

## INFORMAȚII PERSONALE

## Jurca-Simina Iulia-Elena



Romana

01.2018- prezent

**Medic specialist Pediatrie**

Policlinica Regina Maria Iulius Mall, Str. Aristide Demetriade Nr 1, in incinta Iulius Mall, etaj 1, Timișoara si

Centrul Medical Sfânta Maria, Strada Romulus 62, Timișoara

**Tipul sau sectorul de activitate**

Consultatii de pediatrie in regim ambulatoriu

01.2018- prezent

**Medic rezident Genetica medicala**

Universitatea de Medicină și Farmacie Oradea

Spitalul Municipal „Dr. Gavril Curteanu” Oradea

Detașată la:

Universitatea de Medicina și Farmacie „Victor Babeș”, Piața Eftimie Murgu nr 2, Timișoara

Spitalul Clinic de Urgență pentru Copii “Louis Țurcanu”, Piața Eftimie Murgu nr 2, Timișoara

09.2016- prezent

**Tipul sau sectorul de activitate**

Activitate didactica- lucrări practice Genetica Medicala

01.2012- 07.2017

**Tipul sau sectorul de activitate**

Stagii efectuate si sectoare de activitate : pediatrie generala, nefrologie pediatrica, gastro-enterologie pediatrica, cardiologie pediatrica, pneumologie-ftiziologie pediatrica, boli infectioase, chirurgie si ortopedie pediatrica, toxicologie, diabet si nutritie pediatrica, neurologie pediatrica, psihiatrie pediatrica, onco-hematologie pediatrica, urgente pediatrice, terapie intensiva pediatrica, neonatologie, genetica, ecografie generala, etica cercetarii.

10.2012- prezent

**Tipul sau sectorul de activitate**

Genetica medicala

09.2014-01.2016

**Praticien Attaché Associé**

Spitalul "Raymond Poincaré", Assistance Publique – Hôpitaux de Paris  
Serviciul de Genetica Medicala, Coordonator Profesor Dominique P. GERMAIN  
104, boulevard Raymond Poincaré, 92380 GARCHES, Franța

**Tipul sau sectorul de activitate**

Genetica clinica, activități de cercetare, participare în studii clinice

10.2007-prezent

**Voluntar în Organizația Salvati Copiii- Filiala Timiș**

Organizația salvati Copiii, Filiala Timiș, B-dul Republicii nr.1, Corp B, Ap 7, Timișoara, Timiș

**Tipul sau sectorul de activitate**

Organizare și desfășurare de programe educaționale pentru sănătate și prevenție, dar și drepturi ale copiilor (participant și formator)

**EDUCAȚIE ȘI FORMARE**

2012-2017

**Medic specialist pediatrie**

Rezidențiat în cadrul Spitalului Clinic de Urgență pentru Copii "Louis Țurcanu" Timișoara  
Activități extracurriculare (voluntariat) : urgente pediatrie, terapie intensivă pediatrie.

2005-2011

**Doctor-medic**

Universitatea de Medicină și Farmacie „Victor Babeș” Timișoara  
Facultatea de Medicina Generală

2001-2005

**Bacalaureat**

Liceul „Horia, Cloșca și Crișan” Abrud  
Profil vocațional- pedagogic; învățător-educator

**COMPETENTE PERSONALE**
**Limba maternă**

Limba română

**Alte limbi străine cunoscute**

INTELEGERE		VORBIRE		SCRIERE
Ascultare	Citire	Participare la conversație	Discurs oral	
Limba engleză	C2	C2	C2	C2
Limba franceză	C2	C2	C1	C1

Niveluri: A1/A2: Utilizator elementar - B1/B2: Utilizator independent - C1/C2: Utilizator experimentat

Cadrul european comun de referință pentru limbi străine

**Competențe de comunicare**

- Facilitate și deschidere în stabilirea relațiilor interpersonale și capacitate de a stabili bune contacte cu pacienți și familiile acestora, cu specialiștii din diverse domenii medicale.
- Adeptă a spiritului de echipă la locul de muncă.

