

UNIVERSITATEA DIN ORADEA  
FACULTATEA DE MEDICINĂ ȘI FARMACIE  
CATEDRA: DISCIPLINE PRECLINICE  
Nume: MARIA CLAUDIA JURCA

## L I S T A   D E   L U C R Ă R I

### 1. Teza de doctorat

- T1. "Tratamentul medicamentos în bolile genetice", Universitatea din Oradea, Îndrumător: Acad. Prof. dr. Barbu Cuparencu, Oradea.

### 2. Publicații

#### A. Cărți publicate, îndrumare/culegeri publicate

- A1. Jurca Claudia. Practical works in Medical Genetics: The University of Oradea Publishing House 2021. ISBN 978-606-10-2133-8.
- A2. Jurca Claudia. Lucrări practice de genetică medical. Editura Universității Oradea, ISBN 978-606-10-2103-1. 2020.
- A3. Covic Mircea, Ionel Sandovici, Dragoș Ștefănescu, Eusebiu Vlad Gorduza; Genetica Medicală; ediția a III-a; capitolul 14; ISBN 978-973-46-6526-6; Editura Polirom Iași **2017**
- A4. Bembea Marius, Genetica în Pediatrie - Compediu clinic; Editura Roprint Cluj Napoca;; ISBN: 978-973-53-1743-0; capitol: 3,6,10,17,20,23,25; **2016**
- A5. Spineanu Radu, Cheregi Simona, Sava Cristian; Pediatrie vol IV/2: Bolile stomacului și duodenului în practica medicală; colaborator; Editura Universității din Oradea, pg 36-39; 973-613-670-1; **2015**
- A6. Spineanu Radu, Cheregi Simona, Sava Cristian; Pediatrie vol IV. Bolile căilor biliare la copii- colaborator; Editura Universității din Oradea; pg- 83-90; ISBN 978-606-10-1110-0; **2013**
- A7. Spineanu Radu; Pediatrie Vol. IV/5 Pancreatologie pediatrică- colaborator, Editura Universității din Oradea; ISBN 978-606-10-0793-6; **2012**
- A8. Covic Mircea, Ionel, Ștefănescu Dragoș; Genetica Medicală; Editura Polirom Iași; capitolul 14; ISBN978-973-Sandovici 46-1960-3; **2011**
- A9. Puiu Maria; Alerta medicală în bolile genetice rare; Editura Victor Babeș Timișoara, Facomatozele pg 295-297ISBN 606-8054-39-X, **2011**
- A10. Bembea Marius și colab. (Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Skrypnyk Cristina, Bembea Șerban, Iuhas Oana, Harbuz Radu, Nagy Corina); Izolate Genetice din Bihor; editura Universității din Oradea, pp 181; ISBN 978-973-759-999-5; **2009**.
- A11. Marius Bembea și colab. (**Claudia Jurca**, Olga Vancsik, Melania Bembea) Genetică medicală și clinică, Colaborator Editura Universității din Oradea, ISBN973-9416-13-7; **2001**

#### B. Capitole publicate în volume colective

- B1. Iordăchescu Florea. Tratat de pediatrie. Secțiunea IV Genetică, pg 61-141. Editura ALL, București 2019.  
ISBN. 978-606-587-550-0

### 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. Popoviciu Mihaela, Vesa Cosmin, Jurca Aurora, **Jurca Claudia**, Popa Loredana, Zaha Dana, Ceavoi Gabriela, Jurca Alexandru. Real world observational study regarding glucose control in insulin treated

- diabetes mellitus patients. Glucose variability patterns analysis using continuous glucose (CGMS). Farmacia, 2021. 69(2), 332-340. <https://doi.org/10.31925/farmacia.2021.2.19>
- A2. Vesa Cosmin, Severin Emilia, Bembea Marius, Popa Amorein Remus, Sklerniakov Alina, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Daina Cristian, Jurca Alexandru, Petchesi Codruța, Galusca Dorina, Jurca Sânziana, Zaha Dana Carmen. Congenital diaphragmatic hernia: a retrospective study regarding the clinical experience of Bihor County Genetics Center. Rom bio letter. Rom Biotechnol Lett. 2021; 26(3): 2671-2678 Printed in Romania. doi: 10.25083/rbl/26.3/2671-2678
- A3. Dobjanschi Luciana, Patay Eva BrigitaB, Fritea Luminita, Tamas Mircea, Jurca Alexandru, Jurca Claudia, Zdranca Mihaela. 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))
- A4. Jurca Maria Claudia, Ivascu Marius, Jurca Aurora Alexandra , Kozma Kinga, Magyar Ioan, Sandor Mircea, Jurca Alexandru Daniel, Zaha Carmen Dana, Albu Cristina, Pantis Carmen, Bembea Marius, Petchesi Codruța. Genetics of congenital solid tumors. Roumanian Journal of Morphology and Embriology 2020, 61(4):1039-1049 doi: 10.47162/RJME.61.4.06
- A5. Vesa CM, Radu C, Popa L, **Jurca C**, Daina L, Bala C, Roman G, Mădălina Moisi M, Popa A, Popoviciu M, Ferician A, Zaha D. Proposal of a Novel Risk Score for Determination of Coronary; Iran J Public Health. 2020. 49 (8):1576-1578. <https://ijph.tums.ac.ir/index.php/ijph/issue/view/491> Letter to the editor
- A6. 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>
- A7. **Jurcă MC**, Bembea M, Sandor Mi, Zaha DC, Negrean RA, Vesa CM, Jurcă AA, Moisa FC, Vicaș LG, Paul C, Cheregi SD, Szilagyi A, Buhaş Cl, 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>
- A8. 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>
- A9. Sabau M, Bungau S, Buhas CL, Carp G, Daina LG, Judea-Pusta CT, Buhas BA, **Jurca CM**, Daina CM, Tit DM. Legal medicine implications in fibrinolytic therapy of acute ischemic stroke. BMC Medical Ethics (2019) 20:70; 2-9. Impact Factor 2,25. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC6792206/>
- A10. Coroi MC, Bakraoui 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>
- A11. Gug C, Rațiu A, Navolan D, Drăgan I, Groza IM, Păpurică M, Vaida MA, Mozoș I, **Jurcă MC**. Incidence and Spectrum of Chromosome Abnormalities in Miscarriage Samples: A Retrospective Study of 330 Cases. Cytogenet Genome Res 2019;158:171-183. Impact Factor 1,114. <https://www.karger.com/Article/Abstract/502304>
- A12. Pop Ol, Judea Pusta CT, Buhas CL, Judea AS, Huniadi1 A, Jurca C, Sandor M, Negrutiu BM, Buhas BA , Nikin Z, Pascalau A. Anaplastic Lymphoma Kinase (ALK) Overexpression in Lung Cancer Biopsies - An 18 month study in northwestern Romania. Revista de chimie n(București). 2019, nr 7, pg, 2690-2693. Impact Factor 1,412. <https://www.revistadechimie.ro. https://doi.org/10.37358/RC.19.7.7407>
- A13. Moisa C, Cadar O, Barabas R, Vicas Lg, Hoaghia Ma, Levei EA, Jurca C, Berce C. Influence of Magnesium compounds on Sodium, Potassium and Calcium levels in different mice organs. Farmacia, 2019, vol. 67, 2, pg. 274-281. Impact Factor: 1,505. [http://www.revistafarmacia.ro/201902/2019-02-art-11-Moisa\\_Cadar\\_Berce\\_274-281.pdf](http://www.revistafarmacia.ro/201902/2019-02-art-11-Moisa_Cadar_Berce_274-281.pdf)
- A14. Ienascu IMC, Obistioiu D, Popescu IM, Stefanut MN, Osser Gyongyi O, Jurca C, Ciavoi G, Bechir ES Bechir F, Cata A. In vitro testing of salicylanilide derivatives against some fungal and bacterial strains. Revista de chimie. 2019, nr 4, pg, 1496-1499. Impact Factor 1,412 <https://www.revistadechimie.ro/pdf/82%20IENASCU%204%2019.pdf>
- A15. Sava CN, Ritli L Balmoș AB, Alin Remus Iuhas AR, Paula M, Motorca Ma, Laura Anca Lele LA, Straciuc O, Zaha CD, Jurcă MC, Niulaș LN, Negruț N. Unusual extramedullary relapses in a case of common b-cell acute lymphoblastic leukemia. case report and review of literature. Roumanian Journal of Morphology and

