

INFORMAȚII PERSONALE



Farcaș Simona Sorina

📍 Piata Eftimie Murgu, nr 2.Timisoara,RO-300041

✉ sfarcas2004@yahoo.com

Sexul Feminin | Data nașterii 05/11/1976 | Naționalitatea Romana

EXPERIENȚA PROFESIONALĂ

- 2013-prezent **Sef de lucrari**
Departamentul 2,Disciplina Genetica,Universitatea de Medicina si Farmacie „Victor Babes” Timisoara, Pta Eftimie Murgu Nr 2, Timisoara, RO-300041
[sectorul de activitate](#)
 - Activitati didactice specifice
- 2012-prezent **Medic primar genetica medicala**
Spitalul Clinic Municipal de Urgenta Timisoara, Str Hector, Nr 1, Timisoara
[sectorul de activitate](#)
 - Activitate medicala, Laborator Genetica Medicala
- 2007-2012 **Medic specialist genetica medicala**
Spitalul Clinic Municipal de Urgenta Timisoara, Str Hector, Nr 1, Timisoara
[sectorul de activitate](#)
 - Activitate medicala, Laborator Genetica Medicala
- 2007-prezent **Asistent universitar**
Departamentul 2,Disciplina Genetica,Universitatea de Medicina si Farmacie „Victor Babes” Timisoara, Pta Eftimie Murgu Nr 2, Timisoara, RO-300041
[sectorul de activitate](#)
 - Activitati didactice specifice
- 2003-2007 **Preparator universitar**
Departamentul 2,Disciplina Genetica,Universitatea de Medicina si Farmacie „Victor Babes” Timisoara, Pta Eftimie Murgu Nr 2, Timisoara, RO-300041
[sectorul de activitate](#)
 - Activitati didactice specifice
- 2004-2009 **Doctorand**
Departamentul Obstetrica Ginecologie, Disciplina Obstetrica Ginecologie III,Universitatea de Medicina si Farmacie „Victor Babes” Timisoara, Pta Eftimie Murgu Nr 2, Timisoara, RO-300041
[sectorul de activitate](#)
 - Activitati didactice specifice

EDUCAȚIE ȘI FORMARE

- 24.02.2003-24.02.2005, OMS
70/24.01.2008 **Medic rezident**
Spitalul Clinic Municipal de Urgenta Timisoara, Str Hector, Nr 1, Timisoara
 - Genetica medicala
- 01.01.2003 – 24.02.2003 **Medic stagiar**
Spitalul Clinica de Obstetrica Ginecologie, „Dumitru Popescu”, Timisoara
 - Obstretica ginecologie
- Decembrie 2009 **Doctor in Stiinte Medicale, OMECI 3492/23.03.2010**
Departamentul Obstetrica Ginecologie, Disciplina Obstetrica Ginecologie III,Universitatea de Medicina si Farmacie „Victor Babes” Timisoara

- Titlul tezei de doctorat: „Studiul anomaliilor cromozomiale decelabile la cuplurile cu eșec de reproducere”
- 1996-2002 **Diploma de Licență, nr 392/20.11.2002**
 Facultatea de Medicina, Universitatea de Medicina și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara
 - Medicina Generală
- 1991-1995 **Diploma bacalaureat**
 Liceul Colegiul „C.D. LOGA” Timișoara
 - Profil chimie biologie

COMPETENȚE PERSONALE

Limba maternă Limba română

Alte limbi străine cunoscute

	INTELEGERE		VORBIRE		SCRIERE
	Ascultare	Citire	Participare la conversație	Discurs oral	
Limba engleză	C1	B2	B2	B2	B2
Evaluare realizată în cadrul catedrei de limbi străine UMFT					
Limba franceză	A2	A2	A2	A2	A2
Autoevaluare					

Niveluri: A1/2: Utilizator elementar - B1/2: Utilizator independent - C1/2: Utilizator experimentat
 Cadrul european comun de referință pentru limbi străine

Competențe de comunicare

Spirit de echipă

Capacitate de adaptare la noi condiții de lucru, capacitate de comunicare și interrelaționare cu persoane din medii diferite

Competențe organizaționale/manageriale

Inițiativă și capacitate organizatorică

Competențe informatice

Cunoștințe de utilizare a calculatorului (Microsoft Office: Word/Excel/Power-Point)

Alte competențe

1. Participat la „Curs practic de citogenetică umană”, organizat în perioada 21.06-01.07.2004 la I.N.C.D. Victor Babeș, București.
2. Participat la Curs de pregătire teoretică și practică a personalului didactic Nr16/02.07.2004
3. Participat la cursul cu titlul Retardul mental-handicap în patologia pediatrică
4. Participare la cursul „Managementul proiectelor de cercetare științifică medicală și farmaceutică. 15 martie- 22 aprilie 2005, Timișoara.
5. Participarea la al 4-lea Curs German-Roman de genetică medicală. Oradea, 21-24 aprilie 2005.
6. Participare la cursul cu titlul „Deficiențe de sexualizare” desfășurat în perioada 15-20.05.2007 UMFT Victor Babeș Timișoara.
7. Participare la cursul cu titlul “Tulburările legate de consumul de alcool, o problemă de sănătate publică” desfășurat în Timișoara, în data de 16 noiembrie 2007.