**Competențe organizaționale/manageriale**

Cultura organizațională și abilitate în scrierea și coordonarea proiectelor adaptate ONG cu activitate în domeniul sănătății. Implicarea activă în proiecte educaționale, coordonarea lor și organizarea a diferite activități extra curriculare, de susținere directă a bolnavilor, de informare și campanii pe tema bolilor rare și de pregătire pentru studenți în diferite arii medicale.

**Competență digitală**

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

Niveluri: Utilizator elementar - Utilizator independent - Utilizator experimentat

Competențele digitale - Grilă de auto-evaluare

Alte competențe informatice: o bună stăpânire a suitei de programe de birou (procesor de text, calcul tabelar, software pentru prezentări), cunoștințe dobândite în cadrul procesării lucrării de licență, a editării posturilor prezentate și a prezentărilor orale, a contribuției directe la scrierea de publicații medicale; bune cunoștințe de editare foto, dobândite ca fotograf amator.

#### Alte competențe

Multiplele activități de voluntariat desfășurate pe parcursul traiectoriei educaționale au contribuit la formarea mea ca personalitate activă, ambițioasă, cu spirit de inițiativă, capabilă de a se implica într-o muncă solicitantă și de a-și asuma un rol responsabil în activitățile întreprinse, interesată de psihologia comunicării și a copilului și adolescentului.

Temele esențiale ale cercetărilor efectuate sunt din aria geneticii, nefrologiei și a pediatriei generale.

