

UNIVERSITATEA DIN ORADEA
FACULTATEA DE MEDICINĂ ȘI FARMACIE
CATEDRA: DISCIPLINE PRECLINICE
Nume: **ALEXANDRU DANIEL JURCA**

L I S T A D E L U C R Ă R I

1. Teza de doctorat

T1.. . "Modificări hematologice și biochimice în bolile genetice", Universitatea din Oradea, Îndrumător: Prof. Univ. dr.Bembea Marius.

2. Publicații

A. Cărți publicate, îndrumare/culegeri publicate

B. Capitole publicate în volume colective

- B1. Jurca C, Bembea M, Cladovan C, Szilagyi A, Kozma K, Balmos A, Petchești C, **Jurca A**; Epidermolysis bullosa associated with type 1 diabetes - case report; Conferința Națională de Pediatrie aprilie, Progrese în pediatrie Editura Medicală Almata București ISBN 978-973-162-171-5; **2017**
- B2. Jurca C, Kozma K, **Jurca A**, CladovanC, Bembea M. Hiperamoniemiile neonatale- considerații clinice și terapeutice pe marginea a 6 cazuri. Conferința Națională de Pediatrie aprilie, Progrese în pediatrie; București ISBN 978-973-162-159-3; 2016
- B3. Jurca C, Kozma K, Bembea M, Drăgan I, **Jurca A**, Bembea D, Cladovan C. Sindrom Sturge – Weber prezentare de caz Conferința Națională De Pediatrie 3-6 aprilie 2013, ISBN 978-973-162-126-5
- B4. Jurca C, Bembea M, Kozma K, **Jurca A**. Anomalii hematologice într-un caz rar de Sindrom Jacobsen, - Urgențe în pediatrie. Boli cronice în pediatrie Volum de prezentări, postere și rezumate la Conferința Națională de pediatrie; ISBN 978-973-162-087-9, pag. 76-80, București, **2012**.

3. Articole/studii publicate

A. In reviste de specialitate de circulație internațională recunoscute, cotate ISI sau indexate în baze de date internaționale specifice domeniului, care fac un proces de selecție a revistelor pe baza unor criterii de performanță.

- A1. Dobjanschi L, Patay EB, Fritea L, Tămaș M , Jurca A , Jurca C, Zdrinca M . Morpho histological studies of three romanian solidago species. Pak. J. Bot., 2021. 53(1): DOI: [http://dx.doi.org/10.30848/PJB2021-1\(24\)](http://dx.doi.org/10.30848/PJB2021-1(24))
- A2. Zaha DC, Jurca MC, Daina LG, Vesa CM, Popa AR, **Jurca AD**, Muresan M, Micle O. Prevalence of urinary tract infection and antimicrobial susceptibility among diabetic patients. Farmacia, 2020, 68(2):250-255. **Impact Factor** 1,607. <http://www.revistafarmacia.ro/202002/issue22020art9.html>
- A3. Jurcă MC, Bembea M, Sandor Mi, Zaha DC, Negrean RA, Vesa CM, **Jurcă AD**, Moisa FC, Vicaș LG, Paul C, Cheregi SD, Szilagyi A, Buhaș CI, Jurcă AD. Congenital anomalies of digits – a clinical-epidemiological study of 301 patients, Rom J Morphol Embryol 2019, 60(4):1221–1226. **Impact Factor** 1,411. <https://rjme.ro/RJME/resources/files/60041912211226.pdf>
- A4. Budisteanu M, Jurca C, Papuc SM, Focsa I, Riga D, Riga S, **Jurca A**, Arghir A; Treatment of epilepsy associated with common chromosomal developmental diseases. Open Life Sci. **2020**; 15: 21–29. **Impact Factor** 0,690. <https://www.degruyter.com/view/journals/biol/biol-overview.xml>