8. Participare la cursul cu titlul "Coordonate de expunere ambientală la substanțe toxice" desfășurat la Timișoara, în data de 13 noiembrie 2008.
9. Participarea la al 5-lea Curs German-Roman de genetică medicală. Oradea, 14-17 aprilie 2008.
10. Participare la Molecular Cytogenetics techniques using in situ hybridization. 21-23 mai 2008 Timișoara.
11. Participare la cursul cu titlul "Gene microarray baza și avansat" organizat de
12. Institutul Oncologic Prof. Dr. I. Chiricuța Cluj Napoca în perioada 21-26 mai 2012
13. Participare la cursul de formator cod COR 241205 desfășurat în perioada 01.08.2011-21.10.2011 nr.30/112/10.07.2008

Participări în calitate de lector la cursuri postuniversitare

Abordarea interdisciplinară a bolilor genetice rare, Timișoara 20-22 septembrie 2010. Conferința Internațională de Sănătate Reproductivă Umană cu tema "Sarcina normală și patologică" desfășurată în Timișoara, în perioada 26-28 noiembrie 2010.

Permis de conducere ▪ B

INFORMATII SUPLIMENTARE

Starea civilă: Casătorită

Apartenența la organizații profesionale:

- Membru al European Cytogeneticist association (E.C.A.)
- Membru al Societății Europene de Genetică
- Membru al Societății Române de Genetică

Contribuții științifice relevante:

- Articole publicate în reviste cotate ISI =5
- Articole publicate în reviste indexate BDI= 9
- Articole publicate în reviste recunoscute CNCSIS B+ =4
- Articole publicate în reviste recunoscute CNCSIS B = 6
- Lucrări prezentate la conferințe/congrese internaționale = 71
- Cursuri, monografii, Capitole în cărți=9

Experiența în proiecte de cercetare:

- Membru în echipa de cercetare- Titlul proiectului: Creșterea capacității administrative și a performanței instituționale în domeniul cercetării medicale a UMF Vivitor Babeș din Timișoara Proiect nr.808/13060 .Contract nr.202/15.07.2010

ANEXE

I. TEZA DE DOCTORAT

Titlul tezei de doctorat: Studiul anomaliilor cromozomiale decelabile la cuplurile cu eșec de reproducere, Coordonator științific: acad. Prof. Dr. Munteanu Ioan, Universitatea De Medicină Și Farmacie "Victor Babeș" Timișoara

II. MONOGRAFII/CĂRȚI ÎN EDITURI CUNOSCUTE

1. Elemente de Genetică Medicală V. Belengeanu, M. Puiu, D. Stoicănescu, C. Gug, M. Mihăescu, **S. Farcaș**, C. Popa, M. Stoian, Ed. Orizonturi Universitare Timișoara, 2006.
2. De la fundamental la aplicativ în genetica stomatologică. Valerica Belengeanu, Florica Glavan, Dorina Stoicănescu, Noemi Meszaros, Nicoleta Andreescu, Cristina Bratu, Monica Stoian, **Simona Farcaș**, Cristina Popa, Dragos Belengeanu Mihaita Opriteșcu. Editura Eurostampa, ISBN 978-973-687-676-9, Timișoara 2008.
3. Aplicații practice în genetica medicală, ed.I Valerica Belengeanu, Maria Puiu, Dorina Stoicănescu, Cristina Gug, Mirela Mihaescu, **Simona Farcaș**, Cristina Popa Monica Stoian, Nicoleta Andreescu Noemi Meszaros. Editura Eurostampa, ISBN 978-973-687-676-9. Timișoara 2008.
4. Aplicații practice în genetica medicală, ed.II revizuită Valerica Belengeanu, Maria Puiu, Dorina Stoicănescu, Cristina Gug, Mirela Mihaescu, **Simona Farcaș**, Cristina Popa Monica Stoian, Nicoleta Andreescu Noemi Meszaros. Editura Eurostampa, ISBN 978-973-687-762-9. Timișoara 2008.
5. Aplicații practice în genetica medicală, ed.III revizuită Valerica Belengeanu, Maria Puiu, Dorina Stoicănescu, Cristina Gug, Mirela Mihaescu, **Simona Farcaș**, Cristina Popa Monica Stoian, Nicoleta Andreescu Noemi Meszaros Editura Eurostampa, ISBN 978-973-687-915-9. Timișoara 2009.
6. Genetică Stomatologică - Baze teoretice și clinice. Valerica Belengeanu, Dorina Stoicănescu, Noemi Meszaros, Nicoleta