#### Permis de conducere

Categoria B din 2004

### INFORMATII SUPLIMENTARE

Proiecte de cercetare	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Formare PROFesionala a personalului medical în GENetica medicala PROGEN, POCU/91/4/8/107623, Institutul Clinic Fundeni, Formator expert vest, 2018-2019</li> <li>- STOP- Horizon 2020, Grant Agreement No: 774548, WP 8: T8.2 - Three-site RCT of an early childhood obesity intervention: design and tool development. Translation of material for intervention, Universitatea de Medicina si Farmacie Victor Babes Timisoara, Romania, inrolata in 31.08.2018.</li> </ul>
Cursuri si conferințe	<ul style="list-style-type: none"> <li>- "UPU-SMURD Volunteers Preparation Program", Timisoara, Romania- 22th March- 16th May 2010</li> <li>- "EUROPLAN – European Project for Rare Diseases National Plans Development", Bucharest, Romania- 18th-19th June 2010</li> <li>- "Trauma Camp- the Third Edition", Padina, Romania - 18th-25th July 2010 Topics: Basic life support with AED; prehospital trauma life support; high altitude disease; stings and bites; management of hypothermia and sunburns; mountain ecological education; basic mountain rescue techniques</li> <li>- Preparation Program for "Cardio-pulmonary and cerebral resuscitation in adults- Basic Life Support with Automated external defibrillator", Padina, Romania- 18th-25th July 2010</li> <li>- "The training program of trainers in Children's Rights", Save the Children Romania, Buchares- 9th- 12th September 2010</li> <li>- The course of "Interdisciplinary approach of genetic rare diseases", Timisoara, Romania- 20th- 22th September 2010</li> <li>- "The Third National Medical Genetic Conference with International Participation", Timisoara, Romania- 22th-25th September 2010</li> <li>- "The Second Edition of National Training Seminar"- Romanian Students' Surgical Society, Predeal, Romania- 24th-26th September 2010</li> <li>- "The Second Eastern European Conference on Prader Willi Syndrome", Zalau, Romania- 29th- 30th October 2010</li> <li>- The Workshop "Gene Therapy", Timisoara, Romania- 3th November 2010</li> <li>- The Workshop "Multidisciplinary approach to care of allergic respiratory disorders", Timisoara, Romania- 25th November 2010</li> <li>- "The National Congress for Students and Young doctors- 14th edition", Bucharest, Romania - 9th- 12th December 2010</li> <li>- The Workshop of Knots and Sutures, Timisoara, Romania - 27th-29th May 2011</li> <li>- International Congress TIMMEDICA, Timisoara, Romania- 16th-18th June 2011</li> <li>- National Conference of Pediatrics, "Emergencies and chronic diseases", Bucharest, Romania - 21th- 24th March 2012</li> <li>- National Congress of School and University Medicine- the 3rd edition, Cluj-Napoca, Romania- 19th-20th April 2012</li> <li>- "Pediatric Cardiology Symposium" Timisoara, Romania- 18th April 2012</li> <li>- European Society for Pediatric Nephrology- 45th Annual Scientific Meeting, Krakow, Poland- 6th-8th September 2012</li> <li>- Course "Quality Management in Medical Sector and Institutional Communication", Oradea, Romania- 25th-27th April 2013</li> <li>- "Scientific summer school in Romania"- organized under the patronage of the