

Curriculum vitae

Europass



SciProfiles: 3454654

Web of Science ResearcherID: ABF-4924-2020

ORCID Number: <https://orcid.org/0000-0003-0111-6606>

Loop profile: 995230

SCOPUS Author ID: 829258300

GOOGLE ACADEMIC: <https://scholar.google.com/citations?user=&user=LBWf2IMAAAJ>

UMFT: <https://www.umft.ro/fr/medecine/departements-de-la-faculte-de-medecine/departement-ii-morphologie-microscopique/genetique-medecale/>

Informații personale

Nume / Prenom

Telefon(oane)

E-mail(uni)

Naționalitate(-tăți)

Sex

Gug Rodica Cristina

dr.cristina.gug@gmail.com,

cristina.gug@umft.ro

Roumaine

Féminin

Experiența profesională

Période

Fonction ou poste occupé

Principales activités et responsabilités

Période

Fonction ou poste occupé

Principales activités et responsabilités

Période

Fonction ou poste occupé

Principales activités et responsabilités

Nom et adresse de l'employeur

Période

Fonction ou poste occupé

Principales activités et responsabilités

Nom et adresse de l'employeur

Période

Fonction ou poste occupé

Période

Fonction ou poste occupé

Principales activités et responsabilités

Nom et adresse de l'employeur actuel

Type d'entreprise ou secteur d'activité

11.02.2021 - aujourd'hui

Maître de conférences (advanced degree)

Activités d'enseignement et de recherche

15.02.2003 - 10.02.2021

Maître de conférences

Activités d'enseignement et de recherche

22.02.1993 - 14.02.2003

Assistant d'enseignement universitaire

Activités d'enseignement et de recherche

UMF Timișoara

15.02.1991-14.02.1993

Préparateur d'enseignement universitaire

Activités d'enseignement et de recherche

UMF Timișoara

19.09.2005 - aujourd'hui

Médecin spécialiste senior en génétique médicale

14.05.2005 - aujourd'hui

Médecin libéral

- Consultation et conseils en génétique des maladies génétiques avec évaluation du risque de récurrence
- Mise en place d'une prise en charge complexe des maladies génétiques
- Réalisation d'analyses génétiques postnatales et prénatales (méthodes invasives et non invasives)
- Analyses cytogénétiques des leucémies et des tumeurs malignes.

Cabinet médical de génétique du Dr Cristina Gug, rue Treboniu Laurian, no 11A, Timișoara

Consultations en génétique médicale et en médecine interne

Période	8.08.2005-14.05.2009
Fonction ou poste occupé	Médecin libéral
Principales activités et responsabilités	• Consultation et conseils en génétique des maladies génétiques avec évaluation du risque de récurrence • Réalisation d'analyses génétiques postnatales et prénatales.
Nom et adresse de l'employeur	Cabinet médical de génétique du Dr Cristina Gug, 59 rue Porumbescu, Timișoara
Secteur d'activité	Services médicaux en génétique médicale et médecine interne
Période	23.05.2000-12.2005
Fonction ou poste occupé	Spécialiste en Génétique médicale et en pathologie génétique
Principales activités et responsabilités	• Consultation et conseils en génétique des maladies génétiques • Analyses génétiques postnatales
Nom et adresse de l'employeur	Polyclinique Dr. Cîtu SRL. Cabinet de génétique et de médecine interne
Secteur d'activité	Services médicaux en génétique médicale et en médecine interne
Période	01.02.1995-24.04.2002
Fonction ou poste occupé	Spécialiste en Médecine interne
Principales activités et responsabilités	Consultations spécialisées
Nom et adresse de l'employeur	Centre de diagnostic et de médecine familiale du „Dr. Băcean”
Secteur d'activité	Services médicaux en génétique médicale et médecine interne

