumele unor manifestări științifice cu ISBN sau ISSN – prim-autor / coautor	<p>1. C. Banescu, V. G. Moldovan, F. Tripon, A. G. Crauciuc, C. Duicu, A. Boglis, M. Dobreanu. XPF -673C>T and XPF 11985A>G gene polymorphisms and risk of chronic myeloid leukemia, European Human Genetics Conference Barcelona, May 2016, European Journal of Human Genetics, 2016; 24 (E supplement 1):472.</p> <p>2. C. Banescu, A. Trifa, V. Moldovan, I. Macarie, E. Benedek Lazar, F. Tripon, A. Crauciuc, C. Duicu, M. Dobreanu. CAT, GPX1 and GSTP1 genetic polymorphisms and the risk of acute myeloid leukemia in Romanian patients., European Journal of Human Genetics, 2015;23(Supplement 1):437.</p> <p>3. Bănescu C, Duicu C, Trifa AP, Benedek Lazar E, Macarie I, Todoran Butila A, Dobreanu M. XPD Lys751Gln and Arg156Arg polymorphisms and acute myeloid</p>	56,8545

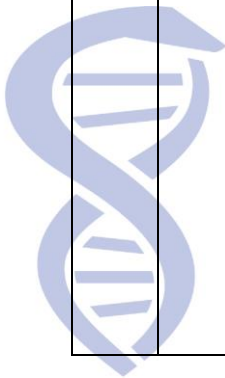
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>leukemia risk. European Human Genetics Conference May 31-June 3, 2014, Milan, Italy, Eur J Hum Genet 22(1):478. ISSN: 1018-4813</p> <p>4. Banescu C, Crauciuc A, Demian S, Macarie I, Todoran A, Duicu C, Dobreanu M. XRCC1 Arg194Trp and Arg399Gln polymorphisms and malignant lymphoma risk. European Human Genetics Conference June 8-11, 2013, Paris, France, Eur J Hum Genet 21(2):532, ISSN: 1018-4813 , https://www.eshg.org/eshg2013.html</p> <p>5. Banescu C, Duicu C, Benedek I, Pascanu I, Csep K, Todoran A, Dobreanu M. DNA repair XRCC3 polymorphism and acute myeloid leukemia. European Human Genetics Conference June 23 - 26, 2012, Nürnberg, Germany, Eur J Hum Genet, 2012, 20 (1):174, ISSN: 1018-4813 , https://www.eshg.org/eshg2012.html.</p> <p>Prim autor 5x2= 10 pct</p> <p>Coautor 10.3635</p> <p>6. Mărginean O, Bănescu C, Duicu C, Pitea A M, Mărginean M O, Mărginean C The role of TNF alfa 308 A/G gene polymorphisms in nutritional disorders of children. The 23 st United European Gastroenterology Journal http://ueg.sagepub.com, United European Gastroenterology Journal octombrie 2015, Barcelona, vol. 3, nr. 1 suppl I, A324, ISSN 2050-6404 (print), ISSN 2050-6414 (online), poster, http://ueg.sagepub.com/content/3/5_suppl/146.full.pdf+html , pp 179 , Impact Factor:2.080 Ranking:Gastroenterology & Hepatology 52 out of 76, Source:2014 Journal Citation Reports, 0.3335 pct</p> <p>7. Loghin A, Banescu C, Nechifor-Boila A, Chibeleian C, Martha O, Tripon F, Voidazan S, Borda A. DNA repair gene polymorphisms and risk of clear cell renal cell carcinoma VIRCHOWS ARCHIV, 2016, Volume: 469, Pages: S233-S234, Supplement: 1, Meeting Abstract: PS-25-072 , 0.25 pct</p>	



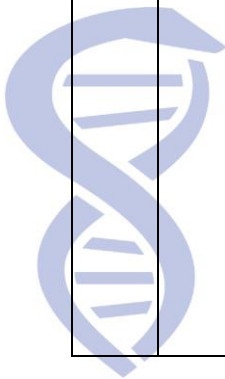
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>8. C Duicu, CO Marginean, F Tripon, A Crauciuc, C Banescu. A panel of five gene polymorphisms investigated in childhood nephrotic syndrome in Romania, European Human Genetics Conference Barcelona, May 2016, European Journal of Human Genetics, 2016; 24 (E supplement 1):424. 0.4pct</p> <p>9. A Boglis, F Tripon, C Banescu. Cytogenetic study in children with congenital heart defects and multiple congenital anomalies: ten years of experience European Human Genetics Conference Barcelona, May 2016, European Journal of Human Genetics, 2016; 24 (E supplement 1):321., 0.665 pct</p> <p>10. Marginean Oana Cristina, Banescu Claudia, Marginean Maria Oana, Duicu Carmen, Claudiu Marginean. The role of Leptine gene polymorphism 223G/A in children's obesity 2016. Vol 62 suppl 1 , May 2016 ESPGHAN 49 annual meeting 2016 0.4 pct</p> <p>11. M. Dobreanu, A. Bacărea, M. Pop, C. Bănescu, V. Bacărea. Determination of reference intervals in a Romanian clinical laboratory using a posteriori techniques, Poster Abstracts – EuroMedLab Paris 2015 – Paris, 21-25 June 2015 • DOI 10.1515/cclm-2015-5030, Clin Chem Lab Med 2015; 53, Special Suppl, pp S1 – S1450, June 2015. 0.4 pct</p> <p>12. Carmen Duicu, Oana Marginean, Florin Tripon, Andrei Crauciuc, Claudia Banescu, Effect of ACE I/D polymorphism on childhood obesity. European Journal of Human Genetics, 2015; 23 (Supplement 1):342. 0.4 pct</p> <p>13. Stoian A, Motataianu A, Minodora D, Voidazan S, Stoian M, Banescu C. Antioxidant gene polymorphism in Romanian patients with and without diabetic neuropathy and type 2 diabetes mellitus. Conference: 1st Congress of the European-Academy-of-Neurology Location: Berlin, GERMANY Date: JUN, 2015 EUROPEAN JOURNAL OF NEUROLOGY 2015, Volume: 22 Special Issue: SI Supplement: 1 Pages: 170-170 Meeting Abstract: P1189 , ISSN 1351-5101(201405)21:5+1, 0.33 pct</p> <p>14. Moldovan VG, Duicu C, Crauciuc A, Tripon F, Moldovan E, Bănescu C. „CAT C262T, GSTM1, GSTT1 and CML risk”, European Human Genetics Conference</p>	



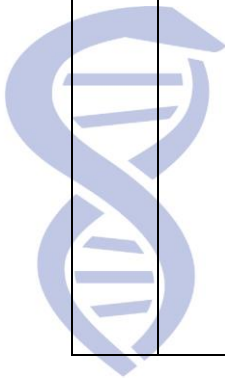
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>May 31-June 3, 2014, Milan, Italy, Eur J Hum Genet 22(1): 461, ISSN: 1018-4813, 0.33 pct</p> <p>15. Dobreanu M, Trifa A, Duicu C, Moldovan V, Dima D, Demian S, Bănescu C. „Polymorphism of XRCC1, XRCC3 and XPD genes and risk of chronic myeloid leukemia in a Romanian Population” European Human Genetics Conference May 31-June 3, 2014, Milan, Italy, Eur J Hum Genet 22(1):461-462, ISSN: 1018-4813, 0.285 pct</p> <p>16. Mărginean O, Duicu C, Moldovan V, Craucic A, Tripon F, Bănescu C. FTO (rs17817449 and rs 9939609) mutations in a Romanian obese children population. European Human Genetics Conference May 31-June 3, 2014, Milan, Italy, Eur J Hum Genet 22(1):498, ISSN: 1018-4813, 0.33 pct</p> <p>17. Duicu C, Moldovan V, Tripon F, Craucic A, Bănescu C. NPHS2 and WT1 mutations in a romanian children population with nephrotic syndrome. European Human Genetics Conference May 31-June 3, 2014, Milan, Italy, Eur J Hum Genet 22(1): 393, ISSN: 1018-4813, 0.4 pct</p> <p>18. Marginean O, Banescu C, Pitea A. The Role of IL-6 190 C/T Gene Polymorphisms in Children’s Malnutrition. Clinical Nutrition, Vol. 33 (suppl 1):S120–S121, Abstracts of the 36th ESPEN Congress, Geneva, Switzerland, 6-9 September 2014, rev ISI , IF 3.94, 0.665 pct</p> <p>19. Marginean O, Banescu C, Marginean MO, Chicesan M, Duicu C, Marginean C.</p> <p>20. Correlations Between TNF alfa 308 A/G gene polymorphism in a group of Caucasian children. 37th ESPEN Congres, Lisbon, Portugal, 5-8 september 2015, Clinical nutrition vol 34, suppl. 1, pg S25, 0.33 pct</p> <p>21. Marginean O, Banescu C, Duicu C, Marginean OM, Marginean C. The Role of Interleukin-6 Gene 572 G/C Polymorphism in Child Obesity. Clinical Nutrition, Vol. 33(suppl 1):S117, Abstracts of the 36th ESPEN Congress, Geneva,</p>	



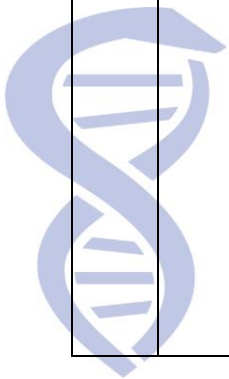
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Switzerland, 6-9 September 2014, rev ISI , IF 3.94, 0.4 pct</p> <p>22. Duicu C., Tripon F., Marginean O., Banescu C. NPHS2 R229Q polymorphism in children with nephrotic syndrome. European Human Genetics Conference June 8-11, 2013, Paris, France, Eur J Hum Genet 21(2):499, ISSN: 1018-4813 , https://www.eshg.org/eshg2013.html, 0.5 pct</p> <p>23. Marginean O., Banescu C., Duicu C. A rare case of Hunter syndrome. European Human Genetics Conference June 8-11, 2013, Paris, France, Eur J Hum Genet 21(2):520, ISSN: 1018-4813 , https://www.eshg.org/eshg2013.html , 0.665 pct</p> <p>24. Csep K, Banescu C, Todoran Butila A. The effect of Mediterranean diet and exercise on insulin resistance in the presence of PPARG2 rs1801282 polymorphism in a central Romanian population. European Human Genetics Conference June 8-11, 2013, Paris, France, Eur J Hum Genet 21(2):260, ISSN: 1018-4813 , https://www.eshg.org/eshg2013.html, 0.665 pct</p> <p>25. O. Mărginean, C Bănescu, C Duicu, AM Pitea, L Man, M Mărginean, M Chincesan, C Marginean. IL-6-572 G/C gene polymorphism in a Romanian population of obese and malnourished children. ESPGAN 2013 Berlin, United European Gastroenterology Journal, A283 ISSN 2050-6406, 0.25 pct</p> <p>26. Marginean OC, Duicu C, Banescu C. Correlation between polymorphism of ACE gene and Insulin-like Growth Factor-I (IGF-1) in malnourished children. European Human Genetics Conference June 23 - 26, 2012, Nürnberg, Germany Eur J Hum Genet, 2012, 20(1):218, ISSN: 1018-4813 , https://www.eshg.org/eshg2012.html, 0.665 pct</p> <p>27. Duicu C, Banescu C, Macarie I, Dobreanu M. XPD Lys751Gln polymorphism in Romanian patients with myelodysplastic syndrome. European Human Genetics Conference June 23 - 26, 2012, Nürnberg, Germany Eur J Hum Genet, 20 (1):174, ISSN: 1018-4813 , https://www.eshg.org/eshg2012.html, 0.5 pct</p>	