- Embriology                   **2019**                   60(1):985-988.                   **Impact Factor:**                   0,912.  
[https://rjme.ro/RJME/resources/files/SavaCristianNicolae\\_RJME\\_60\\_1\\_2019.pdf](https://rjme.ro/RJME/resources/files/SavaCristianNicolae_RJME_60_1_2019.pdf)
- A16. Buhaş CL Mihalache GC, Judea-Pusta CT, Daina LG, Muțiu G, Buhaş BA, Popa AR, Jurcă MC, Nicoară ND, Maghiar AM. The importance of the histopathological examination in establishing the diagnosis of delayed splenic rupture. Report of a case and literature review. Roumanian Journal of Morphology and Embriology.                   **2019**                   60(1):985-988.                   **Impact Factor:**                   0,912.  
[https://rjme.ro/RJME/resources/files/BuhasCameliaLiana\\_RJME\\_60\\_1\\_2019.pdf](https://rjme.ro/RJME/resources/files/BuhasCameliaLiana_RJME_60_1_2019.pdf)
- A17. Zaha CD, Jurca CM, Bungau S, Cioca G, Popa A, Sava C, Endres L, Vesa CM. Luminal Versus Non-luminal Breast Cancer CDH1 Immunohistochemical Expression. Revista de chimie. **2019**, nr 2, pg 465-469. **Impact Factor** 1,412. <https://www.revistadechimie.ro/pdf/21%20ZAH%20202%202019.pdf>
- A18. Popa A R, Vesa CM, Uivarosan D, Jurca CM, , Isvoranu Gh, Socea B, Stanescu AM, , Iancu MA, Ioan Scarneciu, Zaha DC. Cross Sectional Study Regarding the Association Between Sweetened Beverages Intake, Fast-food Products, Body Mass Index, Fasting Blood Glucose and Blood Pressure in the Young Adults, from North-western Romania. Revista de chimie. 1, pg 156-160. **2019. Impact Factor** 1,412. <https://www.revistadechimie.ro/pdf/34%20POPA%20A%20201%202019.pdf>
- A19. Ceavoi G, Jurca T, Pasca B, Bechir SE, Mraz C, Jurca C, Kiss R, Marc F, Pallag A. Evaluation of Phenolic Compounds Content and Antioxidant Capacity of Some Medicinal Plants, Potentially Used for Their Preventive Role Against Various Oral Diseases. REV.CHIM.(Bucharest) 70 No. 6 2019. 2150-2155. **Impact Factor** 1,412. <https://www.revistadechimie.ro/pdf/34%20POPA%20A%20201%202019.pdf>
- A20. Buhas Camelia, Mihalache Gabriel, Judea Pusta Claudia Teodora, Buhas Bogdan, Jurca Maria Claudia, Iovan Claudia Lethal crano-cerebral traumatism resulting through a very rare mechanism; Rom J Leg Med 2018; 2; 249-252. **Impact factor: 0,15.** <http://rjlm.ro/index.php/arhiv/659>
- A21. Jurcă MC, Marius Bembea M, Iuhas OA, Kozma K, Petchești 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](https://rjme.ro/RJME/resources/files/JurcaMariaClaudia_RJME_59_3_2018.pdf)
- A22. Moisa C, Vlad AM, Teușdea A, Cadar O, Hoaghia MA, Stan RL, Tăerel A, **Jurca C**, Vicaș LG; Randomized evaluation on the consumption of antibiotics in community pharmacies. Farmacia, Vol. 66(6) 1081-1090. **2018 Impact Factor: 1,505.** [http://www.revistafarmacia.ro/201806/2018-06-art-24-Moisa\\_Vicas\\_1081-1090.pdf](http://www.revistafarmacia.ro/201806/2018-06-art-24-Moisa_Vicas_1081-1090.pdf)
- A23. Jurcă AD, **Jurcă M C**, Bembea M, Kozma K, Budăteanu 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](https://rjme.ro/RJME/resources/files/JurcaAlexandruDaniel_RJME_59_3_2018.pdf)
- A24. **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](https://rjme.ro/RJME/resources/files/Jurca_Maria_Claudia_RJME_59_1_2018.pdf)
- A25. **Jurca C**, Bembea M, Pallag A, Mureșan M, Szilagyi A, Balmoș A, Pop O, Jurca A, Dobjanschi L. Pharmacotherapeutical 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](http://www.revistafarmacia.ro/201802/art-03-Jurca_Jurca_Dobjanschi_216-222.pdf)
- A26. Pallag A, Jurca T, Sirbu, Voniges A, **Jurca C**. Analysis of the Amount of Polyphenols, Flavonoids and Assessment of the Antioxidant Capacity of Frozen Fruits; Rev.Chim., 69, No. 2 **2018**, pg 445-448 **Impact Factor: 1,232.** <https://revistadechimie.ro/pdf/33%20PALLAG%202018.pdf>
- A27. Jurcă AD, Kozma K, Ioana M, Streată I, Petchești CD, Bembea M, Jurcă MC, Cuc EA, Vesa CM, Buhaş 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>.
- A28. **Jurcă C**, Kozma K, Petchești 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>

- A29. Bembea M, Patocs A, Kozma K, **Jurca C**, Skrypnyk C. Y-chromosome STR haplotype diversity in three ethnically isolated population from North-Western Romania *Forensic Sci Int Genet.* **2011** Jun;5(3); Jan 26. **Impact Factor 2,87.** <https://www.sciencedirect.com/science/article/abs/pii/S1872497311000020>

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

- B1. Roman Deiana, Gug Miruna, Gligan Petra, Chirca Corina, Jurca-Simina Iulia, **Jurca Maria Claudia**, Vaida, Monica. Monogenic cause for renal tubulopathies - considerations regarding four cases in fertile women. Proceedings of the 4th Congress of the Romanian Society for Minimal Invasive Surgery in Gynecology / Annual days of the National Institute for Mother and Child Health Alessandrescu-Rusescu, pages: 513-517; **2019**
- B2. Militaru Mariela Sanda, Militaru Mihai, Mariș Alexandra, Ștefanuț Maria, Pop Mihaela, Aiben Iulia, Militaru Diana, Cătană Andreea, Gug Cristina, **Jurcă Claudia**, Braha Elena, Dronca Eleonora. A rare case of hereditary fructose intolerance. Filodiritto Editore – Proceedings of 5th Medical Genetics Congress with international participation. 26-28 september **2018**. Gura Humorului, Romania pg 272-277
- B3. Vesa Mihai, Cosmin, Popa Loredana, Zaha Dana; Moisi Mădălina, **Jurca Claudia**, Țica Otilia, Popescu Mircea, Popa Amorin Remus. Newly diagnosed diabetes mellitus in bihor county between 2016 and 2017 demographic indicators, classification, complications, cardio metabolic risk factors and treatment. Internal Medicine, Vol. 15 Issue 1, p25-34. **2018**
- B4. **Jurca C**, Bembea M, Kozma K, Klausegger A, Szilagyi A, Jurca A. Epidermolysis bullosa Associated with Type 1 Diabetes Mellitus - Case Report of a Lethal Disease; Journal Rare Disorders: Diagnosis & Therapy, 2018, vol 4, nr. 2-6; ISSN 2380-7245; **Impact Factor: 1.2** Journal Impact Factor: 1.2\* Index Copernicus Value: 85.65.
- B5. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Klausegger Alfred, Szilagyi Ariana, Jurca Alexandru Epidermolysis bullosa Associated with Type 1 Diabetes Mellitus - Case Report of a Lethal Disease; Journal Rare Disorders: Diagnosis & Therapy, 2018, vol 4, nr. 2-6; ISSN 2380-7245; **IF: 1.2** Journal Impact Factor: 1.2\* Index Copernicus Value: 85.65
- B6. Vesa Cosmin Mihai, Moisi Mădălina, Petchesi Codruta, Popa Loredana, Mekeres Florica, Bembea Marius, **Jurca Claudia Maria**; Thrombocytopenia and absent radius (tar) syndrome - case presentation; Universitatii din Oradea, Fascicula: Ecotoxicologie, Zootehnice si Tehnologii de Industrie Alimentara, 2017, Vol.XVI/B
- B7. Vesa Cosmin, Zaha Dana, Cismaș – Pruteanu Petrișor, Moisi Mădălina, Mekeres Florica, **Jurca Claudia**; Associated congenital anomalies in new-borns diagnosed with congenital diaphragmatic hernia; revista Fiziologia, volum 27, nr 1 (93), **2017**
- B8. Vesa Cosmin Mihai, Mekeres Florica, Vidican Mădălina, Maghiar Adriana, **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Human limb development on the three axes of coordinates - molecular etiology of polydactyly; Medicina Internă, , volum XIV, nr 4, pg 45-51, **2017**
- B9. Vesa Cosmin Mihai, Vidican Mădălina, Maghiar Adriana, Cismaș Pruteanu Petrișor, Popa Loredana Mădălina, Bembea Marius, **Jurca Claudia**; Particularități ale cazurilor de polidactilie în județul Bihor; Medicina Internă, , volum XIV, nr 4, pg 23-28; **2017**
- B10. Jurca Claudia, Bembea Marius, Balmos Andreea, Szilagyi Ariana, Ovidiu Pop, Bembea Diana, Jurca Alexandru: Congenital cataract- autosomal recessive form in an ethnic isolate intensely inbred; naelele Universității din Oradea, Fascicula: Ecotoxicologie, Zootehnice si Tehnologii de Industrie Alimentara, Vol. XV/B Anul15, 2016 (B+)
- B11. Maghiar Adriana Laura, Bembea Marius, Jurca Claudia, Kozma Kinga “MTHFR C677T Polymorphism in Patients with Cardiovascular Diseases in Bihor County”, Revista Analele Universității Oradea, Fascicula Protecția Mediului, 2016.
- B12. Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Bembea Marius Factorii genetici ai trombofililor ereditare și implicarea lor în avortul spontan. Practica medicală– vol. 10, nr. 2(39), pg84-100; 2015
- B13. Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Bembea Marius; Polimorfismul genei MTHFR (677 si 1298) la femeile cu avorturi spontane din județul Bihor; Romanian Medical Journal, vol. LXII, nr. 2, pg 195-2000; 2015

- B14. Ivascu M, Bembea M, Jurca C, Moldovan C, Buicu F. Rare Case of Immature Gastric Teratoma Acta Medica Marisiensis 60 (4), 167-170; 2014
- B15. Jurca A, Kozma Kinga, M. Bembea, Cristina Gug, **Claudia Jurca** Fanconi anemia with cleft palate Rev. Med. Chir. Soc. Med. Nat., Iași – 2014 – vol. 118, no. 4
- B16. Jurca Alexandru, **Jurca Claudia**, Eva Morava., Bembea Marius: BH4 deficiency – first cases identified in Romania; Archives of the Balkan Medical Union, vol 48, supl 3 ; Chișinău, Moldova pg 355-357; 2013
- B17. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Bembea M., Jurca A., Bembea Diana ; Two unusual manifestations in encephalotrigeminal angiomas: ipsilateral retinal vascular anomalies and cerebellum calcifications; Archives of the Balkan Medical Union, vol 48, supl 3; Chișinău, Moldova, sept pg 359-360; 2013
- B18. Bembea Marius, Jurca Claudia, Barbu Marin, Bembea Șerban, Jurca Alexandru; Symphalangism – Brachydactyly Syndrome – an evaluation of 17 patients in two families; Archives of the Balkan Medical Union, vol 398, supl 3; pg 1-6; 2004
- B19. Jurca Claudia, Bembea Marius, Bembea Melania, Beudean Iolanda; Gonadal dysgenesis with feminine phenotype and XY genotype (Swyer Syndrome) Archives of the Balkan Medical Union, vol 398, supl 3; pg 33-36; 2004
- B20. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Barbu Marin, Bembea Diana; Anomalii ereditare ale țesutului conjunctiv, Jurnalul Român de Pediatrie, Cluj-Napoca, ISSN 1583-0020; nr. 1/Martie PG 30-43; 2004.
- B21. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Barbu Marin, Bembea Șerban, Ifrim Mircea. Sindromul de șa turcică goală asociat cu nanism hipofizar, Revista Română de Anatomie funcțională și clinică, macro- și microscopică și de Antropologie, Iași, ISSN 1583-4026; pg 44-48 nr. 4/2003.
- B22. Bembea Marius., Skrypnyk Cristina, **Jurca Claudia**, Spineanu Radu, Bembea Șerban, Todor Călin, Ifrim Mircea. Malformații ano-rectale singulare și sindromatice, Revista Română de Anatomie funcțională și clinică, macro- și microscopică și de Antropologie, Iași, ISSN 1583-4026; pg 47-54 nr. 3/2003.