Educație și formare

Période	09.2012-08.2013
Diplôme obtenu	Diplôme de Français Professionnel - Médical B2
Compétences acquises	Français médical
Nom et type de l'établissement d'enseignement	Centre culturel français de Timișoara Diplôme délivré par le CCI Paris Île-de-France (3 octobre 2013)
Niveau de classification de l'éducation	Diplôme postuniversitaire
Période	2000-2005
Diplôme obtenu	Médecin spécialiste senior en Génétique médicale confirmat prin ordinul Ministerului Sănătății nr. 971/19.09.2005
Principaux domaines d'études / compétences acquises	• Génétique médicale • Diagnostic prénatal invasif (caryotype fœtal par ponction – biopsie de villosités chorales) • Tests de génétique moléculaire
Nom et type de l'établissement d'enseignement	UMF Timișoara
Niveau de classification de l'enseignement	Diplôme postuniversitaire
Période	1994-2000
Diplôme obtenu	Spécialiste en Génétique médicale et pathologie génétique , confirmé dans la spécialité par arrêté du ministère de la Santé n° 414/23.05.2000, sur la base de l'examen passé lors de la session d'avril 2000.
Principaux domaines d'études / compétences acquises	• Génétique médicale • Cytogénétique chez les couples présentant une infertilité ou des problèmes de reproduction • Diagnostic prénatal (caryotype fœtal par amniocentèse, prélèvement de villosités chorales)
Nom et type de l'établissement d'enseignement	UMF Timișoara
Niveau de classification de l'enseignement	Diplôme postuniversitaire
Période	1993-1999
Diplôme obtenu	Diplôme de docteur en médecine délivré conformément à l'arrêté du ministère de l'Éducation nationale n° 3337 du 8 mars 2000 (série A, n° 0000381).
Principaux domaines d'études / compétences acquises	• Génétique médicale (consultation et conseils en génétique, calcul du risque de récurrence) • Onco-hématologie (caryotype à partir de moelle osseuse hématogène ou de sang leucémique) • Cytogénétique pour les enfants atteints de maladies génétiques et les couples confrontés à des problèmes de fertilité
Nom et type de l'établissement d'enseignement	UMF Timișoara
Niveau de classification de l'enseignement	Diplôme postuniversitaire

Période 1991-1994	
Diplôme obtenu	Spécialiste en Médecine interne , sur confirmation dans la spécialité par l'OMS n° 2214/1994, sur la base de l'examen passé lors de la session de décembre 1993.
Principaux domaines d'études / compétences acquises	- Médecine interne et explorations fonctionnelles - Médecin spécialiste en médecine interne, nommé par arrêté ministériel n° 1213/1993. - Du 1er février au 31 décembre 1993, j'ai suivi une formation post-universitaire de 11 mois en explorations fonctionnelles. - Médecin spécialiste en explorations fonctionnelles, nommé par arrêté ministériel n° 1697/16 décembre 1991.
Nom et type de l'établissement d'enseignement	UMF Timișoara
Niveau de classification de l'enseignement	Diplôme postuniversitaire.
Période 1983-1989	
Diplôme obtenu	Diplôme de docteur en médecine, série H, n 1435 , délivré par l'Institut de médecine de Timișoara, n 60/6.12.1989
Principaux domaines d'études / compétences acquises	Les matières étudiées et les notes obtenues au cours des six années d'études sont consignées dans le formulaire d'immatriculation, série F n° 744, extrait du registre d'immatriculation, volume 83, n° 10.686.
Nom et type de l'établissement d'enseignement	Institut de médecine de Timișoara, Faculté de médecine et d'odontologie
Niveau de classification de l'enseignement	Université