- A5. Coroi MC, Bakraui A, Sala C, Țica O, Țica OA, Jurcă MC, **Jurcă AD**, Holhoș LB, Bălășoiu AT, Todor L. Choroidal melanoma, unfavorable prognostic factors. Case report and review of literature. Rom J Morphol Embryol **2019**, 60(2):673–678. **Impact Factor** 1,411. <https://rjme.ro/RJME/resources/files/600219673678.pdf>
- A6. Jurcă MC, Marius Bembea M, Iuhas OA, Kozma K, Petcheși CD, **Jurcă AD**, Szilágyi A, Dubău DL, Sava CN, Zaha DC, Cuc EA. Double autosomal trisomy with mosaicism 47,XY(+8)/47,XY(+21). Morphological and genetic changes of a rare case. Roumanian Journal of Morphology and Embriology. **2018** 59(3):985-988. Impact factor: 1,5. https://rjme.ro/RJME/resources/files/JurcaMariaClaudia_RJME_59_3_2018.pdf
- A7. Jurcă AD, **Jurcă M C**, Bembea M, Kozma K, Budășteanu M, Gug C. Clinical and genetic diversity of congenital hyperammonemia. Roumanian Journal of Morphology and Embriology. 59(3):945–948. **Impact Factor** 1,5. **2018.** https://rjme.ro/RJME/resources/files/JurcaAlexandruDaniel_RJME_59_3_2018.pdf
- A8. Jurca MC, Bembea M, Kozma K, Sandor MI, Negrean RA, Dobjanschi L, Cuc EA, Petchesi CD, **Jurca AD**. Empty sella associated with growth hormone deficiency and polydactyly. Roumanian Journal of Morphology and Embriology. 59(1):381–384 **Impact Factor** 1,5. **2018.** https://rjme.ro/RJME/resources/files/Jurca_Maria_Claudia_RJME_59_1_2018.pdf
- A9. Jurca C, Bembea M, Pallag A, Mureșan M, Szilagyi A, Balmos A, Pop O, **Jurca A**, Dobjanschi L. Pharmacotherapeutic considerations in the treatment and management of neonatal hyperammonaemia; Farmacia, **2018**, Vol. 66, 2, pg. 216-222. **Impact Factor:** 1,505. http://www.revistafarmacia.ro/201802/art-03-Jurca_Jurca_Dobjanschi_216-222.pdf
- A10. **Jurcă AD**, Kozma K, Ioana M, Streață I, Petcheși CD, Bembea M, Jurcă MC, Cuc EA, Vesa CM, Buhaș CL. Morphological and genetic abnormalities in a Jacobsen syndrome. Rom J Morphol Embryol 2017, 58(4):1531–1534 ISSN (print) 1220–0522 ISSN, 2066–8279 **Impact Factor** 0,912. <https://rjme.ro/RJME/resources/files/58041715311534.pdf>.
- A11. Jurcă C, Kozma K, Petcheși CD, Bembea M, Pop OL, Muțiu G Coroi MC, **Jurca AD**, Dobjanschi L. Anatomic variants in Dandy–Walker complex. Roumanian Journal of Morphology and Embriology, vol 58, nr. 3, **2017**, pg 1051-1054. **Impact Factor** 0,912. <https://rjme.ro/RJME/resources/files/58031710511055.pdf>

