

Curriculum vitae Europass



Informații personale

Nume / Prenume **BURADA FLORIN**
Adresa Disciplina Genetică, UMF Craiova, Petru Rareș, nr. 2, 200349, Craiova, Romania
Telefon +40 745683949
Fax +40 251 593077
E-mail buradaflorin@gmail.com, florin.burada@umfcv.ro
Naționalitate Română
Data și locul nașterii 28.12.1979, CRAIOVA

Experiența profesională

Perioada	2019 - prezent
Funcția sau postul ocupat	Profesor universitar – Disciplina Genetică, Facultatea de Medicină, UMF Craiova Șef disciplină Genetică (din 2013) Coordonator Rezidențiat Genetică Medicală (din 2016) Coordonator Rezidențiat Biologie celulară și moleculară (din 2016) Conducere doctorat (din 2018) în cadrul Școlii Doctorale, UMF Craiova
Activități și responsabilități principale	Activitate didactică și cercetare Disciplina Genetică
Numele și adresa angajatorului	Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova, Str. Petru Rareș, nr. 2, 200349, Craiova, Romania.
Tipul activității sau sectorul de activitate	Învățământ medical superior
Perioada	2015 - 2019
Funcția sau postul ocupat	Conferențiar universitar – Disciplina Genetică Medicală, Facultatea de Medicină, UMF Craiova
Activități și responsabilități principale	Activitate didactică și cercetare Disciplina Genetică Medicală
Numele și adresa angajatorului	Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova, Str. Petru Rareș, nr. 2, 200349, Craiova, Romania.
Tipul activității sau sectorul de activitate	Învățământ medical superior
Perioada	2012 - 2015
Funcția sau postul ocupat	Șef lucrări – Disciplina Genetică Medicală, Facultatea de Medicină, UMF Craiova
Activități și responsabilități principale	Activitate didactică și cercetare Disciplina Genetică Medicală
Numele și adresa angajatorului	Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova, Str. Petru Rareș, nr. 2, 200349, Craiova, Romania.
Tipul activității sau sectorul de activitate	Învățământ medical superior

Perioada	2008 - 2012
Funcția sau postul ocupat	Asistent universitar – Disciplina Genetică Medicală, Facultatea de Medicină, UMF Craiova
Activități și responsabilități principale	Activitate didactică și cercetare Disciplina Genetică
Numele și adresa angajatorului	Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova, Str. Petru Rareș, nr. 2, 200349, Craiova, Romania.
Tipul activității sau sectorul de activitate	Învățământ medical superior
Perioada	2005 - 2008
Funcția sau postul ocupat	Preparator universitar – Disciplina Genetică Medicală, Facultatea de Medicină, UMF Craiova
Activități și responsabilități principale	Activitate didactică și cercetare Disciplina Genetică
Numele și adresa angajatorului	Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova, Str. Petru Rareș, nr. 2, 200349, Craiova, Romania.
Tipul activității sau sectorul de activitate	Învățământ medical superior
Perioada	2015 – prezent
Funcția sau postul ocupat	Medic primar Genetică Medicală
Activități și responsabilități principale	Diagnostic, sfat genetic și management prenatal și postnatal al bolilor genetice
Numele și adresa angajatorului	Centrul Regional Genetică Medicală Dolj (CRGM Dolj) – Spitalul Clinic de Urgență Craiova, Strada Tabaci nr. 1, Craiova, Romania
Tipul activității sau sectorul de activitate	Activitate medicală, consultații genetică medicală
Perioada	2012 – 2015
Funcția sau postul ocupat	Medic specialist Genetică Medicală
Activități și responsabilități principale	Diagnostic, sfat genetic și management prenatal și postnatal al bolilor genetice
Numele și adresa angajatorului	Cabinet Genetică Medicală – Ambulatoriul Spitalului Clinic de Urgență Craiova, Strada Tabaci nr. 1, Craiova, Romania
Tipul activității sau sectorul de activitate	Activitate medicală, consultații genetică medicală
Perioada	2005 – 2009
Funcția sau postul ocupat	Medic rezident Genetică Medicală
Activități și responsabilități principale	Stagii de specialitate conform curriculei de pregătire
Numele și adresa angajatorului	Spitalul Clinic Municipal "Dr. Gavril Curteanu" Oradea și Spitalul Clinic de Urgență Craiova
Tipul activității sau sectorul de activitate	Activitate medicală

Perioada	2012 - prezent
Funcția sau postul ocupat	Șef Laborator Citogenetică – Laboratorul Genomică Umană, UMF Craiova
Activități și responsabilități principale	Diagnostic citogenetic pre și postnatal
Numele și adresa angajatorului	Laboratorul de Genomică Umană, Centrul de Diagnostic și Tratament, UMF Craiova
Tipul activității sau sectorul de activitate	Activitate medicală

Perioada	2008 - prezent
Funcția sau postul ocupat	Membru în echipa de cercetare
Activități și responsabilități principale	Activități de cercetare în domeniul bolilor digestive
Numele și adresa angajatorului	Centru de cercetare în Gastroenterologie și Hepatologie, UMF Craiova
Tipul activității sau sectorul de activitate	Activitate de cercetare

Educație

Perioada	2018
Calificarea / diploma obținută	Atestat abilitare, Conducator de doctorat
Disciplinele principale studiate / competențe profesionale dobândite	Titlul tezei: <i>Cercetari în patologia malignă a sistemului digestiv bazate pe metode de genetică moleculară</i>
Numele și tipul instituției de învățământ / furnizorului de formare	Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova

Perioada	2015 - 2016
Calificarea / diploma obținută	Diploma Master
Disciplinele principale studiate / competențe profesionale dobândite	Master Managementul Serviciilor de Sănătate
Numele și tipul instituției de învățământ / furnizorului de formare	Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova

Perioada	2008-2011
Calificarea / diploma obținută	Doctor in științe medicale (2011)
Disciplinele principale studiate / competențe profesionale dobândite	Titlul tezei: <i>Polimorfismul unor gene care codifică citokine și riscul de cancer gastric</i>
Numele și tipul instituției de învățământ/ furnizorului de formare	Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova

Perioada	1998 - 2004
Calificarea / diploma obținută	Doctor Medic/ Diploma Licență
Disciplinele principale studiate / competențe profesionale dobândite	Facultatea de Medicină
Numele și tipul instituției de învățământ / furnizorului de formare	Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova

Perioada	1994 - 1998
Calificarea / diploma obținută	Diploma Bacalaureat
Disciplinele principale studiate / competențe profesionale dobândite	Profil Fizică – Chimie
Numele și tipul instituției de învățământ / furnizorului de formare	Liceul Nicolae Bălcescu, Craiova

Aptitudini și competențe personale

Limba(i) maternă(e) Română

Limba(i) străină(e) cunoscută(e)

Autoevaluare
Nivel european (*)

Limba

Limba

Înțelegere				Vorbire				Scriere	
Ascultare		Citire		Participare la conversație		Discurs oral		Exprimare scrisă	
engleză	C1		C1		C1		C1		C1
franceză	B1		B1		B1		B1		B1

DOMENII DE COMPETENȚĂ:

- Citogenetică (tehnici de citogenetică clasică și moleculară)
- Genetică moleculară (măsurarea, cuantificarea și controlul calității acizilor nucleici, detectie polimorfisme mononucleotidice, detectarea variațiilor numărului de copii, analiza expresiei genice, detectare mutații)
- Diagnostic prenatal
- Genetica cancerului (cancerle digestive)
- Culturi celulare

MEMBRU SOCIETĂȚI ȘTIINȚIFICE:

- membru European Society of Human Genetics (ESHG)
- membru European Cytogeneticists Association (E.C.A.)
- membru al Societății Române de Genetică Medicală (SRGM)
- președinte filiala Dolj a Societății Române de Genetică Medicală (SRGM) (din 2014)
- membru al Consiliului SRGM
- membru al Comisiei de Educație a SRGM
- membru al Societății Naționale de Biologie Celulară

EDITOR/MEMBRU REVISTE EDITORIAL BOARD:

Editor-in-Chief - revista indexata ISI (2019 – prezent)

- World Journal of Gastrointestinal Oncology, IF 2020 = 3.393

Membru în colectivele redacționale ale unor reviste indexate BDI

- Open Access Journal of Cancer & Oncology (Index Copernicus, Google Scholar)
- Current Health Sciences Journal (PubMed, Index Copernicus)
- EC Gastroenterology and Digestive System (Google Scholar, ICMJE)
- Journal of Clinical Gastroenterology and Treatment (Google Scholar, ICMJE, CiteFactor)

REVIEWER INVITAT REVISTE COTATE ISI:

- Cell Death and Disease
- Oncotarget
- Scientific Reports
- Tumor Biology
- World Journal of Gastroenterology
- PLoS One
- DNA and Cell Biology
- Gene
- Journal of Physiology and Pharmacology
- Biomarkers in Medicine
- Cancer Medicine
- OncoTargets and Therapy