### **C. In alte reviste de specialitate de circulație internațională**

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

- D1. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Bembea Serban. Dismorfologia – spre o terminologie standardizată Dismorfismul cranian (I) Publicat in 7 decembrie 2011; Medica Academica; CNCSIS cat D.
- D2. Cladovan Claudia, Dobjanski Sebastian, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Marcu Florin Clinical Cases of Bronchopulmonary Dysplasia from the Pediatric Clinic Oradea, Revista Pediatru. Ro, ISSN 1841-5164, pg 59, Anul V, nr. 18, 2/2010.
- D3. Cladovan Claudia, Marilena Crișan, Ladislau Ritli, Felicia Galoș, Marius Bembea, **Claudia Jurcă**, Florin Marcu Epidemiological - Clinical Study of cases with recurrent wheezing from Pediatric Clinic Oradea, Revista Pediatru. Ro, ISSN 1841-5164, pg 60, Anul V, nr. 18, 2/2010.
- D4. Cladovan Claudia, Ladislau Ritli, Marius Bembea, **Claudia Jurcă**, Marilena Crișan, Cristian Sava, Eniko Bereki, Congenital mediastinal tumors – rare cause of recurrent or persistent wheezing in children, Revista Pediatru. Ro, ISSN 1841-5164, pg 60, Anul V, nr. 18, 2/2010.
- D5. **Jurca Claudia**,, Morava Eva, Bembea Marius, **Jurca Alexandru**, Kozma Kinga, Cladovan Claudia, Skrypnyk Cristina. Therapeutic attitude in a rare form of epilepsy in children; Therapeutics Pharmacology and clinical toxicology, CNCSIS cod 605, Suplement 10, pg.7, June **2010**.
- D6. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Cladovan Claudia, **Jurca Alexandru**, Cuparencu Barbu. 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**.
- D7. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Todor Călin, Ivașcu Marius,, Galoș Felicia, Kozma Laci, Jurca Alexandru, Kozma Kinga. 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.
- D8. Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Romocea Iuliana, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Szilagy Ariana, Ivașcu Marius, Kozma Laci, Jurca Alexandru. Sindromul Peutz Jeghers - considerații clinice și genetice; Revista Pediatru. Ro, ISSN 1841-5164, pg. 49-54, Anul V, nr. 16, 4/2009.

D9. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Skrypnyk Cristina, Bembea Ţerban, Timar Mihaela. Sindromul Turner - ghid diagnostic și terapeutic; Pediatru. Ro, ISSN 1841-5164, pg. 6-12, Anul V, nr. 16, 4/2009.

#### 4. Articole/studii publicate/Rezumate

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

- A1. Bembea Marius, **Jurca Claudia**. Pandemia Covid 19-o perspectivă genetică. Conferința Națională de Pediatrie Roumanian Journl of Pediatrics. Vol LXX suppl **2021**; pg 39. ISSN 1454-0398 doi:10.37897/RJP category B+
- A2. **Jurca Maria Claudia**, Ivașcu Marius, Szilagyi Ariana, Jurca Aurora Alexandra, Kozma Kinga, Petchesi Codruța, Jurca Alexandru Daniel, Bembea Marius. Aspecte genetice ale tumorilor solide congenitale. Roumanian Journl of pediatrics. Vol LXX suppl **2021**; 50. ISSN 1454-0398 doi:10.37897/RJP category B+
- A3. **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**
- A4. Bembea Marius, **Jurca Claudia**; Paediatric practice in the genomic era; Archives of Disease in Childhood Jun 2017, 102 (Suppl 2) Archives of Disease in Childhood Jun **2017**, 102 (Suppl 2) A34;
- A5. 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**
- A6. Jurca Alexandru, Jurca Claudia, Bembea Marius. Hematologic anomalies in a rare case of chromosome 11q deletion syndrome, Archives of the Medical Balkan Union; Vol. 49, Supl. 1, p 10, **2014**
- A7. Jurca Claudia, Jurca Alexandru., Bembea Marius, 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
- A8. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Bembea Marius, Dragan Ioan, Jurca Alexandru, Bembea Diana, Cladovan Claudia. Two unusual manifestations in Sturge-Weber Syndrome: ipsilateral retinal vascular anomalies and cerebellum calcifications European Conference of Human Genetics, ESHG vol 21, suppl 12, Paris June **2013**
- A9. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Bembea Diana, Kozma Kinga, Bembea Serban, Jurca Alexandru. A rare case of Fraser syndrome followed 9 years alive European Human Genetics Conference; Nurnberg Germany, 2012
- A10. **Jurca Claudia**, Skrypnyk Cristina, Kozma Kinga, Jurca Alexandru, Cladovan Claudia, Bembea Marius. Hematologic anomalies in a rare case of Jacobsen syndrome European Human Genetics Conference; Nurnberg Germany, 2012
- A11. Cladovan Claudia, Dubau Diana, Szilagyi Ariana, **Jurca Claudia**. Type V Hyperlipoproteinemia with Neonatal Onset European Human Genetics Conference; Nurnberg Germany, 2012
- A12. Bembea Marius, Patocs Attila, Kinga Kozma, **Jurca Claudia**, Skrypnyk Cristina; Y- Chromosome Haplotype Diversity in Three Ethnic Isolatd Population from North Western, Romania, Haploid DNA Markers in Forensic Genetics, pg. 23, April 22-24, Berlin, Germania, 2010.
- A13. **Jurca Claudia**, Morava Eva, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Jurca Alexandru, Kozma Kinga, Bembea Serban. Familial case, brother and sister, with tetrahydrobiopterin deficiency, 8<sup>th</sup> Balkan Meeting on Human Genetics, Paediatrica Croatica, ISSN 1330, Vol 53 Supl 2, pg. 65, 2009.
- A14. Bembea Marius, Todor Călin, Moldovan Corina, **Jurca Claudia**, Diculescu Mihaela, Cladovan Claudia, Iuhas Oan. Omental lipoblastoma in a 2-year old child; 8th Balkan Meeting on Human Genetics, Paediatrica Croatica, ISSN 1330, Vol 53 Supl 2, pg. 111, 2009.
- A15. Bembea Marius, **Jurca Claudia**. Is empty sella cause of pituitary dwarfism? Simpozion Copenhaga, Danemarca, Novo Nordisk, 2009.
- A16. Bembea Marius, Todor Călin, Moldovan Corina, Galoș Felicia, **Jurca Claudia**, Bembea Diana, Skrypnyk Cristina, Kozma Kinga. Immature gastric teratoma in a 2 months old boy; 8<sup>th</sup> Balkan Meeting on Human Genetics, Paediatrica Croatica, ISSN 1330, Vol 53 Supl 2, pg. 111, 2009.
- A17. Skrypnyk Cristina, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Liveratou C., Smeets D.; Cardiovascular spectrum in Williams Beuren syndrome, European Human Genetics Conference; Wien, 2009.