Aptitudini și competențe personale

Langue(s) maternelle(s)) Langues étrangères connues Auto-évaluation Français Anglais Aptitudes sociales	Langue maternelle : roumain								
	Compréhension			Expression orale			Expression écrite		
	Compréhension orale		Lecture	Conversation		Expression orale		Expression écrite	
		B2	B2		B2		B2		B2
		A2	A2		A2		A2		A2
<i>Cadre européen commun de référence pour les langues Niveau</i> • Capacité de communication et d'adaptation à des situations variées, acquise lors d'activités d'enseignement et de recherche. • Esprit d'équipe en milieu médical, développé grâce à une expérience au sein de différentes équipes et cliniques. • Encadrement scientifique de 45 mémoires de licence (1992-2023). • Coordination des travaux étudiants lors de séances de communication. • Participation à des émissions de radio et de télévision sur la génétique.									
Compétences organisationnelles et managériales	• Membre de l'équipe d'assurance qualité de la Faculté de médecine (CEACF-M) (24.11.2024-présent) • Expérience de leadership acquise grâce à un poste de médecin à temps plein dans un cabinet et laboratoire de génétique privé. • Membre de l'équipe organisatrice de 2e Congrès national de génétique médicale avec participation internationale (2010, Timișoara) • Membre de l'équipe organisatrice de 9e Congrès balkanique de génétique médicale (2011, Timișoara) • Membre fondateur du Syndicat Hippocrate des enseignants de l'Université des sciences médicales de Timișoara; depuis 2000, j'en suis le vice-président du conseil d'administration. • Expérience en organisation d'activités d'enseignement et de recherche (projets de recherche en collaboration avec des équipes multidisciplinaires et multicentriques). • Membre du comité technique d'admission de la faculté de médecine de l'Université des sciences médicales (2018-2019).								
Compétences informatiques	• Microsoft Office™ (Word™, Excel™, PowerPoint™) • 2008-présent: Utilisation du logiciel de caryotypage automatique «Lucia Cytogenetics» • Applications graphiques (Adobe Photoshop™, Adobe Illustrator, Corel Draw) • Bonne connaissance de la retouche photo, acquise en tant que photographe amateur. • 1997: Cours d'informatique organisé par l'UMF Timișoara								
Permis(e) de conducere	• Catégorie B								

Autres compétences et aptitudes

Guest Editor	1. Special Issue: Personalized Approaches to Prenatal Screening and Diagnosis, Journal of Personalized Medicine, (IF=3.4), 2023-2025.
Réviseur pour des revues scientifiques à l'étranger et dans mon pays d'origine	- Frontiers in Molecular Biosciences (IF=4.0), 2025 - MDPI, Biomolecules, (IF=4.8), 2025 - MDPI, Genes (IF=2.8), 2025 - BMJ Open, (IF=3.9), 2024. - Frontiers in Medicine, (IF=2.1), 2024. - MDPI, Journal of Clinical Medicine (IF=3.303), 2024. - MDPI, Medical Sciences, (IF=4.4), 2024 - Springer Nature, BMC-Prenatal Diagnosis (IF=2.5), 2024 - Springer Nature, BMC-Medical Genomics, (IF=3.622), 2024 - Journal of Physiology