B. Indexate în baze de date internaționale recunoscute (BDI)

- B1. **Jurca C**, Bembea M, Buhas B, Szilagy A, Cheregi S, Dubau D, Kozma K, Petchesi C, Vesa C, Jurca A, Jurca AD. Medical Genetics Services in Romania – Between Intentions and Possibilities. Filodiritto Editore – Proceedings of the 22nd Balkan Medical Days, Cyprus, ISBN 978-88-85813-61-8; pg 199-205.
- B2. Petchesi CD Iuhas O, Nunkoo VS, Kozma K, Vesa C, Ban F, Frantescu C, Bembea M, **Jurca A**. Clinical and Genetic Considerations Regarding Two Related Patients with Steinert Myotonic Dystrophy and Parkinson's Disease. Proceedings of 5th Medical genetics congress with international participation. 26-28 september 2018. Gura Humorului, Romania pg 174-178
- B3. Vesa CM, Daina L, Jurca A, Popa L, Popa A, Bembea M, Moisi M, Ferician A, Petcheși C, Zaha DC. Mosaic Turner Syndrome with Associated Metabolic and Autoimmune Disorders. Proceedings of 5th Medical genetics congress with international participation. 26-28 september 2018. Gura Humorului, Romania. pg. 272-275
- B4. Petchesi CD, Kozma K, Iuhas OA, **Jurca A**, Vesa C, Bembea M. Neurofibromatosis Type I - Clinical Evolution And Psychosocial Implications. Analele Universității din Oradea, Fascicula: Ecotoxicologie, Zootehnice si Tehnologii de Industrie Alimentara, Vol. XVII/B, 2018< 347-352(B+)
- B5. Petchesi CD, Iuhas OA, Vesa C, **Jurca A**, Kozma K, Bembea M. The Evolution And Impact Of Hemangiomas Of Infancy; Analele Universității din Oradea, Fascicula: Ecotoxicologie, Zootehnice si Tehnologii de Industrie Alimentara, Vol. XVII/A, 2018; 149-154

- B6. Jurca C, Bembea M, Balmos A, Szilagyi A, Pop O, Bembea D, **Jurca A.** Congenital cataract- autosomal recessive form in an ethnic isolate intensely inbred; Analele Universității din Oradea, Fascicula: Ecotoxicologie, Zootehnice si Tehnologii de Industrie Alimentara, Vol. XV/B Anul15, 2016 (B+)
- B7. **Jurca A**, Kozma K, Bembea M, Gug C, Jurca C. Fanconi anemia with cleft palate Rev. Med. Chir. Soc. Med. Nat., Iași – 2014 – vol. 118, no. 4
- B8. **Jurca A**, Jurca C, Morava E, Bembea M. BH4 deficiency – first cases identified in Romania; Archives of the Balkan Medical Union, vol 48, suppl 3 ; Chișinău, Moldova pg 355-357; 2013
- B9. Jurca C, Kozma K, Bembea M, **Jurca A**, Bembea D. Two unusual manifestations in encephalotrigeminal angiomas : ipsilateral retinal vascular anomalies and cerebellum calcifications; Archives of the Balkan Medical Union, vol 48, suppl 3; Chișinău, Moldova, sept pg 359-360; 2013

C. In alte reviste de specialitate de circulație internațională

D. In reviste din țară recunoscute C.N.C.S.I.S.

- D1. Jurca C, Morava E, Bembea M, **Jurca A**, Kozma K, Cladovan C, Skrypnyk C. Therapeutic attitude in a rare form of epilepsy in children; Therapeutics Pharmacology and clinical toxicology, CNCSIS cod 605, Suplement 10, pg.7, June **2010**.
- D2. Jurca C., Bembea M., Kozma K., Cladovan C., **Jurca A.**, Cuparencu B; Therapeutic strategy for amelioration metabolic disease in inborn errors of metabolism Therapeutics Pharmacology and clinical toxicology, CNCSIS cod 605, Suplement 10, pg.7, June **2010**.
- D3. Jurca C., Bembea M., Todor C., Ivașcu M., Galoș F., Kozma L, **Jurca A.**, Kozma K Teratom gastric imatur la un băiat de 2 luni - prezentare de caz; Revista Pediatru. Ro, ISSN 1841-5164, pg 45-49, Anul V, nr. 16, 4/2009.
- D4. Kinga Kozma, Claudia Jurca, Iuliana Romocea, M. Bembea, Cristina Skrypnyk, Ariana Szilagyi, M. Ivașcu, L. Kozma, **A. Jurca** Sindromul Peutz Jeghers - considerații clinice și genetice; Revista Pediatru. Ro, ISSN 1841-5164, pg. 49-54, Anul V, nr. 16, 4/2009.

