




INFORMAȚII PERSONALE



CRISTINA ANNEMARI POPA

 Timisoara (România)
 0040723020060
 dr.popacristina@gmail.com

EXPERIENȚA PROFESIONALĂ

Sept 15–Prezent

Medic Primar

Spitalul Clinic de Urgenta pentru Copii "Louis Turcanu", Timisoara (România)

Citogenetică clasică și moleculară (FISH) în hemopatii, cromozomopatii, boli genetice rare

Activitate de cercetare în domeniul oncologiei pediatrice

Iul 13–Prezent

Sef Lucrari

Universitatea de Medicină și Farmacie "Victor Babeș", Timisoara (România)

Activitate didactică și cercetare

Iul 09–Aug 15

Medic Specialist

Spitalul Clinic de Urgenta pentru Copii "Louis Turcanu", Timisoara (România)

Citogenetică clasică și moleculară (FISH) în hemopatii, cromozomopatii, boli genetice rare

Activitate de cercetare în domeniul oncologiei pediatrice

Mar 07–Iun 13

Asistent Universitar

Universitatea de Medicină și Farmacie "Victor Babeș", Timisoara (România)

Activitate didactică și cercetare

Analize citogenetice

Iul 04–Iun 09

Medic Rezident

Universitatea de Medicină și Farmacie "Victor Babeș", Timisoara (România)

Diagnostic, analize specifice și sfat genetic în bolile genetice

Mar 04–Feb 07

Preparator Universitar

Universitatea de Medicină și Farmacie "Victor Babeș", Timisoara (România)

Activitate didactică și cercetare

Analize citogenetice

Ian 04–Feb 04

Medic Stagiari

Spitalul Clinic Municipal de Urgenta, Timisoara (România)

Activitate medicala

EDUCAȚIE ȘI FORMARE

- Sept 15 **Medic Primar Genetica Medicala - Certificat Nr. 10273/07.09.2015**
Ministerul Sanatatii (România)
- Mai 14 **Modul Pedagogic Nivel II, Departamentul pentru Pregătirea Personalului Didactic, Certificat absolvire, Serie și Număr X 0020333**
Universitatea Eftimie Murgu, Resita (România)
- Iun 11 **Doctor în Medicină - Serie și Număr Diplomă - H 0004925**
Universitatea de Medicină și Farmacie "Victor Babeș", Timisoara (România)
- Iul 09 **Medic Specialist Genetica Medicala - Serie și Număr Diplomă - S1 002430**
Ministerul Sanatatii (România)
- Iun 06 **Modul Pedagogic Nivel I, Departamentul pentru Pregătirea Personalului Didactic, Certificat absolvire, Serie și Număr E 0022899**
Universitatea de Vest, Timisoara (România)
- Sept 03 **Doctor-Medic, Serie și Număr Diplomă - U 0083552U**
Universitatea de Medicină și Farmacie "Victor Babeș", Timisoara (România)
- Iul 97 **Diploma de Bacalaureat, Serie si Numar Diploma U0083552**
Colegiul Banatean, Timisoara (România)

COMPETENȚE PERSONALE

Limba(i) maternă(e) română

Limbile străine

	ÎNȚELEGERE		VORBIRE		SCRIERE
	Ascultare	Citire	Participare la conversație	Discurs oral	
engleză	B2	B2	B2	B2	B2

Niveluri: A1 și A2: Utilizator elementar - B1 și B2: Utilizator independent - C1 și C2: Utilizator experimentat
 Cadrul european comun de referință pentru limbi străine

Competențele digitale

AUTOEVALUARE				
Procesarea informației	Comunicare	Creare de conținut	Securitate	Rezolvarea de probleme
Utilizator experimentat	Utilizator experimentat	Utilizator independent	Utilizator independent	Utilizator independent