and Pharmacology (IF=2.589), 2023 - Hindawi, Case Reports in Genetics (IF=0.7), 2023 - Springer Nature, BMC Medical Genomics (IF=3.622), 2023 - MDPI, Biomedicine Journal Clinical Medicine, (IF=4.75), 2022 - Springer Nature, BMC Pediatrics (IF= 2.567), 2022 - Frontiers in Genetics (IF=4.772), 2022, - American Journal of Case Reports (IF=0.821), 2022 - Medical Science Monitor (IF=2.649), 2020, - Hindawi, Disease Markers, (IF=2.761), 2019 - Spandidos Publications, Biomedical Reports, (IF= 2.3), 2019, - Timisoara Medical Journal în perioada 2005, 2006, 2007.
Essais cliniques nationaux	Nilotinib in Newly Diagnosed Adult Philadelphia Chromosome and /or BCR-ABL Positive Chronic Myeloid Leukaemia in Chronic Phase (MACS1252), Protocole CAMN107EIC01 (2010-2014), Directeur Prof. Dr. Hortensia Ioniță; participation en tant que prestataire de services. “ Essai clinique multicentrique, randomisé, en double aveugle et contrôlé par placebo, évaluant le déférasirox chez des patients atteints de syndromes myélodysplasiques (risque faible/intermédiaire de grade 1) et de surcharge en fer post-transfusionnelle (TELESTO)” Directeur Prof. Dr. Hortensia Ioniță; participation en tant que prestataire de services.
Membre d'une équipe INTERNATIONALE de recherche sur une subvention	1. Projet: “The Genographic Project: Molecular Genetic, Analyses of Western/Central European populations” ; Chef de projet (Eastern European populations): M.G. Netea, M.D.Professor of Experimental Medicine, Radboud University Medical Nijmegen Center, Nijmegen, Olanda, menée au sein de l'U.M.F. Craiova entre 2008 et 2011.
Membre d'une équipe NATIONALE de recherche sur une subvention	- Projet POCU/91/4/8/108073 «Améliorer les compétences professionnelles du personnel médical impliqué dans la réalisation d'actes médicaux dans les spécialités liées à la prise en charge multidisciplinaire des maladies génétiques rares» (PROGENERARE)”, numéro de contrat 108073/ POCU /91/4/8/01.09.2016, Directeur du projet: Prof. Dr. Mihai Ioana. Autorité contractante AMPOCU - Fonds de l'UE, type de projet POCU, période 26.02.2018-25.02.2021, montant contractuel 9856094.68 RON. - Projet: Diagnostic et prise en charge des dystrophies musculaires de Duchenne (DMD) et de Becker (DMB). Chef de projet: Prof. univ. Dr. Dana Cristina Craiu. Programme national 4 du ministère de la Santé qui s'est déroulé au service de neurologie pédiatrique de l'hôpital psychiatrique Prof. Dr. Al. Obregia de Bucarest avec des tests génétiques à l'INML de Bucarest, 2009-2011, d'une durée de 30 mois. - Projet Traitement des complications vasculaires périphériques du diabète sucré et de l'artériopathie non diabétique par thérapie génique angiogénique; Code 1668, Acronyme: ARTGEN, Direction de la recherche 4 (Santé), Directeur de projet: Prof. Univ. Dr. Andrei Anghel ; Type de projet : PC, Plan national de recherche, de développement et d'innovation PN II Partenariats dans les domaines prioritaires. Période: 2007-2010.