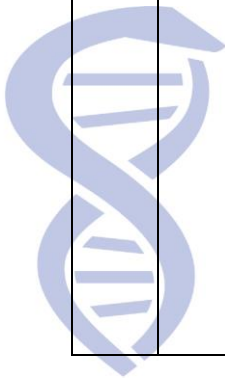
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>28. Csep K, Banescu C, Argyo N, Todoran Butila A, Dudutz G. The relationship of the COMT gene polymorphism rs4680 with the components of nicotine dependence in a central Romanian population. European Human Genetics Conference June 23 - 26, 2012, Nürnberg, Germany Eur J Hum Genet,20 (1):238, ISSN: 1018-4813 , https://www.eshg.org/eshg2012.html, 0.4 pct</p> <p>29. Oana Mărginean, Duicu Carmen, Bănescu Claudia. Angiotensin-Converting Enzyme Insertion/ Deletion Gene Polymorphism in a Romanian Population of Obese and Malnourished Children. ESPGHAN update 2012, Stockholm Sweden, 27-28 April 2012, Abstract booklet p 103, PO-N-238; GUT, gut.bmj.com, vol 61, suppl 63, A 453. ISSN 0017-5749 (print), 1468-3288 (online). FI: 4,16 www.gut.bmj.com/ 0.665 pct</p> <p>30. Ionela Pascanu; Rudolf Ruff; Claudia Banescu; Carmen Duicu, Raluca Petri. Suprasellar germinoma with severe hypernatremia and hypopituitarism in an adipic child. -51th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Leipzig, Germany, 20-23 September 2012. Hormone Research in paediatrics; 78(suppl 1): 271., ISBN: 978-3-318-02155-4, 0.4 pct</p> <p>31. Marginean O, Banescu C, Marginean M, Tripon F, Crauciuc G. The role of FTO rs 17817449 and rs 9939609 SNP in children obesity. Arch Dis Child 2014, 99 (suppl 2): A41, doi, 10.1136/archdischild-2014-307384.118, 0.4 pct</p> <p>32. Bănescu Claudia, Tripon Florin, Căndea Marcela, Alina Bogliș, Crauciuc Andrei, Moldovan Valeriu. TNF-α rs 1800629 and TGF -β rs1982073 polymorphisms and risk of chronic myeloid leukemia in a Romanian population from Transylvania. Romanian Journal of Rare Diseases 2016 (supplement 1):30., 2 pct</p> <p>33. Bănescu C, Moldovan VG, Tripon F, Crauciuc A, Duicu C, Bogliș A, Dobreanu.M.</p>	



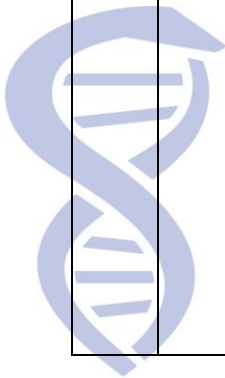
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Single nucleotide polymorphisms XPC Lys939Gln and XPG Asp1104His in romanian patients with chronic myeloid leukemia. <i>Rev Romana Med Lab</i> 2016, Supplement 24(1):57-58. , 2 pct http://www.rml.ro/articole/2016/2016_1_supliment.pdf</p> <p>34. Bănescu C, Tripon F, Moldovan V, Căndea M, Bogliș A, Crauciuc A. Cytokine gene polymorphisms and risk of chronic myeloid leukemia in a Romanian population: a case- control study. 14th National Symposium Of Microscopic Morphology With International Participation, Țirgu-Mureș 4-6 May 2016, Acta Medica Marisiensis, Vol 61, 2 pct</p> <p>35. Banescu C. Cytogenetic analysis in patients with hematological malignancies. Bulletin of Romanian Society for cell biology, No 42- June 2014, 6th national Congress with international participation and 32th annual scientific session of Romanian Society for Cell Biology, june 4-7 , 2014, Tg Mures, 2014, 42:18, ISSN 1584-5532, 2 pct</p> <p>36. Banescu Claudia, Adrian P.Trifa, Septimiu Voidazan, Valeriu Moldovan, Ioan Macarie, Erzsebeth Benedek Lazar, Delia Dima, Carmen Duicu, Crauciuc George, Tripon Florin, Minodora Dobreanu. Polymorphisms in genes encoding antioxidant enzymes (SOD2,CAT and GPX) and risk of Chronic Myeloid Leukemia in a Romanian population, „Medicine in Evolution-Congress of the Romanian Society of Medical Genetics,2014:56, 2 pct</p> <p>37. Banescu C, Moldovan GV, Tripon F, Crauciuc A, Benedek Lazar E, Macarie I, Dobreanu M. GST gene polymorphism and the risk of AML in Romanian patients. Scientific Session of University educational Staff, 12 december 2014, AMM;60(4):75, 2 pct</p> <p>38. Banescu C, Benedek I, Macarie I, Demian S,Moldovan V, Tripon F, Crauciuc A. Investigation of point mutations of the Abl gene in patients with chronic</p>	



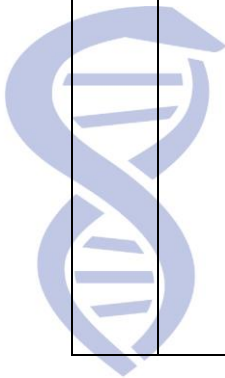
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>myeloid leukemia. Zilele Universității de Medicină și Farmacie Tg. Mureș 9-13 decembrie 2013, Acta Medica Marisiensis, 2013, 59(4):28. ISSN:2068-3324, 2 pct</p> <p>39. Bănescu C, Benedek I, Benedek Lazar E, Macarie I, Demian S, Moldovan V, Dobreanu M. Methylenetetrahydrofolate reductase (MTHFR 677 C>T and 1298 A>C) gene polymorphisms in Romanian patients with acute myeloid leukemia. Zilele Universității de Medicină și Farmacie Tg. Mureș 9-13 decembrie 2013, Acta Medica Marisiensis, 2013, 59(4):27, ISSN:2068-3324, 2 pct</p> <p>40. Bănescu C, Cucerea M, Marginean O, Duicu C. Fenotip particular la pacienții cu iozcromozom 18q. Al XI -lea Congres Național de Pediatrie, 25 – 28 septembrie 2013, Țirgu Mureș Book of Abstracts, pg 191, ISSN 2344-3324. ISSN-L 2344-3324. Ed University Press, 2 pct</p> <p>41. Bănescu C, Bendek I, Demian S, Macarie I, Duicu C, Dobreanu M. The Arg194Trp polymorphism in the XRCC1 gene and chronic myeloid leukemia. Zilele Universității de Medicină și Farmacie Tg. Mureș 13-15 decembrie 2012, Acta Medica Marisiensis 2012, 58(3):31, ISSN:2068-3324, 2 pct</p> <p>42. Bănescu C, Benedek I, Duicu C, Demian S, Macarie I, Voidăzan S, Dobreanu M. The prognostic impact of the karyotype in patients with acute lymphoblastic leukemia. A 5-a Conferință a Doctoranzilor și a 2-a Conferință a Postdoctoranzilor în Medicină și Farmacie, 4-6 iulie, 2012, Țirgu Mureș, România, Acta Medica Marisiensis 2012, 58(2):13, ISSN:2068-3324, 2 pct 11x2=22 pct Coautor</p> <p>43. Tripon Florin, Crauciuc George Andrei, Gheorghiu Andreea, Cordoș Bogdan, Mark Slevin, Bănescu Claudia. The role of Transforming grown factor β,</p>	



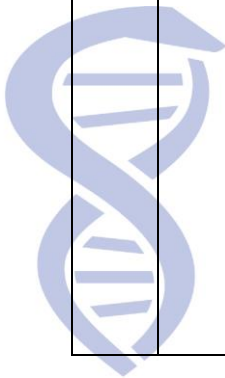
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Interferon γ and Angiopoietin 2 on cerebral ischemia in rats. Romanian Journal of Rare Diseases 2016 (supplement 1):18-19. 2/6=0,33 pct</p> <p>44. Boglis A, Banescu C. Genetic abnormalities in the congenital long QT syndrome. <i>Romanian Journal of Rare Diseases</i> 2016; Supplement 1:30. ISSN 2068–5882, 1pct</p> <p>45. Boglis A, Banescu C. - 18q21 deletion syndrome – a case report and clinical review of the literature. <i>Romanian Journal of Rare Diseases</i> 2016; Supplement 1:31. ISSN 2068 – 5882, 1 pct</p> <p>46. Todoran Butila A, Banescu C, Csep K, Racos SE. GABRG2 gene polymorphisms a predictive genetic marker o febrile seizures and generalized recurrent seizures. <i>Romanian Journal of Rare Diseases</i> 2016; Supplement 1:31-32. 2/4=0,5 pct</p> <p>47. Crauciuc George Andrei, Tripon Florin, Gheorghiu Andreea, Cordoș Bogdan, Slevin Mark, Bănescu Claudia. Genetic investigation of TNFα A308G, IL 6 C174G and VEGF C936T gene polymorphisms on rat after middle cerebral artery occlusion. <i>Romanian Journal of Rare Diseases</i> 2016 (supplement1):32-33. 2/6=0,33 pct</p> <p>48. Csep K, Szigeti E, Banescu C, Todoran Butila A. The PGC-1A-GLY482SER polymorphism (rs8192678) in insulin resistance and the related pathology. <i>Romanian Journal of Rare Diseases</i> 2016 (supplement1):33. 2/4=0,5 pct</p> <p>49. Moldovan V, Banescu C, Duicu C, Moldovan E, Dobreanu M. Familial hypercholesterolaemia: diagnosis made easier. <i>Romanian Journal of Rare Diseases</i> 2016 (supplement1):39-40. 2/5=0,4 pct</p> <p>50. Bogliș A, Moldovan V, Bănescu C. Genetic investigations in patients with developmental delay and congenital anomalies. <i>Rev Romana Med Lab</i> 2016, Supplement 24(1):S69-70. ISSN 1841-6624. http://www.rrml.ro/articole/2016/2016_1_supliment.pdf 2/3=0.66 pct</p>	