E. In alte reviste de specialitate de circulație națională cu (ISBN, ISSN)

F. Citări ISI/BDI/Alte reviste

4. Articole/studii publicate

A. In volumele unor manifestări științifice: (se precizează dacă este cazul -cotate ISI sau indexate în baze de date internaționale-BDI)

- A1. Jurca Claudia, Dima Bogdan, Bembea Marius, Bereki Eniko, Szilagyi Ariana, Balmos Andreea, **Jurca Alexandru**; Neonatal mitochondrial encephalocardiomyopathy – case report; Archives of Disease in Childhood Jun, 102 (Suppl 2) A183; FI 3,23:**2017**
- A2. Luciana Dobjanschi, Eva Brigitta Patay, Luminita Fritea, Mircea Tămaș, Gabriela Muțiu, Mihaela Zdrinca, **Alexandru Jurca**, Claudia Jurca; Morphological studies of Solidago species, Al XV-lea Simpozion național de morfologie microscopică cu participare internațională, băile Felix, 24-27 mai, pg115, **2017**
- A3. **Jurca C**, Kozma K., Iuhas O., Ioana M., Streață I., Bembea M., **Jurca A.**; A rare case of Jacobsen Syndrome; Al XV-lea Simpozion național de Morfologie microscopică cu participare internațională, băile Felix, 24-27 mai, pg131, **2017**
- A4. **Jurca Alexandru**, Jurca Claudia, Kozma Kinga, Bembea Marius, Fanconi Anemia With Cleft Palate, Archives of the Medical Balkan Union ISSN 00416940oct;Vol. 49, Supl. 1, p 102; **2014**
- A5. **A Jurca**, Claudia Jurca, M. Bembea Hematologic anomalies in a rare case of chromosome 11q deletion syndrome, Archives of the Medical Balkan Union oct. ;Vol. 49, Supl. 1, p 10, **2014**
- A6. Jurca Claudia, **Jurca A.**, Bembea M., Kozma Kinga, Cladovan Claudia Efficiency of growth hormone therapy in genetics and non genetics dwarfism; Archives of the Medical Balkan Union sept 2013; vol 41

- A7. Jurca Claudia, Kozma Kinga, Bembea M., Dragan I, **Jurca A**, Bembea Diana, Cladovan Claudia Two unusual manifestations in Sturge-Weber Syndrome: ipsilateral retinal vascular anomalies and cerebellum calcifications, ESHG vol 21, supl 12, Paris June **2013**
- A8. Marius Bembea, Claudia Jurca, Diana Bembea, Kinga Kozma, Serban Bembea, **Alexandru Jurca**. [A rare case of Fraser syndrome followed 9 years alive](#) European Human Genetics Conference; Nurnberg Germany, 2012
- A9. Claudia M. Jurca, Cristina Skrypnyk, Kinga Kozma, **Alexandru Jurca**, Claudia Cladovan, Marius Bembea. [Hematologic anomalies in a rare case of Jacobsen syndrome](#) European Human Genetics Conference; Nurnberg Germany, 2012
- A10. Jurca C, Morava E, Bembea M, Skrypnyk C, **Jurca A**, Kozma K, Bembea S; Familial case, brother and sister, with tetrahydrobiopterin deficiency, 8th Balkan Meeting on Human Genetics, Paediatrica Croatica, ISSN 1330, Vol 53 Supl 2, pg. 65, 2009.
- A11. Jurca C., Bembea M., Skrypnyk C., Kozma K., **A Jurca**, S. Bembea, S. Costea; Unusual malformative association in Dandy-Walker Syndrome; European Human Genetics Conference; Barcelona, Spain, 2008.
- A12. M. Bembea, C. Jurca, S. Costea, Ş. Bembea, **Al. Jurca**, R. Harbuz; Phenotypic variability in Dandy Walker complex; Balkan Journal of Medical Genetics, vol 9, Number 3&4, ,Indexed in Science Citation Index Expanded, Indexed in EMBASE (theExcerpta Medica database), Elsevier Biobase (Current Awareness inBiological Sciences) and Elsevier GeoAbstracts, Scopus and chemical Abstracts (CA); ISSN 1311-0160, Factor Impact 0,406, 2006
- A13. Jurca C, M. Bembea, **A. Jurca**, S. Bembea, C. Skrypnyk, O. Mitisor Retrospective overview of 412 causes of hemangiomas? European Journal of Human Genetics, Vol. 13, supplement 1, Prague, 2005.
- A14. M. Bembea, C. Jurca, R. Spineanu, M. Barbu, Ş. Bembea, **A. Jurca**. Symphalangism-Brachydactyly syndrome: an evaluation of 17 patients in two families, 6th Balkan Meeting of Human Genetics, Thessaloniki Greece, August 28-31, **2004**