- Polish Archives of Internal Medicine.
- BMC Medical Genetics
- Archives of Medical Research
- Journal of Gastrointestinal and Liver Diseases
- Molecular Biology Reports
- Journal of Clinical Laboratory Analysis
- Genetic Testing and Molecular Biomarkers
- Journal of Obstetrics and Gynaecology Research
- Revista Română de Medicină de Laborator

PREMII:

- Bursă - European Society of Human Genetics, Conferința Europeană de Genetică Umană, Amsterdam, 2011, pentru lucrarea: *The IL1-RN +2018T>C polymorphism is associated with increased susceptibility to gastric adenocarcinoma*
- Premiul I secțiunea Postere- Quantitative Fluorescence PCR in the prenatal diagnosis of fetal aneuploidies – experience from CRGM Dolj. Anca-Lelia Riza, Stefania Dorobantu, Adela Ciocoiu, Alina Liliana Cimpoeu, Simona Soso, Florin Burada, Mihai Ioana, Stefania Tudorache, Dominic Iliescu. A IX-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Alba Iulia, 22-24 Septembrie 2016
- Premiul II – prezentare orală - Association of interleukin 1 β gene and interleukin 1 receptor antagonist gene polymorphisms and gastric cancer risk. AL Riza, CG Cristea, IA Saizu, II Radut, MS Abu Ahmad, V Pădureanu, F.Burada. The XV International Congress for Medical Students and Young Doctors, MEDIS 2011, 19-22 Mai 2011, Timișoara.

GRANTURI/PROIECTE CÂȘTIGATE PRIN COMPETIȚIE (CA DIRECTOR/RESPONSABIL PROIECT/MEMBRU)

Director proiect: 1

1. *Studiul anomaliilor cromozomiale de structură în sarcinile cu risc obstetrical crescut.* Proiect nr.1317/2014, Agenți Economici, 2014 – 2016.

Proiecte POSDRU - beneficiar bursă: 2

1. *Evaluarea moleculară a rolului autofagiei în inițierea și progresia cancerului gastric și colorectal.* "Program de excelență în cercetare doctorală și postdoctorală multidisciplinară în bolile cronice", contract nr. POSDRU/159/1.5/S/133377 (2014 - 2015)
2. *Polimorfismul genelor ce codifică citokine și riscul de cancer gastric.* "Sprijinirea tinerilor doctoranzi prin acordarea de burse doctorale", contract nr. POSDRU/6/1.5/S/8 (2008 - 2011)

Responsabil proiect: 1

Coordonator activități P2- UMF Craiova

1. *Îmbunătățirea competențelor PROfesionale ale personalului medical implicat în realizarea actului medical din specialități relevante pentru managementul multidisciplinar al bolilor GENETICE RARE" (PROGENERARE),* contract nr. 108073/POCU/91/4/8/01.09.2016, Manager proiect: Prof.univ..Dr. Mihai Ioana, 2018-2021.

Membru

Granturi internaționale: 1

1. FP7-Health-2012-Innovation-1 Health-F3-2012-305279 , Grant Agreement Number 305279 *Concurrent Tuberculosis and Diabetes Mellitus; unraveling the causal link, and improving care (TANDEM),* Collaborative Project Small or Medium-scale focused research project. Funding Mechanism: Programme grant. Health.2012.2.3.2-2. Co-morbidity between infectious and non-communicable diseases. The European Union, Principal Investigator (P1-LSHTM): Prof. Hazel M Dockrell, London School of Hygiene and Tropical Medicine, Coordonator Partener 8 - UMF Craiova: S.L. univ. dr. Mihai Ioana, 2013-2017.

Proiecte naționale/agenți economici

1. *Evaluarea efectelor poluării și a schimbărilor climatice asupra biodiversității și stării socio - economice a populației în bazinul mijlociu al Jiului*, Director proiect: Prof.univ.dr. Gabriel Corneanu, Planul National de Cercetare, Dezvoltare și Inovare - PN II. Programul 2: Capacități - tip PI, 2008-2011.
2. *Corelații endocrino-metabolice și polimorfismul genic în boala ficatului gras non-alcoolic*, Director proiect: Prof.univ.Dr. Dinca Mihaela, Planul National de Cercetare, Dezvoltare și Inovare - PN II. Programul 2: Capacități - tip PI, 2008-2011.
3. *Markeri de screening și criterii de management precoce în cromozomopatiile fetale*, Director proiect: Prof.univ.dr. Nicolea Cernea, Planul National de Cercetare, Dezvoltare și Inovare - PN II, Programul 2: Capacități, 2007-2010.
4. *Stabilirea acțiunii și a efectelor stres-protectoare și/sau imunostimulatoare ale unor noi materiale biologice active*, Director proiect: Dr.Fiz. Ioan Grozescu, Planul National de Cercetare, Dezvoltare și Inovare - PN II, Programul 2: Capacități, 2007-2010.
5. *Implicațiile factorului de creștere vasculoendotelial (VEGF) în evoluția adenocarcinomului gastric și corelarea cu riscul de hemoragie digestivă superioară și stadiul tumoral*, Director proiect: Prof. Univ. Dr. T. Ciurea, Grant CNCSIS, Grant tip A, 2007-2009.
6. *Studii experimentale pe culturi celulare și animale de laborator privind efectul resveratrolului extras din vița de vie asupra leziunilor neoplazice gastrice*, Director proiect: Conf.univ.dr. Paul Mitruț, Grant CNCSIS, Grant tip A, 2007-2009.
7. *Polimorfismul unor gene ce codifică ARN necodant lung și riscul de cancer colorectal (540/2018)*. Director proiect: Sef lucr.dr. Mirea Cecil Sorin, Agenți Economici, 2018-2019.
8. *Investigații clinice, paraclinice și genetice în hepatitele cronice etanolice (811/2014)*, Director proiect: Conf.univ.dr. Enescu Aurelia, Agenți Economici, 2014-2016.
9. *Cercetări privind elaborarea unui sistem de testare moleculară pentru evaluarea morbidității sarcinii (Molecular testing system for pregnancy morbidity-pregmol) (1005/2013)*, Director proiect: Conf.univ.dr. Berceanu Sabina, Agenți Economici, 2013-2014
10. *Polimorfismul genelor MALAT1 și PRNCR1 și riscul de cancer colorectal (26/41c/2021)*, Director proiect: Conf. univ.dr. Mirea Cecil Sorin, Agenți Economici, 2021-2022

ACTIVITATE ȘTIINȚIFICĂ:

(lista lucrări atașată)

- **63 articole publicate in extenso din care:**
 - **36 articole publicate în reviste indexate ISI Web of Science Core Collection** (16 autor principal)
 - **Hirsch index ISI Web of Science = 12**
 - 27 articole publicate în reviste BDI (PubMed, Scopus, Index Copernicus, etc.)
- 73 rezumate la manifestări științifice naționale și internaționale
- 8 cărți/capitole în edituri recunoscute de CNCSIS.

SPECIALIZĂRI ȘI STAGII DE PREGĂTIRE (SELECȚIE):

- Stagiul de pregătire Genetică Moleculară – Department of General Internal Medicine (AIG), Radboud University Medical Nijmegen Center, Nijmegen, Olanda. 01 august – 30 decembrie 2010
- Curs Citogenetică Moleculară, Institutul Victor Babeș, 2012;
- Curs Molecular Cytogenetics techniques using in situ hybridization, Timișoara, 2008.

ALTE MENȚIUNI:

- membru Comitete de Organizare manifestări științifice
- membru Comitete Științifice manifestări naționale
- chairman în cadrul sesiunilor unor manifestări științifice
- membru Comisie centrală admitere facultate (2016, 2017, 2018, 2019,2020,2021)
- membru Comisie centrală licență (2016, 2017, 2018, 2019,2020,2021)
- membru Comisii admitere doctorat/îndrumare doctoranzi/sustinere teze doctorat
- membru Comisii examen specialitate Genetică medicală (2016, 2018, 2020)
- membru Comisii ocupare posturi didactice UMF Craiova, UMF Victor Babeș Timișoara, UMF Carol Davila București, UMF Iuliu Hațieganu Cluj-Napoca
- coordonator/îndrumător lucrări de licență
- membru Consiliu Departament nr.1, Facultatea Medicină, UMF Craiova
- membru Comisia pentru dezvoltare instituțională a Senatului, UMF Craiova (2016-2019)
- coordonator (09. 2017 – 04.2018) - PN VI.3 Prevenirea malformațiilor congenitale prin diagnostic pre- și postnatal și sfat genetic , SCJU Craiova
- secretar Comisia de Genetică și Boli Rare, SCJU Craiova