Competențele digitale - Grilă de auto-evaluare

Permis de conducere B

INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Cursuri postuniversitare

1. Dezvoltarea competențelor în transplant – Transplantul de celule stem hematopoietice, 2015
2. Noutăți în imunohistochimie, FISH and CISH – Metode și interpretare, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2012
3. Profilul morfologic și imunohistochimic al adenoamelor hipofizare, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2012
4. Education and training, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2011
5. Trainer Education and training, 2011, Top Media
6. Prime Course For Medical Educators. Energising the teacher- student relationship, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2010
7. Curs practic de Real-Time PCR, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2009
8. Actualități în diagnosticul și îngrijirea bolnavilor cu sindrom Prader Willi, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2009
9. Curs ecografie musculo-scheletală, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2009
10. Curs practic de FISH, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2008
11. Perspective ale tratamentului anti-TNF în BIM1, 2006, București
12. Putere și eficiență în tratamentul afecțiunilor musculo-scheletale, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2006
13. Managementul Proiectelor de Cercetare Științifică Medicală și Farmaceutică, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2005
14. Curs de pregătire teoretică și practică a personalului didactic, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2005
15. Retardul mental-handicap în patologia pediatrică, Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara, 2004

Proiecte de cercetare

1. Screeningul bolilor metabolice la nou născut și diagnostic molecular genetic al bolilor ereditare: realizarea de infrastructură euroregională - Screengen, 2011-2012
2. Corelarea aspectelor clinice, genetice și epigenetice implicate în etiologia sindroamelor Prader Willi/Angelman: model de abordare multidisciplinară a bolilor rare în România, PNCD, Program Parteneriate, contract 42113, 2008-2011

Articole (extenso) publicate în reviste cotate ISI

1. De novo unbalanced translocation t(15;22) (q26.2;q12) with velo cardio facial syndrome: A case report and review of the literature - Cristina Gug, Delia Huțanu, Monica Vaida, Gabriela Doroș, Cristina Popa, Ramona Stroescu, Gheorghe Furău, Cristian Furău, Laura Grigoriță, Ioana Mozos - Experimental and Therapeutic Medicine, DOI:10.3892/etm.2018.6609
2. The impact of immunological and biomolecular investigations on the outcome of children with acute lymphoblastic leukemia - experience of Illrd Paediatric Clinic Timisoara - Cristian Jinca, Carmen Angela Maria Petrescu, Estera Boeriu, Andrada Oprisoni, Loredana Balint-Gib, Mihaela Baica, Cristina Popa, Nicoleta Andreescu, Margit Serban, Emilia Ursu, Smaranda Arghirescu - Revista Română de Medicină de Laborator Vol. 26, Nr. 1, Ianuarie, 2018, pag 77-85 DOI:10.1515/rllm-2017.0029
3. Cosmin Arsene, Otilia Zarnescu, Maria Puiu, Gabriela Anton, Anca Botezatu, Cristina Popa and Natalia Cucu, Epigenetic approach of Prader-Willi syndrome diagnosis in Romanian population, Romanian Biotechnological Letters, Vol. 17, No. 6, pag. 7846-7852, 2012 (ISI FI 0,349)
4. Puiu M, Pienar C, Chirita Emandi A, Arghirescu S, Popa C, Micle I, A Case of Antley Bixler Syndrome: Diagnosis and Outcome, Acta Endocrinologica (Buc) 2012, Vol. VIII, Nr. 3, pag. 479-484 doi: 10.4183/aeb.2012.479 (ISI FI 0.183)

Articole (extenso) publicate în reviste naționale recunoscute

1. Dan Surducă, Dan Nemeș, Mihai Drăgoi, Daniel Popa, Elena Amăricăi, Cristina Popa, A thorough research regarding the effectiveness of medical rehabilitation treatment by using medical and economic indicators, Medicine in evolution, Volume XIX, Nr. 3, 2013, Timișoara, Romania, ISSN 2065-376X, pag 477-482
2. Dan Surducă, Dan Nemeș, F.Hut, Felicia Andrei, Roxana Folescu, Cristina Popa, The Biomechanic Improvement of Joints Involved in Gait by Increasing of Medical Rehabilitation

Treatment Efficiency, Revista romana de Anatomie functionala si clinica, macro- si microscopica si de Antropologie, Editura „ Gr.T.Popa" Iasi, volumul XII, nr. 2, 2013, pag.190-195