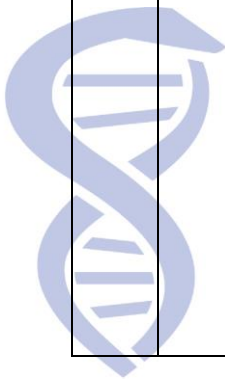
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>51. Moldovan VG, Tripon F, Crauciuc A, Bogliș A, Duicu C, Dobreanu M, Bănescu C. Short overview on MLPA. <i>Rev Romana Med Lab</i> 2016, Supplement 24(1):S70-71. 2/6=0,33 pct http://www.rrml.ro/articole/2016/2016_1_supliment.pdf</p> <p>52. Marginean A, Banescu C, Moldovan V, Scridon A, Marginean M, Balasa R, Maier S, Tarusi M, Dobreanu M. The impact of CYP2C10 polymorphisms, clinica land laboratory variables on platele response to antiplatelet agents. <i>Rev Romana Med Lab</i> 2016, Supplement 24(1):S61-62. 2/10=0,2 pct</p> <p>53. Carmen Duicu, Florin Tripon, Claudia Banescu. Genetics of Nephrotic syndrome, Bucuresti 2016. Conferinței Naționale Interdisciplinare cu Participare Internațională "Cum diagnosticăm și cum tratăm bolile renourinare la copil?", 20-22 Octombrie 2016 la Hotel Novotel București. , ISBN 978-606-93708-3-4, 2/3=0.66 pct</p> <p>54. Tripon F, Crauciuc A, Boglis A, Duicu C, Banescu C. MDR1 3435T>C gene polymorphisms and risk of nephrotic syndrome in children. <i>Acta Medica Marisiensis</i> 2016; 62(Supplement 8):25. ISSN 2068-3324, 2/5=0,4 pct</p> <p>55. Boglis A, Banescu C. Genotype-phenotype correlations in structural abnormalities of chromosome 18. <i>Acta Medica Marisiensis</i> 2016; 62(Supplement 8):25-26. ISSN 2068-3324 2/2=1 pct</p> <p>56. Crauciuc A, Tripon F, Gheorghiu A, Cordos B, Slevin MA, Banescu C. Genetic investigation of cytokine gene polymorphisms on cerebral ischemia in rats. <i>Acta Medica Marisiensis</i>, 2016; 62(suppl8):17. 2/6=0,33 pct</p> <p>57. Csep K, Todoran Butila A, Banescu C, Szigeti E. MTHFR-C677T polymorphism (rs8192678) and the metabolic syndrome. <i>Acta Medica Marisiensis</i> 2016; 62(Supplement 8):103. 2/4=0,5 pct</p> <p>58. Negovan A, Iancu M, Pantea M, Tilea I, Banescu C. The interplay of CYP2C19*2, CYP2C19*3 and MDR1 C3435T gene polymorphisms and histological findings in</p>	



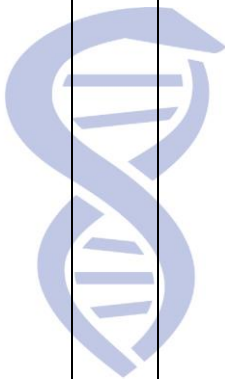
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>severe upper digested enedospopic lesions occurrence. Zilele UMF Tg Mures, 8-9 decembrie, 2016. . <i>Acta Medica Marisiensis</i> 2016; 62(Supplement 8):109. ISSN 2068-3324, 2/5=0,4</p> <p>59. Boglis A, Banescu C. A rare structural chromosomal abnormality detected by cytogenetic investigations in patients with congenital anomalies: the isochromosome. <i>Acta Medica Marisiensis</i> 2016; Supplement 61(1):120, 1 pct</p> <p>60. Boglis A, Banescu C. Chromosomal abnormalities in patients with sexual developmental disorders: a retrospective study. <i>Acta Medica Marisiensis</i> 2016; Supplement 61(1):17, 1 pct</p> <p>61. Boglis A, Banescu C. Clinical and cytogenetic study in patients with Turner syndrome. Asklepios 9th International Medical Congress for Students and Young Doctors, Sibiu, 2016, pg 100. ISSN 1843-0406, 1 pct</p> <p>62. Boglis A, Moldovan GV, Banescu C. Genetics in cystic fibrosis: review of clinical, molecular and therapeutic aspects. Asklepios 9th International Medical Congress for Students and Young Doctors, Sibiu, 2016, pg 30. ISSN 1843-0406, 2/3=0.66 pct</p> <p>63. Boglis A, Banescu C. Prenatal diagnosis of fetal cytogenetic abnormalities: a retrospective study. Asklepios 9th International Medical Congress for Students and Young Doctors, Sibiu, 2016, pg. 9. ISSN 1843-0406, 1 pct</p> <p>64. Boglis A, Tripon F, Banescu C. Genetic investigations in children with intellectual disability and congenital anomalies. <i>Orvos Kepzes. A gradualis es posztgradualis kepzés folyoirata</i> 2016; XCI(1):17. ISSN 0030-6037 , 2/3=0.66 pct</p> <p>65. Csep K, Szigeti E, Banescu C, Todoran Butila A. Efectul combinat al olimorfismelor factorilor de transcriptie PPAARG2-PRO12ALA si PGC1A-GLY484SER asupra parametrilor de obezitate in sindromul metabolic. Conferita Nationala pentru Obezitate „Obezitate-Diabet-Adipozitate Ectopica” Cluj-</p>	



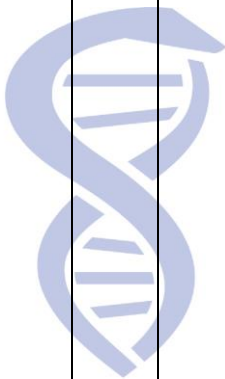
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Napoca, 8-10 decembrie 2016, pg 11. 2/4=0,5 pct</p> <p>66. Csep K, Szigeti E, Banescu C, Todoran Butila A. Efecte mezologice si ereditare in dezvoltarea sindromului metabolic. Orvostudeomanyi Ertesito. XXVI Tudomanyos Ulesszak, Marosvasarhely, 2016, aprilis 20-23, pg 9. 2/4=0,5 pct</p> <p>67. Negovan A, Iancu M, Pantea M, Bataga S, Banescu C, Sarkany K, Voidazan S, Moldovan V, Mocan S. Low dose aspirin related ulcer: a case control study of known risk factors in the Romanian population. The XXXVI th national congress of gastroenterology, hepatology and digestive endoscopy Cluj-Napoca, june 8-11, 2016. Journal of Gastrointestinal and liver disease. 2/9=0,2</p> <p>68. Mărginean A, Bănescu C, Șular FL, Bălașa R, Maier S, Ispas M, Țăruși M, Dobreanu M. Resistance to antiplatelet therapy – is this a real problem in romanian population ? The 1st Congress of Romanian Association of Laboratory Medicine with international participation Sighisoara, 20-23 May 2015, Revista Română de Medicină de Laborator, 2015, supliment la 23(1):S84-S85 ISSN 1841-6624. 2/8=0,25 pct</p> <p>69. Moldovan GV, Duicu C, Bogliș A, Crauciuc A, Tripon F, Bănescu C. Tumor necrosis factor-α, a risk factor for acute myeloid leukemia development. The 1st Congress of Romanian Association of Laboratory Medicine with international participation Sighisoara, 20-23 May 2015, Revista Română de Medicină de Laborator, 2015, supliment la 23(1):S101-S102 ISSN 1841-6624. 2/6=0,33 pct</p> <p>70. Todoran-Butilă A, Sin A, Racoș Szabo E, Micheu C, Voidăzan S, Bănescu C. Possible ABCB1 gene polymorphisms associated with epileptic Romanian children. The 1st Congress of Romanian Association of Laboratory Medicine with international participation Sighisoara, 20-23 May 2015, Revista Română de Medicină de Laborator, 2015, supliment la 23(1):S111-S112 ISSN 1841-6624. 2/6=0,33 pct</p>	



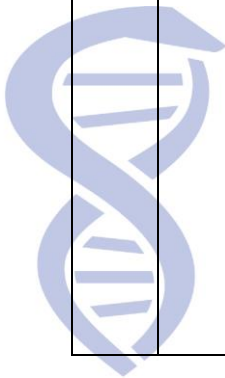
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>71. Todoran-Butilă A, Sin A, Racoș Szabo E, Csep K, Moldovan V, Banescu C. ABCB1 C3435T polymorphism in epileptic and healthy children from central region of Romania. The 1st Congress of Romanian Association of Laboratory Medicine with international participation Sighisoara, 20-23 May 2015, Revista Română de Medicină de Laborator, 2015, supliment la 23(1):S112-S113 ISSN 1841-6624. 2/6=0,33 pct</p> <p>72. Boglis A, Banescu C, Kulcsar A, Moldovan V. Cytogenetic abnormalities in pediatric patients with multiple congenital anomalies. The 1st Congress of Romanian Association of Laboratory Medicine with international participation Sighisoara, 20-23 May 2015, Revista Română de Medicină de Laborator, 2015, supliment la 23(1):S106-S107 ISSN 1841-6624, 2/4=0,5 pct</p> <p>73. Andrada Loghin, Claudia Banescu, Adela Nechifor-Boila, Calin Chibelean, Martha Orsolya, Alin Nechifor-Boila, Florin Tripon, Mara Vultur, Septimiu Voidazan, Alis Dema, Angela Borda. XRCC3 Thr241Met and XPD Lys751Gln gene polymorphisms and risk of clear cell renal cell carcinoma. Association with histopathological prognostic factors, Romanian Journal of Morphology & Embryology, Volum Rezumate al XIII-lea Simpozion National de Morfologie Microscopica, cu participare internationala, 2015, pag 82, ISSN 1220-0522, 2/11=0,18 pct</p> <p>74. Adela Nechifor-Boila, Andrada Loghin, Myriam Decaussin Petrucci, Fracois Descotes, Claudia Banescu, Ancuta Zahan, Eموke Szasz, Victor Vacariu, Angela Borda. A reliable protocol for DNA isolation from formalin-fixed, paraffin-embedded tissues validated by specific amplification of a housekeeping gene (GAPDH). Al XIIIlea Simpozion National de morfologie microscopica cu participare international. Craiova 4-6 iunie 2015. RJME volum de rezumate. Pg 81, 2/9=0,22 pct</p> <p>75. Carmen Duicu, Oana Marginean, Florin Tripon, Andrei Crauciuc, Claudia Banescu.</p>	



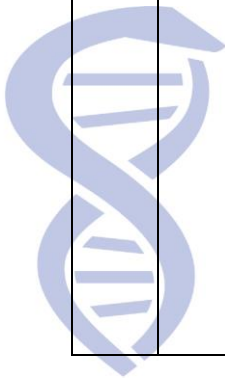
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Nephrotic syndrome-utility of genetic testing in children. Jurnalul Pediatrului-year XVIII, vol XVIII, suppl 2, 2015, p 79, 2/5=0,4 pct</p> <p>76. Moldovan GV, Crauciu A, Tripon F, Demian S, Benedek Lazar E, Dobreanu M, Banescu C. RS13181, RS238406 and the risk of acute myeloid leukemia. Scientific Session of University educational Staff, 12 december 2014, AMM, 60(4):75, . 2/7=0,28 pct</p> <p>77. Moldovan GV, Tripon F, Crauciu A, Demian S, Macarie I, Candea M, Banescu C. Polymorphisms of DNA repair gene XRCC1 in malignant lymphoma patients. Scientific Session of University educational Staff, 12 december 2014, AMM, 60(4):76. 2/7=0,28 pct</p> <p>78. Marginean O, Pitea AM, Banescu C, Duicu C, Marginean MO. The association between interleukin-6 gene – 190 T/C polymorphisms and antropometric parameters in obese children. Scientific Session of University educational Staff, 12 december 2014, AMM, 60(4):113-114. 2/5=0,4 pct</p> <p>79. Duicu C, Mărginean O, Pitea A, Moldovan V, Crauciu A, Banescu C. Analysis of the contribution of RS17817449 SNP in FTO gene to obesity in Romanian children. Scientific Session of University educational Staff, 12 december 2014, AMM, 60(4):114. 2/6=0,33 pct</p> <p>80. Duicu C, Mărginean O, Tripon F, Banescu C. Angiotensin-converting enzyme gene polymorphism in children with idiopathic nephrotic syndrome. Scientific Session of University educational Staff, 12 december 2014, AMM, 60(4):116, 2/4=0,5 pct</p> <p>81. Negovan A, Pantea M, Voidazan S, Bataga S, Cozlea L, Banescu C, Radoiu G. Gastro-duodenal ulcer in low-dose aspirin consumers. Scientific Session of University educational Staff, 12 december 2014, AMM, 60(4):152-153. 2/7=0,28 pct</p> <p>82. Todoran Butila A, Sin A, Micheu C, Csep K, Banescu C, Voidazan S, Racos Szabo</p>	