04.02.2022

Prof.univ.dr. Florin Burada



LISTA LUCRĂRI

A. ARTICOLE ÎN REVISTE INDEXATE ISI WEB OF SCIENCE, CORE COLLECTION - 36 (autor principal - 16)

1. **Burada F**, Streata I, Ungureanu A, Ruican D, Nagy R, Serban-Sosoi S, Stambouli D, Dimos L, Popescu-Hobeanu G, Mihai I, Iliescu D. *Prenatal diagnosis of a pure 15q distal trisomy derived from a maternal pericentric inversion: A case report*. Experimental and Therapeutic Medicine. 2021;21(4):304. IF 2020 = 2.447
2. Kliensky DJ, Abdel-Aziz AK, Abdelfatah S, et al. (**Burada F**). *Guidelines for the use and interpretation of assays for monitoring autophagy (4th edition)*. Autophagy. 2021;17(1):1-382. IF 2020 = 16.016
3. Tsoukalas D, Zlatian O, Mitroi M, Renieri E, Tsatsakis A, Izotov BN, Burada F, Sosoi S, Burada E, Buga AM, Rogoveanu I, Docea AO, Calina D. *A Novel Nutraceutical Formulation Can Improve Motor Activity and Decrease the Stress Level in a Murine Model of Middle-Age Animals*. Journal of Clinical Medicine. 2021 6;10(4):624. IF 2020 = 4.242
4. Roza E, Streata I, Sosoi S, **Burada F**, Puiu M, Ioana M, Teleanu RI. *A 14q31.1-q32.11 deletion case: Genotype - Neurological Phenotype Correlations in 14q interstitial deletion syndrome*. Romanian Biotechnological Letters. 2020; 25(3):1677-1682. IF 2019 = 0.765
5. Gug C, **Burada F**, Ioana M, Riza AL, Moldovan M, Mozos I, Ratiu A, Martiniuc V, Gorduza EV. *Polyploidy in first and second trimester pregnancies in Romania - a Retrospective Study*. Clinical Laboratory 2020; 66(4):517-527 (autor corespondent). IF 2020 = 1.138.
6. Iliescu DG, Ruican D, Nagy R, **Burada F**. *Aorta-umbilical vein fistulae in fetus with trisomy-17 mosaicism*. Ultrasound in Obstetrics & Gynecology. 2020; 55(3):419-421 (Letter) IF 2020= 7.299
7. Iordache AM, Docea AO, Buga AM, Zlatian O, Ciurea ME, Rogoveanu OC, **Burada F**, Sosoi S, Mitrut R, Mamoulakis C, Albuiescu D, Vasile RC, Tsatsakis A, Calina D. *Sildenafil and tadalafil reduce the risk of contrast-induced nephropathy by modulating the oxidant/antioxidant balance in a murine model*. Food and Chemical Toxicology. 2020; 135:111038. IF 2020 = 6.25
8. Huangfu P, Laurence YV, Alisjahbana B et al. *Point of care HbA(1c) level for diabetes mellitus management and its accuracy among tuberculosis patients: a study in four countries*. International Journal of Tuberculosis and Lung Disease. 2019; 23(3):283 DOI: 10.5588/ijtld.18.0359 IF = 2.268
9. Burada E, Marinescu I, Rogoveanu OC, Dobrescu AM, Taisescu C, **Burada F**, Sfredel V, Balseanu, TA. *Vitamin b12 blood level is correlated with drug-induced extrapyramidal symptoms in schizophrenic patients*. Revista de Chimie. 2019; 70(2):630-632. (autor corespondent) IF = 1.755
10. Rogoveanu OC, Calina D, Cucu MG, **Burada F**, Docea AO, Sosoi S, Stefan E, Ioana M, Burada E. *Association of cytokine gene polymorphisms with osteoarthritis susceptibility*. Experimental and Therapeutic Medicine. 2018; 16(3):2659-2664. (autor corespondent) IF = 1.448
11. Rogoveanu I, **Burada F**, Cucu MG, Vere CC, Ioana M, Cîmpeanu RA. *Association of microRNA Polymorphisms with the Risk of Gastric Cancer in a Romanian Population*. Journal of Gastrointestinal and Liver Diseases. 2017; 26(3):231-238. (autor corespondent) IF = 1.964
12. Cucu MG, Streata I, Riza AL, Cimpoeu AL, Serban-Sosoi S, Ciocoiu A, Plesea RM, Popescu EL, Dorobantu S, Anghel A, Stroe AM, Stefan AN, Cioboata R, Bazavan I, Ciontea MS, Capitanescu, Olteanu M, Nitu M, **Burada F**, Tataru T, Netea M, van Crevel R, Oлару M, Mixich F, Ioana M. *Polymorphisms in autophagy genes and active pulmonary tuberculosis susceptibility in Romania*. Revista Romana de Medicina de Laborator. 2017; 25(1):47-53. IF = 0.4
13. Mîndrilă I, Buteică SA, Mihaiescu DE, **Burada F**, Mîndrilă B, Predoi MC, Pirici I, Fudulu A, Croitoru O. *Magnetic nanoparticles-based therapy for malignant mesothelioma*. Romanian Journal of Morphology and Embryology. 2017; 58(2):457-463. IF = 0.912
14. Cîmpeanu RA, Popescu DM, **Burada F**, Cucu MG, Gheonea DI, Ioana M, Rogoveanu I. *miR-149 rs2292832 C>T polymorphism and risk of gastric cancer*. Romanian Journal of Morphology and Embryology. 2017; 58(1):125-129. (autor corespondent) IF = 0.912
15. **Burada F**, Ciurea ME, Nicoli R, Streata I, Vilcea ID, Rogoveanu I, Ioana M. *ATG16L1 T300A polymorphism is correlated with gastric cancer susceptibility*. Pathology and Oncology Research. 2016; 22(2):317-22. IF = 1.736

16. **Burada F**, Sosoi S, Iliescu D, Ioana M, Cernea D, Tudorache S. *A rare occurrence of three consecutive autosomal trisomic pregnancies in a couple without offspring*. Clinical and Experimental Obstetrics & Gynecology. 2016; 43(2):287-90. IF =0.429
17. **Burada F**, Nicoli ER, Ciurea ME, Uscatu DC, Ioana M, Gheonea DI. *Autophagy in colorectal cancer: An important switch from physiology to pathology*. World Journal of Gastrointestinal Oncology, 2015, 7(11):271-284. IF =
18. Dracea A, Angelescu C, Danculescu M, Ciurea M, Ioana M, **Burada F**. *Mismatch repair gene expression in gastroesophageal cancers*. The Turkish Journal of Gastroenterology. 2015; 26(5):373-7. IF =0.532
19. Sosoi S, Streata I, Tudorache S, **Burada F**, Siminel M, Cernea N, Ioana M, Iliescu DG, Mixich F. *Prenatal and postnatal findings in a 10.6 Mb interstitial deletion at 10p11.22-p12.31*. Journal of Human Genetics. 2015; 60(4):183-5. IF =2.487
20. Angelescu R, **Burada F**, Angelescu C, Gheonea DI, Iordache S, Mixich F, Ioana M, Saftoiu A. *Expression of vascular endothelial growth factor and epidermal growth factor receptor in pancreatic ductal adenocarcinomas, neuroendocrine tumours and chronic pancreatitis*. Endoscopic Ultrasound. 2013; 2(2):86-91. IF =-
21. Angelescu C, **Burada F**, Ioana M, Angelescu R, Moraru E, Riza A, Marchian S, Mixich F, Cruce M, Săftoiu A. *VEGF-A and VEGF-B mRNA expression in gastro-oesophageal cancers*. Clinical & Translational Oncology. 2013; 15(4):313-20. IF =1.600
22. **Burada F**, Dumitrescu T, Nicoli R, Ciurea ME, Angelescu C, Mixich F, Ioana M. *IL-1RN +2018T>C polymorphism is correlated with colorectal cancer*. Molecular Biology Reports. 2013; 40(4):2851-7. IF = 1.958
23. **Burada F**, Dumitrescu T, Nicoli R, Ciurea ME, Rogoveanu I, Ioana M. *Cytokine promoter polymorphisms and risk of colorectal cancer*. Clinical Laboratory. 2013; 59(7-8):773-9. IF =1.084
24. Puiu I, Stoica A, Sosoi S, Puiu A, Ioana M, **Burada F**. *Terminal deletion 2q37.3 in a patient with Klippel-Trenaunay-Weber syndrome*. Fetal and Pediatric Pathology. 2013; 32(5):351-6. IF =0.398
25. **Burada F**, Angelescu C, Mitrut P, Ciurea T, Cruce M, Saftoiu A, Ioana M. *Interleukin-4 receptor -3223T>C polymorphism is associated with increased gastric adenocarcinoma risk*. Canadian Journal of Gastroenterology. 2012; 26(8):532-6. IF =1.537
26. **Burada F**, Plantinga TS, Ioana M, Rosentul D, Angelescu C, Joosten LA, Netea MG, Saftoiu A. *IRGM gene polymorphisms and risk of gastric cancer*. Journal of Digestive Diseases. 2012; 13(7):360-5. IF =1.853
27. Ioana M, Ferwerda B, Plantinga TS, Stappers M, Oosting M, McCall M, Cimpoeu A, **Burada F**, Panduru N, Sauerwein R, Doumbo O, van der Meer JW, van Crevel R, Joosten LA, Netea MG. *Different patterns of toll-like receptor 2 polymorphisms in populations of various ethnic and geographic origins*. Infection and Immunity. 2012; 80(5):1917-22. IF =4.074
28. **Burada F**, Angelescu C, Ioana M, Riza A, Mitrut P, Dinu R, Moraru E, Mixich F, Cruce M, Saftoiu A. *Association of interleukin 1 β gene and interleukin 1 receptor antagonist gene polymorphisms and gastric cancer risk*. Advances in Clinical and Experimental Medicine. 2011; 20(4):423-429. IF =0.176
29. Ioana M, Angelescu C, **Burada F**, Mixich F, Riza A, Dumitrescu T, Alexandru D, Ciurea T, Cruce M, Saftoiu A. *MMR Gene Expression Pattern in Sporadic Colorectal Cancer*. Journal of Gastrointestinal and Liver Diseases. 2010; 19(2):155-9. IF =1.434
30. Buteica E, Rosulescu E, Enescu A, Zavaleanu M, **Burada F**, Buteica SA. *Ethical considerations in pediatric genetic testing*. Revista Română de Bioetică. 2009;7(4): 198-206. IF =0.480
31. Rosulescu E, Stanoiu C, Buteica E, Stanoiu B, **Burada F**, Zăvăleanu M. *Hereditary spastic paraplegia*. Romanian Journal of Morphology and Embryology. 2009; 50(2): 299-303. IF = -
32. Mitrut P, **Burada F**, Enescu A, Scorei R, Badea D, Genunche-Dumitrescu A, Rogoz I, Manea M, *The genotoxicity study of resveratrol in primary gastric adenocarcinoma cell cultures*. Romanian Journal of Morphology and Embryology, 2009; 50(3):429-33. IF = -
33. Buteica E, Rosulescu E, **Burada F**, Stanoiu B, Zavaleanu M. *Merosin-deficient congenital muscular dystrophy type 1A*. Romanian Journal of Morphology and Embryology. 2008; 49(2):229-233. IF = -
34. Buteica E, Rosulescu E, Stanoiu B, **Burada F**, Stanoiu C, Zavaleanu M. *Charcot-Marie-Tooth disease*. Romanian Journal of Morphology and Embryology. 2008; 49(1):115-119. IF = -
35. Buteica E, Stoicescu I, **Burada F**, Ioana M, Rosulescu E, Enescu A, Niculescu EC, Buteica SA, Stanoiu B. *Pseudoxanthoma elasticum*. Romanian Journal of Morphology and Embryology. 2008; 49(3): 563-567. IF = -