3. Corina Pienar, Maria Puiu, Adela Chirita Emandi, Simona Dumitriu, Cristina Popa, Iulia Jurca-Simina, Ioana Micle, Smaranda Arghirescu, Childhood obesity: between nature and nurture, Jurnalul Pediatruului, Year XVI, vol XVI, nr. 61-62, january-june 2013
4. Popa Cristina, Arghirescu Smaranda, Surducan Dan, Popa Daniel, Translocation encountered in leukemias according to classic and molecular (FISH) cytogenetic, Medicine in evolution, Vol. XVII, Nr. 4, pag. 634-640, 2012
5. Cristina A.Popa, Hortensia Ioniță, Nicoleta Andreescu, Alina Belengeanu: Philadelphia chromosome in acute leukemia, Medicine in evolution, Vol. XVI, Nr. 2, pag. 93-97, 2010
6. Cristina Popa, Hortensia Ioniță, D.Surducan, Numeric chromosomal changes of the small acrocentrics in acute leukemia publicat în Jurnalul Pediatruului, Year XIII, vol. XIII, Nr. 49-50, ianuarie-iunie, pag. 36-38, 2010
7. Nicoleta Andreescu, Dorina Stoicanescu, Alina Belengeanu, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian, Valerica Belengeanu, Unbalanced Karyotype in a human foetus due to a recurrent familial translocation publicat în Analele Universității din Oradea-Fascicula Biologie, Tom. XVII/2010, pag. 9-13, 2010
8. Valerica Belengeanu, Marioara Boia, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian, Alina Belengeanu, Nicoleta Andreescu, Philippe Vago, Carole Goumy, Trisomy 8 mosaicism with atypical phenotypic features, Jurnalul Pediatruului, Year XIII, Vol. XIII, Nr. 51-52 iulie-decembrie, Pag. 36-39, 2010
9. Noemi Meszaros, Belengeanu Alina, Lazar Elena, Comianu Marioara, Stoicanescu Dorina, Andreescu Nicoleta, Farcas Simona, Stoian Monica, Popa Cristina, Correlation between HER2/neu-expression, gene amplification, histological differentiation in oral squamous cell carcinoma, Acta Medica Marisiensis, Vol. 56, Nr. 1, pag 6-8, 2010
10. Noemi Meszaros, Belengeanu Alina, Lazar Elena, Comianu Marioara, Stoicanescu Dorina, Andreescu Nicoleta, Farcas Simona, Stoian Monica, Popa Cristina, Correlation between expression of p53 mutant nuclear phosphoprotein, gene deletion and histopathological features in oral squamous cell carcinoma, Acta Medica Marisiensis, Vol. 56, Nr. 1, pag. 1-5, 2010
11. Eli Ormerod, Valerica Belengeanu, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Simona Farcas, Cristina Popa, Mariana Banateanu, Alina Belengeanu, Nijmegen Breakage Syndrome – clinico -cytogenetic pattern, Jurnalul Pediatruului, Year XII, Vol. XII, Nr. 45-46 january-june, pag. 19-24, 2009
12. Monica Stoian, Valerica Belengeanu, Simona Farcas, Nicoleta Andreescu, Cristina Popa, Marioara Boia, Mihaia Opritescu, Eli Ormerod, Lejeune Syndrome – a microdeletion syndrome - case report, Jurnalul Pediatruului, Year XII, Vol. XII, Nr. 47-48, iulie-decembrie, pag. 16-19, 2009
13. V Belengeanu, S Farcas, C Popa, M Stoian, N Andreescu, A Belengeanu, N Meszaros Oro-facial phenotypes associated to several genetic syndromes with scheletal dysplasia. European Cells and Material Journal, Vol 16, Supp. 5, p.42, 2008
14. Syndrome of 9q large duplication – case report. Valerica Belengeanu, Monica Stoian, Simona Farcas, Cristina Popa, Nicoleta Andreescu, Marioara Boia, Oystein M Sauar Olsen, Sissel Inlgar. Jurnalul Pediatruului, Nr. 41-42, January-June, Year XI, vol. XI, 2008.
15. Simona Farcaș, Valerica Belengeanu, Cristina Popa, Dorina Stoicănescu, Monica Stoian, Mariana Velișcu, Gh. Furău, M. Craina, I. Munteanu, Role of chromosomal translocations in recurrent spontaneous abortion, Timișoara Medical Journal, Vol 57, Nr. 2-3, pag. 117-121, 2007
16. Simona Farcas, Valerica Belengeanu, Monica Stoian, Dorina Stoicanescu, Cristina Popa, Nicoleta Andreescu, Considerations regarding the implication of polymorphic variants and chromosomal inversions in recurrent miscarriage. Jurnalul Pediatruului, Nr. 39-40, iulie-decembrie, Anul X, vol. X, 2007.
17. Nicoleta Andreescu, Dorina Stoicanescu, Farcas Simona, Popa Cristina, Daniela Amzar, Valerica Belengeanu, Correlation between the degree of mental retardation and the presence of ringX chromosome, Cercetări Experimentale și Medico-Chirurgicale, Anul XVI, Nr. 1, pag. 24-27, 2007
18. Stoicanescu D, Belengeanu V, Amzar D, Popa C, Hrubaru N, Rosianu A, Complete gonadal dysgenesis with XY chromosomal constitution, Acta Endocrinologica (Buc) 2006 2, pag. 465-470, doi: 10.4183/aeb.2006 (B), 2006