- A18. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Skrypnyk Cristina, Bembea Diana, Moldovan Corina, Cladovan Claudia, Kozma Kinga, Myopathy – an early finding in several rare genetic syndromes; European Human Genetics Conference; Barcelona, Spain, 2008.
- A19. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Kozma Kinga, Jurca Alexandru, Bembea Serban, Costea stela. Unusual malformative association in Dandy-Walker Syndrome; European Human Genetics Conference; Barcelona, Spain, 2008.
- A20. Skrypnyk Cristina, Bembea Marius, Bica Vasilica, Rusu Cristina., **Jurca Claudia**., Kress Wolfram, Baumer A. From phenotype to mosaic paternal UPD11p15 in Beckwith Wiedemann Syndrome; European Human Genetics Conference; Barcelona, Spain, 2008.
- A21. Skrypnyk Cristina, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Filip Valeria, Neagu Elena., Iancu A. Constantinescu, L. Barbarii Ligia, Rusu Cristina. MLPA for detection of cryptic subtelomeric rearrangements in mental retardation patients-cases report 6<sup>th</sup> European Cytogenetics Conference, pg. 156, Istanbul, Turkey, 2007.
- A22. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Florea Ovidiu, Bembea Diana. Retrospective study regarding the treatment in a series of 4311 patients with genetic disorders; Balkan Journal of Medical Genetics, vol 9, Number 3&4, 2006, Indexed in Science Citation Index Expanded, Indexed in EMBASE (theExcerpta Medica database), Elsevier Biobase (Current Awareness in Biological Sciences) and Elsevier GeoAbstracts, Scopus and chemical Abstracts (CA); ISSN 1311-0160, Factor Impact 0,406, pg 43-44, Skopje, Macedonia. 2006
- A23. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Costea Stela, Bembea Ţerban, Jurca Alexandru, Harbuz Radu. Phenotypic variability in Dandy Walker complex; Balkan Journal of Medical Genetics, vol 9, Number 3&4, 2006
- A24. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Todor Călin, Skrypnyk Cristina, Spineanu Radu, Iuhas Oana. Singular and syndromatic Ano-rectal malformations Balkan Journal of Medical Genetics, vol 9, Number 3&4, 2006, ISSN 1311-0160, pg 43-44, 2006
- A25. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Bembea Diana, Spineanu Radu; Is empty sella syndrome the main cause of pituitary dwarfism? European Journal of Human Genetics, Vol. 13, supplement 1, may, Amsterdam 2006 (ISI impact factor 3.925).
- A26. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Jurca Alexandru, Bembea Ţerban, Skrypnyk Cristina, Mitisor Oana. Retrospective overview of 412 causes of hemangiomas? European Journal of Human Genetics, Vol. 13, supplement 1, Prague, 2005.
- A27. Bembea Marius, **Jurca Claudia**. Is Empty sella Syndrome the main cause of pituitary dwarfism? European Journal of Human Genetics, Vol. 13, supplement 1, Prague, 2005.
- A28. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Ciobanu Gheorghe, Bembea Ţerban. Importance of imagistic methods in empty sella syndrome, Archives of the Balkan Medical Union, nr. 3/Sept. 2004.
- A29. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Spineanu Radu, Barbu Marin, Bembea Ţerban, Jurca Alexandru. Symphalangism-Brachydactyly syndrome: an evaluation of 17 patients in two families, 6<sup>th</sup> Balkan Meeting of Human Genetics, Thessaloniki Greece, August 28-31, 2004.
- A30. Bembea Marius, Bembea Melania, Criste Jenica, **Jurca Claudia**. Analysis of clinical and genetical aspects of albinism in two isolates in north-western Romania Elite medicale, 2, 2002.
- A31. Belengeanu Valerica, Gug Cristina, Bembea Marius, Dumitraşcu Victor, Belengeanu A., **Jurca Claudia**, Guran A. Cytogenetic contribution at evaluating teenages with abnormal puberty, from the west of Romania, Annales de Genetique Volume 46 – Nr. 9, September, Fourth European Cytogenetic Conference, Bologna Italia 2002.
- A32. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Spineanu Radu, Bembea Melania, Barbu Marin, Vancsik Ioan, Nevelics Mihaï. Particular aspects of osteochondrodysplasias during puberty, 10<sup>th</sup> International Congress of Human Genetics, European Journal of Human Genetics; Vienna, Austria 2001.
- A33. Bembea Marius, Bembea Ţerban, Vancsik Olga, **Jurca Claudia**, Barbu Marin. Brachydactyly-Symphalangism-Deafness Syndrome, Clinical, Genetic Study of 11 Cases, 10<sup>th</sup> International Congress of Human Genetics, Vienna, European Journal of Human Genetics Austria 2001.
- A34. Bembea Ţerban, Bembea Marius, Vancsik Olga, Skrypnyk Cristina, **Jurca Claudia**, Ciuchină Septimiu. Hereditary deafness - genetic and epidemiological aspects - 10<sup>th</sup> International Congress of Human Genetics, European Journal of Human Genetics; Vienna, Austria 2001.
- A35. Bembea Diana, Spineanu Liana, Bembea Marius, Vancsik Olga, **Jurca Claudia**, Spineanu Radu. Congenital cataract autosomal recessive form - in an Ethnic Isolate, Intensely Inbred, 10<sup>th</sup> International Congress of Human Genetics, Vienna, Austria 2001.

- A36. Bembea Marius, Spineanu Radu, **Jurca Claudia**, Bembea Melania, Skrypnyk Cristina. Polymalformative Syndromes with Obesity, Archives of the Balkan Medical Union, nr. 1 Suppliment 2000.
- A37. Porumb Maria, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Porumb Şerban. Echocardiography contribution in assessment of the Marfan Syndrome prognosis, Archives of the Balkan Medical Union, nr. 1 Suppliment 2000.
- A38. Praja Maria, Bembea Marius, Spineanu Radu, Curteanu Gavril, **Jurca Claudia**, Vancsik Olga. Variable Expressivity in Neurofibromatosis, Archives of the Balkan Medical Union, nr. 1 Suppliment 2000.
- A39. Bembea Marius., Vancsik Olga, Ciuchină S., **Benchea Claudia**, Skrypnyk Cristina, Bembea Diana. Clinical and genetical aspects of albinism in two Isolates in North-Western Romania, 31<sup>st</sup> Annual Meeting of the European Society, European Journal of Human Genetics; Geneva, Switzerland 1999.

#### **Internaționale recunoscute (cu ISSN sau ISBN) țară și din străinătate**

- B1. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Petchesi Codruta, Sava Cristian, Jurca Alexandru, Vesa Cosmin, Zaha Daniela, Iuhas Oana, Ban Felix, Kozma Kinga. Congenital fingers anomalies – a retrospective study of a cohort of 301 patients. Al V-lea Congres de Genetică Medicală, Gura Humorului 26-28 septembrie; Romanian Journal of Rare Disease, Supllement 1/2018, ISSN: 2068-5882-9530. **2018**
- B2. Gug Cristina, Gug Miruna, Mozos Ioana, Vaida Monica, Furău Gh., Furău Cristian, Jurca-Simina Iulia, **Jurca Claudia**, Bembea Marius; Al V-lea Congres de Genetică Medicală Gura Humorului 26-28 septembrie; Romanian Journal of Rare Disease, Supllement 1/2018, ISSN: 2068-5882-9530. **2018**
- B3. Vesa Cosmin Mihai, Jurca Claudia Maria, Popa Loredana, Popa Amorin, Ferician Anca, Zaha Carmen Dana; Type 2 diabetes mellitus risk – from a single nucleotide polymorphism to genetic prediction risk scores; Al V-lea Congres de Genetică Medicală, Gura Humorului 26-28 septembrie; Romanian Journal of Rare Disease, Supllement 1/2018, ISSN: 2068-5882-9530. **2018**
- B4. Vesa Cosmin Miha, **Jurca Claudia Maria**, Popa Loredana, Popa Amorin, Petchesi Codruta, Zaha Carmen Dana; Mosaic Turner Syndrome with associated metabolic and autoimmune disorders; Al V-lea Congres de Genetică Medicală, Gura Humorului 26-28 septembrie; Romanian Journal of Rare Disease, Supllement 1/2018, ISSN: 2068-5882-9530. **2018**
- B5. Petchesi Codruța Diana, Iuhas Oana Alexandra, Sharma Nunkoo Vharoon, Bembea Marius, Kozma Kinga, Jurca Alexandru, Ban Felix, **Jurca Maria Claudia**; Clinical and genetic considerations regarding two related patients with Steinert myotonic dystrophy and Parkinson disease; Al V-lea Congres de Genetică Medicală, Gura Humorului 26-28 septembrie; Romanian Journal of Rare Disease, Supllement 1/2018, ISSN: 2068-5882-9530. **2018**
- B6. Kozma Kinga, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Petchesi Codruța, Iuhas Oana, Beechary Timea, Roșu Simona, Szilagyi Ariana, Ioana Mihai, Streață Ioana, Șerban-Şoșoi Simona, Fărcaș Simona, L. Kozma Laci, Jurca Alexandru; Genetic considerations in a rare case of Mowat-Wilson Syndrome; Al V-lea Congres de Genetică Medicală, Gura Humorului 26-28 septembrie; Romanian Journal of Rare Disease, Supllement 1/2018, ISSN: 2068-5882-9530. **2018**
- B7. Zaha Dana Carmen, Lazar Elena, **Jurca Claudia Maria**, Daina Lucia Georgeta, Vesa Cosmin Mihai; Immunohistochemical expression of CDH1 in molecular groups of breast cancer; Al V-lea Congres de Genetică Medicală, Gura Humorului 26-28 septembrie; Romanian Journal of Rare Disease, Supllement 1/2018, ISSN: 2068-5882-9530. **2018**
- B8. Sava Cristian, Balmoș Andreea, Marian Paula, Negruțiu Nicoleta, **Jurca Claudia**; Clinical correlations between phenotypic anomalies and childhood cancers; Al V-lea Congres de Genetică Medicală, Gura Humorului 26-28 septembrie; Romanian Journal of Rare Disease, Supllement 1/2018, ISSN: 2068-5882-9530; **2018**
- B9. Bembea Marius, **Jurca Claudia**; Boli genetice cu manifestări bizare; Conferința Națională de Pediatrie, aprilie, Progrese în pediatrie, Editura Medicală Almatea București ISBN 978-973-162-171-5; **2017**
- B10. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Cladovan Claudia, Szilagyi Ariana Kozma Kinga, Balmos Andreea, Petchesi Codruța, Jurca Alexandru. Epidermolysis bullosa associated with type 1 diabetes - case report; Conferința Națională de Pediatrie aprilie, Progrese în pediatrie Editura Medicală Almatea București ISBN 978-973-162-171-5; **2017**