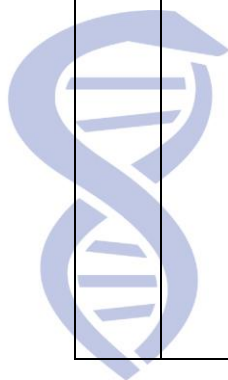
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>E. Predictive factors in the onset of epilepsy in children with cerebral palsy. Annual Conference of the PhD and Post-Doc-Students, 10 December 2014, AMM, 60(4):23. 2/7=0,28 pct</p> <p>83. Moldovan GV, Craucic A, Tripon F, Bănescu C. „Glutathione Peroxidase, Risk Factor for Chronic Myeloid Leukemia”, a VIII-a Conferință a Asociației Laboratoarelor Medicale din România cu participare Internațională, Revista Română de Medicină de Laborator, 2014, 22(1):S48-S49 ISSN 1841-6624. 2/4=0,5 pct</p> <p>84. Moldovan GV, Craucic A, Tripon F, Bănescu C. „Glutathione Peroxidase and Catalase Gene Polymorphisms in Romanian Population”, a VIII-a Conferință a Asociației Laboratoarelor Medicale din România cu participare Internațională, Revista Română de Medicină de Laborator, Martie 2014, 22(suppl 1):S33-S34, ISSN 1841-6624. 2/4=0,5 pct</p> <p>85. Trifa AP, Popp R, Cucuianu A, Bănescu C, Tevet M, Popov V, Martin B, Andrei C, Dima D, Vasilache A, Petrov L, Urian L, Bojan A, Georgescu D, Popescu M, Vesa S, Militaru M, Căndea M, Mocanu G, Truică C, Todincă A, Cătană A, Mihăilă R, Pop IV. JAK2 V617F, CALR and C-MPL mutations in essential thrombocythemia and primary myelofibrosis – biological and clinical correlates in 199 patients. Congress of the Romanian Society of Medical Genetics, september 24 - 26, 2014, Bucharest. Medicine in Evolution, 2014, vol XX, nr 2:11, ISSN 1454-8224. o</p> <p>86. Csep K, Ambrus A, Banescu C, Todoran Butila A. Animal testing as viewed by medical medical students. Congress of the Romanian Society of Medical Genetics, september 24 - 26, 2014, Bucharest. Medicine in Evolution, 2014, vol XX, nr 2:56, ISSN 1454-8224., 2/4=0,5 pct</p> <p>87. Todoran Butilă A, Foișoreanu V, Bănescu C, Csep K, Racoș Szabo E. Epileptic encephalopathy. A condition associated or no with neurofibromatosis type I.</p>	



Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Case report. Congress of the Romanian Society of Medical Genetics, september 24 - 26, 2014, Bucharest. Medicine in Evolution, 2014, vol XX, nr 2:62, ISSN 1454-8224. 2/5=0,4 pct</p> <p>88. Boglis A, Rac DC, Marginean O, Bănescu C. A rare chromosomal disorder-14q interstitial deletion syndrome. Al XI -lea Congres Național de Pediatrie, 25 – 28 septembrie 2013, Țirgu Mureș, Book of Abstracts, pg 191,ISSN 2344-3324. ISSN-L 2344-3324. Ed University Press Tg Mureș, 2/4=0,5 pct</p> <p>89. Duicu C, Kiss E, Bănescu C, Tripon F. Angiotensin-converting enzyme insertion/deletion and NPSH2 R229Q gene polymorphisms in children with nephrotic syndrome in a romanian population. Al XI-lea Congres national de Pediatrie cu participare internationala. Tg Mures 25-28 septembrie 2013. Book of Abstracts:p156.ISSN 2344-3324. ISSN-L 2344-3324. Ed University Press Tg Mureș , 2/4=0,5 pct</p> <p>90. Marginean O, Banescu C, Chincesan M, Duicu C, Man L. Polimorfismul genei enzimei de conversie a angiotensinei intr-o populatie de copii cu malnutritie din Romania. Al XI -lea Congres Național de Pediatrie, 25 – 28 septembrie 2013, Țirgu Mureș, Book of Abstracts, pg 191,ISSN 2344-3324. ISSN-L 2344-3324. Ed University Press Tg Mureș, 2/5 =0,4 pct</p> <p>91. Mărginean O, Bănescu C, Duicu C, Pitea A, Moldovan V, Marginean M, Marginean C. The polymorphism of IL-6-572 G/C gene in obese children. Zilele Universității de Medicină și Farmacie Țirgu Mureș, 9-13 decembrie TgMureș, Acta Medica Marisiensis, 2013, 59(4):53, ISSN:2068-3324, 2/7=0,28 pct</p> <p>92. Duicu C, Bănescu C, Kiss E, Bodescu V, Moldovam GV. ACE I/D and NPHS2 R229Q gene polymorphisms in children with nephrotic syndrome. Zilele Universității de Medicină și Farmacie Țirgu Mureș, 9-13 decembrie TgMureș, Acta Medica Marisiensis, 2013, 59(4):53, ISSN:2068-3324, 2/5=0,4 pct</p>	



Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>93. Moldovan GV, Bănescu C. Investigation of catalase gene polymorphisms in Romanian population. Zilele Universității de Medicină și Farmacie Țirgu Mureș, 9-13 decembrie TgMureș, Acta Medica Marisiensis, 2013, 59(4):24, ISSN:2068-3324, 2/2=1 pct</p> <p>94. Todoran A, Racos-Szabo E, Micheu C, Csep K, Bănescu C. Possible association of GABRG2 receptor gene polymorphisms with idiopathic generalized epilepsy. Zilele Universității de Medicină și Farmacie Țirgu Mureș, 9-13 decembrie 2013, TgMureș, Acta Medica Marisiensis, 2013, 59(4):63, ISSN:2068-3324, 2/5=0,4 pct</p> <p>95. Todoran A, Racos Szabo E, Micheu C, Csep K, Duicu C, Bănescu C. Possible association of the VEGF gene polymorphism with epileptic syndromes in pediatric patients. Zilele Universității de Medicină și Farmacie Tg. Mureș 13-15 decembrie 2012, Acta Medica Marisiensis 2012, 58(3):11, ISSN:2068-3324, 2/6=0,33 pct</p> <p>96. Marginean O, Bănescu C, Pitea AM; Grama A. <i>The Role of Interleukin-6 Gene 572 G/C Polymorphism in Child Obesity</i>, Primul Congres Național de Diabet, Nutriție și Endocrinologie Pediatrică – cu participare internațională, ENDOPED, Timișoara, 14-17 mai 2014, vol. rezumate, p. 39-40, ISSN 2065-4855, 2/4=0,5 pct</p> <p>97. Nechifor A.B, Banescu C, Cota A, Vacariu V, Borda A. Assessment of DNA extraction and purification protocol from archived formalin-fixed, paraffin-embedded tissue in a series of papillary thyroid microcarcinoma cases. First euroregional conference for PhD students and young researchers in biomedicine 27-28 March 2015, vol rezumatei,pg 65, ISBN 978-606-8456-23-2. 2/6= 0.33 pct</p> <p>Prim autor: 11x2=22 pct Coautor: 24,491 pct</p>	



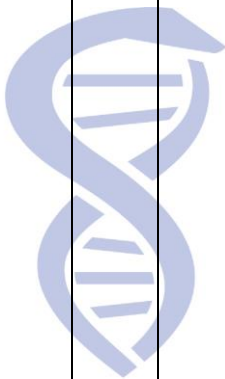
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
27	Grant/proiect câștigat prin competiție internațională – director/responsabil proiect în cadrul instituției/membru în proiect		
28	Grant/proiect câștigat prin competiție națională - director/responsabil proiect în cadrul instituției/membru în proiect	<ol style="list-style-type: none"> 1. Director de proiect "Metoda rapida high resolution melting multiplex pentru analiza mutatiilor genelor FLT3, NPM1 si DNMT3A in leucemia acuta mieloida" PN-III-P2-2.1.1-PED-2016-1076, 30 pct 2. Membru (expert tehnic), în proiectul "Centru Avansat de Cercetări Medicale și Farmaceutice, prin programul operațional POS CCE O2.2.1", 2014-2015, ID proiect 1837, nr contract 659/7.08.2014, director proiect Prof.dr Minodora Dobreanu. 3. Membru in proiectul PN-II-RU-TE-2014-4-0758, Impactul varietii constitutionale de la nivelul locilor TERT, TET2 si MYB/HBS1L asupra aparitiei neoplasmelor mieloproliferative non-BCR-ABL (550.000 lei) UMF Iuliu Hatieganu, dir. Proiect dr Adrian Trifa 4. Membru in proiectul PN-II-RU-TE-2014-4-1544. Blocarea curentului spre interior activat de hiperpolarizare (If) O nouă abordare în terapia fibrilatiei atriale izolate. UMF Tg Mures, dir. proiect dr Alina Serban 5. Membru in proiectul "Terapii ce vizează Proteina C Reactivă pentru prevenirea demenței asociate cu atacul vascular cerebral ischemic (SAD-CRP)". Finanțat prin Programul Operațional POC 2014-2020, AP1, Acțiunea 1.1.4, nr. P_37_674. 1x30 pct <p style="text-align: center;">4x8pct=32</p>	62 pct
29	Grant/proiect câștigat prin competiție internă -	1. Director de proiect. Proiectului de cercetarea depus în cadrul Competitiei interne pentru granturi de cercetare stiintifică- Colective de cercetare (CIGCS-	40 pct

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
	director/membru în proiect	<p>CC) organizată de UMF TgMureș, competiția 2013 „Identificarea profilului molecular complex în diagnosticul și prognosticul leucemiei acute mieloidă”, contract nr. 19/11.12.2013., perioada 11.12.2013-31.12.2015, valoare 88984,3 lei. 15 pct</p> <p>2. Director de proiect. Proiectului de cercetare depus în cadrul Competiției interne pentru granturi de cercetare științifică (CIGCS) organizată de UMF TgMureș, competiția 2012. “Impactul mutației în gena pentru nucleofosmină NPM1 în diagnosticul și monitorizarea bolii reziduale minime în leucemia acută mieloidă”, contract nr. 2/30.01.2013, perioada ianuarie 2013-decembrie 2013, valoare 22495 lei. 15 pct</p> <p>3. Membru în echipa de cercetare în proiectul "Rolul visfatinei, al retinol binding protein4 (RBP4) și al unor polimorfisme genice în populația pediatrică cu obezitate și exces ponderal" Competiția Internă de Granturi de Cercetare Științifică 2015 - Proiecte complexe de cercetare științifică – Colective de cercetare, Universitatea de Medicină și Farmacie Țirgu-Mureș, contract nr. 17802/1/22.12.2015, 5 pct</p> <p>4. Membru în echipa de cercetare în proiectul "Relevanța clinică a polimorfismelor genelor codante ale citokinelor (IL-6, IL-10, Tnfalfa), receptorilor celulari (CD14, TREM-1, TLR4) și PAI-1 în Sepsis" Competiția Internă de Granturi de Cercetare Științifică 2015- Proiecte complexe de cercetare științifică – Colective de cercetare, Universitatea de Medicină și Farmacie Țirgu-Mureș, contract nr. 17801/2/22.12.2015, 5 pct</p> <p>2x15 pct=30 pct 2x5 pct=10 pct</p>	
30	Proiecte de formare continuă și de dezvoltare instituțională –	-	0