Prix scientifiques décernés à des travaux	Prix de 2000 lei décerné par l'UEFISCDI, récompensant les résultats de recherche, pour l'article: «<i>Réadaptation des séquelles musculo-squelettiques post-COVID-19 chez les patients gériatriques : une étude de cas</i>». Int. J. Environ. Res. Public Health 2022, 19 (22), 15350. Concours PRECISI 2022, pour les articles publiés en 2022. Prix de 2000 lei décerné par l'UEFISCDI, récompensant les résultats de recherche, pour l'article: «<i>ARN circulaire: le cercle est-il parfait ?</i>». Biomolecules 2021, 11(12) : 1755. Concours PRECISI 2021, pour les articles publiés en 2021. Prix de 2000 lei décerné par l'UEFISCDI (à 13 auteurs roumains) pour la qualité de leurs travaux de recherche : article intitulé «<i>Nouvelle mutation du gène APC associée à des ostéomes multiples dans une famille et revue des corrélations génotype-phénotype des manifestations extracoliques du syndrome de Gardner</i>». Revue de la littérature (Diagnostics). Concours PRECISI 2021, liste des résultats d'évaluation 5, position 30, publiée le 8 décembre 2021. Prix de 2000 lei décerné par l'UEFISCDI (à 7 auteurs roumains) pour la qualité de leurs travaux de recherche : article intitulé «<i>Mutation d'épissage rare du gène COL1A1 identifiée par séquençage de l'exome entier chez un patient atteint d'ostéogenèse imparfaite de type I, suivie d'un diagnostic prénatal : étude de cas et revue de la littérature</i>». Résultats du concours PRECISI_2021 : Liste 3, position 69, publiée le 24/11/2021 pour les articles publiés en 2020. Bourse de 6000 lei octroyée par l'UEFISCDI (pour 8 auteurs roumains) dans le cadre du programme PN-III-P1-1. – Ressources humaines – Récompense pour les résultats de recherche – Articles, pour l'article intitulé «<i>Duplication de novo 8p21.3→p23.3 avec translocation t(4;8)(q35;p21.3) associée à un retard mental, un trouble du spectre autistique et des malformations cardiaques congénitales : rapport de cas avec revue de la littérature</i>». 2020. Concours PRECISI 2020, résultats d'évaluation, liste 2, position 497, publié le 27/11/2020, pour les articles publiés en 2020. Prix de 6000 lei décerné par l'UEFISCDI (MEC) (pour 4 auteurs roumains) dans le cadre du sous-programme 1.1 – Ressources humaines – Valorisation des résultats de recherche – pour l'article «<i>Marqueurs inflammatoires de la rigidité artérielle dans les maladies cardiovasculaires</i>», résultats d'évaluation, liste 2, position 33, publié le 05/06/2018, pour les articles publiés en 2017. Premier prix pour le meilleur Poster “<i>Translocations chromosomiques – Cause d'infertilité</i>”. Congrès annuel de la Société roumaine de génétique médicale, Bran-Moeciu, 25-27 mai 2007. Prix du meilleur article à application didactique: «<i>Le rôle des logiciels de modélisation et d'animation 3D dans le processus didactique en génétique</i>», 25e Conférence nationale d'informatique médicale (MEDINF2002), Timișoara, 13-15 juin 2002.
Première médicale nationale	J'ai fait partie de l'équipe médicale qui a réalisé le premier diagnostic prénatal par amniocentèse en Roumanie en 2002 et je suis connu comme le généticien qui a réalisé le premier caryotype fœtal en Roumanie - publié dans le Timișoara Medical Journal.
Adhésion à des Organismes professionnels nationaux	1995-2026 : Société roumaine de génétique médicale (SRGM) 2010-2020 : Société roumaine de biologie et de biologie moléculaire (SRBBM) 2010-2019 : Société roumaine de biologie cellulaire (SRBC) 2001-2006 : Société roumaine d'informatique médicale (SRIM) 1994-2003 : Société de morphopathologie et de génétique
Appartenance à des organismes professionnels internationaux	1997-2025 : Société européenne de génétique médicale (ESHG) 2007-2020 : Association européenne des cytogénéticiens (ECA) 2017-2019 : Société internationale d'échographie obstétricale et gynécologique (ISUOG) 2002-2006 : Société européenne d'informatique médicale