Articole (rezumate) publicate în reviste cotate ISI

1. C. Jinca, S. Arghirescu, A.M. Balan, A. Oprisoni, A. Isac, A. Pascalau, C. Popa, E. Gai, M. Serban, Prediction of outcome by chimerism analysis in allogeneic hematopoietic stem cell transplantation Bone Marrow Transplantation, 2015, Volume 50, Supplement 1, S595 (41st

- Annual Meeting of the European Society for Blood and Marrow Transplantation), 0268-3369
2. E. Jurca- Simina, R. M. Jurac, M. Cucuruz, C. Jinca, E. Boeriu, C. Popa, S. Arghirescu, M. Puiu, Particularities of ATRA therapy in pediatric patients with acute promyelocytic leukemia, European Human Genetics Conference 31 May- 3 June , 2014, Milan, Italy, European Journal of Human Genetics, Vol. 22, Supplement 1, Pag. 493, ISSN/ISBN 1018-4813
 3. A. Chirita-Emandi, S. Dumitriu, C. Popa, S. Arghirescu, M. Puiu, Phenotype variability in pericentric inversion of chromosome 9 – case series, European Human Genetics Conference June 8-11 , 2013, Paris, France, European Journal of Human Genetics, Vol. 21, Supplement 2, Pag. 579, ISSN/ISBN 1018-4813
 4. N. Andreescu, A. Chirita-Emandi, S. Dumitriu, C. Popa, A. Dobrescu, N. Cucu, M. Puiu , A rare case of Prader Willi and Jacobs syndrome, European Human Genetics Conference June 8-11, 2013, Paris, France, European Journal of Human Genetics, Vol. 21, Supplement 2, Pag. 608, ISSN/ISBN 1018-4813
 5. R. Stefanescu, S. Dumitriu, C. A. Popa, M. Puiu, Clinical and genetic studies in Ewing sarcoma, European Human Genetics Conference June 23-26, 2012, Nürnberg, Germany, European Journal of Human Genetics, Vol. 20, Supplement 1, Pag. 364, ISSN/ISBN 1018-4813
 6. C.A. Popa, M. Puiu, S. Arghirescu, M. Serban, Partial trisomy 16q and pericentric inversion of chromosome 9 in a young patient with a complex phenotype, European Human Genetics Conference, June 23 - 26, 2012, Nürnberg, Germany, European Journal of Human Genetics, Vol. 20, Supplement 1, pag. 373, ISSN/ISBN 1018-4813
 7. N. Andreescu, A. Belengeanu, M. Stoian, S. Farcas, E. Ormerod, V. Belengeanu, C. Popa, B.E. Kristiansen, Molecular cytogenetic characterization in a child with 2q deletion and 4q duplication, European Human Genetics Conference 2011 May 28 - 31, 2011, Amsterdam, The Netherlands, European Journal of Human Genetics, Vol. 19, Supplement 2, pag 131, ISSN/ISBN 1018-4813
 8. C.A. Popa, H. Ionita, M. Serban, N. Andreescu, A. Belengeanu, Numeric Chromosomal Changes in Acute Leukemia, European Human Genetics Conference, May 28 - 31, 2011, Amsterdam, The Netherlands, European Journal of Human Genetics, Vol. 19, Supplement 2, pag. 155, ISSN/ISBN 1018-4813