- B11. Cladovan Claudia, Ritli Ladislau, Bembea Marius, Miculschi Gabriela, Straciuc Oreste, Sava Cristian, **Jurca Claudia**. Limfangiomatoza generalizată, opțiuni terapeutice; Conferința Națională de Pediatrie aprilie, Progrese în pediatrie Editura Medicală Almatea București ISBN 978-973-162-171-5; **2017**
- B12. Dobjanschi Luciana, Patay Eva Brigitta, Fritea Luminita, Tămaș Mircea, Muțiu Gabriela, Zdrinca Mihaela, Jurca Alexandru, **Jurca Claudia**; Morphological studies of Solidago species, Al XV-lea Simpozion național de morfologie microscopica cu participare internațională, băile Felix, 24-27 mai, pg115, **2017**
- B13. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Iuhas Oana, Ioana Mihai, Streață Ioana, M. Bembea Marius, Jurca Alexandru; A rare case of Jacobsen Syndrome; Al XV-lea Simpozion național de Morfologie microscopica cu participare internațională, băile Felix, 24-27 mai, pg131, **2017**
- B14. Vesa Cosmin, Vidican Mădălina, Mekeres Florica, **Jurca Claudia**, Bembea Marius. Spectrul malformațiilor congenitale la nou născuții cu hernie diafragmatică congenitală; Al XV-lea Simpozion național de Morfologie microscopica cu participare internațională, băile Felix, 24-27 mai, pg. 185, **2017**
- B15. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Iuhas Oana, Petchesi Codruța "Medical practice in the genomic era" a X-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 2068-5882 nr. pg 11, 6–8 Septembrie, Romanian Journal of Rare Disease, Craiova, ISSN: 1844-9530 Romania, **2017**.
- B16. Kozma Kinga, Bembea Marius, Katalin Koczok, Mihai Ioana, Ioana Streață, Simona Șoșoi, Andrei Pirvu, Petchesi Codruța, Szilagyi Ariana, Balmoș Andreea, **Jurca Claudia** "Greig Cephalopolysyndactyly syndrome. Monogenic syndrome or contiguous gene syndrome?" a X-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, Romanian Journal of Rare Disease, Craiova, ISSN 2068-5882 nr. pg 46, 6–8 Septembrie, Craiova, Romania, **2017**.
- B17. Petchesi Codruța, Bembea Marius, Kozma Kinga, Iurian Sorin, Kress Wolfram, Haaf Thomas, Klopocki EvaNanda Indrajit, **Jurca Claudia**. MECP2 duplication syndrome, a X-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, Romanian Journal of Rare Disease, Craiova, ISSN 2068-5882 nr. pg 53, 6–8 Septembrie, Craiova, Romania, **2017**.
- B18. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Petchesi Codruța, Iuhas Oana, Szilagyi Ariana, Balmoș Andreea, Vesa Cosmin, Jurca Alexandru "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**.
- B19. Vesa Cosmin Mihai, Vidican Madalina Ioana, Petchesi Codruța, Bembea Marius, **Jurca Claudia** Thrombocytopenia and absent radius (TAR) syndrome in non-identical twin sisters. a X-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 2068-5882 nr. pg 65, 6–8 Septembrie, Craiova, Romania, **2017**.
- B20. Țica Ovidiu, Tica Otilia, Vesa Cosmin, Bembea Marius, **Jurca Claudia**. "Plexiform schwannoma presenting as pre-axial polydactyly - case report " a X-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 2068-5882 nr. pg 62, 6–8 Septembrie, Craiova, Romania, **2017**.
- B21. Vesa Cosmin Mihai, Petchesi Codruța, Maghiar Adriana, Cismas Pruteanu-Petrișor, Bembea Marius, **Jurca Claudia** "Centres of signalling responsible for limb development" a X-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 2068-5882 nr. pg 66, 6–8 Septembrie, Craiova, Romania, **2017**.
- B22. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga; Genomul uman- între așteptări și realizări. Conferința Națională de Pediatrie aprilie, Progrese în pediatrie, București ISBN 978-973-162-159-3; **2016**
- B23. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Jurca Alexandru, Cladovan Claudia, Bembea Marius. 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**
- B24. Bembea Marius, Romocea Iuliana, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Negrean Rodica, Iuhas Oana. Hair System as genetic marker – Physiological, Psychological and Pathological significance. a IX-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 2068-5882, nr. pg 9, 22–24 Septembrie, Alba-Iulia, Romania, **2016**.
- B25. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Iuhas Oana, Jurca Alexandru, Nagy Corina, Petcheși Codruța, 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**.
- B26. Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Bembea Marius. Diet Treatment of Pediatric Urea Cycle Disorders a IX-a Conferință Națională de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 2068-5882, nr. pg 24, 22–24 Septembrie, Alba-Iulia, Romania, **2016**.
- B27. Iuhas Oana, Filip Valeria, Bembea Marius, Kozma Kinga, Precup Teodor, Szabó József, Yacoob Ismail Ahmed, Berechi Enikő, **Jurcă Claudia**. Rare translocation t(21q22; 21q22) in a child with Langdon-Down syndrome. Case presentation ID668; 1st Congress of joint European Neonatal Societies, 16-20 September, Budapest, **2015**.
- B28. Szabó József, Filip Valeria, Karg Eszter, Baráth Ákos, Costache Carmen, Vulturar Romana, Yacoob Ismail Ahmed, Bembea Marius, Kozma Kinga, Iuhas Oana, **Jurcă Claudia**. Utility of Mass-Tandem Spectrometry (MS/MS) in the daily practice of a 1st level maternity in Romania (experience between 2009-2014). Case presentation; 1st Congress of joint European Neonatal Societies, 16-20 September, Budapest, **2015**.
- B29. Szabó József, Filip Valeria, Karg Eszter, Baráth Ákos, Yacoob Ismail Ahmed, Meleg Andrea, Avram Anișoara, Bembea Marius, **Jurcă Claudia**, Kozma Kinga. Recurrent pneumonia association in two siblings with guanidinoacetate methyltransferase (GAMT) deficiency suspicion. Case presentation; 1st Congress of joint European Neonatal Societies, 16-20 September, Budapest, **2015**.
- B30. Kinga Kozma, Oana Iuhas, **Claudia Jurca**, Valeria Filip, Corina Nagy, Marius Bembea. An extremely rare case of trisomy 8 and trisomy 21 mosaicism. Annual Meeting of American Society of Human Genetics, 6-10 October, Baltimore, Maryland, USA, **2015**.
- B31. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Iuhas Oana, Jurca Alexandru, Cladovan Claudia, Bembea Marius. Puberty evolution in Jacobsen syndrome. Annual Meeting of American Society of Human Genetics, 6-10 October, Baltimore, Maryland, USA, **2015**.
- B32. Bembea Marius, Kozma Kinga, **Jurca Claudia**. The unintended birth of a second child with a genetic disorder in the same family – potential culprits and solutions. Annual Meeting of American Society of Human Genetics, 6-10 October, Baltimore, Maryland, USA, **2015**.
- B33. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga. Bolile genetice apărute în fratrie-destin sau ignoranță? Conferință Națională de Pediatrie aprilie, Progrese în pediatrie; București ISBN 978-973-162-139-5; **2015**
- B34. Bembea Marius, Kinga Kozma, Oana Iuhas, **Claudia Jurca**. Testele genetice-între cerință și cerere; Conferință Națională de Pediatrie aprilie, Progrese în pediatrie; București ISBN 978-973-162-126-5; **2014**
- B35. Claudia Cladovan, Marius Bembea, **Claudia Jurca**, Kinga Kozma. Cauze rare de convulsii neonatale metabolice refractare la tratamentul antiepileptic; Conferință Națională de Pediatrie aprilie, Progrese în pediatrie; București ISBN 978-973-162-126-5; **2014**
- B36. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Iuhas Oana. Phratries with Genetic Disorders – from Destiny to Ignorance Al IV-lea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 1454 -8224, nr. pg 93, pg. 7, 24–26 Septembrie, București, Romania, **2014**.
- B37. Kozma Kinga, Bembea Marius, Cladovan Claudia, Burca Cristian, Jurca Claudia. Implications of Hereditary Thrombophilia in Spontaneous Abortion. Al IV-lea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională, ISSN 1454 -8224, nr. pg 93, pg. 67, 24–26 Septembrie, București, Romania, **2014**.
- B38. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Jurca Alexandru. 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**.
- B39. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Iuhas Oana. Efecte genetice ale vârstei parentale. Al IX-lea Congres Național de Pediatrie cu participare internațională, Târgu-Mureș, 25 sept.-28 sept., ISSN 2344 – 3324, ISSN-L 2344 - 3324. **2013**
- B40. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Cladovan Claudia, Jurca Alexandru, Iuhas Oana, Bembea Marius. 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**