36. Hertzog ZI, Hertzog R, Dobrescu A, **Burada F**, Mixich V, Burada E. *Numerical and structural chromosomal changes in a case of autism*. Romanian Biotechnological Letters. 2007; 12(3): 3269-3275. IF = -

B.

TEZA DE ABILITARE

Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova

Domeniul de studii universitare de doctorat: Medicină

Titlul tezei de abilitare: CERCETARI ÎN PATOLOGIA MALIGNĂ A SISTEMULUI DIGESTIV BAZATE PE METODE DE GENETICĂ MOLECULARĂ

Ordin MEN nr. 4291 din 08.08.2018

TEZA DE DOCTORAT

Instituția organizatoare de doctorat: Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova

Domeniul: Medicină

Titlul tezei : POLIMORFISMUL UNOR GENE CARE CODIFICĂ CITOKINE ȘI RISCUL DE CANCER GASTRIC

Conducător Științific: Prof.univ.dr. Mihai Cruce

Data susținerii: 14.11.2011

Ordin MECTS de confirmare nr. 6468 din 07.12.2011

MASTER

Universitatea de Medicină și Farmacie din Craiova, Facultatea de Medicină

Domeniul de studii: Medicină

Program de studii: Managementul serviciilor de sănătate

Data absolvirii: 07.2016

C. CĂRȚI /CAPITOLE DE CĂRȚI în calitate de autor/coautor – 8

1. **F. Burada**. *Principii și aplicații practice în genetica medicală*, Editura Sitech, 145 pagini, 2018, ISBN 978-606-11-6657-2
2. S. Tudorache (editor). *Congenital Anomalies - From the Embryo to the Neonate*. Editura IntechOpen, 2018, ISBN 978-1-78923-114-4, eISBN 978-1-78923-115-1, DOI: 10.5772/intechopen.69423
- M.A. Dobrescu, **F. Burada**, M.G. Cucu, A.L. Riza, G. Chelu, R.M. Plesea, A. Cucu, A.L. Cimpoeu, Mihai Ioana. Cap. 21. *Prenatal Genetic Counseling in Congenital Anomalies*, 441-465
3. M. Covic, D. Stefanescu, I. Sandovici, E.V. Gorduză (editori). *Genetică Medicală, Ediția a III-a*, Editura Polirom, 676 pagini, 2017, ISBN: 978-973-46-6526-6
- M. Bembea, C. Popovici, **F. Burada**, R. Popp, M. Covic. Cap 6. *Transmiterea informației ereditare*, p 157- 203.
- V. Gorduză, C. Popovici, F. Mixich, **F. Burada**, D. Ștefănescu, M. Covic. Cap 19. *Profilaxia bolilor genetice*, p 585 – 605
4. C. Berceanu (editor). *Sarcina multiplă*. editor, Editura Medicală Universitară Craiova, 457 pagini, 2015, ISBN 978-973-106-258-7
- **F. Burada**, C. Berceanu, A.L. Riza, M. Ioana. Cap 4. *Screening și testare genetică în sarcina multiplă*, p 40-58
5. G. Corneanu, M. Corneanu, C. Nețoiu, C. Crăciun, G. Gămănesci, A.R. Lăcătușu, I.Mărinică. *Bazinul mijlociu al Jiului. Implicații de mediu și sociale ale industriei extractive și energetice. Studiu monografic*. Editura Universitaria Craiova, 300 pagini, ISBN 978-606-14-0306-6.
- G. Corneanu, **F. Burada**, C. Corneanu, M. Corneanu. Cap. 9 . *Efecte citogenetice ale unui conținut ridicat de radionuclizi și metale grele în populația umană*, 236 – 246
6. E. Buteică, **F. Burada**, M. Ioana, S.A. Buteică. *Noțiuni de Genetică Medicală*, Editura Medicală Universitară Craiova, 212 pagini, 2008, ISBN: 978-973-106-112-2.
7. E. Buteică, **F. Burada**. *Genetică Umană. Caiet de lucrări practice*, Editura Sitech, 108 pagini, 2007, ISBN 978-973-746-524-5.
8. I. Rogoz, **F. Burada**, A.Dobrescu. *Genetică Medicală*, Editura Medicală Universitară Craiova, 262 pagini, 2006, ISBN: 973-7757-88-2.