Organisateur et intervenant en formation postuniversitaire à l'UMFT	1. 2022 Cours de troisième cycle « La génétique à l'intersection des spécialités » Responsable du cours : Dr Cristina Gug (18-19 mars 2022) Timișoara, 20 crédits ECTS 2. 2020 Cours de troisième cycle « Maladies rares et diagnostic génétique de précision » Responsable du cours : Dr Cristina Gug (15-24 octobre 2020) Timișoara, 18 crédits ECTS 3. 2019 Cours de troisième cycle « Tests génétiques et diagnostic de précision des maladies génétiques » Responsable du cours : Dr Cristina Gug (13-15 septembre 2019) Timișoara, 18 crédits ECTS 4. 2011 Cours de troisième cycle « Spécificités de la prise en charge des patients atteints de maladies génétiques » Responsable du cours : Dr Cristina Gug (20-21 mai 2011) Timișoara 15 crédits 5. 2004 Cours de troisième cycle « Diagnostic prénatal » Responsable du cours : Dr Cristina Gug (2004) Timișoara, 15 crédits.
Conférencier invité aux cours postuniversitaires à l'UMFT	1. 2026 Cours de troisième cycle: «Aspects actuels de la physiopathologie, prophylaxie, diagnostic, traitement et collaboration interdisciplinaire » Responsable du cours : Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (16-31/03/2026) 30 crédits ECTS. 2. 2025 Cours de troisième cycle: «Évolutions récentes en physiologie, dépistage, diagnostic et traitement des maladies aiguës et chroniques » Responsable du cours : Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (14-29/03/2025) 30 crédits ECTS. 3. 2024 Cours de troisième cycle: «Aspects actuels de la physiopathologie, diagnostic, pronostic et traitement de diverses maladies aiguës et chroniques » Timișoara (15-30/2024) 30 crédits ECTS. 4. 2023 Cours de troisième cycle: «Physiopathologie à l'interface des spécialités » Responsable du cours : Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (3-18 mars 2023) 30 crédits ECTS. 5. 2022 Cours de troisième cycle «Maladies chroniques : aspects actuels de la physiopathologie, du diagnostic, du suivi et du traitement», responsable du cours : Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (3-5, 10-12 mars 2022) 40 crédits ECTS. 6. 2021 Cours de troisième cycle «Biomarqueurs dans les maladies chroniques : aspects physiopathologiques et cliniques», responsable du cours : Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (4-6, 12-13 mars 2021) 40 crédits ECTS 7. 2020 Cours de troisième cycle «Aspects physiopathologiques et cliniques des maladies chroniques », responsable : Prof. Dr. Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (12-13, 19-20 juin 2020) 40 crédits ECTS. 8. 2019 Cours de troisième cycle «Aspects physiopathologiques et cliniques en pathologie vasculaire », Coordonnatrice: Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (8-17 mars 2019) 40 crédits ECTS. 9. 2018 Cours de troisième cycle Risque et pronostic cardiovasculaires: aspects physiopathologiques et cliniques», Coordonnatrice: Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (10-19 mars 2018) 15 crédits ECTS. 10. 2017 Cours de troisième cycle «Implications physiopathologiques et cliniques en pathologie cardiovasculaire», Coordonnatrice: Prof. Dr. Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (10-19.03.2017) 15 crédits EMC.
Conférencier invité à des conférences	1. 2024, Conférence nationale de génétique et d'oncologie, 3e édition (18-19 février 2024), en ligne via Zoom. 2. 2023, XIIIe Conférence nationale de génétique médicale avec participation internationale, Maladies rares en génétique (28-30 septembre 2023), Timișoara. 3. 2023, Centre de réadaptation neuropsychiatrique Robănescu, Bucarest, 28 février 2023, en ligne via Zoom. 4. 2022, Conférence nationale de génétique médicale avec participation internationale, Maladies rares en génétique (26-27 février 2022), en ligne via Zoom. 5. 2022, Conférence nationale de génétique et d'oncologie 2022 (18-19 février 2022), en ligne via Zoom, organisée par Viorica Rădoi et Radu Ioan Ursu (responsable des travaux dirigés), 10 crédits ECTS. 6. 2019, XIe Conférence de génétique médicale avec participation internationale 2019 (18-20 septembre 2019), Timișoara, 14 crédits ECTS. 7. 2018, Première édition du Symposium de pneumologie pédiatrique de Timișoara 2018 (11-13 octobre 2018), présidée par Ioana Ciucă (responsable des communications), Timișoara, 15 crédits ECTS. 8. 2018, 5e Congrès de génétique médicale avec participation internationale, Gura Humorului (26-28 septembre 2018) : 15 crédits EMC. 9. 2016, Conférence «Concepts modernes en gynécologie, médecine fœtale et infertilité», Timișoara (27-29 mai 2016): 18 crédits EMC. 10. 2015, Cours germano-roumain, Oradea (30 août-1er septembre 2015): 26 crédits EMC. 11. 2013, Symposium franco-roumain Cours: Actualités en médecine fœtale, «Analyses cytogénétiques en pathologie fœtale», UMF Iași (19-20 septembre 2013): 15 crédits EMC.