Internătate recunoscute (cu ISSN sau ISBN) țără și din străinătate

- B1. Jurca C, Bembea M, Kozma K, Petchesi C, Iuhas O, Szilagyi A, Balmoş A, Vesa C, Jurca A. Mitochondrial complex V deficiency- case report. a X-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, Romanian Journal of Rare Disease, Craiova, ISSN 2068-5882 nr. pg 45, 6–8 Septembrie, Craiova, Romania, **2017**.
- B2. Jurca C, Kozma K, Iuhas O, Jurca A, Nagy C, Petchești C, Bembea Marius. Clinical and Therapeutic Considerations in Neonatal Hyperammonemia. a IX-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 2068-5882, nr. pg 24, 22–24 Septembrie, Alba-Iulia, Romania, **2016**.
- B3. Jurca C, Kozma K, Iuhas O, **Jurca A**, Cladovan C, Bembea M. Puberty evolution in Jacobsen syndrome. Annual Meeting of American Society of Human Genetics, 6-10 October, Baltimore, Maryland, USA, **2015**.
- B4. Jurca C, Bembea M, Kozma K, **Jurca A**. Dandy-Walker Complex: A Retrospective Clinical and Imagistic Study of 4 Cases. Al IV-lea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 1454 -8224, nr. pg 93, pg. 38, 24–26 Septembrie, București, Romania, **2014**.
- B5. Jurca C, Kozma K, Cladovan C, **Jurca A**, Iuhas O, Bembea M. Eficiența tratamentului cu hormon de creștere în nanismul de cauză genetică și non genetică. Al IX-lea Congres Național de Pediatrie cu participare internațională, Târgu-Mureș, 25 sept.-28 sept., ISSN 2344 – 3324, ISSN-L 2344 - 3324. **2013**
- B6. Jurca C, Iuhas O, Kozma K, Bembea M, FilipV, **Jurca A**, Cladovan C. Numerical Chromosomal Abnormality: Mosaicism 47, XY (+8)/47, XY (+21). The VIIth Conference of Medical Genetics with International Participation, Sibiu-Păltiniș, 26-28 September **2013**.
- B7. Jurca, Bembea M, Kozma K, Bembea S, **Jurca A**. Epidermoliza buloasă asociată cu diabet zaharat – prezentare de caz. Al II-lea simpozion național de endocrinologie pediatrică cu participare internațională; 10-12 mai, Timișoara, România, **2011**
- B8. Jurca C, Bembea M, Kozma K, Skrypnyk C, Iuhas O, Harbuz R, **Jurca A**; Strategii terapeutice pentru ameliorarea anomaliei metabolice în erorile înăscute de metabolism; Al III-lea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională; Timișoara **2010**