D. Articole in extenso în reviste BDI - 27

1. Streata I, Riza AL, Sosoi S, **Burada F**, Ioana M. *Phenotype Heterogeneity in 3q29 Microduplication Syndrome*. Current Health Sciences Journal, 46(2):193-197, 2020.
2. **Burada F**, Mirea CS, Cucu MG, Vilcea ID, Cimpoeru A, Ioana M. *The association between NOD2 R702W polymorphism and susceptibility to colorectal cancer in Romanian patients*. Current Health Sciences Journal, 44(2):135-139, 2018.
3. Diaconescu M, **Burada F**, Mirea CS, Moraru E, Ciorbagiu MC, Obleaga CV, Vilcea ID. *T4 Colon Cancer - Current Management*. Current Health Sciences Journal, 44(1):5-13, 2018 (contributed equally with first author).
4. **Burada F**, Ioana M, Serban Sosoi S, Comanescu AC, Dominic Gabriel, Iliescu DG, Tudorache S. *Frequency of chromosomal abnormalities diagnosed prenatally in a Romanian population*. World Journal of Pharmaceutical and Medical Research, 4(1): 31-34, 2018.
5. Tudorache S, **Burada F**, Florea M, Dragusin R, Patru LC, Iliescu DG. *DiGeorge Syndrome – importance of the early fetal anatomy assessment and multidisciplinary work-up in prenatal diagnosis. A case report and review of the literature*. World Journal of Pharmaceutical and Medical Research, 3(1), 83-89, 2017.
6. Streață I, Șerban-Șoșoi S, Budișteanu M, Pîrvu A, **Burada F**, Mixich F, Ioana M. *Array CGH - A powerful tool in molecular diagnostic of pathogenic microdeletions - Williams-Beuren syndrome - A case report*, Current Health Sciences Journal, 42(2): 207-212, 2016.
7. Tudorache S, Dragusin R, Florea M, Zorila GL, Patru CL, Stepan A, **Burada F**, Cernea N, Stoica A, Iliescu DG. *Ultrasound appearance of congenital kidneys disease. Literature review and Case Series*. World Journal of Pharmaceutical and Medical Research; 6(2): 242-251, 2016.
8. Tudorache S, Cara M, Iliescu DG, **Burada F**, Simionescu C, Dragoescu A. *First trimester diagnostic accuracy of two-dimensional and four-dimensional ultrasound in major congenital heart diseases*. Obstetrica – Ginecologia, 4:221-232, 2016.
9. Cara ML, Tudorache S, Simionescu C, **Burada F**, Florea M, Dragusin R, Dragoescu A, Iliescu DG. *Atrioventricular septal defect in the fetus. Ultrasound diagnostic features, associations, outcome and pathology in a single center series*. Obstetrica Ginecologia, 1:35-43, 2016.
10. **Burada F**, Florescu MG, Cucu MG, Cimpoeru AL, Gheonea DI. *ATG5 rs2245214 C/G polymorphism frequency in a Romanian population*. Current Health Sciences Journal, 41(2):121-125, 2015.
11. Florescu DN, Tudorașcu DR, **Burada F**, Cucu MG, Ciurea ME. *NOD2 Arg702Trp polymorphism in Romanian patients with gastric cancer*. Current Health Sciences Journal, 41(4): 307-310, 2015.
12. Amzolini AM, Fortofoiu M, Tudorica-Micu SE, Fortofoiu MC, Neagoe D, Popescu M, **Burada F**, Vere CC, Ciurea T. *Genetic factors involved in the development and progression of nonalcoholic fatty liver disease*. Current Health Sciences Journal, 41(4):297-301, 2015.
13. Stefan E, Streata I, Gherghina F, Cimpoeru A, Cucu M, Petrescu F, Cruce M, **Burada F**. *IL-1B -511C>T polymorphism is not correlated with osteoarthritis susceptibility*. Annals of the Romanian Society for Cell Biology. 18(1): 182-185, 2013.
14. **Burada F**, Angelescu C, Cioboată E, Ioana M, Cruce M. *The IL-23R R381Q gene polymorphism is not associated with risk of gastric cancer*. Annals of the Romanian Society for Cell Biology. 16(1): 267-271, 2011.
15. Angelescu C, **Burada F**, Ioana M, Angelescu R, Riza A, Mixich F, Voinescu D, Cruce M, Săftoiu A. *Expression profile of VEGF and EGFR mRNA in esophageal and gastric cancers*. Annals of the Romanian Society for Cell Biology. 16(1): 228-233, 2011.
16. **Burada F**, Angelescu C, Ioana M, Mitrut P, Moraru E, Riza A, Preda A, Cruce M. *IL-10-1082 A/G polymorphism and risk of the gastric cancer*. Annals of the Romanian Society for Cell Biology. 15(1): 93-97, 2010.
17. Preda A, **Burada F**, Moraru E, Cruce M. *Histochemical detection of some gastric mucosal changes induced by Helicobacter pylori*. Annals of the Romanian Society for Cell Biology. 15(1): 289-292, 2010.
18. Moraru E, Angelescu C, Ioana M, Panduru N, **Burada F**, Preda A, Marchian S, Cruce M. *The corelation between three polymorphism of TP 53 gene and gastric cancer*. Annals of the Romanian Society for Cell Biology. 15(1): 276-281, 2010.
19. **Burada F**, Ioana M, Soare C, Roșulescu E, Buteică E. *Polimorfismul genelor care codifică citokine și riscul de cancer gastric*. Medicina Modernă. 16(3): 160-162, 2009.
20. Preda A, **Burada F**, Soare C, Birca A, Moraru E, Cruce M. *Helicobacter pylori infection and development of gastric cancer*, Annals of The Romanian Society for Cell Biology. 15(2): 212-214, 2009.

21. Moraru E, Angelescu C, Ioana M, Dumitrescu T, **Burada F**, Preda A, Birca A, Cruce M. *C-ABL gene expression in gastric cancer*, Annals of The Romanian Society for Cell Biology. 14(2): 204-211, 2009.
22. Buteică E, Enescu A, Burada F, Roşulescu E, Ioana M, Dobrescu A, Zăvăleanu M. *Corelații clinico-genetice în autism*. Medicina Modernă. 15(6): 313-316, 2008.
23. Buteică E, Roşulescu E, Burada F, Zăvăleanu M, Buteică A. *Boala Freiberg - considerații clinice, diagnostice și terapeutice*. Medicina Modernă. 15(7): 345-348, 2008.
24. Buteică E, **Burada F**, Stoicescu I, Stănoiu B, Georgescu CV. *Darier disease and Hailey–Hailey disease*. Romanian Journal of Morphology and Embryology. 48(4):423–426, 2007.
25. Buteică E, Stoicescu I, **Burada F**, Stănoiu B. *Genetic and clinical considerations in six cases with neurofibromatosis type 1*. Romanian Journal of Morphology and Embryology. 48(3): 243–248, 2007.
26. Ianoși G, Neagoe D, Buteică E, Ianoși S, Drighiciu C, Stănoiu B, **Burada F**, Mercuț D. *Giant retroperitoneal sarcomas*. Romanian Journal of Morphology and Embryology. 48(3): 303–308, 2007.
27. Mitruț P, Enescu A, Streba LA, **Burada F**, Cojocar G, Simionescu C, Mărgăritescu C, Genunche-Dumitrescu A. *The endoscopic and morphological forms of early gastric cancer*, Romanian Journal of Morphology and Embryology. 48(4): 373–379, 2007.

E. ARTICOLE PUBLICATE ÎN REZUMAT ÎN REVISTE ȘI VOLUMELE UNOR MANIFESTĂRI ȘTIINȚIFICE INTERNAȚIONALE ȘI NAȚIONALE

Meeting abstracts (ISI Web of Science) - 4

1. Streată I, Plesea R, Olaru A, Popescu E, Pirvu A, Riza AL, Serban-Sosoi S, Cimpoeru A, Cucu, M, Dobrescu A, Morosanu A, Mocanu CL, **Burada F**, Ioana M. *Case report: A novel frameshift deletion in ERCC6 gene causes Cockayne syndrome type B*. European Journal of Human Genetics. Vol. 27, Pages: 990-990, Suppl. 1, Meeting Abstract: E-P11.38, 2019. 51st Conference of the European Society of Human Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, Italy, June 16-19, 2018 . *Meeting Abstract*
2. Rogoveanu OC, Balseanu A, **Burada F**, Docea AO, Calina D. *Role of bone markers in evaluating therapeutic response in patients with osteoporosis*. Osteoporosis International Vol. 30, Pages: S436-S436, Suppl. 2, Meeting Abstract: P484. 2019. World Congress on Osteoporosis, Osteoarthritis and Musculoskeletal Diseases (WCO-IOF-ESCEO), Paris, France Apr 04-07, 2019. *Meeting Abstract*
3. Dracea A, Danciulescu M, Dricu A, **Burada F**, Ioana M. *The correlation between MMR gene expression MSH2/MSH6 and VEGF A/VEGF B in gastro-esophageal cancer*. Annals of Oncology, Volume: 28, Suppl 5, 2017, Meeting Abstract: 1717P. 42nd European-Society-for-Medical-Oncology Congress (ESMO), Madrid, Spain, 08-12 September 2017. *Meeting abstract*
4. Alexandra Oltea Puiu, **Florin Burada**, Alin Stefanescu-Dima, Ileana Puiu, Carmen Mocanu. *New genetic aspects and particular ocular manifestations of a child with Hallermann Streiff syndrome*. ARVO 2014 Annual Meeting, May 04 - 08, 2014, Orlando, Florida. *Investigative Ophthalmology & Visual Science*, 2014;55: E-Abstract 6432.