Conférencier invité lors d'événements scientifiques étudiants	1. 2020: The 23rd International Congres for Medical Students and Young Doctors Medis, avec la communication Syndrome CHARGE atypique avec artère lusoria et rein en fer à cheval associé à une mutation de novo (I1460Rfs*15) du gène CHD7 diagnostiqué par WES - Timișoara, 16-18 octobre 2020. 2. 2016: La première édition du projet de l'École de gynécologie, organisée par European Medical Students Association (EMSA) avec la communication Diagnostic génétique prénatal, Oradea, 4-11 septembre 2016. 3. 2016: Le congrès international CardioCare, organisé par European Medical Students Association (EMSA), avec la communication «La génétique dans les maladies cardiovasculaires héréditaires», Timișoara, 6-7 mai 2016.
Introduction de nouveaux cours dans des domaines jusqu'alors inexplorés	1. Cours GÉNÉTIQUE MÉDICALE pour les étudiants en médecine générale, section française, 2e année, introduit pour la première fois au cours de l'année universitaire 2012-2013. 2. Cours de GÉNÉTIQUE MÉDICALE pour les étudiants de 1ère année d'Assistance Médicale Générale, introduit pour la première fois au cours de l'année universitaire 2006-2007. 3. Cours de GÉNÉTIQUE CLINIQUE pour les étudiants de 6e année de médecine générale, introduit pour la première fois au cours de l'année universitaire 2005-2006.
PORTFOLIO SCIENTIFIQUE:	29 articles complets indexés dans Clarivate Web of Science (ISI) • 14 articles complets indexés dans Clarivate Web of Science (ISI) (auteur principal) • 15 articles complets indexés dans Clarivate Web of Science (ISI) (co-auteur) 5 proceedings indexés dans Clarivate Web of Science (ISI) 83 résumés indexés dans Clarivate Web of Science (ISI) • 32 articles (auteur principal) • 51 articles (co-auteur) 7 articles complets indexés BDI, 3 articles complets indexés B/B+ 28 manuels (auteur ou co-auteur), dont 5 en français • 16 cours universitaires (auteur, co-auteur) • 10 guides d'étude pour travaux pratiques (auteur, co-auteur) • 2 examens d'entrée (co-auteur) 1 monographie internationale publiée dans une maison d'édition internationale prestigieuse 1 chapitre d'un traité publié dans une maison d'édition reconnue par le CNCSIS 6 chapitres dans 4 monographies publiées dans des maisons d'édition reconnues par le CNCSIS 153 Participations à des conférences et congrès • 80 internationales (auteur, co-auteur) • 53 nationales avec participation internationale • 20 nationales.
CITATIONS:	Clarivate's Web of Science (ISI) : 621 citări, h-index: 13 Google Academic 1114 citări, h-index: 15 Scopus 683 citări, h-index: 12
THÈSE DE DOCTORAT:	• Sujet: Importance des anomalies cytogénétiques et leur relation avec l'évolution des hémopathies malignes. • Directrice de thèse: Prof. Dr. Olimpia Tudose. Soutenance publique le 26 novembre 1999. • Obtention du titre de Docteur en médecine, conformément à l'arrêté du ministre de l'Éducation nationale n 3337 du 8 mars 2000 (série A, n° 0000381), délivré par l'UMFT sous le n 31 du 10 mai 2000.