- B41. Cladovan Claudia, Dubău Diana, **Jurca Claudia**, Bembea Marius; caz rar de hipercolesterolemie neonatală familială tip V; Al IX-lea Congres Național de Pediatrie cu participare internațională, Târgu-Mureș, 25 sept.-28 sept., ISSN 2344 – 3324, ISSN-L 2344 - 3324. **2013**
- B42. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Oana Iuhas. Genetic effects of parental age. The VII<sup>th</sup> Conference of Medical Genetics with International Participation, Sibiu-Păltiniș, 26-28 September **2013**.
- B43. **Jurca Claudia**, Iuhas Oana, Kozma Kinga, Bembea Marius, Filip Valeria, Jurca Alexandru, Cladovan Claudia. Numerical Chromosomal Abnormality: Mosaicism 47, XY (+8)/47, XY (+21). The VII<sup>th</sup> Conference of Medical Genetics with International Participation, Sibiu-Păltiniș, 26-28 September **2013**.
- B44. Filip Valeria, **Jurca Claudia**, Lele Laura, Macra Eugenia. Malformații congenitale multiple într-o anomalie cromozomială rară; Patologia Malformativă neonatală, pg161-167; Edit. Tehnoprint ISBN 978-606-687-022, Iași, 2013
- B45. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Iuhas Oana, Bembea Diana. RAS-opatiile în practica pediatrică Conferința Națională De Pediatrie 3-6 aprilie 2013, ISBN 978-973-162-126-5
- B46. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Bembea Marius, Drăgan Ioan, Dr. A. Jurca, Dr. Diana Bembea, Dr. Claudia Cladovan Sindrom Sturge – Weber prezentare de caz. Conferința Națională De Pediatrie 3-6 aprilie 2013, ISBN 978-973-162-126-5
- B47. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Iuhas Oana, Kozma Kinga. Anomaliiile urechii externe – marker somatic în bolile genetice - Urgențe în pediatrie. Boli cronice în pediatrie Volum de prezentări, postere și rezumate la Conferință Națională de pediatrie; ISBN 978-973-162-087-9, pag. 76-80, București, **2012**.
- B48. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Jurca Alexandru. Anomalii hematologice într-un caz rar de Sindrom Jacobsen - Urgențe în pediatrie. Boli cronice în pediatrie Volum de prezentări, postere și rezumate la Conferință Națională de pediatrie; ISBN 978-973-162-087-9, pag. 76-80, București, **2012**.
- B49. Iuhas Oana, Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Precup Teodor, Szabo Tunde, Bembea Marius. Translocație rară t(21q-21q) la un copil cu sindrom Down- prezentare de caz; A VI Conferință Națională de Genetică cu Participare Internațională, Iași, **2012**
- B50. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Iuhas Oana, Jurca Alexandru, Miculschi Gabriela, Bembea Marius. Un caz rar de pancitopenie Fanconi asociat cu despicițură palatină și fragilitate cromozomială; A VI Conferință Națională de genetică cu Participare Internațională, Iași, **2012**
- B51. Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Chebeleu Amalia, Iuhas Oana, Jurca Alexandru, Bembea Marius. Eficiența tratamentului cu propranolol în hemangioame; A VI Conferință Națională de genetică cu Participare Internațională, Iași, **2012**
- B52. Bembea Marius, Romocea Iuliana, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga. Sistemul pilos – Marker genetic in dismorfologie. Congresul Național de pediatrie cu Participare Internațională; 28 Sept.-1 Oct. Bucuresti, România, **2011**.
- B53. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Raksi Nora. Ambiguitatea genitală – dileme bioetice. Al II-lea simpozion național de endocrinologie pediatrică cu participare internațională; 10-12 mai, Timișoara, România, **2011**.
- B54. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Bembea Șerban, Jurca Alexandru. 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**
- B55. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga. Atitudinea practică în stări de ambiguitate genitală - Urgențe în pediatrie. Boli cronice în pediatrie Volum de prezentări, postere și rezumate la Conferință Națională de pediatrie; ISBN 978-973-162-087-9, pag. 76-80, București, **2011**.
- B56. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Skrypnyk Cristina, Iuhas Oana, Harbuz Radu, Jurca Alexandru. Strategii terapeutice pentru ameliorarea anomalilor metabolice în erorile innascute de metabolism; Al III-lea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională; Timișoara **2010**
- B57. Kozma Kinga, Marius Bembea, **Claudia Jurca**, Radu Harbuz, Cristina Skrypnyk, Oana Iuhas, Marius Ivascu; Caz familial rar de lisencefalie; Al IIIlea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională; Timișoara **2010**

- B58. Bembea Marius, Patocs Attila, Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Skrypnyk Cristina. Haplotipurile Y – identificare, diversitate, semnificatie; Al III-lea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională; Timișoara 2010
- B59. Iuhas Oana, Jurca **Claudia**, Harbuz Radu, Kozma Kinga, **Bembea Marius**. Anomalii mandibulare congenitale – semnificatie clinică; Al III-lea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională; Timișoara **2010**
- B60. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Bembea Șerban, Harbuz Radu, Bembea Diana. Spre o Terminologie Standardizată în Sindroamele Dismorfice. Conferință Națională de pediatrie - Urgențe în pediatrie. Boli cronice în pediatrie; ISBN 978-973-162-059-6, pag. 107, București **2010**.
- B61. **Jurcă Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Bembea Diana, Cladovan Claudia, Romocea Iuliana. Neurofibromatoza tip 1- boală cu debut în copilărie și evoluție impredictibilă la adult. Conferință Națională de pediatrie- Urgențe în Pediatrie. Boli cronice în pediatrie București, România, ISBN 978-973-162-043-5; **2009**.
- B62. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Bembea Melania. Brachydactyly-symphalangism-deafness syndrome: a rare familial case, The eight annual Romanian-American Pediatric Symposium, Sinaia **2002**

### C. Naționale

- C1. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Bembea Marius. Obezitatea de cauză genetică. Caravana nutritională, Oradea, aprilie, 2019
- C2. Petcheși Codruța, Jurca Alexandru, Vesa Cosmin, Ban Felix, Beechary Timea, Kozma Laslo, Kozma Kinga. Anomalii digitale congenitale; Toamna Medicală Orădeană, ediția XXVII, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate; pg 261-262; ISSN: 1844-9530;
- C3. Dubau Diana, Szilagy Ariana, Crisan Marilena, **Jurca Claudia**; Septicemie cu determinari pluriarticulare la sugar; Toamna Medicală Orădeană, ediția XXVII, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate, pg 24; ISSN: 1844-9530.
- C4. Petcheși Codruța, Iuhas Oana, Nunkoo Vharoon Sharma, Bembea Marius, Kozma Kinga, Jurca Alexandru, Vesa Cosmin, Franțescu Cristina, Ban Felix, **Jurca Claudia**; Asociere neobișnuită a bolii Steinert cu boala Parkinson; Toamna Medicală Orădeană, ediția XXVII, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate; pg 264-265; ISSN: 1844-9530.
- C5. Dobjanschi Luciana, Fritea Luminita, Toth Andrea, Codreanu Ioana, Mraz Camelia, Jurca Alexandru, Antonescu Angela, Muresan mariana; Determinarea vitaminei C prin metoda spectrofotometrică; Toamna Medicală Orădeană, ediția XXVII, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate; pg 133; ISSN: 1844-9530. 2019.
- C6. **Jurcă Claudia**, Bembea Marius, Szilagy Ariana, Kozma Kinga, Petcheși Codruța, Iuhas Oana, Jurcă Alexandru; Psycho-social aspects in congenital hyperammoniemia; Al 11-lea congres național de pediatrie socială, 12-15 septembrie, Cluj Napoca; **2018**;
- C7. Bembea Marius, Kozma Kinga, Iuhas Oana, Petcheși Codruța, Ban Felix, Beechary Timea, **Jurcă Claudia**; Diagnosis of rare diseases – a long and difficult way; Al 11-lea congres național de pediatrie socială, 12-15 septembrie, Cluj Napoca; **2018**;
- C8. Bembea Marius, **Jurca Claudia**; Relații funcționale ale CRGM; Conferința EUROPLAN, Zalău, 16-17 noiembrie 2017
- C9. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Iuhas Oana, Jurca Alexandru, Petcheși Codruța, Bembea Marius. Considerații Clinice și Terapeutice în 6 cazuri de convulsii neonatale, Toamna Medicală Orădeană, ediția XXV, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate; pg 23; ISSN: 1844-9530; Oradea, **2016**
- C10. **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Jurca Alexandru, Szilagy Ariana, Balmos Andrea, Petcheși Codruța, Bembea Marius. Mutăția TMEM70 – prezentare de caz Toamna Medicală Orădeană, ediția XXV, Editura Univ. Oradea, volum de rezumate; pg 25; ISSN: 1844-9530; Oradea, **2016**
- C11. Jurca Alexandru, **Jurca Claudia**, Mureșan Mariana, Dobjanschi Luciana, Antonescu Angela, Codreanu Ioana, Fritea Luminița, Mraz Camelia, Bembea Marius ; 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**