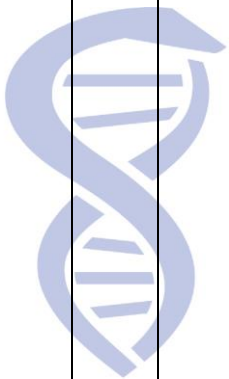
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
	coordonator instituțional / responsabil partener		
31	Proiecte de formare continuă și de dezvoltare instituțională – experți pe termen lung/termen scurt	1. Expert dezvoltare curriculumă în proiectul "Calitate și competența profesională europeană în educația medicală și în managementul activităților educaționale" - POSDRU /86/ 1.2/ S/ 63815 , 1 ianuarie 2011 - 31 decembrie 2013), Partener lider de proiect: Universitatea de Medicină și Farmacie "Victor Babeș" din Timișoara. Parteneri: P1: Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca; P2: Universitatea de Medicină și Farmacie "Gr.T Popa" Iași; P3: Universitatea de Medicină și Farmacie Craiova; P4: Universitatea de Medicină și Farmacie Tîrgu-Mureș; P5: Universitatea de Medicină Viena; P6: Universitatea de Științe din Szeged, Facultatea de Medicină Expert pe termen lung= 6 pct	6 pct
32	Contract de cercetare/dezvoltare încheiat cu agenți economici/instituții, derulat prin UMF – director, responsabil proiect sau investigator	-	0
33	Contract de cercetare/dezvoltare încheiat cu agenți economici/instituții (inclusiv cu alte instituții cu afiliere recunoscută), derulat prin UMF – membru	-	0
34	Studii multicentrice internaționale / naționale - investigator principal	-	0
35	Studii multicentrice internaționale / naționale - membru în echipa de cercetare	1. Membru în COST 8M0902 "Network of experts in the diagnosis of myeloproliferative disorders (MPD)", grup de lucru WG1, 2010-2013 2. Membru în acțiunea COST BM1208, "European Network for Human	4 pct

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		Congenital Imprinting Disorders”, 2014 →2016 2x2 pct=4 pct	
36	Proiecte depuse în competiții internaționale/naționale/interne	1. Identificarea factorilor determinanți moleculari în răspunsul la ruxolitinib la pacienții cu mielofibroza primară și secundară - o abordare farmacogenomică, PN-III-P1-1.1-TE-2016-1609 2. “Contribuția polimorfismelor CLPTMIL rs31490, TERT rs10069690 și rs2511714 la apariția leucemiei limfocitare cronică și a mutațiilor somatice asociate” în cadrul competiției 2014 “Tineri echipe de cercetare” PN-II-RU-TE-2014-4-1368, 3. “Unravelling the complex molecular profile in diagnosing and monitoring minimal residual disease in acute myeloid leukemia - Identificarea profilului molecular complex în diagnosticul și monitorizarea bolii reziduale minime în leucemia acută mieloidă”, director de proiect Claudia Banescu, Proiecte de cercetare postdoctorale, cu numărul de înregistrare PN-II-RU-PD-2012-3-0556. 3x3 pct= 9 pct	9 pct
37	Stagii de perfecționare în instituții din străinătate: peste 6 luni / 1-6 luni / 1 săptămână - 1 lună	-	0
38	Coordonator/membru cerc științific studentesc	Genetica 2016/2017	3 pct
39	Lucrări publicate sub formă de rezumat, de către studenți, la conferințe științifice	2. G. Crauciuc, F. Tripon, A. Bogliș, C. Duicu, C. Bănescu . Association between Glutathione S-transferase P1 Ile105Val gene polymorphisms and Ann Arbor stage in Lymphoma, European Human Genetics Conference Barcelona, May 2016, European Journal of Human Genetics, 2016; 24 (E supplement 1):468. 3. F. Tripon, A. G. Crauciuc, A. Bogliș, C. Duicu, C. Banescu . Gene polymorphisms of eNOS 4a/4b and eNOS G894T in young nephrotic syndrome patients. European Human Genetics Conference Barcelona May 2016,	57

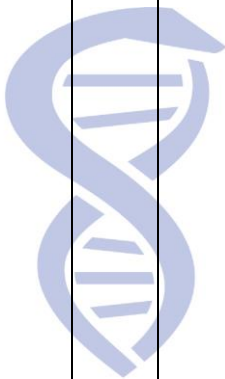
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>European Journal of Human Genetics, 2016; 24 E (supplement 1):421.</p> <p>4. Tripon Florin, Banescu Claudia. The CAT C262T gene polymorphisms investigation in a general population from Transylvania. Orvoskepzes,2016;42 (supplement 1): 19.</p> <p>5. Crauciuc George, Tripon Florin, Claudia Bănescu. Polymorphism of GPX gene in Romanian population, Orvoskepzes,2016;41 (supplement 1):22.</p> <p>6. Crauciuc G Andrei , Tripon Florin , Bănescu Claudia , Duicu Carmen. Three genes involved in phase II of xenobiotics metabolism, Acta Medica Marisiensis, 2016;61 (supplement 1):51. International Congress of students Young doctors and Pharmacist, Marisiensis, 30 march-30 april, 2016</p> <p>7. Crauciuc G Andrei, Tripon Florin , Bănescu Claudia , Duicu Carmen. CAT c262t gene polymorphism investigation in patients with myeloproliferative syndromes, Acta Medica Marisiensis,2016;61 (supplement 1):121. International Congress of students Young doctors and Pharmacist, Marisiensis, 30 march-30 april, 2016</p> <p>8. Tripon Florin , Crauciuc G Andrei , Gheorghiu Andreea , Duicu Carmen , Banescu Claudia. Genetic investigation of GPX1 PRO198LEU polymorphism in patients with hematologic disorders. Acta Medica Marisiensis,2016;61 (supplement 1):20. International Congress of students Young doctors and Pharmacist, Marisiensis, 30 march-30 april, 2016</p> <p>9. Tripon Florin , Gheorghiu Andreea , Crauciuc G Andrei , Duicu Carmen , Banescu Claudia.The GST T1 and GST M1 genes polymorphism in the general population from Mureș county. Acta Medica Marisiensis,2016;61 (supplement 1):2. International Congress of students Young doctors and Pharmacist, Marisiensis, 30 march-30 april, 2016</p> <p>10. Marginean Maria Oana, Duicu Carmen, Banescu Claudia. The role of TNF alfa in child gastritis. Acta Medica Marisiensis,2016;61 (supplement 1):40. International Congress of students Young doctors and Pharmacist, Marisiensis, 30 march-30 april, 2016</p> <p>11. Tripon Florin, Andreea Gheorghiu, Duicu Carmen, Banescu Claudia. Genetic investigations for young nephrotic syndrome patients. A meta-analysis study,</p>	



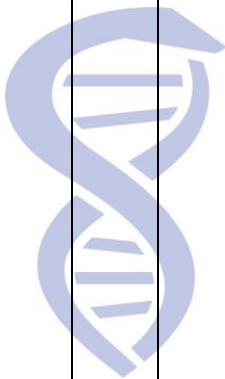
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Asklepios International Medical Congress for Students and Young Doctors,2016:114.</p> <p>12. Tripon Florin, Andreea Gheorghiu, Duicu Carmen, Banescu Claudia. Single nucleotide polymorphisms with influence on drug response, Asklepios International Medical Congress for Students and Young Doctors,2016:23.</p> <p>13. Tripon Florin, Andreea Gheorghiu, Nemes Georgiana, Duicu Carmen, Banescu Claudia. The genetic architecture of schizophrenia. An up to date study, Asklepios International Medical Congress for Students and Young Doctors,2016:67.</p> <p>14. Andrei Crauciuc, Andreea Gheorghiu, Carmen Duicu, Claudia Banescu, Influence of GST T1/M1 in several disorders. Asklepios International Medical Congress for Students and Young Doctors. 2016:11</p> <p>15. Andrei Crauciuc, Andreea Gheorghiu, Carmen Duicu, Claudia Banescu. TNF-A gene polymorphisms and susceptibility to ischemic stroke: Meta-analyses. Asklepios International Medical Congress for Students and Young Doctors. 2016:34</p> <p>16. Andrei Crauciuc, Andreea Gheorghiu, Carmen Duicu, Claudia Bănescu. General aspects between non-compliance patients with HIV treatment and genetic changes of the virus, An update study for Romanian populations. Asklepios International Medical Congress for Students and Young Doctors. 2016:102</p> <p>17. Andrei Crauciuc, Florin Tripon, Cristina Radu, Valeriu Moldovan, Carmen Duicu, Claudia Banescu. Glutathione-S-transferase polymorphism influence survival rate in non-Hodgkin lymphoma, Romanian Journal of Rare Diseases,2015 (supliment 1):28.</p> <p>18. Tripon Florin, Crauciuc George, Boglis Alina, Craistina Radu, Anda Stefan, Duicu Carmen, Banescu C . The role of reactive oxygen stress and proinflammatory cytokine genes in Hodgkin lymphoma, Congress of the Romanian Society of Medical Genetics. Romanian Journal of Rare Diseases, 2015;1 (supliment 1):29.</p> <p>19. Andreea Gheorghiu, Florin Tripon, Andrei Crauciuc, Claudia Banescu. Challenges and limitations of the new genome engineering technique, Medical International Conference for Students, MEDICS Abstract Book, 2016:66.</p>	



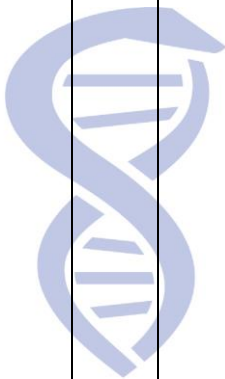
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>20. Crauciuc G, Tripon F, Ștefan A, Radu C, Bănescu C. Is INFγ A874T gene a risk factor or a predictive factor in non-Hodgkin lymphoma? The 1st Congress of Romanian Association of Laboratory Medicine with international participation Sighisoara, 20-23 May 2015, Revista Română de Medicină de Laborator, 2015, supliment la 23(1):S100-S101 ISSN 1841-6624.</p> <p>21. Tripon F, Crauciuc G, Radu C, Ștefan A, Bănescu C. Effects of the TNF-α gene on the lymphoma development, prognosis and outcome: a case-control study. The 1st Congress of Romanian Association of Laboratory Medicine with international participation Sighisoara, 20-23 May 2015, Revista Română de Medicină de Laborator, 2015, 22(1):S48-S49, ISSN 1841-6624.</p> <p>22. Marginean M, Oprea C, Fanfaret I, Marginean C, Banescu C, Pitea A. The role of the IL 6 190 C/T and the IL/6 174 C/G polymorphisms in the development of gastritis in children. The 19th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 23-25 april 2015, Tg Mures. AMM, 2015, 61(suppl 1):39, ISSN-2068-3324</p> <p>23. Tripon F, Crauciuc A, Moldovan V, Duicu C, Banescu C. The TNF α G308A gene polymorphism in children with nephrotic syndrome. The 19th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 23-25 april 2015, Tg Mures. AMM, 2015, 61(suppl 1):21, ISSN-2068-3324</p> <p>24. Humă MA, Crauciuc A, Curticăpian IM, Tripon F, Stoian A, Banescu C. Genetic Polymorphisms of Glutathione S-Transferase and Spontaneous Microalbuminuria in Patients with type 2 Diabetes Mellitus. The 19th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 23-25 april 2015, Tg Mures. AMM, 2015, 61(suppl 1):42, ISSN-2068-3324</p> <p>25. Crauciuc A, Tripon F, Radu CG, Stefan AS, Moldovan V, Duicu C, Banescu C. GST T1 / M1 gene variations in non-Hodgkin lymphoma. The 19th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 23-25 april 2015, Tg Mures. AMM, 2015, 61(suppl 1):107, ISSN-2068-3324</p> <p>26. Crauciuc G, Tripon F, Moldovan V, Bănescu C. The molecular investigation of Human Catalase gene (CAT C262T). Bulletin of Romanian Society for Cell</p>	