 9. C. Arsene, M. Puiu, A. Botezatu, G. Anton, C. Badiu, C. Popa, N. Cucu, An integrated clinical, genetic and epigenetic approach of the Prader Willi syndrome phenotypes in Romanian population, European Human Genetics Conference 2011, Amsterdam RAI Congress Centre Amsterdam, The Netherlands , Saturday, May 28 – Tuesday, May 31, 2011, European Journal of Human Genetics Vol. 19, Supplement 2, pag 437, ISSN/ISBN 1018-4813
 10. Natalia Cucu, Arsene Cosmin, Gabriela Anton, Anca Botezatu, Cristina Popa, Maria Puiu, Prader-Willi syndrome – an imprinting disease: a conceptual and technical approach for the establishment of practical diagnosis guidelines, The 9th Balkan Congress of Medical Genetics, September 15-17, 2011, Timișoara, România, Balkan Journal of Medical Genetics, Volum 14 Supplement, 2011, Pag. 21, ISSN/ISBN 1311-0160
 11. Popa Cristina, Ioniță Hortensia, Margit Șerban, Smaranda Arghirescu, Cucuruz Maria, Boeriu Estera, Petrescu Carmen, Isac Anca, Puiu Maria, Chromosomal Changes in Acute Leukemia, The 9th Balkan Congress of Medical Genetics, September 15-17, 2011, Timișoara, România, Balkan Journal of Medical Genetics, Volum 14 Supplement, 2011, Pag. 41, ISSN/ISBN 1311-0160
 12. Cristina Popa, Valerica Belengeanu, Simona Farcas, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, D. Belengeanu, Noemi Meszaros, Monozygotic twins with Marfanoid Habitus possible due to disrupted MED 12 gene, The 9th Balkan Congress of Medical Genetics, September 15-17, 2011, Timișoara, România, Balkan Journal of Medical Genetics, Volum 14 Supplement, 2011, Pag. 53, ISSN/ISBN 1311-0160
 13. Petrescu C.A.M, Herghelegiu I, Lelik M, Popa C, Puiu M, Congenital dyerythropoietic anemia associated with a familial translocation, t(2;16) (p11;p13.3). The 9th Balkan Congress of Medical Genetics September 15 to 17, 2011 în Timișoara, România, Balkan Journal of Medical Genetics, Volum 14 Supplement, 2011, Pag. 54, ISSN/ISBN 1311-0160
 14. Valerica Belengeanu, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian, Alina Belengeanu, Nicoleta Andreescu , Confirmation by FISH of a mosaic trisomy 14 in a child, European Cytogenetics Conference, July 2-5 2011, Porto, Portugal, Chromosome Research, Volume 19, Supplement 1, Pag. S67, 0967-3849
 15. Patient with minor dysmorphism and microdeletion/microduplication confirmed by CGH due to the presence of a double translocation. Valerica Belengeanu, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Daniela Amzar, Eli Ormerod, Bjørn Evert Kristiansen. European Human Genetics Conference 2010, June 12 – 15, 2010, Göteborg, Sweden, European Journal of Human Genetics, Vol 18/ Suppl. 1, European Journal of Human Genetics, Vol 18/ Suppl. 1, 2010, pg. 120.