- C12. Bembea Marius, Jurca Claudia, Kozma Kinga. "Aspete genetice ale diabetului zaharat"; Ziua Mondială a Sănătății tema "Diabetul Zaharat – actualități și perspective" 7 aprilie, volum de rezumate ISBN 978-6068270-99-9; **2016**
- C13. Kozma Kinga, Bembea Marius, Filip Valeria, Galis Radu, Jurca Alexandru, **Jurca Claudia**. "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, **2014**.
- C14. Szabó József, Yacob Ismail, Karg Eszter, Baráth Ákos, Uros Hladnik, Crișan Mirela, Al-Khouz Camelia, Mureșan Mariana, Filip Valeria, Rusus Camelia, Dorobanțu Ramona, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Gheorghe Laura, Popescu Maria. „Boli metabolice rare în cazuistica unui spital orășenesc între 2008-2014 și aportul tehnicii MS/MS în soluționarea lor” A XVII-a Conferință Națională de Neonatologie “Asistența medicală a prematurului cu greutate foarte mică la naștere”, Oradea, **2014**.
- C15. Filip Valeria, **Jurca Claudia**, Lele Laura, Macra Eugenia; Sindromul Schinzel- Giedion; Al X-lea Congres Național de Medicină perinatală: Cluj Napoca, **2013**
- C16. Szabo Ioan, Yacoob Ismail, Karg Eszter, Barath A., Uros H., Crisan Mirela, Tabacu Sorin, Gheorghe Laura, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga. Boli rare în cazuistica Spitalului Municipal ”dr. Pop Mircea Marghita între 2008-2012; Prima Conferință Națională de Boli Rare București **2013**
- C17. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Cladovan Claudia, Kozma Kinga, Jurca Alex. Anomalie cromozomială structural rara Deletie 11q ; Zilele Medicale Orădene **2012**
- C18. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Cladovan Claudia, Kozma Kinga, Jurca Alex. Fenotip particular într-un caz rar de Anemie Fanconi; Zilele Medicale Orădene **2012**
- C19. Bembea Marius, Filip Valeria, **Jurca Claudia**, Cladovan Claudia, Kozma Kinga, Jurca Alex, Iuhas Oana; Variantă necunoscută de mozaicism cromozomial: 46,XY (+8)/47,XY (+21) ; Zilele Medicale Orădene **2012**
- C20. Kozma Kinga, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Chebeleu Amalia, Jurca Alex. Tratamentul medicamentos al hemangioamelor; Zilele Medicale Orădene **2012**
- C21. Cladovan Claudia, **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Chitulea Petru, Filip Valeria. Caz rar de hematocolpos la nou născut; Zilele Medicale Orădene **2012**
- C22. Cladovan Claudia, **Jurca Claudia**, Dubău Diana, Bembea Marius, Szyilagyi Ariana. Anomalii ale metabolismului lipidic la nou născut; Zilele Medicale Orădene **2012**
- C23. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Cladovan Claudia, Jurca Alexandru, Bembea Șerban. Metode de tratament în erorile înăscute de metabolism; Zilele Medicale Orădene, ISSN 1844-9530; **2010**
- C24. Kozma Kinga, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Cladovan Claudia, Szilagy Ariana, Jurca Alexandru, Bembea Diana. Lisencefalie- prezentare de caz; Zilele medicale orădene, ISSN 1844-9530; **2010**
- C25. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga. Serviciile de genetică medicală între realitate și deziderate; Zilele Medicale Orădene, ISSN 1844-9530; **2010**
- C26. Bembea Marius, Patocs Attilo, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga. Studiul haplotipurilor Y în izolate din județul Bihor; Zilele Medicale Orădene, ISSN 1844-9530; **2010**
- C27. Cladovan Claudia, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Galoș Felicia, Marcu Felicia, Sava Cristian; Intoxicatia cu Datura Stramonium – este ușor de recunoscut? Prezentare de caz. Zilele Medicale Orădene, ISSN 1844-9530; **2010**
- C28. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Kozma Kinga, Cladovan Claudia, Jurca Alexandru, Bembea Șerban.; Metode de tratament în erorile înăscute de metabolism; Zilele medicale orădene, ISSN 1844-9530; **2010**
- C29. **Jurca Claudia**, Morava Eva, M.M. Werbeck, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Jurca Alexandru, Kozma Kinga, Bembea Diana. Formă rară de hiperfenilalaninemie- Prezentare de caz- Zilele medicale orădene, ISSN 2068 – 5882, nr. pg 115 - pg. 150, Oradea, România, **2009**.
- C30. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Todor Călin, Jurca Alexandru, Kozma Kinga, Bembea Șerban. Aspecte particulare medicale și psihosociale ale osteocondrodisplaziilor la pubertate - Zilele medicale orădene, ISSN 2068 – 5882, nr. pg 115 - pg. 98, 8-10 octombrie Oradea, România, **2009**.
- C31. Bembea Marius, Todor Calin, Moldovan Corina, Galoș Felicia, **Jurcă Claudia**, Bembea Șerban, Skrypnyk Cristina, Kozma Kinga „Un caz rar de teratom gastric. Zilele medicale orădene, ISSN 1844- 9530, pg. 161- pg. 150, 8-10 octombrie Oradea, România, **2009**.

- C32. **Jurca Claudia**, Morava Eva, Werbeck M.M, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Jurca Alexandru, Kozma Kinga, Bembea Diana. Formă rară de hiperfenilalaninemie- Prezentare de caz. Zilele medicale orădene, ISSN 2068 – 5882, nr. pg 115 - pg. 150, 8-10 octombrie Oradea, România, **2009**.
- C33. Skrypnyk Cristina, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Bembea Marius. Fenotipul plurimalformativ din Boala Amniotică Zilele medicale orădene, ISSN 2068 – 5882, pg 115, 8-10 octombrie Oradea, România, **2009**.
- C34. Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Szilagyi Ariana, Ivașcu Marius. Sindromul Peutz-Jeghers - diagnostic și management. Zilele medicale orădene, ISSN 2068-5882, pg 115 - 153, 8-10 octombrie Oradea, România, **2009**.
- C35. Kozma Kinga, **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Romocea Iuliana, Popa Ana. Considerații pe marginea a 2 cazuri de Sindrom Peutz-Jeghers. Conferința Națională de Genetică Medicală, nr. 36, 24-26 septembrie Sibiu, România, **2009**.
- C36. **Jurca Claudia**, Morava Evva, Werbeck M.M., Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Jurca Alexandru, Kozma Kinga, Bembea Diana. Deficit de tetrahidrobiopterin sintetază (BH4)- Formă rară de hiperfenilalaninemie. Conferința Națională de Genetică Medicală, nr. 28, 24-26 septembrie Sibiu, România, **2009**.
- C37. Skrypnyk Cristina, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Bembea Marius. Secvența Adam- Diagnostic și Management. Conferința Națională de Genetică Medicală, nr. 39, 24-26 septembrie Sibiu, România **2009**.
- C38. Bembea Marius, Todor Călin, Moldovan Corina, Galoș Felicia, **Jurca Claudia**, Bembea Șerban, Skrypnyk Cristina, Kozma Kinga. Teratom gastric imatur- Prezentare de caz- Conferința Națională de Genetică Medicală, nr. 43, 24-26 septembrie Sibiu, România, **2009**.
- C39. Iuhas Oana, **Jurca Claudia**, Skrypnyk Cristina, Kozma Kinga, Bembea Marius. Deformații congenitale craniene. Conferința Națională de Genetică Medicală, nr. 33, 24-26 septembrie Sibiu, România, **2009**.
- C40. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Todor Călin, Bembea Șerban, Miculschi Gabriela, Costea Stela, Moldovan Corina, Ivașcu Gabriel; Tumori congenital solide. Retrospectiva unei serii de 81 cazuri, Al IX Congres Național de Pediatrie, Iași, **2009**.
- C41. Skrypnyk Cristina, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Kozma Kinga, Bartsch Oliver. Sindromul Rubinstein Taybi- de la diagnosticul clinic la cel molecular. A IV-a Conferința Națională de Genetică medicală, 18-22 Septembrie Craiova, România **2008**.
- C42. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Skrypnyk Cristina, Kozma Kinga, Diculescu Mihaela, Bembea Diana, Oana Iuhas. „Particularități clinico evolutive rare în neurofibromatoza de tip I”. A IV-a Conferința Națională de Genetică medicală, 18-22 Septembrie Craiova, România, **2008**.
- C43. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Kozma Kinga, Costea Stela, Jurca Alexandru, Bembea Serban. Statura mică armonioasă în sindroamele dismorfice. A IV-a Conferință Națională de Genetică medicală, 18-22 Septembrie Craiova, România, **2008**.
- C44. Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, **Jurca Claudia**, Vancsik Olga, Iuhas Oana, Harbuz Radu, Kozma Kinga. Considerații privind neconcordanta genotip-fenotip în unele anomalii cromozomiale. Conferința Anuală a Societății Române de Genetică Medicală, 25-27 Mai, Moeciu de Sus, Brașov, România, **2007**.
- C45. Skrypnyk Cristina, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Nagy Corina, Vancsik Olga, Bartsch Oliver, Smeets D., Baumer A., Kress Wolfram. Aportul geneticii în diagnosticul sindroamelor de microdeleție și microduplicație cromozomială, Conferința Anuală a Societății Române de Genetică Medicală, 25-27 Mai, Cheile Grădiștei, pg. 6, **2007**.
- C46. Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, **Jurca Claudia**, Vancsik Olga, Harbuz Radu, Kinga Kozma, Considerații privind neconcordanța genotip-fenotip în unele anomalii cromozomiale Conferința Anuală a Societății Române de Genetică Medicală, 25-27 Mai, Cheile Grădiștei, pg. 7; **2007**
- C47. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Iuhas Oana, Harbuz Radu. Relația fenotip-genotip în sindromul Turner (Observații într-o serie de 28 cazuri) Conferința Anuală a Societății Române de Genetică Medicală, 25-27 Mai, Cheile Grădiștei, pg. 8; **2007**.
- C48. Skrypnyk Cristina, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Neagu Elena, Iancu Daniela, Bărbării Ligia, Rusu Cristina. MLPA în elucidarea diagnosticului genetic al pacienților cu retard mintal Conferința Anuală a Societății Române de Genetică Medicală, 25-27 Mai, pg. 9, Cheile Grădiștei **2007**.
- C49. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Skrypnyk Cristina, Iuhas Oana, Jurca Alexandru. Sindromul Turner: Aspekte ale relației fenotip-genotip; Zilele Medicale Orădene, pg 6, 11-13 oct **2007**.