C. Naționale

- C1. Jurca C, Bembea M, Petchești C, **Jurca A**, Vesa C, Ban F, Beecharry T, Kozma L, Kozma K. Anomalii digitale congenitale; Toamna Medicală Orădeană, ediția XXVII, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate; pg 261-262; ISSN: 1844-9530; **2018**
- C2. Petchești C, Iuhas O, Nunkoo Vharoon S, Bembea M, Kozma K, **Jurca A**, Vesa C, Frantescu C, Ban F, **Jurca C** Asociere neobișnuită a bolii Steinert cu boala Parkinson; Toamna Medicală Orădeană, ediția XXVII, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate; pg 264-265ISSN: 1844-9530. **2018**
- C3. Dobjanschi L, Fritea L, Toth A, Codreanu I, Mraz C, **Jurca A**, Antonescu A, Muresan M. Determinarea vitaminei C prin metoda spectrofotometrică; Toamna Medicală Orădeană, ediția XXVII, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate; pg 133; ISSN: 1844-9530. **2018**
- C4. Jurcă C, Bembea M, Szilagyi A, Kozma K, Petchești C, Iuhas O, **Jurcă A**. Psycho-social aspects in congenital hyperammoniemia; Al 11-lea congres național de pediatrie socială, 12-15 septembrie, Cluj Napoca; **2018**;
- C5. Jurca C, Kozma K, Iuhas O, Jurca A, Petchesi C, Bembea M. . Considerații Clinice și Terapeutice în 6 cazuri de convulsiile neonatale, Toamna Medicală Orădeană, ediția XXV, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate: pg 23; ISSN: 1844-9530; Oradea, **2016**
- C6. Jurca C, Kozma K, Jurca A Szilagyi A, Balmos A, , Petchesi C, Bembea M. Mutația TMEM70 – prezentare de caz Toamna Medicală Orădeană, ediția XXV, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate: pg 25; ISSN: 1844-9530; Oradea, **2016**
- C7. **Jurca A**, Jurca C, Muresan M, Dobjanschi L, Antonescu A, Codreanu I, Fritea L, Mraz C, Bembea M. Rolul și locul explorărilor hematologice și biochimice în diagnosticul bolilor genetice; Toamna Medicală Orădeană, ediția XXV, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate: pg 24; ISSN: 1844-9530; Oradea, **2016**
- C8. Kozma K, Bembea M, Filip V, Galis R, **Jurca A**, Jurca C. Implicațiile trombofililor ereditare în defectele de tub neural. A XVII-a Conferință Națională de Neonatologie “ Asistența medicală a prematurului cu greutate foarte mică la naștere”, Oradea, 25-27 septembrie **2014**.
- C9. Jurca C, Bembea M, Cladovan C, Kozma K, **Jurca A**. Anomalie cromozomială structurală rara Deletion 11q; Zilele Medicale Orădene Noiembrie **2012**
- C10. Jurca C, Bembea M, Cladovan C, Kozma, **Jurca A**. Fenotip particular într-un caz rar de Anemie Fanconi; Zilele Medicale Orădene Noiembrie **2012**
- C11. Bembea M, Filip V, Jurca C, Cladovan C, Kozma K, **Jurca A**, Iuhas O. Variantă necunoscută de mosaicism cromozomial: 46,XY (+8)/47,XY (+21) ; Zilele Medicale Orădene Noiembrie **2012**
- C12. KozmaK, Bembea M, Jurca C, Chebeleu A, **Jurca A**. Tratamentul medicamentos al hemangioamelor; Zilele Medicale Orădene Noiembrie **2012**
- C13. Iuhas O, **Jurca A**, Miculschi G, Bembea M. Un caz rar de pancitopenie Fanconi asociat cu despicitură palatină și fragilitate cromozomială; A VI Conferință Națională de genetică cu Participare Internațională, Iași, 5-8 oct **2012**
- C14. Kozma K, Jurca C, Chebeleu A, Iuhas O, **Jurca A**, Bembea M. Eficiența tratamentului cu propranolol în hemangioame; A VI Conferință Națională de genetică cu Participare Internațională, Iași, 5-8 oct **2012**
- C15. Jurca C, Bembea M, Kozma K, Bembea M, **Jurca A**. Epidermoliza buloasă asociată cu diabet zaharat – prezentare de caz. Al II-lea simpozion național de endocrinologie pediatrică cu participare internațională; 10-12 mai, Timișoara, România, 2011.
- C16. Jurca C, Bembea M, Kozma K, Cladovan C, **Jurca A**, Bembea S. Metode de tratament în erorile înăscute de metabolism; Zilele Medicale Orădene, ISSN 1844-9530; **2010**
- C17. Kozma K, Bembea M, Jurca, C, Cladovan C, Szilagyi A, **Jurca A**, Bembea D. Lisencefalie- prezentare de caz; Zilele medicale orădene, ISSN 1844-9530; **2010**
- C18. Jurca C, Bembea M, Kozma K, Cladovan C, **Jurca A**, Bembea S. Metode de tratament în erorile înăscute de metabolism; Zilele medicale orădene, ISSN 1844-9530; **2010**
- C19. Jurca C, EMorava,. Werbeck MM, Bembea M, Skrypnyk C, **Jurca A**, Kozma K, Bembea D. Formă rară de hiperfenilalaninemie- Prezentare de caz. Zilele medicale orădene, ISSN 2068 – 5882, nr. pg 115 - pg. 150, 8-10 octombrie Oradea, România, **2009**.
- C20. Jurca C, Bembea M, Skrypnyk C, Todor C, **Jurca A**, Kozma K, Bembea S. Aspecte particulare medicale și psiho-sociale ale osteocondrodisplaziilor la pubertat. Zilele medicale orădene, ISSN 2068 – 5882, nr. pg 115 - pg. 98, 8-10 octombrie Oradea, România, **2009**.