Journal of Electrocardiology and the Anatolian Journal of cardiology in collaboration with the Croatian Medical Journal, Timisoara, Romania - 24th- 29th June 2013</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The 7th German- Romanian Genetics Course: "Medical genetics, today", Oradea, Romania - 30th August- 1st September 2013</li> <li>- The 7th Medical Genetics National Conference with international participation, Sibiu- Paltinis, Romania- 26th- 28th September 2013</li> <li>- Fabry Masterclass VI, Prague, Czech Republic - 16th-17th May 2014</li> <li>- Essential Good Clinical Practice- Brookwood International Academy Online Training and Examination 13.1.2- ACT13739 France- Noiembrie 2014</li> <li>- Fabry Masterclass VII, Warsaw, Poland - 16th-17th May 2014</li> <li>- 14th European Round Table on Fabry Disease, Paris, France – 13th-14th March 2015</li> <li>- European Human Genetics Conference 2015, Glasgow, England, June 2015</li> <li>- Fabry Masterclass VIII, Riga, Latvia - 22th-23th April 2016</li> <li>- Fabry Summer School III, Versailles, France- 2nd-4th June 2016</li> <li>- Paediatric BASIC Course– Timisoara, 14th-15th July 2016</li> <li>- European Human Genetics Conference 2017, Copenhagen, Denmark, May 2017</li> <li>- Fabry Summer School IV, Versailles, France, July 2017</li> <li>- „Colloque international Les Territoire de la Sante: Production agroalimentaire, Nutrition, Securite alimentaire- PaNSaTS”, Timisoara, Romania, October 2017</li> <li>- „Personalised genomics in Pediatric Nephrology: from the lab bench to the bedside”- The International Pediatric Nephrology Association (IPNA) teaching course and the VIIth Meeting of the Southeastern Europe Pediatric Nephrology Working Group (VIIth SEPNWG), Bucharest, Romania- 17th-18th of November 2017.</li> <li>- ICGEB Workshop on "Next Generation Diagnostics", Skopje, Republic of Macedonia, 22 - 24 March 2018.</li> <li>- Manchester Dysmorphology Course, Nowgen Centre, Manchester, UK, 17th - 19th April 2018.</li> <li>- VIIIth Congress of the Romanian Society of Strabology and Pediatric Ophthalmology in conjunction with IIInd Conference on Ophthalmogenetics with International Participation, Brasov, Romania, 31st May- 3rd June 2018</li> <li>- European Human Genetics Conference 2018, Milan, Italy, June 2018</li> <li>- Fabry Summer School V, Versailles, France, July 2018</li> <li>- Workshop Rețele Europene de Referință, Zalau, Romania, 2018</li> <li>- "Evocative signs in clinical genetics" Course, Gura Humorului, Romania, September 2018</li> <li>- European Human Genetics Conference 2019, Gothenburg, Sweden, June 2019</li> </ul>
Membru in societăți medicale	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Societatea Romana de Genetica Medicala SRGM</li> <li>- European Society of Medical Genetics ESHG</li> </ul>

## LISTA PUBLICATIIL:

Autori	Titlu	Tip	Data
Dominique P. Germain, <b>Iulia E. Jurca-Simina</b>	Principles of Human Genetics and Mendelian Inheritance, Neurometabolic Hereditary Diseases of Adults, Springer International Publishing AG, part of Springer Nature 2018(l):1-28, <a href="https://doi.org/10.1007/978-3-319-76148-0">https://doi.org/10.1007/978-3-319-76148-0</a>	Textbook chapter	2018