LISTE DE 10 ARTICLE REPRÉSENTATIVES

1. Gug, M.; Andreescu, N.; Caba, L.; Popoiu, T.-A.; Mozos, I.; **Gug, C.** The Landscape of Genetic Variation and Disease Risk in Romania: A Single-Center Study of Autosomal Recessive Carrier Frequencies and Molecular Variants. *Int. J. Mol. Sci.* 2025, 26, 10912. <https://doi.org/10.3390/ijms262210912>, **FI=4.9** (2025).
2. Gug, M.; Rațiu, A.; Andreescu, N.; Farcaș, S.; Laitin, S.; **Gug, C.** Approach and Management of Pregnancies with Risk Identified by Non-Invasive Prenatal Testing. *Journal of Personalized Medicine (JPM)*. 2024, 14, 366. <https://doi.org/10.3390/jpm14040366>. **FI=3.4** (2024).
3. **Gug, C.**; Mozos, I.; Ratiu, A.; Tudor, A.; Gorduza, E.V.; Caba, L.; Gug, M.; Cojocariu, M.; Furau, C.; Furau, G.; Vaida, M.A.; Stoicanescu, D. Genetic Counseling and Management: The First Study to Report NIPT Findings in a Romanian Population. *Medicina* 2022, 58(1), 79; doi.org/10.3390/medicina58010079. **FI=2.948** (2022).
4. **Cristina Gug**, Dorina Stoicănescu, Ioana Mozos, Laura Nussbaum, Mariana Cevei, Plăiașu Vasilica, Danae Stambouli, Anca Gabrie la Pavel, Doroș Gabriela. *De Novo* 8p21.3→p23.3 Duplication with t(4;8)(q35;p21.3) Translocation associated with Mental Retardation, Autism Spectrum Disorder and Congenital Heart Defects: Case Report With Literature Review. *Frontiers in Pediatrics*, 2020 Jul 8;8:375. doi.org/10.3389/fped.2020.00375. **FI=3.418** (2020).
5. **Cristina Gug**, Eusebiu-Vlad Gorduza*, Adrian Lăcătușu, Monica Adriana Vaida, Florin Bîrsășteanu, Dorina Stoicănescu, CHARGE syndrome associated with *de novo* (11460Rfs*15) frameshift mutation of CHD7 gene in a patient with arteria lusoria and horseshoe kidney. *Exp Ther Med.* 2020, 20(1):479-485. DOI: [org/10.3892/etm.2020.8683](https://doi.org/10.3892/etm.2020.8683), PMID: 32509017. **FI=2.447** (2020).
6. **Cristina Gug**, Lavinia Caba; Mozos Ioana, Dana Stoian, Diter Atasie; Miruna Gug, Eusebiu Vlad Gorduza, Rare splicing mutation in COL1A1 gene identified by whole exomes sequencing in a patient with Osteogenesis imperfecta type I followed by prenatal diagnosis: a case report and review of the literature. *Gene.* 2020;741:144565. DOI: [org/10.1016/j.gene.2020.144565](https://doi.org/10.1016/j.gene.2020.144565). **FI=2.984** (2020).
7. **Cristina Gug**, Florin Burada, Mihai Ioana, Anca-Lelia Riza, Mihaela Moldovan, Ioana Mozoș, Adrian Rațiu, Violeta Martiniuc, Eusebiu Vlad. Gorduza, Polyploidy in first and second trimester pregnancies in Romania. *Clin Lab*, 2020, 66(4):517-527. DOI: [10.7754 / Clin.Lab.2019.190649](https://doi.org/10.7754/Clin.Lab.2019.190649). **FI=0.940** (2020).
8. **Gug Cristina**, Rațiu A, Navolan D, Drăgan I, Groza IM, Păpurică M, Vaida MA, Mozoș I, Jurcă MC. Incidence and Spectrum of Chromosome Abnormalities in Miscarriage Samples: A Retrospective Study of 330 Cases., *Cytogenetic and Genome Research*, 2019, 158(4):171-183. doi: [10.1159/000502304](https://doi.org/10.1159/000502304). **FI=1.114** (2019).
9. Ioana Mozos, Daniela Jianu, **Cristina Gug***, Dana Stoian. Links between High-Sensitivity C-Reactive Protein and Pulse Wave Analysis in Middle-Aged Patients with Hypertension and High Normal Blood Pressure. (2019), *Disease Markers*, 2019 Volume 3:1-9. Article ID 2568069, (*Contributed equally). doi.org/10.1155/2019/2568069. **FI= 2.738** (2019).
10. **Cristina Gug**, Adelina Mihaescu, Ioana Mozos, Two mutations in the thiazide-sensitive NaCl co-transporter gene in a Romanian Gitelman syndrome patient: case report, *Therapeutics and Clinical Risk Management*, Print ISSN 1176-6336, Online ISSN 1178-203X, jan 2018,14:149–155. DOI: [10.2147/tcrm.s150483](https://doi.org/10.2147/tcrm.s150483). **FI=1.824** (2018).

Date

20.02.2026

Maître de conférences Dr. Cristina Gug