- Andreescu, Monica Stoian, **Simona Farcaș**, Cristina Bratu, Malina Popa, Cristina Popa, Dragoș Belengeanu, Stefania Dinu. Editura Eurostampa, ISBN 978-606-569-152-0, 2010.
7. Genetica medicală în practica clinică. Valerica Belengeanu, Maria Puiu, Dorina Stoicănescu, Cristina Gug, **Simona Farcaș**, Cristina Popa Monica Stoian, Nicoleta Andreescu Noemi Meszaros. Eurostampa Publishing, ISBN 978-606-569-213-8. Timisoara 2011.
 8. Genetica anomaliilor dento-maxilo-faciale. Puiu Maria, Stoicanescu Dorina, Gug Cristina, Popa Cristina, **Farcaș Simona**, Andreescu Nicoleta, Meszaros Noemi, Stoian Monica. Editura Victor Babes, Timisoara, 2012. ISBN 978-606-8054-94-0
 9. Studiul anomaliilor cromozomiale decelabile la cuplurile cu eșec de reproducere. **Simona Sorina Farcaș** Editura Eurostampa, ISBN:978-606-569-469-9. Timisoara 2012
 10. Genetica medicala – caiet lucrari practice. Puiu Maria, Stoicanescu Dorina, Gug Cristina, Popa Cristina, **Farcaș Simona**, Andreescu Nicoleta, Adela Emandi-Chirita, Corina Pienar, Meszaros Noemi. Editura Eurostampa, 2013.

III. ARTICOLE PUBLICATE IN REVISTE DE SPECIALITATE

▪ Lucrari ISI (indexate în baze de date sau reviste cu factor de impact)

1. Ambras Syndrome: report on two affected siblings with no prior history. Valerica Belengeanu, Kinga Rozsnyai, **Simona Farcaș**, Alina Belengeanu, Mariana Bănățeanu, Cristina Gug; Clinical Dysmorphology, octombrie 2004, 13(4):265-7.
2. Bindewald Syndrome: Tetralogy of Fallot, Large Ears, Severe Growth and Mental Retardation. Valerica Belengeanu, Kinga Rozsnyai, **Simona Farcaș** și Adrian Lăcătușu. American Journal of Medical Genetics. Feb 1, 2005;132A(4):445-6.
3. Familias transmission of a dysmorphic syndrome: a variant example of Kabuki Syndrome. Valerica Belengeanu, Kinga Rozsnyai, **Simona Farcaș** I.Velea and J.P.Fryns. Publicat în Genetic counseling. Vol. 6. Nr.2/2005 pp.167-171.
4. Lethal evolution of a newborn with consistent Features of hydroletharus syndrome –Romanian patient. V. Belengeanu, H. Viskari, J. Tallila, J. Lahtela, **S. Farcaș**, N. Andreescu, M. Stoian, C.L. Bohiltea, and J.P. Fryns. Genetic Counseling, Vol. 22, No 3, 2011, pp 293-304.
5. The heterogeneity of craniofacial morphology in Prader–Willi patients. D. Belengeanu, Cristina Bratu, Monica Stoian, A. Motoc, Eli Ormerod, Angela Codruța Podariu, **Simona Farcaș**, Nicoleta Andreescu. Rom J Morphol Embryol 2012, 53(3):527–532.
6. Structural chromosomal anomalies detected by prenatal genetic diagnosis: our experience SIMONA FARCAȘ, C.D. CRIȘAN, NICOLETA ANDREESCU*, MONICA STOIAN, A. G. M. MOTOC, Rom J Morphol Embryol 2013, 54(2):377–383 7. A de novo 2.3Mb deletion in 2q24.2q24.3 in a 20-month-old developmentally delayed girl. Belengeanu V, Gamage TH, **Farcaș S**, Stoian M, Andreescu N, Belengeanu A, Frengen E, Misceo D. Gene 2014 Apr 10;539(1):168-72