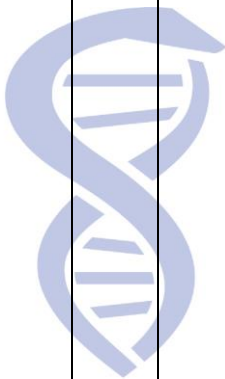
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Biology, 2014, 42:19, ISSN: 1018-4813</p> <p>27. Tripon F, Crauciuc G, Moldovan V, Bănescu C. It's possible that glutathione-S-transferase T1 and M1 genes polymorphisms to play a role in the susceptibility to chronic myeloid leukemia? Bulletin of Romanian Society for Cell Biology, 2014, 42: 20, ISSN 1584-5532.</p> <p>28. Tripon F, Crauciuc G, Marginean MO, Marginean O, Banescu C. Molecular basis of obesity. The 18th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 7-11 may 2014, Tg Mures, Acta Medica Marisiensis, 2014, 60(3):2, ISSN-2068-3324</p> <p>29. Crauciuc G, Tripon F, Banescu C. Genetic polymorphisms of XPD Arg 156 Arg and Lys751Lys DNA repair genes in patients with acute myeloid leukemia. The 18th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 7-11 may 2014, Tg Mures, Acta Medica Marisiensis, 2014, 60(3):3, ISSN-2068-3324</p> <p>30. Radu C, Stefan A, Tripon F, Crauciuc G, Demian S, Banescu C. The importance of XRCC1Arg399Arg DNA repair gene in the determining of lymphoma response to chemotherapy, radiotherapy and outcome. The 18th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 7-11 may 2014, Tg Mures, Acta Medica Marisiensis, 2014, 60(3):25, ISSN-2068-3324</p> <p>31. Stefan A, Radu CG, Crauciuc G, Macarie I, Banescu C. XRCC1 Arg194Trp gene polymorphism and risk of lymphoma in a Romanian population. The 18th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 7-11 may 2014, Tg Mures, Acta Medica Marisiensis, 2014, 60(3):32, ISSN-2068-3324</p> <p>32. Marginean OM, Tripon F, Banescu C, Pitea A. The relation of interleukin 6 gene-190 T/C polymorphisms with anthropometric and biochemical characteristics in a group of obese children. The 18th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 7-11 may 2014, Tg Mures, Acta Medica Marisiensis, AMM, 2014, 60(3):55, ISSN-2068-3324</p> <p>33. Beresteanu A, Tabacitu (Toma) A, Banescu C. The study of Arg399Gln polymorphism of the X ray repair cross-complement group 1 (XRCC1) gene in</p>	



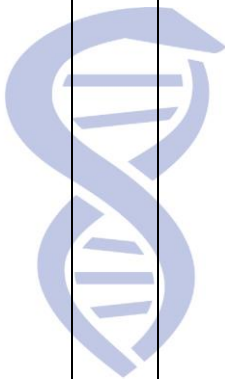
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>chronic myeloproliferative disorders. The 18th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 7-11 may 2014, Tg Mures. AMM, 2014, 60(3):59, ISSN-2068-3324</p> <p>34. Nechifor Oana, Banescu C. Genetic answering reproductive questions. The 18th International Scientific Congress for students, Young physicians and Pharmacists, Marisiensis, 7-11 may 2014, Tg Mures, Acta Medica Marisiensis, AMM, 2014, 60(3):15-16, ISSN-2068-3324</p> <p>35. Tripon F, Crauciuc G, Ilie B, Duicu C, Banescu C. The genetic polymorphism of VEGF I/D and ACE I/D genes in children with nephrotic syndrome. Asklepios, 7th International Medical Congress for Students and Young Doctors, Sibiu, 2014, pag. 7, ISSN-1843-0406.</p> <p>36. Crauciuc G, Tripon F, Bianca I, Banescu C. Have some importance one of the DNA repair pathways gene mutation in the predisposition to leukemia? Asklepios, 7th International Medical Congress for Students and Young Doctors, Sibiu, 2014, pag. 1, ISSN-1843-0406.</p> <p>37. Tripon F, Crauciuc G, Banescu C., Moldovan V, Duicu C. The VEGF I/D, ACE I/D, e NOS and NPHS2 genes polymorphisms in children whit nephrotic syndrome, Congress of the Romanian Society of Medical Genetics, september 24 - 26, 2014, Bucharest. Medicine in Evolution, 2014, vol XX, nr 2:44, ISSN 1454-8224.</p> <p>38. Crauciuc G, Tripon F, Moldovan V, Banescu C. Mutations of genes implicated in protection of DNA and Chronic Myeloid Leukemia. Congress of the Romanian Society of Medical Genetics, september 24 - 26, 2014, Bucharest. Medicine in Evolution, 2014, vol XX, nr 2:43, ISSN 1454-8224.</p> <p>39. Tripon Florin, Crauciuc George-Andrei, Merlan Iulian, Bănescu Claudia, Duicu Carmen. The polymorphism of NPHS2 R229Q gene in young nephrotic syndrome patients from Tirgu Mures-Romania, . A XVII-a editie a Congresului Științific Internațional pentru Studenți, Tineri Medici și Farmaciști Marisiensis 2013, 17-21 Aprilie 2013 , Țirgu Mureș. Acta Medica Marisiensis, 2013, 59(1):4. ISSN:2068-3324</p> <p>40. Crauciuc George-Andrei, Tripon Florin, Merlan Iulian, Bănescu Claudia. The relationship between the resistance to treatment and T315, T351 mutations on</p>	



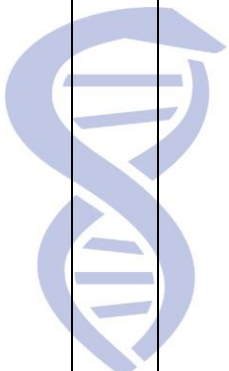
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>patients with chronic myeloid leukemia from Tirgu Mures, Romania. A XVII-a editie a Congresului Științific Internațional pentru Studenți, Tineri Medici și Farmaciști Marisiensis 2013, 17-21 Aprilie 2013 , Țirgu Mureș. Acta Medica Marisiensis, 2013, 59(1):4. ISSN:2068-3324</p> <p>41. Merlan Iulian, Crauciuc George-Andrei, Tripon Florin, Bănescu Claudia. Detection of DNMT3 mutation in acute myeloid leukemia and myelodysplastic syndrome. A XVII-a editie a Congresului Științific Internațional pentru Studenți, Tineri Medici și Farmaciști Marisiensis 2013, 17-21 Aprilie 2013 , Țirgu Mureș. Acta Medica Marisiensis, 2013, 59(1):5. ISSN:2068-3324</p> <p>42. Tripon Florin, Crauciuc George-Andrei, Bănescu Claudia. Genetic investigation of patients with chronic myeloid leukemia from Tirgu Mures Romania. The 15th Craiova International Medical Students Conference, Craiova 7-10 November 2013-Abstract Journal, pag.25, ISSN 2285-6420</p> <p>43. Crauciuc George-Andrei, Tripon Florin, Bănescu Claudia. MTHFR gene polymorphism in chronic myeloid leukemia. The 15th Craiova International Medical Students Conference, Craiova 7-10 November 2013-Abstract Journal, pag.28, ISSN 2285-6420</p> <p>44. Miron Andreea, Tripon Florin, Andrei Crauciuc, Alexandru Baetu, Claudia Banescu. Association of variant genotype of XRCC1 Arg194Trp and JAK2 V617F mutation in chronic myeloproliferative disorders? 10th International Medical Students Congress In Novi Sad,2015:70.</p> <p>45. Baetu Alexandru, Tripon Florin, Crauciuc Andrei, Miron Andreea, Claudia Banescu. XPD A2254C Gene Polymorphism and FLT3 mutation in myelodysplastic syndrome, 10th International Medical Students Congress In Novi Sad, 2015:77.</p> <p>46. Crauciuc George, Tripon Florin, Stefan Anda, Moldovan Valeriu, Duicu Carmen, Banescu Claudia. Genetic T-helper Citokine Polymorphism and Survival rate for patients with non-Hodkin Lymphoma, 2nd Global Students Conference of Biomedical Sciences,2015:113.</p> <p>47. Andrei Crauciuc, Florin Tripon, Claudia Bănescu. Polimorfismul genei GST P1 in limfoamele Hodgkin si non-Hodgkin, Congresul National pentru studenti si</p>	



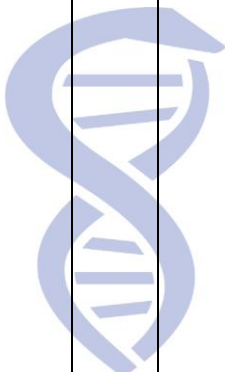
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>tineri medici Bucuresti,2015:42.</p> <p>48. Florin Tripon, Andreea Gheorghiu, Claudia Bănescu. Noi perspective genetice in atacul vascular cerebral ischemic pentru adultii tineri. Congresul National pentru studenti si tineri medici Bucuresti, aprilie 2015, 2015:75.</p> <p>49. Florin Tripon, Andrei Crauciuc, Cristina Radu, Claudia Bănescu. Influenta polimorfismului factorului de necroza tumorală asupra ratei de supravietuire in cazul limfoamelor Hodkin si non-Hodkin, Congresul National pentru studenti si tineri medici Bucuresti,2015:67</p> <p>50. Andreea Gheorghiu. Banescu Claudia. Tehnici revolutionare pentru editarea AND-ului: CRISPR CAS9 versus CRISP CPF1. Congresul National pentru studenti si tineri medici Bucuresti,2015:39</p> <p>51. Crauciuc George, Tripon Florin, Bănescu Claudia. Cytogenetic examination in recurent spontaneous abortion, The XVIIth Craiova International Medical Students Conference, 2015:175.</p> <p>52. Tripon F, Crauciuc A, Banescu C. Is there a correlation between the cytogenetic and clinical diagnosis of infertility? The XVIIth Craiova International Medical Students Conference, 2015:59.</p> <p>53. Stefan AS, Radu CG, Crauciuc AG, Tripon F, Banescu C. CAT2 C262T gene polymorphism and susceptibility to malignant lymphoma. Asklepios, 8th International Medical Congress for Students and Young Doctors, 7-9 may, 2015, Sibiu, Romania. Vol rezumate pg.56, ISSN 1843-0406</p> <p>54. Gheorghiu A, Tripon F, Banescu C. CRISPR-Cas9 new method for genome engineering: a meta-analysis of published studies. Asklepios, 8th International Medical Congress for Students and Young Doctors, 7-9 may, 2015, Sibiu, Romania. Vol rezumate pg.14, ISSN 1843-0406</p> <p>55. Crauciuc A, Tripon F, Banescu C. GPX1, GST T1/M1, GST P1 AND SOD2 genes polymorphisms versus acetaminophen susceptibility. Asklepios, 8th International Medical Congress for Students and Young Doctors, 7-9 may, 2015, Sibiu, Romania. Vol rezumate pg.28, ISSN 1843-0406</p> <p>56. Tripon F, Crauciuc A, Duicu C, Banescu C. Genetic investigation of one pro-</p>	