16. Unusuale signs in a phenotype of a patient with trisomy 8 mosaicism. Simona Farcas, Valerica Belengeanu, Cristina Popa, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu. European Human Genetics Conference 2010, June 12 – 15, 2010, Göteborg, Sweden. European Journal of Human Genetics, Vol 18/ Suppl. 1, European Journal of Human Genetics, Vol 18/ Suppl. 1, 2010, pg. 129. ISSN 1018-4813
17. Rare cytogenetic findings in two cases of acute leukemia. Cristina Popa, Hortensia Ionita, Alina Belengeanu, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu. European Human Genetics Conference 2010, June 12 – 15, 2010, Göteborg, Sweden. European Journal of Human Genetics, Vol 18/ Suppl. 1, pg. 195. ISSN 1018-4813.
18. The values of echographic markers versus biochemical markers for antenatal screening of chromosomal aneuploidies. Nicoleta Andreescu, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian, Miruna Muntean, Elena Bernad, Valerica Belengeanu. European Human Genetics Conference 2010, June 12 – 15, 2010, Göteborg, Sweden. European Journal of Human Genetics, Vol 18/ Suppl. 1, 2010, pg. 145. ISSN 1018-4813.
19. Two different skeletal dysplasias with lethal intra-partum evolution. Simona Farcas, Anca Huditeanu, Daniela Icma, Cristina Popa, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Valerica Belengeanu. The 5th European Conference on Rare Diseases, Krakow, 13-15 May 2010.
20. De novo double 1;13 and 5;11 translocation in a patient with short stature, mental retardation and mild facial dysmorphism. Valerica Belengeanu, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu. 7th European Cytogenetics Conference, July 4-7, Stockholm-Sweden.
21. Evaluation of three patients with disorders of sexual development. V. Belengeanu, D. Stoicanescu, S. Farcas, C. Popa, M. Stoian, N. Andreescu. European Human Genetics Conference 2009, May 23 – 26, Vienna, Austria.
22. Differences and similarities in three cases with cleft tongue and agenesis of corpus callosum V. Belengeanu, D. Stoicanescu, S. Farcas, C. Popa, A. Belengeanu, M. Stoian, N. Andreescu 8th Balkan Meeting on Human Genetics. 14-17 May 2009 Dubrovnik, Croatia.
23. Oro-facial phenotypes associated to several genetic syndromes with scheletal dysplasia. Valerica Belengeanu, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Alina Belengeanu, Noemi Meszaros. Interdisciplinar Approach to Present Dental Medicine 1st Edition, Abstracts Journal vol I/2008, International Congress, June 25-28, 2008.
24. Dento-maxillary manifestations associated to several ectodermal dysplasia phenotypes. Valerica Belengeanu, Dragoş Belengeanu, Dorina Stoicănescu, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Noemi Meszaros, Marius Raica. Interdisciplinar Approach to Present Dental Medicine 1st Edition, Abstracts Journal vol I/2008, International Congress, June 25-28, 2008.
25. Male pseudohermafroditism: a case report. N. Andreescu, V. Belengeanu, D. Stoicănescu, S. Farcas, C. Popa, M. Stoian. European Journal of Human Genetics. European Human Genetics Conference May 31-June 3, 2008 Barcelona, Spain. Publicată în European Journal of Human Genetics – The Official Journal of the European Society of Human Genetics, Volume 16 – Supplement 2 – May 2008.
26. Hematological anomalies in Down Syndrome. Cristina Popa, Nicoleta Andreescu, Monica Stoian, Alina Belengeanu. 6th European Cytogenetics Conference, Istanbul, Turkey, 7-10 iulie 2007. Publicată în volum de rezumate al 6 th EEC, Chromosome research, vol. 15, Number 1, 2007.
27. A case of de novo dup(12)(pter-p11) syndrome. V. Belengeanu, K. Rozsnyai, S. Farcas, C. Popa, A. Belengeanu, M. Stoian. 6th European Cytogenetics Conference (6th ECC), Istanbul, Turkey, 7-10 iulie 2007. Publicată în volum de rezumate al 6 th EEC, Chromosome research, vol. 15, Number 1, 2007.

Lucrări publicate în volumele conferințelor internaționale:

1. Management and follow up of osteogenesis imperfecta – 6 cases presentation. Simona Farcas, Dorina Stoicanescu, Valerica Belengeanu, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Cristina Popa. Fifth Eastern European Conference for Rare Diseases and Orphan Drugs 2-4 July 2010, Saint-Petersburg, Russia.
2. Physical phenotype in evolution of Wolf-Hirschhorn and Lejeune syndromes confirmed by molecular analysis. Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Simona Farcas, Cristina Popa, Valerica Belengeanu. Fifth Eastern European Conference for Rare Diseases and Orphan Drugs 2-4 July 2010, Saint-Petersburg, Russia.
3. Lujan-Fryns syndrome: case presentation in two siblings possible. Cristina Popa, Nicoleta Andreescu, Valerica Belengeanu, Simona Farcas, Monica Stoian, D. Belengeanu. Fifth Eastern European Conference for Rare Diseases and Orphan Drugs 2-4 July 2010, Saint-Petersburg, Russia.
4. Non-specific signs in a classic phenotype. Valerica Belengeanu, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian. First European Dysmorphology Club in Amsterdam, 10 March 2010