▪ Lucrari indexate BDI

1. Metaphase FISH studies in two cases of atypical Down syndrome. Valerica Belengeanu, Kinga Rozsnyai, Cristina Gug, **Simona Farcaș**, Alina Belengeanu, Mirela Mihăescu; Timișoara Medical Journal. Aprilie-iunie, 2005, vol.55, nr. 2.
2. Partial duplication (1) (22. 1p31.1) – report on a boy with mental retardation, abnormal genitalia and absent patellae. Valerica Belengeanu, Kinga Rozsnyai, Cristina Gug, Alina Belengeanu, **Simona Farcaș**; Timișoara Medical Journal, July-september, 2005, vol.55, nr.3.
3. FISH analysis, essential test for diagnosis elucidation in two clinically resembling genetic syndrome: Rett and Angelman Syndromes. V. Belengeanu, D. Stoicanescu, K. Rozsnyai, **S. Farcaș**, A. Belengeanu. ; Timișoara Medical Journal, Octombrie – Decembrie, 2006, vol 56, nr 4.
4. Role of Chromosomal translocations in recurrent spontaneous abortion. **S. Farcaș**, V. Belengeanu, C. Popa, D. Stoicanescu, M Stoian, M Veliscu, I Munteanu. Publicata in Timisoara Medical Journal, April-September 2007, vol 57, nr. 2.
5. Analyses of numerical aberrations of chromosome 17 and TP53 gene deletion/amplification in human oral squamous cell carcinoma using dual-color fluorescence in situ hybridization Noemi Meszaros, Dragoș Belengeanu, Dorina Stoicănescu, Nicoleta Andreescu, **Simona Farcaș**, Monica Stoian, Mariana Cevei. Analele Universitatii din Oradea, Fascicula de Biologie TOM XVII/1, 2010, pag. 142-146, ISSN 1224-5119
6. Risk Assessment Program for fetal aneuploidies at the Municipal Clinical Emergency Hospital in Timisoara. D. Navolan, I. Ciohat, **S. Farcaș**, V. Dumitrascu, C. Gug, M. Puiu, V. Belengeanu. Publicat in TMJ, January-june, 2011, volume 61, no.1-2.
7. Unbalanced karyotype in a human foetus due to a recurrent familial translocation. Nicoleta Andreescu, Dorina Stoicănescu, Alina Belengeanu, **Simona Farcaș**, Cristina Popa, Monica Stoian, Valerica Belengeanu. Analele Universității din Oradea - Fascicula Biologie, Tom. XVII / 1, 2010, pp. 9-13.
8. Cytogenetic implications in reproductive failure and prenatal diagnosis. **S. Farcaș**, R. Muntean, C. Crisan, F. Dorneanu, D. Chiriac, D. Navolan, E. Bernad, V. Belengeanu, M. Stoian. Publicata in TMJ, volume 61, supplement 2/2010.
9. Conventional and molecular cytogenetic analysis of chorionic villi (cvs- our experience). N. Andreescu, R. Muntean, **S. Farcaș**, M. Stoian, V. Belengeanu, E. Bernad, I. Cioata. Publicata in TMJ, volume 61, supplement 2/2010.

▪ Lucrari CNCSIS B+

1. Nijmegen breakage syndrome –clinico-cytogenetic pattern. Eli Ormerod, Valerica Belengeanu, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, **Simona Farcaș**, Cristina Popa, Mariana Banateanu, Alina Belengeanu. Jurnalul Pediatrului, Year XII, Vol. XII, Nr. 45-46, January-June 2009. B
2. Lejeune syndrome-a microdeletion syndrome-case report. Monica Stoian, Valerica Belengeanu, **Simona Farcaș**, Nicoleta Andreescu, Cristina Popa, Marioara Boia, Mihaita Opritescu, Eli Ormerod. Jurnalul Pediatrului, vol. XII, Nr. 47-48, July-December 2009.

3. Trisomy 8 mosaicism with atypical phenotypic features. Valerica Belengeanu, Marioara Boia, **Simona Farcaș**, Cristina Popa, Monica Stoian, Alina Belengeanu, Nicoleta Andreescu, Philippe Vago, Carole Goumy. Jurnalul Pediatrului – Year XIII, Vol. XIII, Nr. 51-52, july-december 2010, pg. 36-39, ISSN 2065-4855.
4. Variable prognosis in trisomy 18 (Edwards Syndrome) -3 clinical cases presentation **Simona Farcaș**, Valerica Belengeanu, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Dragos Belengeanu, Marioara Boia. Jurnalul Pediatrului-Year XVI, Vol. XVI, Nr. 61-62, january-june 2013. ISSN 2065-4855.
5. Dobrescu AI, Cosma M, Andreescu N, **Farcaș S**, Puiu M. Prader Willi Like syndrome- the new medical challenge Jurnalul Pediatrului Jurnalul Pediatrului, 2014, XVII(67-68):20-24.
6. Mirela Cosma, **Simona Farcaș**, Nicoleta Andreescu*, Ciprian Doru Crisan, Octavia Cionca, Maria Puiu Correlations Between Heteromorphic Chromosomal Variants And Infertility Medicine In Evolution Volume Xx, No. 2, 2014.
7. Mirela Cosma, **Simona Farcaș**, Monica Stoian, Daniela Amzar, Nicoleta Andreescu*, Maria Puiu Male Infertility-Cytogenetic Findings In A Cohort Of Patients From Western Part Of Romania Medicine In Evolution Volume Xx, No. 3, 2014