Proceedings papers (ISI Web of Science) - 2

1. Sorop-Florea M, Dragusin RC, Patru CL, Zorila LG, Tudorache S, Cara M, Ciurea R, Stepan A, Simionescu C, Marinas C, Sorop VB, Dragoescu AN, Sirbu CM, Cernea N, Ioana M, **Burada F**, Iliescu DG, *Key Points in the Management of the False Results at the First Trimester (FT)*. 5th Romanian Congress of the Romanian Society of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Targu Mures, Romania, Apr 20-22, 2017, Filodiritto International Proceedings, edited by Vladareanu S, Marginean C, Vladareanu R, 288-293, 2017. *Proceedings Paper*
2. Zorila GL, Tudorache S, Marinas C, Florea M, Dragusin R, Patru C, Coleta E, Stoica A, **Burada F**, Ioana, M, Cernea N, Iliescu D. *Central Nervous System Morphologic Assessment in the First Trimester vs Second Trimester of Pregnancy. Experience of a Tertiary Center*. 5th Romanian Congress of the Romanian Society of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Targu Mures, Romania, Apr 20-22, 2017, Filodiritto International Proceedings, edited by Vladareanu S, Marginean C, Vladareanu R, 236-241, 2017. *Proceedings Paper*

Lucrări publicate în reviste și volume de rezumate ale unor congrese/conferințe naționale și internaționale - 67

1. I. Streată, S. Șerban-Șoșoi, A. Pîrvu, **F. Burada**, M. Ioana. *A major approach shift in the genetic diagnosis through aCGH: from genotype to phenotype? CRGM Dolj – a case series*. . Al V-lea Congres de Genetică Medicală cu

- Participare Internațională, 26-28 septembrie 2018, Gura Humorului, Romanian Journal of Rare Diseases, Supp 1,27, 2018.
2. M. Ioana, D. Dan, I. Streata, **F. Burada**. *Multidisciplinary management of GENETIC RARE Diseases: from theory to national guidelines – PROGENERARE (Grant: POCU 108073/91/4/8)*. Al V-lea Congres de Genetică Medicală cu Participare Internațională, 26-28 septembrie 2018, Gura Humorului, Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 1, 51, 2018.
 3. S. Popa, M. Ioana, I. Streață, F. Burada, A. Bivoleanu, E. Bastea, OM. Păvăloaia, A. Pădureț, V. Martiniuc, R. Popescu, EV. Gorduza. *Case report and literature discussion in thrombocytopenia and absent radius syndrome*. Al V-lea Congres de Genetică Medicală cu Participare Internațională, 26-28 septembrie 2018, Gura Humorului, Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 1, 87, 2018.
 4. M. Ioana, I. Streata M.A. Dobrescu, **F. Burada**. *CRGM Dolj-Genetics as an integrative medical platform*. A 36-a Sesiune Științifică Anuală a Societății Române de Biologie Celulară și Al 10-lea Congres Național cu Participare Internațională, Craiova, 6-9 Iunie 2018, Bulletin of Romanian Society for Cell Biology, no.46-June, 16, 2018.
 5. I. Streata, A. Pîrvu, S.Serban-Sososi, **F.Burada**, M.Ioana. *aCGH- from research to a valuable IVD tool. CRGM case reports*. A 36-a Sesiune Științifică Anuală a Societății Române de Biologie Celulară și Al 10-lea Congres Național cu Participare Internațională, Craiova, 6-9 Iunie 2018, Bulletin of Romanian Society for Cell Biology, no.46-June, 17, 2018.
 6. S.Serban-Sosoi, I. Streata, B. Petre-Mandache, M.G. Cucu, M.A. Dobrescu, D.G. Iliescu, S.Tudorache, M.Ioana, **F.Burada**. *Cytogenetics in prenatal diagnostic. A step to take or skip?* A 36-a Sesiune Științifică Anuală a Societății Române de Biologie Celulară și Al 10-lea Congres Național cu Participare Internațională, Craiova, 6-9 Iunie 2018, Bulletin of Romanian Society for Cell Biology, no.46-June, 18-19, 2018.
 7. M.G. Cucu, A.L. Cimpoeru, R.M. Plesea, E.L. Popescu, A. Cucu, A.M. Gheorghe, A. Dragos, A.M. Dobrescu, **F. Burada**, M. Ioana. *MLPA - A multi-target genetic tool for a fast and inexpensive diagnosis*. A 36-a Sesiune Științifică Anuală a Societății Române de Biologie Celulară și Al 10-lea Congres Național cu Participare Internațională, Craiova, 6-9 Iunie 2018, Bulletin of Romanian Society for Cell Biology, no.46-June, 50, 2018.
 8. A.L. Riza, S. Dorobantu, A. Ciocoiu, A.L. Cimpoeru, S. Serban Sosoi, **F. Burada**, D.Iliescu, S.Tudorache, M.Ioana. *Quantitative fluorescence PCR in the prenatal diagnosis of fetal aneuploidies – experience from CRGM Dolj*. A 36-a Sesiune Științifică Anuală a Societății Române de Biologie Celulară și Al 10-lea Congres Național cu Participare Internațională, Craiova, 6-9 Iunie 2018, Bulletin of Romanian Society for Cell Biology, no.46-June, 67, 2018.
 9. **Burada F**, Cimpeanu RA, Cucu MG, Iona M, Rogoveanu I. *miRNA polymorphisms and risk of gastric cancer in a Romanian population*. A X-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Craiova, 3-5 Septembrie 2017, Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 2, 17-18, 2017.
 10. Streață I, Pîrvu A, Șerba-Șososi S, **Burada F**, Ioana M. *Genetic diagnosis through aCGH in global development delay associated with congenital anomalies –CRGM updated activity*. A X-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Craiova, 3-5 Septembrie 2017, Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 2, 17, 2017.
 11. Tudorache S, Sorop-Florea M, Dragusin RC, Patru CL, Iliescu DG, **Burada F**, Ioana M, Dobrescu A, Cara LM. *Prenatal screening and diagnosis in chromosomal anomalies. Insights from paucisymptomatic cases*. A X-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Craiova, 3-5 Septembrie 2017, Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 2, 29-30, 2017.
 12. Petre Mandache CB, Serban-Sosoi S, Popescu Hobeau G, Cucu MG, Streata I, Dobrescu A, Ioana M, Sorin D, **Burada F**. *Conventional cytogenetic analysis in spontaneous abortions- The experience of the Human Genomics Laboratory, UMF Craiova*. A X-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Craiova, 3-5 Septembrie 2017, Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 2, 54-55, 2017.
 13. Riza AL, Ciocoiu A, Dorobantu S, Cimpoeru AL, Buga AM, Sosoi S, **Burada F**, Ioana M, Tudorache S, Iliescu D. *Prenatal screening and diagnosis of fetal aneuploidies- Experience from CRGM Dolj*. A X-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Craiova, 3-5 Septembrie 2017, Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 2, 60, 2017.
 14. Maria Florea, Roxana Dragusin, Ciprian Patru, **Florin Burada**, Stefania Tudorache. *Isolated right aortic arch – left ductus as a clue to the DiGeorge syndrome diagnosis*. The 26th World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Rome, Italy, 24–28 September 2016, Ultrasound in Obstetrics & Gynecology, 48 Suppl 1:307, 2016.
 15. Stefania Tudorache, Dominic G. Iliescu, Maria Florea, Roxana Dragusin, Ciprian Patru, **Florin Burada**, Cristiana Simionescu, Monica Cara. *Two planes for the first trimester major congenital heart diseases screening*. The 26th World

- Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Rome, Italy, 24–28 September 2016; Ultrasound in Obstetrics & Gynecology, 48 Suppl 1:25-26, 2016
16. Tica O, Comanescu A, Busuioc C, **Burada F**, Tica A. *Intracardiac echogenic focus in the second trimester of pregnancy*. The 26th World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Rome, Italy, 24–28 September 2016; Ultrasound in Obstetrics & Gynecology, 48 Suppl 1:319-20, 2016.
 17. I. Streata, S. Sosoi, A. L. Riza, **F.Burada**, F. Mixich, M. Ioana, *Implementation of aCGH assessment in genetic diagnostic of patient with global development delay/intellectual disability or multiple congenital anomalies - Romanian experience*, The European Human Genetics Conference, Barcelona, Spain, May 21-24 2016, European Journal of Human Genetics, Volume 24E – Supplement 1, page 437, E-P08.08, 2016.
 18. I. Streata, S. Sosoi, A. L. Riza, **F.Burada**, M. G. Netea, F. Mixich, M. Ioana, *Primary immunodeficiency disorder associated with severe intellectual disability and abnormal brain MRI findings in a patient with 3q29 microduplication syndrome - A case report*, The European Human Genetics Conference, Barcelona, Spain, May 21-24 2016, European Journal of Human Genetics, Volume 24E – Supplement 1, page 439, E-P08.20, 2016.
 19. Streață Ioana, Andrei Pirvu, Șerban-Șosoi Simona, **Burada F.**, Mixich F., Ioana M. *Implementation of aCGH assessment in genetic diagnostic of patient with global development delay/intellectual disability or multiple Congenital anomalies – CRGM Dolj experience*. A IX-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Alba Iulia, 22-24 Septembrie 2016, Romanian Journal of Rare Diseases, Abstract Book Supplement 1, 13-14, 2016.
 20. Mihai Gabriel Cucu, Răzvan Pleșea, Alina Liliana Cimpoeu, Ioana Streață, Elena Leocadia Popescu, Mihai Ioana, **Florin Burada**, Magdalena Budișteanu, Francisc Mixich. *Two Williams Syndrome cases confirmed through MLPA*, A IX-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Alba Iulia, 22-24 Septembrie 2016, Romanian Journal of Rare Diseases, Abstract Book Supplement 1, 33, 2016.
 21. Andrei Pirvu, Aritina Morosanu, Ioana Streata, Simona Sosoi, Carmen Niculescu, **Florin Burada**, Mihai Ioana. *Clinical findings in patients with 15q11.1-q11.2 microdeletion*, A IX-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Alba Iulia, 22-24 Septembrie 2016, Romanian Journal of Rare Diseases, Abstract Book Suppl. 1, 43, 2016.
 22. Anca-Lelia Riza, Stefania Dorobantu, Adela Ciocoiu, Alina Liliana Cimpoeu, Simona Sosoi, **Florin Burada**, Mihai Ioana, Stefania Tudorache, Dominic Iliescu. *Quantitative Fluorescence PCR in the prenatal diagnosis of fetal aneuploidies – experience from CRGM Dolj*. A IX-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Alba Iulia, 22-24 Septembrie 2016, Romanian Journal of Rare Diseases, Abstract Book Supplement 1, 46, 2016.
 23. Anca-Lelia Riza, Adela Ciocoi, Costin Berceanu, Dominic Iliescu, Stefania Dorobantu, Simona Sosoi, **Florin Burada**, Mihai Ioana, Stefania Tudorache. *Screening and prenatal diagnosis of fetal aneuploidies in multiple pregnancies – case report*. A IX-a Conferința de Genetică Medicală cu Participare Internațională, Alba Iulia, 22-24 Septembrie 2016, Romanian Journal of Rare Diseases, Abstract Book Supplement 1, 47, 2016.
 24. Stefania T, Cara M, Iliescu D.G, Simionescu C, **Burada F**, Novac M, Cernea D. *Conventional and volumetric ultrasound in major congenital heart diseases first trimester screening*. O-0195. The 12th World Congress of Perinatal Medicine November 3 - 6, 2015, Madrid, Journal of Perinatal Medicine, 43 Issue s1, 196, 2015.
 25. MG Cucu, **Florin Burada**, AL Cimpoeu, AL Riza, RM Plesea, A Cicoiu, S Serban-Sosoi, I Streata, M Olaru, I Căpitănescu, M Ciontea, F Mixich, M Ioana. *Autophagy involvement in tuberculosis*, A VIII-a Conferinta de Genetica Medicala cu participare internationala, Orastie, 8-10 octombrie 2015, Romanian Journal of Rare Diseases, supp 1, 30, 2015.
 26. I Streață, S Serban-Sosoi, AL Riza, **Florin Burada**, F Mixich, M Ioana. *3q29 microduplication syndrome associated with primary immunodeficiency disorder – A case report*, A VIII-a Conferinta de Genetica Medicala cu participare internationala, Orastie, 8-10 octombrie 2015, Romanian Journal of Rare Diseases, supp 1, 53, 2015.
 27. S. Serban-Sosoi, C. Banescu, G. Popescu-Hobeanu, M. Cucu, A Osei, A Dobrescu, M Ioana, **Florin Burada**. *Mosaic Down syndrome with a der(21;21)(q10;q10) – case report*. A VIII-a Conferinta de Genetica Medicala cu participare internationala, Orastie, 8-10 octombrie 2015, Romanian Journal of Rare Diseases, supp 1, 54, 2015.
 28. **Florin Burada**, Nicolae Dan Florescu, Constantin-Daniel Uscatu, Mihai Cucu, Simona Sosoi, Mihai Ioana, Tudorel Ciurea. *The role of ATG16L1 T300A polymorphism in gastric cancer*. Al IV-lea Congres National al Societatii de Genetica Medicala, Bucuresti, 24 - 26 Septembrie, 2014. Medicine in Evolution, vol XX, nr 2, 57. 2014.

29. Amelia Dobrescu, Gratiela Chelu, **Florin Burada**, Mihai Cucu, Ioana Streata. *Diagnosis management of LGMD 2A*. Al IV-lea Congres National al Societatii de Genetica Medicala, 24 - 26 Septembrie, 2014, Bucuresti. *Medicine in Evolution*, vol XX, nr 2, 30, 2014.
30. S Tudorache, DG Ilescu, M Cara, **Florin Burada**, M Ioana, C Simionescu, L Novac, N Cernea, D Cernea. *First trimester 2D cardiac assessment for congenital heart diseases*. The 24th World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, 14 – 17 September 2014, Barcelona, Spain. *Ultrasound in Obstetrics & Gynecology*, 44 Suppl 1: 3, 2014.
31. S. Tudorache, C. Simionescu, D.G. Ilescu, M. Florea, **Florin Burada**. *Atrioventricular septal defect in fetal life—ultrasound diagnostic features, associations, outcome and pathology in a single center series*. The 24th World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, 14 – 17 September 2014, Barcelona, Spain. *Ultrasound in Obstetrics & Gynecology*, 44 Suppl 1: 222, 2014.
32. S. Tudorache, D.G. Ilescu, M. Cara, N. Cernea, L. Novac, C. Simionescu, **Florin Burada**, M. Ioana. *First-trimester diagnosis of fetal cardiovascular system anomalies Accuracy study for 2D and 4D ultrasound methods*. The 24th World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, 14 – 17 September 2014, Barcelona, Spain. *Ultrasound in Obstetrics & Gynecology*, 44 Suppl 1: 77, 2014.
33. **F. Burada**, C. Angelescu, M. Ioana, F. Mixich, P. Mitrut, S. Popa, E. Buteica, M. Cruce. *The IL1-RN +2018T>C polymorphism is associated with increased susceptibility to gastric adenocarcinoma*. Abstract of European Human Genetics Conference Amsterdam, 2011, *European Journal of Human Genetics*, Vol 19, Supp 2: 209, 2011.
34. M. Ioana, A. Cimpoeru, B. Ferwerda, T. S. Plantinga, **F. Burada**, M. Oosting, N. M. Panduru, M. G. Netea. *Different patterns of TLR2 polymorphisms in populations of various ethnic and geographical origins*. Abstract of European Human Genetics Conference Amsterdam, 2011, *European Journal of Human Genetics*, Vol 19, Supp 2: 340, 2011.
35. **F. Burada**, C. Angelescu, M. Ioana, E. Cioboată, F. Mixich, M. Cruce, A. Saftoiu. *Cytokine gene polymorphisms and risk of gastric adenocarcinoma*. Abstract of 9th Balkan Medical Human Genetics, 15-17 September 2011, Timisoara. *Balkan Journal of Medical Genetics*. Vol 14, Supp, 28, 2011.
36. **F. Burada**, C. Angelescu, M. Ioana, P. Mitrut, R. Dinu, E. Moraru, M. Cruce, A. Saftoiu, F. Mixich. *Genetic polymorphism of interleukin 1 β (IL-1B) gene and interleukin 1 receptor antagonist (IL-1RN) gene in gastric cancer patients in a Romanian population*. Abstracts of Genetics in Gastrointestinal and Liver Diseases, Cluj Napoca, 2011. *Journal of Gastrointestinal and Liver Disease*. Vol 20, Supp, 25-26, 2011.
37. C. Angelescu, **F. Burada**, M. Ioana, R. Angelescu, F. Mixich, M. Cruce, A. Săftoiu. *Expression profile of VEGFA and VEGFB genes in human gastric cancer*. Abstracts of Genetics in Gastrointestinal and Liver Diseases, Cluj Napoca, 2011. *Journal of Gastrointestinal and Liver Disease*. Vol 20, Supp, 26-27, 2011.
38. **F. Burada**, C. Soare, M. Ioana, P. Mitrut, R. Angelescu, A. Riza, A. Dobrescu, E. Buteica, M.Cruce, F.Mixich. *Interleukin 1B gene (IL-1B) and interleukin 1 receptor antagonist gene (IL-1RN) polymorphisms and the risk of gastric cancer*. Abstract of European Human Genetics Conference Gothenburg 2010, Sweden. *European Journal of Human Genetics*. Vol 18, supp1, 176. P06.075, 2010.
39. M. Ioana, C. Angelescu, **F. Burada**, A. Riza, M. Cruce, F. Mixich, A. Saftoiu. *MMR system gene expression profile in sporadic colorectal cancer*. Abstract of European Human Genetics Conference Gothenburg 2010, Sweden. *European Journal of Human Genetics*. Vol 18, supp 1, 193. P06.152, 2010.
40. **F.Burada**, F.Mixich, R.Angelescu, M.Ioana, P.Mitrut, C. Soare, A. Riza, A. Dobrescu, E. Buteica, M.Cruce. *Asocierea polimorfismelor IL1B Ex5+14C>T și IL1RN Ex5-35 T>C cu riscul de cancer gastric*. A XXVIII Sesiune Științifică a Societății Române de Biologie Celulară, 9-12 Iunie 2010, Constanța. *Buletinul Societății Române de Biologie Celulară*, 175, 2010.
41. R.Angelescu, **F.Burada**, M. Ioana, E. Moraru, A. Riza, F.Mixich, M.Cruce. *Evaluarea expresiei genei YWHAZ în cancerul gastric*. A XXVIII Sesiune Științifică a Societății Române de Biologie Celulară, 9-12 Iunie 2010, Constanța. *Buletinul Societății Române de Biologie Celulară*, 53, 2010.
42. D.Voinescu, C. Soare, **F.Burada**, A.Preda, A.Barca, M.Cruce. *Mucinele, markeri imunohistochimici pentru diferențierea leziunilor esogastrice și evaluarea agresivității neoplazice esogastrice*. A XXVIII Sesiune Științifică a Societății Române de Biologie Celulară, 9-12 Iunie 2010, Constanța. *Buletinul Societății Române de Biologie Celulară*, 108, 2010.
43. E. Burada, **F. Burada**, E. Buteică. *Chromosomal abnormalities in some cases with schizophrenia*. Abstract of the 9 th World Congress of Biological Psychiatry, *World Journal of Biological Psychiatry*. Vol 10, Supp 1, 341. P 09.015, 2009.