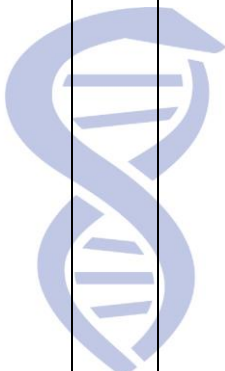
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>inflammatory cytokine gene in young nephrotic syndrome patients. Asklepios, 8th International Medical Congress for Students and Young Doctors, 7-9 may, 2015, Sibiu, Romania. Vol rezumate pg.28, ISSN 1843-0406</p> <p>57. Radu CG, Stefan AS, Tripon F, Crauciuc AG, Banescu C. Lymphoma prognosis and the polymorphism of glutathione peroxidase Pro198Leu. Asklepios, 8th International Medical Congress for Students and Young Doctors, 7-9 may, 2015, Sibiu, Romania. Vol rezumate pg.50, ISSN 1843-0406</p>	
40	<p>Lucrări de licență sau masterat coordonate sau îndrumate (numai cele deja susținute)</p>	<p>Medicina generala</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Polimorfisme mononucleotidice cu implicare în sindromul nefrotic la pacienți pediatrici - student Florin Tripon (2016) 2. Polimorfismul genelor GST T1/M1 în hemopatiile maligne-student Andrei G Crauciuc (2016) 3. Investigarea polimorfismelor genei XRCC1 în limfoamele maligne non-Hodgkin-studenta Cristina Georgiana Radu (2016) 4. Studiul modificărilor cromozomiale la sarcinile cu risc – stud Kardos Helen Ludmilla (2014) 5. Impactul mutațiilor în gena de reparare ADN, XRCC1 în sindroamele mieloproliferative cronice, Beresteanu Alina, (2014) <p>Masterat Laborator clinic</p> <ol style="list-style-type: none"> 6. <i>Analiza unor gene posibil implicate în rezistența la antibiotice a bacteriilor din genul Enterococcus - masterand Csóka Hajnalka Enikő (2016)</i> 7. Rolul diagnosticului anomaliilor cromozomiale în Laboratorul de Genetică Medicală Țirgu Mureș- masterand Veres Catalina (2014) <p>Scoala doctorala- Masterat de cercetare științifică medico-farmaceutică</p> <ol style="list-style-type: none"> 8. Aspecte genetice privind etiopatogenia malformațiilor congenitale -masterand Alina Boglis (2016) 	24 pct



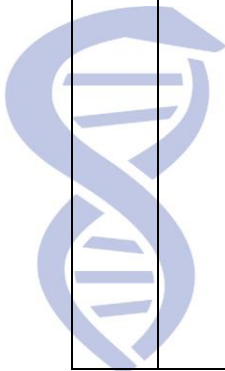
Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		8x3 pct=24	
41	Teze de doctorat validate de CNATDCU în ultimii 5 ani calendaristici	-	0
42	Premii obținute pentru lucrări publicate sau prezentate la manifestări științifice internaționale/naționale	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Claudia Bănescu, Mihaela Iancu, Adrian P. Trifa, Marcela Căndea, Erzsebet Benedek Lazar, Valeriu G. Moldovan, Carmen Duicu, Florin Tripon, Andrei Crauciuc, Minodora Dobreanu „From Six Gene Polymorphisms of the Antioxidant System, Only GPX Pro198Leu and GSTP1 Ile105Val Modulate the Risk of Acute Myeloid Leukemia” Oxid Med Cell Longev. 2016;2016:2536705. doi: 10.1155/2016/2536705. (IF= 4,492), PN-III-P1-1.1-PRECISI-2016-11945 http://uefiscdi.gov.ro/articole/4656/Rezultate--Premierea-rezultatelor-cercetarii--articole.html PRECISI_2016_Rezultate eligibilitate_lista 3_actualizare 25_11_2016 <li>2. Bănescu C, Duicu C, Trifa AP, Dobreanu M. XRCC1 Arg194Trp and Arg399Gln polymorphisms are significantly associated with shorter survival in acute myeloid leukemia. Leuk Lymphoma. 2014 Feb; 55(2):365-70. doi: 10.3109/10428194.2013.802781. PN-II-RU-PRECISI-2014-8-6633, http://uefiscdi.gov.ro/userfiles/file/PREMIERE_ARTICOLE/ARTICOLE%202014/LISTA%204%20REZULTATE.pdf <li>3. Bănescu C, Trifa AP, Demian S, Benedek Lazar E, Dima D, Duicu C, Dobreanu M. Polymorphism of XRCC1, XRCC3, and XPD genes and risk of chronic myeloid leukemia. Biomed Res Int. 2014;2014:213790. doi: 10.1155/2014/213790. PN-II-RU-PRECISI-2014-8-6706, http://uefiscdi.gov.ro/userfiles/file/PREMIERE_ARTICOLE/ARTICOLE%202014/LISTA%204%20REZULTATE.pdf <li>4. Bănescu C, Trifa AP, Voidăzan S, Moldovan VG, Macarie I, Benedek-Lazar E, 	41 pct



Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>Dima D, Duicu C, Dobreanu M. CAT, GPX1, MnSOD, GSTM1, GSTT1, and GSTP1 Genetic Polymorphisms in Chronic Myeloid Leukemia: A Case-Control Study. Oxid Med Cell Longev. 2014;875861; doi: 10.1155/2014/875861. Epub 2014 Nov 11. (IF=3.516), PN-II-RU-PRECISI-2015-9-10261 http://uefiscdi.gov.ro/userfiles/file/PREMIERE_ARTICOLE/ARTICOLE%202015/R_EZULTATE/Rezultate%20eligibilitate_lista%205_%20ACTUALIZATA_18_12_2015.pdf</p> <p>5. Bănescu C, Iancu M, Trifa AP, Macarie I, Dima D, Dobreanu M. The MTHFR (methylenetetrahydrofolate reductase) 677 C>T polymorphism increases the risk of developing chronic myeloid leukemia - a case-control study. Tumour Biol. 2015 Apr;36(4):3101-7. doi: 10.1007/s13277-014-2946-1. PN-II-RU-PRECISI-2015-9-10263, http://uefiscdi.gov.ro/userfiles/file/PREMIERE_ARTICOLE/ARTICOLE%202015/R_EZULTATE/Rezultate%20eligibilitate_lista%205_%20ACTUALIZATA_18_12_2015.pdf</p> <p>6. C Duicu, CO Marginean, S Voidazan, F Tripon, C Bănescu. <u>FTO rs 9939609 SNP Is Associated With Adiponectin and Leptin Levels and the Risk of Obesity in a Cohort of Romanian Children Population</u>. Medicine (2016) 95 (20), e3709 ISSN 0025-7974 , IF 2.133, PN-III-P1-1.1-PRECISI-2016-13145 http://uefiscdi.gov.ro/userfiles/file/PNCIDI%20III/P1_Resurse%20Umane/PRECISI_2016/PROCES%20EVALUARE/Rezultate/PRECISI_2016_Rezultate%20eligibilitate_lista%207_actualizare%2016_12_2016.pdf</p> <p>7. Mărginean C, Mărginean CO, Iancu M, Szabo B, Cucerea M, Melit LE, Crauciuc A, Bănescu C. The role of TGF-β1 869 T>C and PPAR γ2 34 C>G polymorphisms, fat mass, and anthropometric characteristics in predicting childhood obesity at birth: A cross-sectional study according the parental characteristics and newborn's risk for child obesity (the newborns obesity's risk) NOR study. Medicine (Baltimore). 2016 Jul;95(29):e4265. doi:</p>	



Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>10.1097/MD.0000000000004265. (IF=2.133), PN-III-P1-1.1-PRECISI-2016-12664, http://uefiscdi.gov.ro/articole/4656/Rezultate--Premierea-rezultatelor-cercetarii--articole.html, PRECISI_2016_Rezultate eligibilitate_lista 6_actualizareb 09_12_2016</p> <p>8. Mărginean C, Mărginean CO, Bănescu C, Meliț L, Tripon F, Iancu M. Impact of demographic, genetic, and bioimpedance factors on gestational weight gain and birth weight in a Romanian population: A cross-sectional study in mothers and their newborns: the Monebo study (STROBE-compliant article). <i>Medicine (Baltimore)</i>. 2016 Jul;95(27):e4098. doi: 10.1097/MD.0000000000004098. (IF=2.133), PN-III-P1-1.1-PRECISI-2016-12666, http://uefiscdi.gov.ro/articole/4656/Rezultate--Premierea-rezultatelor-cercetarii--articole.html, PRECISI_2016_Rezultate eligibilitate_lista 6_actualizareb 09_12_2016</p> <p>9. CO Marginean, C Marginean, S Voidazan, L Melit, A Crauciuc, C Duicu, Banescu C. Correlations Between Leptin Gene Polymorphisms 223 A/G, 1019 G/A, 492 G/C, 976 C/A, and Anthropometrical and Biochemical Parameters in Children With Obesity: A Prospective Case-Control Study in a Romanian Population—The Nutrichild Study. <i>Medicine (2016) 95 (12)</i>, e3115, ISSN 0025-7974 , IF 2.133, PN-III-P1-1.1-PRECISI-2016-12027 http://uefiscdi.gov.ro/userfiles/file/PNCIDI%20III/P1_Resurse%20Umane/PRECISI_2016/PROCES%20EVALUARE/Rezultate/PRECISI_2016_Rezultate%20eligibilitate_lista%203_14_10_2016.pdf</p> <p>10. Mărginean CO, Bănescu C, Duicu C, Voidăzan S, Mărginean C. Angiotensin-converting enzyme gene insertion/deletion polymorphism in nutritional disorders in children. <i>Eur J Nutr</i>. 2015 Dec;54(8):1245-54. doi: 10.1007/s00394-014-0802-0 http://uefiscdi.gov.ro/userfiles/file/PREMIERE_ARTICOLE/ARTICOLE%202015/R</p>	



Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		<p>EZULTATE/Rezultate%20eligibilitate lista%207 %20ACTUALIZATA 18 12 2015.pdf</p> <p>11. Mărginean OC, Bănescu C, Duicu C, Pitea AM, Voidăzan S, Mărginean C. The role of IL-6 572 C/G, 190 C/T, and 174 G/C gene polymorphisms in children's obesity. Eur J Pediatr. 2014 Oct;173(10):1285-96. doi: 10.1007/s00431-014-2315-5. PN-II-RU-PRECISI-2014-8-6666, http://uefiscdi.gov.ro/userfiles/file/PREMIERE_ARTICOLE/ARTICOLE%202014/LISTA%204%20REZULTATE.pdf</p> <p>12. Mărginean CO, Bănescu C, Voidăzan S, Duicu C. The IL-6 572 C/G, 190 C/T, and 174 G/C Gene Polymorphisms in Children's Malnutrition. J Pediatr Gastroenterol Nutr. 2014, 59(5):666-73. PN-II-RU-PRECISI-2014-8-6669 http://uefiscdi.gov.ro/userfiles/file/PREMIERE_ARTICOLE/ARTICOLE%202014/LISTA%204%20REZULTATE.pdf</p> <p>12x3 pct=36 pct</p> <p>International</p> <p>13. <i>Lucrare premiată ESPGAN:</i> O. Mărginean, C Bănescu, C Duicu, AM Pitea, L Man, M Mărginean, M Chincesan, C Marginean. IL-6-572 G/C gene polymorphism in a Romanian population of obese and malnourished children. ESPGAN 2013 Berlin, United European Gastroenetrology Journal, A283 (P560)., 5 pct</p>	
43	Obținerea masteratului	-	0
44	Obținerea doctoratului	-	0
45	Obținerea abilitării	„Translational research in clinical practice – Unravelling the complex molecular profile in hematological malignancies, nutritional, cardiovascular and endocrine diseases”, MECS, numărul 5906 din 4.12.2015	30 pct
TOTAL			
TOTAL PONDERAT (punctaj x 0,6)			

III. Activitatea în comunitatea academică și recunoaștere națională și internațională (20%)

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
46	Citări în reviste ISI	58 citari (fara autocitari), 58x10pct=580	580 pct
47	Indice Hirsch	5 5x20 pct=100 pct	100 pct
48	Brevete de invenție omologate	-	0
49	Membru al Academiei Romane sau al Academiei de Științe Medicale	-	0
50	Premii, distincții, medalii acordate de instituții științifice sau societăți științifice internaționale/naționale	1. PREMIEREA OBTINERII ATESTATULUI DE ABILITARE , Banescu Claudia Violeta , cod PN-II-RU-ABIL-2015-2-0259, nr crt:244, http://uefiscdi.gov.ro/articole/4283/Proceul-de-evaluare_Premierea-obtinerii-atestatului-de-abilitare--2015.html 2. <i>Premiul pentru excelență în domeniul cercetării științifice</i> , acordat de Universitatea de Medicină și Farmacie Țirgu Mureș, în decembrie 2014- Claudia Banescu 2x3 pct= 6 pct	6 pct
51	Conferințe invitate la manifestări științifice internaționale/naționale	1. Al XI -lea Congres Național de Pediatrie, 25 – 28 septembrie 2013, Țirgu Mureș, Prezentare: Fenotip particular la pacientii cu izocromozom 18. 2. A 15-a Conferinta de Cardiologie cu participare internationala - CARDIONET, Țirgu Mures, 8-10 iulie 2015, " <i>Interdisciplinaritate in cardiologie</i> " 3. Ameliorarea posibilitatilor de diagnostic la copil, Tg Mures, 22 noiembrie 2012, PNII-ID-WE-2012-4-167, prezentare:Aspecte citogenetice cu valoare diagnostica si prognostica in leuemiile pediatrice. 4. Prima Conferinta de dermatologie „Abordari multidisciplinare in Psoriazis si Dermatita Atopica”, Tg Mures 19-21 noiembrie, 201, Prezentarea: Aspecte genetice în psoriazis și dermatita atopică, http://conf-derm-mures.com/invitati/	12 pct

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		5. Zilele Inimii - Ziua Porților Deschise Tg Mures 1-4.10.2015. Institutul de urgenta pentru boli cardiovasculare si transplant Tirgu Mures, lucrare: "Ce ti-e scris in frunte ti-e pus?" - genetica bolilor cardiovasculare- Prof. Claudia Banescu, UMF Tg. Mures 6. <i>Forumul de Primavara PHADER</i> , 26 februarie-1 martie 2016, Sibiu, cu tema: Congenital heart disease: genetics, organizat de Societatea Romana de Cardiologie, Universitatea Lucian Blaga, Sibiu.	
52	Membru în organizarea unor manifestări științifice internaționale/naționale	1. <i>A IX a Conferință de Genetică Medicală cu Participare Internațională care se va desfășura la Alba Iulia, Hotel Transilvania, în perioada 22-24 Septembrie 2016.</i> 2. "A 9-a CONFERINȚĂ A DOCTORANZILOR ȘI A 6-a CONFERINȚĂ A POSTDOCTORANZILOR ÎN MEDICINĂ ȘI FARMACIE" 7-8 dec 2016, Tg Mures 3. Școala de studii avansate "Aspecte moderne ale nutriției copilului sănătos și bolnav - rolul nutrigenomicii", Continental Hotel Târgu Mureș 24-28 septembrie 2012, Proiect finantat de CNCS-UEFISCDI, PN-II-IDEI-SSA-2012-2-004 3x3 pct=9 pct	9 pct
53	Coordonarea unor manifestări și activități educative, sportive, artistice (competiții și activități sportive)/ evaluarea cunoștințelor de limba română sau engleză a studenților străini	1. Pneumologie- Modul integrat, Coordonatori modul: Prof. dr. Azamfirei Leonard, Prof. dr. Copotoiu Sanda Maria, Prof. dr. Borda Angela, Șef lucr. dr. Bănescu Claudia, 22-25 Iulie 2013, UMF Tg Mures, www.emedical.ro , http://www.umftgm.ro/prezentareumf/departament-proiecteeuropene/proiecte/posdru-86-12-s-63815 2. Cancerul pulmonar, Coordonatori modul: Prof. dr. Azamfirei Leonard, Prof. dr. Copotoiu Sanda Maria, Prof. dr. Borda Angela, Șef lucr. dr. Bănescu Claudia, 23-26 Iulie 2012, , www.emedical.ro , http://www.umftgm.ro/prezentareumf/departament-proiecteeuropene/proiecte/posdru-86-12-s-63815 3. First steps in genetic investigation, Dr. Bănescu Claudia, dr. Bogliș Alina, dr Valeriu Moldovan http://marisiensis.ro/information-workshops-and-courses 4. Introduction to Molecular Genetics Techniques", workshop in cadrul Marisiensis	12 pct

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		2015 4x3 pct=12 pct	
54	Redactor șef/Membru în colectivele redacționale reviste ISI	Membru colectivul redactional - Revista Romana de Medicina de Laborator http://rrml.ro/redactie_comitet.php 5 pct/anx5 ani (membru din 2011)=25 pct	25 pct
55	Redactor șef/Membru în colectivele redacționale reviste BDI și reviste recunoscute național (B+, CNCS-UEFISCDI)	-	0
56	Recenzor reviste ISI/BDI	Recenzor reviste ISI Tumor Biology, PlosOne, Biochemical Genetics, European Journal of Cancer Prevention, DNA and Cell Biology, Leukemia and Lymphoma, RRML, Annals of Human Genetics, Canadian Journal of Diabetes, Cancer Biomarkers, Acta Haematologica 10x3=30 pct Recenzor reviste BDI Acta Medica Marisiensis, Cellular Physiology and Biochemistry, Int J Molecular Biology and Medicine, SpringerPlus, Familial Cancer 5x2 pct=10 pct	40 pct
57	Expert activ organisme internaționale /naționale (ARACIS, MS, MEC), membru CNATDCU	-	0
58	Președinte/Membru în conducerea unor societăți științifice internaționale	-	0
59	Președinte/Membru în conducerea	-	0

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
	unor societăți științifice naționale		
60	Președinte/Membru în conducerea unor filiale ale societăților științifice naționale	-	0
61	Funcții de conducere la nivel de Departament: Director Departament / Șef Disciplină / Membru în consiliul departamentului	<ul style="list-style-type: none"> • Membru în consiliul departamentului M1, 5x1 pct/an= 5 pct • Șef de disciplină (2015, 2016)=2x3 pct=6 pct • Coordonator Laborator Genetica/ Biologie moleculară din cadrul Centrului de Cercetări Avansate Medico-Farmaceutice- conform deciziei CA din 2.11.2015 privind nominalizarea Coordonatorilor departamentelor din cadrul Centrului de Cercetări Avansate Medico-Farmaceutice, 2x4 pct=8 pct 	19 pct
62	Membru în Senat/Consiliul Facultății	-	0
63	Membru în conducere la nivel de facultate: Decan/Prodecan	-	0
64	Membru în conducere la nivel de universitate: Rector/Prorector/Președinte Senat/Director Școala Doctorală/Secretar academic prorectorat	-	0
65	Comisie de îndrumare doctoranzi	Membru în comisia de îndrumare doctoranzi: 1. drd Hutu Simona 2. drd Melit Lorena 3. drd. Valeriu Moldovan 4. drd. Blesneac Cristina 5. drd. Hutanu Adina 6. drd. Calugar Oana 7. drd. Cota Ancuta	7 pct

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulată pe tip de activitate
		7 x 1pct= 7 pct	
66	Comisie susținere doctorat/abilitare, referent de specialitate	Drd Ardelean-Maghiar (Marginean) Alina, coordonator prof dr Dobreanu Minodora, UMF Tg Mures Drd. Ster Anda, coordonator prof dr Pop I Victor, UMF Cluj Napoca Drd. Fetica Bogdan, coordonator prof dr Ljubomir Petrov, UMF Cluj Napoca 2x3pct	6 pct
67	Membru în comisii de lucru, permanente sau numite temporar, ale facultății sau universității (se punctează fiecare comisie in parte)	<ul style="list-style-type: none"> • Comisie de evaluare a dosarelor pentru obtinerea gradatiei de merit (decizie 1185/21.12.2015) • Comisia de etica (2012-2016) • Membru CSD (Consiliul Scolii Doctorale 2016- prezent) • Comisii de lucru - Facultatea de Medicină- Comisia de cercetare științifică • <i>Comisia interdisciplinară 1- Științe morfologice,</i> • Comisii de lucru facultatetea de Medicina- Comisia de cercetare științifică • Comisie ocupare post asistent de cercetare Laborator imunologie celulara si umorala si Laborator Biologie moleculara-genetica la Centrul avansat de cercetare medico -farmaceutic CCAMF (ianuarie 2016)- membru comisie • Comisie ocupare post secretar Centrul avansat de cercetare medico - farmaceutic CCAMF (ianuarie 2016)- membru comisie 3 pct x7= 21 pct	12 pct
68	Membru în comisii ocupare posturi didactice sau examen specialitate, primariat și titularizare pe post prin MECS sau MS	Membru comisie asistent universitar perioadă determinată februarie 2015, Genetica Membru comisie examen specialitate Genetica medicala, noiembrie 2015, Iasi Membru comisie examen primariat Genetica medicala, iulie 2015, Cluj Napoca 3x2 pct=6 pct	6 pct
69	Întocmire de dosare de acreditare sau autorizare (instituționale sau pe programe de studiu): persoana de	-	0

Nr. Crt.	Activitatea evaluată	Realizare	Punctaj cumulat pe tip de activitate
	contact/membrii comisiei numite de către Facultate/Universitate		
70	Profesor invitat la universități externe din străinătate / țară	-	0
TOTAL			
TOTAL PONDERAT (punctaj x 0,2)			

Nume și prenume: Banescu Claudia Violeta

Declar pe propria răspundere că datele prezentate sunt în conformitate cu realitatea.

Data: 17.02.2017 Semnătura _____