- C21. Jurca C, Morava E, Werbeck MM, Bembea M, Skrypnyk C, **Jurca A**, Kozma K, Bembea D. Deficit de tetrahidrobiopterin sintetază (BH4)- Formă rară de hiperfenilalaninemie"- Conferința Națională de Genetică Medicală, nr. 28, 24-26 septembrie Sibiu, România, 2009.
- C22. Jurca, Bembea M, Skrypnyk C, Kozma K, Costea S, **Jurca A**, Bembea S. Statura mică armonioasă în sindroamele dismorfice". A IV-a Conferință Națională de Genetică medicală, 18-22 Septembrie Craiova, România, **2008**.
- C23. Jurca C, Bembea M, Skrypnyk C, Iuhas O, **Jurca A**. Sindromul Turner: Aspecte ale relației fenotip-genotip; Zilele Medicale Orădene, pg 6, 11-13 oct **2007**
- C24. Jurca C, Bembea M, **Jurca A**, Bembea D. Hemangioamele la copil; Al II-lea Congres Național de Genetică Medicală Cluj-Napoca 2006
- C25. Jurca C, Bembea M, Harbuz R, **Jurca A**, Iuhas O. Aspecte clinico-imagistice în Complexul Dandy-Walker; Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, ediția XVI-a, 2006
- C26. Mitișor O, **Jurca A**, Straciuc O, Vancsik O, Florea O, Nagy C, Bembea M. Anomalii structurale în sindromul alcoolic fetal; Primul Congres Național de Genetică Medicală, Oradea, **2002**

5 Brevete de invenție

6 Proiecte/contracte/granturi de cercetare-dezvoltare-inovare:

B. Obținute prin competiție pe bază de contract/grant nationale

C. Contracte de cercetare cu mediul socio-economic

- C2.** Contract de cercetare cu mediul socio-economic nr. 39 din 16.11.2016 Consangvinizarea în familiile de rromi din județul Bihor

7. Recunoasterea prestigiului științific

F. Premii:

G. Membru în asociații științifice și profesionale

- G1. Colegiul Medicilor din România
 G2. Societatea Română de Genetică Medicală
 G3. Societatea Europeană de Genetică
 G4. Societatea Română de Morfologie și Embriologie

8. Altele neprecizate mai sus.

Data 01.02.2021

Semnătura