- C50. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Bembea Diana. Actualități și dificultăți de diagnostic în miopatiile congenitale. Zilele Medicale Orădene, 11-13 oct, pg 69; **2007**.
- C51. Skrypnik Cristina, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Vancsik Olga, Bartsch Oliver, Smeets D, Baumer A., Kress Wolfram. De la diagnosticul clinic la cel molecular în sindroamele de microdeleție și microduplicație cromozomială Zilele Medicale Orădene, 11-13 oct 2007, pg 71
- C52. **Jurca Claudia**, Skrypnik Cristina, Iuhas Oana, Harbuz Radu, Kozma Kinga, Bembea Marius. Caz rar de distrofie musculară progresivă Duchenne la fetiță-prezentare de caz. Zilele medicale orădene, 11-13 octombrie Oradea, România, **2007**.
- C53. Skrypnik Cristina, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Harbuz Radu, Neagu Elena, Iancu Daniela, Bărbării Ligia, Rusu Cristina. Testul MLPA în evaluarea diagnostică a pacienților cu retard mintal Zilele Medicale Orădene, pg 7111-13 oct **2007**.
- C54. **Jurca Claudia**, Bembea Marius. Alternative terapeutice în tulburările genetice. Al II-lea Congres Național de Genetică Medicală Cluj-Napoca **2006**.
- C55. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Băloiu Daniel, Dobjanski Andi; Efectul Gonadotrofinei corionice (Pregnyl®) în tratamentul criptorhidiei; Al II-lea Congres Național de Genetică Medicală Cluj-Napoca **2006**
- C56. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Jurca Alexandru, Bembea Diana. Hemangioamele la copil. Al II-lea Congres Național de Genetică Medicală Cluj-Napoca 2006
- C57. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Skrypnik Cristina, Vancsik Olga, Iuhas Oana, Harbuz Radu. Aportul unui cabinet județean de genetică medicală în cunoașterea și dispensarizarea morbidității de referință – 22 ani de experiență în județul Bihor. Al II-lea Congres Național de Genetică Medicală Cluj-Napoca, **2006**
- C58. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Diculescu Mihaela, Romocea Iuliana. Complexul Dandy-Walker. Considerații clinice și genetice pe marginea a 3 cazuri. Al II-lea Congres Național de Genetică Medicală Cluj-Napoca, **2006**
- C59. Skrypnik Cristina, Vancsik Olga, **Jurca Claudia**, Iuhas Oana, Harbuz Radu., Bembea Marius. 20 de ani de experiență în analiza clinică și genetică a anomalialor cromozomiale. Al II-lea Congres Național de Genetică Medicală Cluj-Napoca, **2006**
- C60. Bembea Marius, Vancsik Olga, Skrypnik Cristina, **Jurca Claudia**, Todor Călin, Bembea Șerban. Malformații ano-rectale și singulare- Studiu retrospectiv într-o serie de 21 cazuri. Al II-lea Congres Național de Genetică Medicală Cluj-Napoca, **2006**
- C61. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Harbuz Radu, Jurca Alexandru, Iuhas Oana; Aspecte clinico-imaginistice în Complexul Dandy-Walker; Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, ediția XVI-a, **2006**
- C62. Iuhas Oana, **Jurca Claudia**, Bembea M, Bembea Ș. Harbuz R., Radu Carmen, Osiceanu A; Sindromul Goldenhar- prezentare de caz; Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, ediția XVI-a, **2006**
- C63. Bembea Marius, Spineanu Radu, **Jurca Claudia**, Vancsik Olga, Heredea Liliana; Obezitatea în sindroamele plurimalformativ; Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, ediția XVI-a, 2006
- C64. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Harbuz Radu, Jurca Alexandru, Iuhas Oana, Aspecte clinico-imaginistice în complexul Dandy-Walker, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XIII, Universitatea din Oradea, **2006**
- C65. Iuhas Oana, **Jurca Claudia**, Bembea M., Bembea Ș, Harbuz R., Radu Carmen, Osiceanu A Sindromul Goldenhar-prezentare de caz Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XIII, Universitatea din Oradea,**2006**
- C66. Skrypnik Cristina, Baumer Alexandra, Bembea Marius, **Jurca Claudia** Corelație fenotip-genotip în sindromul Bechwith-Wiedemann Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XIII, Universitatea din Oradea, **2006**
- C67. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Bembea Șerban. Particularități evolutive ale hemangioamelor la copil Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XIII, Universitatea din Oradea, **2005**
- C68. Bembea Marius, Balint Alina, **Jurca Claudia**, Bembea Diana. Microcefalia familială și sindromatică Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XIII, Universitatea din Oradea, 2005
- C69. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Bembea Șerban. Eficacitatea tratamentului cu Norditropin la copiii cu nanism hipofizar Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XIII, Universitatea din Oradea, **2005**
- C70. Skrypnik Cristina, Vancsik Olga, **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Vancsic Ioan., Probleme diagnostice în ihtioza congenitală Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XIII, Universitatea din Oradea, **2005**

- C71. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Vancsik Olga, Bembea Melania, Mițisor Oana. Abordarea diagnosticului în bolile genetice cu obezitate, Al VI-lea Congres Național de Pediatrie, Constanța, **2003**
- C72. Bembea Marius, Jurca Claudia, Mițisor Oana, Skrypnyk Cristina, Vancsik Olga, Straciuc Oreste. Hidrocefalia – aspecte morfo-clinice particulare Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XIII, Universitatea din Oradea, **2003**
- C73. Skrypnyk Cristina, Bartsch Oliver, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Vancsik Olga, Mițisor Oana Retinoblastom, pinealom, microsomie la un copil cu deleție RB1 – 13q14, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XIII, Universitatea din Oradea, **2003**
- C74. Bembea Marius, Vancsik Olga, **Jurca Claudia**. Implicații bioetice ale sfatului genetic; Primul Congres Național de Genetică Medicală, Oradea, **2002**
- C75. Bembea Marius, Vancsik Olga, Skrypnyk Cristina, **Jurca Claudia**, Mitișor Oana, Curteanu Gavril, Spineanu Radu, Ritli Ladislau, Cighir Adriana, Tudusciuc Dana, Nagy Corina; Factorii genetici ai obezității; Primul Congres Național de Genetică Medicală, Oradea, **2002**
- C76. Mitișor Oana, Jurca Alexandru, Straciuc Oreste, Vancsik Olga, Florea Octavian, Jurca Claudia, Nagy Corina, Bembea Marius. Anomalii structurale în sindromul alcoolic fetal; Primul Congres Național de Genetică Medicală, Oradea, **2002**
- C77. Porumb Maria, Bembea Marius, Praja Maria, **Jurca Claudia**; Afectarea mușchiului cardiac în boala Duchenne. Primul Congres Național de Genetică Medicală, Oradea, **2002**
- C78. Suciu Ramona, Szabo Otelia, Curteanu Gavril, **Jurca Claudia**, Bembea Marius. Incidența și complicațiile anomalilor de tub neural la populația infantilă a jud. Bihor (studiu retrospectiv pe 20 ani), (studiu retrospectiv pe 20 ani), Primul Congres Național de Genetică Medicală, Oradea **2002**
- C79. Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Barbu Marin, Bembea Melania, Mangra Aurelia. Osteocondrodisplazii cu statură mică, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XI-a, Oradea, **2001**
- C80. Bembea Marius, Porumb Maria, Popa Ana, **Jurca Claudia**, Barbu Marin, Galoș Felicia. Detresa respiratorie neo-natală având ca determinism hernia diafragmatică, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XI-a, Oradea, **2001**
- C81. **Jurca Claudia**, Șchiopu Valentina, Bembea Marius, Kecskemeti Stefan., Vancsik Olga, Skrypnyk Cristina. Popescu Calin. Particularități de comportament în sindromul Turner, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XI-a, Oradea, **2001**
- C82. Skrypnyk Cristina, Vancsik Olga, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Vancsik Ioan. Nanisme asociate cu microcefalie și profil de pasare, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XI-a, Oradea, **2001**
- C83. Porumb Maria, Popa Ana, Bembea Marius, **Jurca Claudia**, Porumb Șerban, Bembea Șerban. Rolul participării cardiace în evoluția și prognosticul herniei diafragmatice congenitale, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. XI-a, Oradea, **2001**
- C84. Bembea Marius, **Jurca Claudia**. Noi opțiuni reproductive în eșecurile reproducerii, Simpozionul Internațional de Bioetică, Ed. II-a, Oradea – Băile Felix, **2001**
- C85. Ifrim Mircea, Bembea Marius, Curteanu Gavril, Ritli Ladislau, Spineanu Radu, **Jurca Claudia**. Conotații bioetice în reforma hospitalieră, Simpozionul Internațional de Bioetică, Ed. II-a, Oradea – Băile Felix, **2001**
- C86. Bembea Marius, Vancsik Olga, Bembea Șerban, **Jurca Claudia**. Sindromul Alport. Considerații clinico-genetice pe marginea unui caz familial, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. X-a, Oradea, **2000**
- C87. **Jurca Claudia**, Bembea Marius, Vancsik Olga, Skrypnyk Cristina. Particularități clinice într-un caz rar de sindrom Rubinstein Taybi, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. X-a, Oradea, **2000**
- C88. Praja Maria, **Bembea Marius.**, Berechi Eniko, Cladovan Claudia. Un caz de boală Recklinghausen la copil, Sesiunea Anuală de Comunicări Științifice, Ed. X-a, Oradea, **2000**
- C89. Bembea Marius, Vancsik Olga, **Benchea Claudia**, Skrypnyk Cristina, Ciuchină Septimiu, Todor Valeria. Cauze genetice ale falimentului creșterii intrauterine, Simpozion Județean de Demografie, Ed. IX-a, Oradea, **1999**

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

**B. Obținute prin competiție pe bază de contract/grant naționale**

- B1. Grantul CNCSIS 821/2007-2009-;"Diversitatea haplotipurilor Y în izolate din județul Bihor", 7 membri, valoare 189000 RON, coordonator grant, Prof. Dr. Marius Bembea, Universitatea din Oradea, Facultatea de Medicina si Farmacie, Disciplina de Genetică. **Membru** în echipa de cercetare.
- B2. Fondul Social European. Programul Operațional Capital Uman 2014-2020 | Cod SMIS 2014+ 106519. Axa prioritara 4: Incluziunea socială și combaterea sărăciei. Obiectiv specific 4.8: Îmbunătățirea nivelului de competențe al profesioniștilor din sectorul medical. Titlul proiectului: „Personal specializat pentru un sistem de sănătate modern!” **Formator**.

**C. Contracte de cercetare cu mediul socio-economic**

- C1. Post marketing Surveillance to monitor the long – term safety and efficacy of Omnitrope in children and adolescents SANDOZ-PATRO Children; Nr. Protocol: EP00-501; **investigator** 2011-2020
- C2.** Contract de cercetare cu mediul socio-economic nr. 39 din 16.11.2016 Consangvinizarea în familiile de rromi din județul Bihor- **director de proiect**.

**7. Recunoasterea prestigiului științific**

**F. Premii:**

- F1.** Premiul I la Sesiunea Postere în cadrul Congresului Național de Genetică, Cluj Napoca, 2006
- F2.** Premiul I. Cel mai bun poster prezentat în cadrul celui de-al II-lea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională, Sibiu, 2009.
- F3.** Premiul I la Sesiunea Postere în cadrul Congresului Național de Genetică, Timișoara, 2010
- F4.** Mențiune la sesiunea postere; A VI Conferință Națională de Genetică, Iași, Octombrie, 2012

**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
- G5. Uniunea Medicală Balcanică

Data **30.07.2021**

Semnătura