44. M. Ioana, C. Soare, **F. Burada**, C. Gug, E. Cioboata, F. Mixich, M. Cruce. *Evaluation of Common Gene Expression Patterns in Colorectal Cancer*. Abstract of European Human Genetics Conference Vienna 2009, European Journal of Human Genetics. Vol 17, Supp 2, 291. P11.043, 2009.
45. M.Ioana, C.Soare, T.Dumitrescu, **F.Burada**, A.Riza, F.Mixich, M.Cruce. *Elaborarea unui model al expresiei genelor MMR în patologia malignă colorectală*. Conferința Națională de Genetică Medicală, 24-26 septembrie 2009, Sibiu. Culegere rezumate, 34, 2009.
46. **F.Burada**, I.Stoicescu, E.Buteică, M.Ioana, C.Soare, A.Dobrescu, M.M.Dumitrașcu. *Sindromul Touraine-Solente-Gole prezentare caz*. Conferința Națională de Genetică Medicală, 24-26 septembrie 2009, Sibiu. Culegere rezumate, 72, 2009.
47. C.Angelescu, **F.Burada**, M.Ioana, E.Moraru, F.Mixich, M.Cruce. *Evaluarea expresiei genei YWHAZ în cancerul gastric*. Conferința Națională de Genetică Medicală, 24-26 septembrie 2009, Sibiu. Culegere rezumate, 78, 2009.
48. **F. Burada**, P. Mitrut, I. Rogoz. *Cytogenetic effects of resveratrol extracted from red wine on cell culture from gastric tumors*; Functionnal genomics towards personalized health care, Santorini Conference, Greece, 2008. *Clinical Chemistry and Laboratory Medicine*, Volume 46 (8). A125, 2008.
49. P.Mitrut, **F.Burada**. *Apoptotic and cytogenetic effects of resveratrol extracted from vine in cell cultures from gastric cancer*, 16th UEGW Viena 2008. Gut, Vol 57, Suppl 2, A218, 2008.
50. **F.Burada**, P.Mitruț, E.Buteică, I.Rogoz. *The resveratrol, a naturally phytoalexin induces sister chromatid exchanges and chromosome abnormalities on cell cultures from gastric cancer*. EMBO Meeting, Cellular Signaling & Molecular Medicine, Cavtat. Dubrovnik, Croația, 29.05 - 04.06.2008, EMBO Meeting Abstracts, 83. P2, 2008.
51. E.Buteică, **F.Burada**, M.Ioana, B.Stănoiu, A.Dobrescu. *Considerații clinico-genetice în trei cazuri de pseudoxantom elastic*. A IV-a Conferință a Societății Române de Genetică Medicală, 18-20 septembrie 2008, Craiova. Volum de rezumate, 81, 2008.
52. **F.Burada**, M.Ioana, B.Stănoiu, E.Burada, V.Mixich, A.Dobrescu, E.Roșulescu, M. Zăvăleanu, E. Buteică. *Distrofia musculară prin deficit de merozină tipul 1A*. A IV-a Conferință a Societății Române de Genetică Medicală, 18-20 septembrie 2008, Craiova. Volum de rezumate, 82, 2008.
53. I.Silosi, C.A.Silosi, **F.Burada**, I.Grozescu, C.Lazau, S.Rogoz, I.Rogoz. *In vivo investigations of titanium dioxide action on immune response*. Al 7-lea congres National de Medicină de Laborator cu participare internațională, 20-22 octombrie 2008, Sibiu. Volum de rezumate științifice, 64. P35, 2008.
54. **F.Burada**, I.Rogoz, E.Buteică. *Modificări structurale ale cromozomilor sexuali asociate cu tulburări de reproducere*. Conferința Anuală a Societății Române de Genetică Medicală, 25-27 Mai 2007, Cheile Grădiștei. Culegere Rezumate Științifice, 46, 2007.
55. E.Buteică, **F.Burada**, E.Burada, A.Buteică. *Modificări citogenetice evidențiate în tulburări psihomotorii*. Conferința Anuală a Societății Române de Genetică Medicală, 25-27 Mai 2007, Cheile Grădiștei. Culegere Rezumate Științifice, 52, 2007.
56. Z.I.Hertzog, A.Dobrescu, R.Hertzog, **F.Burada**, M.Ioana, V.Mixich, E.Burada. *Modificări cromozomiale numerice și structurale într-un caz de autism*. Conferința Anuală a Societății Române de Genetică Medicală, 25-27 Mai 2007, Cheile Grădiștei. Culegere Rezumate Științifice, 53, 2007.
57. P.Mitrut, **F.Burada**, I.Rogoz, A.Genunche-Dumitrescu. *Experimental studies in vivo regarding the effect of resveratrol extracted from vine on gastric neoplastic injuries*. Future Perspectives in Gastroenterology, Falk Symposium, International Congress Center Dresden, 11.10. – 12.10.2007. Abstracts, 89, 2007.
58. E. Buteică, **F.Burada**, A. Buteică, I. Stoicescu, B.Stănoiu. *Studiu clinic și genetic într-un caz cu boala Darier*. Al VII-lea Simpozion de Morfologie Microscopică, 16-20.05.2007, Craiova. Volum Rezumate, 69, 2007.
59. Buteica E., Enescu A., **Burada F.**, Buteica A., Burada E. *Clinical features associated with abnormalities of C group chromosomes*. La 17eme Session des Journees Medicales Balkanique, The 17th Session of the Balkan medical Days, 12-14 septembre 2007. Volume des resumees, 80, 2007.
60. **F.Burada**, P.Mitrut, I.Rogoz. *Efecte citogenetice ale resveratrolului extras din vița de vie în culturi celulare din tumori gastrice*. Al 6-lea Congres National de Medicina de Laborator cu participare internationala, 11-13 octombrie 2007, Sibiu. Volum de rezumate, 56, 2007.
61. E.Buteica, **F.Burada**, E.Burada. *Clinical and genetic aspects in some autism cases*. 4th National Symposium of Pathology. The (un)predictable future of cellular and molecular medicine, Victor Babes Institute, 31 october - 2 november 2007, Bucharest. Abstracts 103.P85, 2007.

62. E.Buteică, **F.Burada**, E.Răducanu, A.Buteică, I.Rogoz. *Studii clinice și genetice în unele boli dermatologice*. Al II-lea Congres de Genetică Medicală cu participare internațională, 20-23 septembrie 2006, Cluj Napoca. Culegere rezumate științifice, 70, 2006.
63. **F.Burada**, L.Chiuțu, I.Petrescu, A.Moisa, E.Nemeș, E.Buteică, E.Răducanu, I.Rogoz. *Considerații genetice în trei cazuri de neurofibromatoză*. Al II-lea Congres de Genetică Medicală cu participare internațională, 20-23 septembrie 2006, Cluj Napoca. Culegere rezumate științifice, 69, 2006.
64. I.Rogoz, **F.Burada**, E.Buteică, C.Sabetay, S.Rogoz, A.Dobrescu. *Cromozomi markeri mici supranumerari (SMC) în cariotipul unor copii cu malformații congenitale*. Al II-lea Congres de Genetică Medicală cu participare internațională, 20-23 septembrie 2006, Cluj Napoca. Culegere rezumate științifice, 90, 2006.
65. C.Raducanu–Lichiardopol, C.Militaru, I.Rogoz, **F.Burada**, A.Dobrescu. *Sindromul Ellis van Creveld - prezentare de caz*. Al II-lea Congres de Genetică Medicală cu participare internațională, 20-23 septembrie 2006, Cluj Napoca. Culegere rezumate științifice, 30, 2006.
66. E.Răducanu, **F.Burada**. *Rolul genei SRY în boala Parkinson*. Congresul Național de Neurologie, 2006, București. Revista Română de Neurologie, 76, 2006.
67. E.Buteică, I.Stoicescu, I.Rogoz, **F. Burada**, A. Dobrescu. *Rolul factorului genetic în etiopatogenia unor boli dermatologice*. A XXIII-a Sesiune Științifică a Societății Naționale de Biologie Celulară, 9-12 iunie, Sibiu. Buletinul Societății Naționale de Biologie Celulară, 182, 2005.

04.02.2022

Prof.univ.dr. Florin Burada