5. Patterns of ectrodactyly – presentation of 6 cases. Popa C., Belengeanu V., Stoicanescu D., Farcas S., Stoian M., Andreescu N., Belengeanu A. Balkan congress for rare diseases Romania. June 26-27 2009, Cluj-Napoca, Romania.
6. Syndromic craniosynostosis – case reports and review of literature. Stoian M., Belengeanu V., Stoicanescu D., Farcas S., Popa C., Andreescu N., Belengeanu D. Balkan congress for rare diseases Romania. June 26-27 2009, Cluj-Napoca, Romania.
7. Orofaciodigital syndrome – clinical diagnostic and radiological review. Andreescu N., Belengeanu V., Stoicanescu D., Farcas S., Popa C., Stoian M., Belengeanu D. Balkan congress for rare diseases Romania. June 26-27 2009, Cluj-Napoca, Romania.
8. Patau phenotype versus patau-like phenotype. Belengeanu V., Stoicanescu D., Farcas S., Popa C., Stoian M., Andreescu N. Balkan congress for rare diseases Romania. June 26-27 2009, Cluj-Napoca, Romania.
9. Burkitt Lymphoma in an Romanian patient with Nijmegen syndrome. Cristina Popa, Valerica Belengeanu, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Simona Farcas, Alina Belengeanu, Eli Ormerod. Conference on Rare Diseases and Orphan Drugs, 13- 14 June 2009, Plovdiv-Bulgary.
10. Phenotype aspects of Trisomy 18 syndrome – report of 2 cases. Simona Farcas, Valerica Belengeanu, Cristina Popa, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu. Conference on Rare Diseases and Orphan Drugs, 13- 14 June 2009, Plovdiv-Bulgary.
11. Oral-facial-digital syndrome and the association of oral-facial-digital manifestations in two patients. Nicoleta Andreescu, Valerica Belengeanu, Simona Farcas, Cristina Popa, Monica Stoian, Dragos Belengeanu. 4th Eastern Europe Conference on Rare Diseases and Orphan Drugs, 13- 14 June 2009, Plovdiv-Bulgary.
12. Oro-facial anomalies in a complex association within Mohr majewski spectrum Valerica Belengeanu, Dorina Stoicanescu, Simona Farcas, Cristina Popa, Alina Belengeanu, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu. The 1st Eastern European Conference on PWS 24-25 April 2009 Timisoara
13. Hunter disease: case presentation of two affected brothers. Valerica Belengeanu, Monica Stoian, Nicoleta Andreescu, Simona Farcas, Cristina Popa, 3rd Eastern Europe Conference on Rare Diseases and Orphan Drugs 1- 2 march 2008, Plovdiv-Bulgaria.
14. Saethre-Chotzen syndrome: a familial case report. Monica Stoian, Valerica Belengeanu, Nicoleta Andreescu, Cristina Popa, Alina Belengeanu, 3rd Eastern Europe Conference on Rare Diseases and Orphan Drugs, 1- 2 march 2008, Plovdiv-Bulgaria.
15. Bindewald syndrome: The combination of fallot complex, large ears, severe growth and mental retardation. Valerica Belengeanu, Monica Stoian, Simona Farcas Kinga Rozsnyai, Cristina Popa. Publicat în Second Eastern European Conference on rare diseases and orphan drugs. 8-9 sept.2006, Plovdiv-Bulgaria.

Monografii

1. Cristina Annemari Popa – Modificările citogenetice întâlnite în leucemiile acute, Editura Victor Babeș, Timișoara, 2010, ISBN 978-606-8054-24-7

Cărți (co-autor)