Autori	Titlu	Tip	Data
M Puiu, M Gafencu, <b>I. Jurca Simina</b> et colab.	"Prader Willi Syndrome- from research project to multicentre approach", the third National Congress of Medical Genetics, with international participation, Timisoara, Romania, 22-25 Sept. 2010. Romanian Journal of Rare Diseases 2010	Abstract, prezentare orala	Septembrie 2010
<b>Iulia Jurca Simina</b> , Florin Jurca Simina, Ionela Moaca, Pop Norbert, Stefan Berci, Iulia Popa, Cristina Irimia, Oana Rosca, Graziella Ecob, Adrian Juverdeanu, Carmen Dumitranoiu, Narcis Dobre, Mihai Gafencu, Maria Puiu	"Save the children" with rare Diseases"- Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 1/2010 ISSN 2068-5882	Abstract, prezentare orala	2010
Ionela Moaca, <b>Iulia Jurca Simina</b> , Florin Jurca Simina, Pop Norbert, Stefan Berci, Iulia Popa, Cristina Irimia, Oana Rosca, Graziella Ecob, Adrian Juverdeanu, Carmen Dumitranoiu, Narcis Dobre, Mihai Gafencu, Maria Puiu	"Special needs children's Day"- Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 1/2010 ISSN 2068-5882	Abstract, prezentare poster	2010
Oana Rosca, Ionela Moaca, <b>Iulia Jurca Simina</b> , Florin Jurca Simina, Pop Norbert, Stefan Berci, Iulia Popa, Cristina Irimia, Graziella Ecob, Adrian Juverdeanu, Carmen Dumitranoiu, Narcis Dobre, Mihai Gafencu, Maria Puiu	"Rare diseases Week in Timisoara"- Romanian Journal of Rare Diseases, Supplement 1/2010 ISSN 2068-5882	Abstract, prezentare poster	2010
<b>Jurca-Simina Iulia- Elena</b> , Ecob Graziella, Bacalu Alina, Gafencu Mihai	"Child's obesity, a look from the perspective of age, sex and lifestyle"- Public prize at the National Congress for Students and Young Doctors- 14 <sup>th</sup> edition", Bucharest, Romania	Abstract, prezentare orala	9- 12 Decembrie 2010
<b>IE Jurca- Simina</b> , M Gafencu, D Dan, M Puiu	Poster presentations: 731 „Prader Willi Syndrome (PWS) - Particular Molecular Profile and Diagnostic Protocol in Romania" <i>Arch Dis Child</i> 2012; <b>97</b> :A211	Abstract, prezentare poster	2012
<b>I.Jurca-Simina</b> , M.Gafencu, A. But, S.Hanini	"Child and adolescent obesity – Influence of diet and lifestyle" Book of abstracts pg. 89 National Conference of Pediatrics, 'Emergencies and chronic diseases', Bucharest, Romania.	Abstract, prezentare poster	Martie 2012
Doros G., Popoiu A., Gafencu M., <b>Jurca-Simina I.E.</b> , Leahu L., But A.	"Risk factors for cardiovascular disease in school age children and teenagers" – 46 <sup>th</sup> Annual Meeting of the AEPC, Istanbul, Turkey, 23-26 May 2012, Cardiology in the Young, Vol 22, Suppl. 1, p.111-112, ISSN 1047-9511, Impact factor 2012 0.948	Abstract, prezentare poster	Mai 2012
Gafencu M, <b>Jurca-Simina I.E.</b> and colab.	"Neurologic component in HIV with hipopotasemia- case report"- poster presentation at Neonatology National Conference, Sibiu, 2012	Abstract, prezentare poster	Iunie 2012
Puiu, Maria; <b>Simina-Jurca, Iulia</b> ; Dumitriu, Simona; Arghirescu, Smaranda; Chirita-Emandi, Adela	"Multiple hereditary exostoses – clinical features and management"- Jurnalul Pediatrului, Jan-Jun2012, vol XV, nr 57-58, 2012, page 64-9 (B+)	Articol publicat	Iunie 2012
Maria Puiu, <b>Iulia Jurca Simina</b>	"Angelman Syndrome", Viata Medicala, no 29 (1175), ISSN 1583-8862 <a href="http://www.viata-medicala.ro/Sindromul-Angelman.html?articleID_5504-dArt.html">http://www.viata-medicala.ro/Sindromul-Angelman.html?articleID_5504-dArt.html</a>	Articol publicat	12 Iulie 2012
M. Gafencu, R. Costa, G. Doros, K. Nilima, A. Schiller, <b>I. Jurca- Simina</b>	"Renal involvement in HIV infected children"- Pediatric Nephrology, vol 27 issue 9, pp 1605-1829(2012), The 45 <sup>th</sup> Annual Meeting on September 6 <sup>th</sup> – 8 <sup>th</sup> 2012, Krakow, Poland, ISSN online 1432-198X.	Abstract, prezentare poster	Septembrie 2012
<b>IE Jurca- Simina</b> , M Gafencu, D Dan, M Puiu	"Prader Willi Syndrome (PWS) - Particular Molecular Profile and Diagnostic Protocol in Romania", <i>Arch Dis Child</i> 2012;97:A211 doi:10.1136/archdischild-2012-302724.0731-	Abstract, prezentare poster	Octombrie 2012