1. Maria Puiu, Dorina Stoicanescu, Cristina Gug, Simona Farcas, Cristina Popa, Nicoleta Andreescu, Adela Chirita-Emandi, Andreea Dobrescu, Curs de GENETICĂ pentru Asistență Medicală Generală, Editura Victor Babeș, Timișoara, 2017, 9786067860436
2. Maria Puiu, Dorina Stoicanescu, Cristina Gug, Simona Farcas, Cristina Popa, Nicoleta Andreescu, Adela Chirita-Emandi, Andreea Dobrescu, Aplicații practice de GENETICĂ pentru Asistență Medicală Generală, Editura Victor Babeș, Timișoara, 2017, 9786067860443
3. Maria Puiu, Dorina Stoicanescu, Cristina Gug, Simona Farcas, Cristina Popa, Nicoleta Andreescu, Adela Chirita-Emandi, Andreea Dobrescu, Curs de Genetică Medicală, Editura Eurostampa, 2016, 9786063202964
4. Puiu Maria, Stoicanescu Dorina, Gug Cristina, Farcas Simona, Popa Cristina, Andreescu Nicoleta, Corina Pienar, Adela Chirita Emandi, Noemi Meszaros, Genetica medicala, Ed. Eurostampa, Timișoara, 2013, 343 pg, 9786065695634
5. Puiu Maria, Stoicanescu Dorina, Gug Cristina, Popa Cristina, Farcas Simona, Andreescu Nicoleta, Meszaros Noemi, Stoian Monica, Genetica anomaliilor dento-maxilo-faciale, Editura Victor Babeș, Timișoara, 2012, ISBN 978-606-8054-94-0
6. Coordonator Maria Puiu - Alerta Medicală în bolile genetice rare, Editura Victor Babeș, Timișoara, 2011, ISBN 978-606-8054-39-1
7. V. Belengeanu, M. Puiu, D. Stoicanescu, C. Gug, S. Farcas, C. Popa, M. Stoian, N. Andreescu, N. Meszaros, Genetica medicală în practica clinică, Ed. Eurostampa, Timișoara, 2011, ISBN 978-606-

569-213-8

8. V. Belengeanu, D. Stoicanescu, N. Meszaros, N. Andreescu, M. Stoian, S. Farcas, C. Bratu, M. Popa, C. Popa, D. Belengeanu, S. Dinu, *Genetica stomatologică. Baze teoretice și clinice*, Ed. Eurostampa, Timișoara, 2010, ISBN 978-606-569-152-0
9. V. Belengeanu, M. Puiu, D. Stoicanescu, C. Gug, M. Mihaescu, S. Farcas, C. Popa, M. Stoian, N. Andreescu, N. Meszaros, *Aplicații practice în Genetica medicală*, ediția a III-a revizuită și adăugită, Ed. Eurostampa, Timișoara, 2009, ISBN 978-973-687-915-9
10. V. Belengeanu, M. Puiu, D. Stoicanescu, C. Gug, M. Mihaescu, S. Farcas, C. Popa, M. Stoian, N. Andreescu, N. Meszaros, *Aplicații practice în Genetica medicală*, ediția a II-a revizuită și adăugită, Ed. Eurostampa, Timișoara, 2008, ISBN 978-973-687-762-9
11. V. Belengeanu, M. Puiu, D. Stoicanescu, C. Gug, M. Mihaescu, S. Farcas, C. Popa, M. Stoian, N. Andreescu, N. Meszaros, *Aplicații practice în Genetica medicală*, Ed. Eurostampa, Timișoara, 2008
12. V. Belengeanu, F. Glavan, D. Stoicanescu, N. Meszaros, N. Andreescu, C. Bratu, M. Stoian, S. Farcas, C. Popa, D. Belengeanu, M. Opriteșcu, *De la fundamental la aplicativ în genetica stomatologică*, Ed. Eurostampa, Timișoara, 2007, ISBN 9789736876448
13. V. Belengeanu, M. Puiu, D. Stoicanescu, C. Gug, M. Mihaescu, S. Farcas, C. Popa, M. Stoian: *Elemente de Genetică medicală*, Ed. Orizonturi Universitare, Timișoara, 2006, ISBN 973-638-272-9
14. V. Belengeanu, M. Puiu, D. Stoicanescu, C. Gug, M. Mihaescu, S. Farcas, C. Popa, K. Rosznyi, *Genetica medicală. Aplicații practice*, Ed. Orizonturi Universitare, Timișoara, 2004, ISBN 973-638-111-0

Lector la cursuri postuniversitare Abordarea Interdisciplinară a Bolilor Genetice Rare, Timișoara, 20-22 septembrie 2010

Membru în asociații profesionale Societatea Romana de Genetica Medicala (SRGM)
European Cytogeneticists Association (ECA)
European Society of Human Genetics (ESHG)