	Poster presentations		
Corina Pienar, Maria Puiu, Adela Chiriță-Emandi, Simona Dumitriu, Cristina Popa, <b>Iulia Jurca-Simina</b> , Ioana Micle, Smaranda Arghirescu.	"Childhood Obesity: between Nature and Nurture" Jurnalul Pediatrului. Year XVI, Vol. XVI, Nr. 61-62, Counsel-june 2013; 3-8, ISSN 2065 – 4855, CNCSIS B+	Articol publicat	Iunie 2013
<b>I. E. Jurca-Simina</b> , M. Puiu, M. Gafencu	"Renal disease's genetic counselling- a must for an affected family", ESHG 2013, European Journal of Human Genetics, Volume 21 Supplement 2, p 424, ISSN1018-4813, 2012 Impact Factor-4.319, pag 576	Abstract, prezentare poster	Iunie 2013
Mihai Gafencu, <b>Iulia Simina Jurca</b> , Laura Leahu, Andra Mitocanu, Otilia Marginean, Gabriela Doros, Bogdan Korbuly	"Overweight pathology in children from Timis County", Jurnalul Pediatrului – Year XVI, Vol. XVI, Nr. 63, july-september 2013, ISSN 2065 – 4855 <a href="http://www.jurnalulpediatrului.ro/pages/reviste/63.pdf#page=27">http://www.jurnalulpediatrului.ro/pages/reviste/63.pdf#page=27</a>	Articol publicat	August 2013
<b>Jurca Simina I</b> , Gafencu M, et colab.	"Clinical and evolutive aspects of Klippel Feil Syndrome", National Congress of Medical Genetics, with international participation, Paltinis, sept 2013	Abstract, prezentare poster	Septembrie 2013
Doros G, Gafencu M, <b>Jurca Simina I</b> et colab.	"Clinical profile, evolution and side effects of specific therapy in a rare disease –PAH secondary to CHD", National Congress of Medical Genetics, with international participation, Paltinis, sept 2013	Abstract, prezentare poster	Septembrie 2013
Gafencu Mihai, <b>Jurca-Simina Iulia</b> , Butur Marius, Boruga Ovidiu, Doros Gabriela	"Severe hypokalemia in HIV/AIDS Wasting Syndrome – a case report", Exp Clin Cardiol Vol 20 Issue1 pages 2275-2283 / 2014	Articol publicat	Ianuarie 2014
M. Gafencu, G. Doros, D. Dan, <b>I. Jurca Simina</b> , L. N. Bogdan, M. Puiu	"Rare Diseases week in Timisoara - a campaign with a good start", European Journal of Human Genetics, Volume 22, Supplement 1, May 2014, Milan, page 346, P18.40-M	Abstract, prezentare poster	Mai 2014
<b>I. E. Jurca-Simina</b> , 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 Journal of Human Genetics, Volume 22, Supplement 1, May 2014, Milan, page 493, J15.17	Abstract in volum de rezumate	Mai 2014
Gafencu M, <b>Jurca-Simina IE</b> , Costa R, Doros G	"Distal renal tubular acidosis in AIDS young woman with wasting syndrome" Int Urol Nephrol. 2014 Dec;46(12):2423-7 PMID: 25298139. doi: 10.1007/s11255-014-0840-9. (FI/2014 1,293)	Articol publicat	Decembrie 2014
D.P. Germain, J.-B. Riviere, I. Dabaj, J. Bataille, C. Jauny, <b>I.E. Jurca-Simina</b> , L. Faivre And I. Haegy	"Clove syndrome: a case report", Twenty-sixth European Meeting on Dysmorphology, 9 – 11 September 2015, Le Bischenberg	Abstract, prezentare	Septembrie 2015
Adela Chirita-Emandi, Gabriela Doros, <b>Iulia Jurca Simina</b> , Mihai Gafencu, Maria Puiu	"Head circumference references for school age children in western Romania", Rev. Med. Chir. Soc. Med. Nat., Iasi- 2015- Vol. 119, No. 4, page 1083-1091 ISSN 0048-7848	Articol publicat	Decembrie 2015
Beth L. Thurberg, Dominique P. Germain, MD, Fernando Perretta, <b>Iulia E. Jurca-Simina</b> , Juan M. Politei	"Fabry disease: Four case reports of meningioma and a review of the literature on other malignancies", Mol Genet Metab Rep. 2016 Oct 1;11:75-80. eCollection 2017 Jun. PMID: 28649509; PMCID: PMC5470937 doi: 10.1016/j.ymgmr.2016.09.005 (FI/2018 1.354)	Articol publicat	Octombrie 2016
<b>I. E. Jurca-Simina</b> , J. Rabès, P. A. Richard, C. Jauny, F. Koraichi, R. Carlier, A. A. Hagege, P. de Mazancourt, M. Puiu, D. P. Germain	"Pitfalls in the diagnosis of Fabry disease: further evidence that p.Asp313Tyr is a non-pathogenic polymorphism", P06.09A, Metabolic and mitochondrial disorders session, European Human Genetics Conference 2017, Copenhagen, Denmark, May 2017	Abstract, prezentare poster	Mai 2017
<b>Iulia Jurca-Simina</b> , Alexandra Mihăilescu, Iulia Perva, Alexandra Sima, Iulian Puiu Velea, Adela Chiriță-Emandi, Nicoleta Andreescu, Mihai Niculescu, Maria Puiu	"NutriGen. Utilisation de modèles nutriginomiques pour personnaliser les traitements diététiques dans l'obésité", Colloque international Les Territoire de la Sante: Production agroalimentaire, Nutrition, Securite alimentaire- PaNSaTS, Timisoara, Romania	Prezentare orala	Octombrie 2017
<b>Jurca-Simina Iulia-Elena</b> , Chirita-Emandi Adela, Nicoleta Andreescu, Olariu Nicu, Isac Raluca, Jurca-Simina Florin-Ioan, Gafencu Mihai, Puiu Maria	"Autosomal Dominant Multicystic Dysplastic Kidney Phenotype – No Genotype Identified (Yet)", Abstract book of "Personalised genomics in Pediatric Nephrology: from the lab bench to the bedside"- The International Pediatric Nephrology Association (IPNA) teaching course and the VIIth Meeting of the Southeastern Europe Pediatric Nephrology Working Group (VIIth SEPNWG), Bucharest, Romania- 17th-18th of November 2017, ISBN 978-973-0-25841-7.	Abstract, prezentare poster	Noiembrie 2017
<b>Jurca-Simina Iulia-Elena</b> , Chirita	"Think about the founder effect in endogamous population -	Articol	Iunie 2018



Emandi Adela, Perva Iulia Teodora, Uhrová Mészárosová Anna, Corches Axinia, Doros Gabriela, Puiu Maria	Congenital cataracts, Facial dysmorphism, and Neuropathy (CCFDN) Syndrome - two cases", Jurnalul Pediatriei, 2018, XXI(81-82): 19-25 (B+)	publicat	
<b>I. Jurca-Simina</b> , A. Chirita-Emandi, N. Andreescu, N. Olariu, R. Isac, F. Farkas, Z. Andrei, M. Gafencu, M. Puiu	"Bilateral Multicystic Dysplastic Kidney in a three- generation family", Control No. 2018-A-2701-ESHG, European Human Genetics Conference (ESHG), Milan, Italy, June 2018	Abstract, E-poster	Iunie 2018
T. Marcovici, M. Puiu, C. Bacos, <b>I. Jurca-Simina</b> , O. Belei, O. Marginean, A. Grozavu	"Classic Dravet Syndrome in an adolescent male. Case report", Control No. 2018-A-2605-ESHG, European Human Genetics Conference (ESHG), Milan, Italy, June 2018	Abstract, E-poster	Iunie 2018
<b>Iulia-Elena Jurca-Simina</b> , Adela Chirita-Emandi, Nicoleta Andreescu, Florina Stoica, Adina Ionac, Maria Puiu	"Ocular manifestations in Anderson-Fabry disease", VIIIth Congress of the Romanian Society of Strabology and Pediatric Ophthalmology in conjunction with IInd Conference on Ophthalmogenetics with International Participation, Brasov, Romania	Abstract, prezentare orala	Iunie 2018
<b>Iulia Jurca-Simina</b> , Dorica Dan, Adela Chirita Emandi, Puiu Maria	"Rețeaua RO-NMCA ID- RoNetwork Multiple Congenital Abnormalities with ID", Workshop Rețele Europene de Referință, Zalau, Romania, 2018	Prezentare orala	Iulie 2018
<b>Jurca-Simina Iulia-Elena</b> , Iulius Jugănar, Mircea-Ștefan Iurciuc, Stela Iurciuc, Emil Ungureanu, Andreea Iulia Dobrescu, Adela Chiriță-Emandi, Oana Raluca Voinescu, Ioana-Cristina Olariu, Maria Puiu, Doina Georgescu, Veronica-Mădălina Borugă	What if body fat percentage association with FINDRISC score leads to a better prediction of type 2 diabetes mellitus?, Rom J Morphol Embryol 2019, 60(1):205–210, PMID: 31263846 (FI/2018 = 1,5);	Articol publicat	Iunie 2019
João P. Oliveira, Albina Nowak, Frédéric Barbey, Márcia Torres, José P. Nunes, Fernando Teixeira-e-Costa, Fernanda Carvalho, Susana Sampaio, Isabel Tavaresj, Odete Pereira, Ana L. Soares, Cátia Carmona, Maria-Teresa Cardoso, <b>Iulia E. Jurca-Simina</b> , Marco Spada, Susana Ferreirab., Dominique P. Germain	Fabry disease caused by the GLA p.Phe113Leu (p.F113L) variant: Natural history in males, Eur J Med Genet. 2019 Jun 11:103703. PMID: 31200018 doi: 10.1016/j.ejmg.2019.103703. [Epub ahead of print] (FI/2018= 2.022)	Articol publicat	Iunie 2019
<b>Iulia E. Jurca-Simina</b> , Adela Chirita-Emandi, Nicoleta Andreescu, Simona Farcaș, Alexandra Mihailescu, Anca-Maria Popa, Paul Tutac, Cristian Zimbru, Andreea I. Dobrescu, Iulia T. Perva, Amalia Murariu, Maria Puiu	Burden of rare genetic diseases –experience of Timis Regional Centre of Medical Genetics, Romania, Jurnalul Pediatriei, 2019, XXII (85-86): 56-65	Articol publicat	Iunie 2019
Aniko Manea, <b>Jurca-Simina Iulia-Elena</b> , Daniela Cioboata, Oana Costescu, Florina Doandes, Nicoleta Lungu, Marioara Boia	Rapid and Optimal Diagnosis in Malformative Syndroms at newborns, European Human Genetics Conference (ESHG), Gothenburg, Sweden, June 2019	Abstract, E-poster	Iunie 2019