

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/facultati/facultatea-de-medicina/departamente-facultatea-de-medicina/departamentul-ii-morfologie-microscopica/disciplina-de-genetica/>

Informații personale

Nume / Prenume

Gug Rodica Cristina

E-mail(uri)

dr.cristina.gug@gmail.com,

cristina.gug@umft.ro

Naționalitate(-ități)

Română

Sex

Feminin

Experiența profesională

Perioada

Funcția sau postul ocupat

Activități și responsabilități principale

Perioada

Funcția sau postul ocupat

Activități și responsabilități principale

Perioada

Funcția sau postul ocupat

Activități și responsabilități principale

Numele și adresa angajatorului

Perioada

Funcția sau postul ocupat

Activități și responsabilități principale

Numele și adresa angajatorului

Perioada

Funcția sau postul ocupat

Perioada

Funcția sau postul ocupat

Activități și responsabilități principale

Numele și adresa angajatorului actual

Tipul activității sau sectorul de activitate

11.02.2021 - prezent

Conferențiar universitar

Activități didactice specifice și activități de cercetare

15.02.2003 - 10.02.2021

Șef de lucrări

Activități didactice specifice și activități de cercetare

22.02.1993 - 14.02.2003

Asistent universitar

Activități didactice specifice și activități de cercetare

UMF Timișoara

15.02.1991-14.02.1993

Preparator universitar

Activități didactice specifice și activități de cercetare

UMF Timișoara

19.09.2005 - prezent

Medic primar Genetică medicală

14.05.2005 - prezent

Medic titular

- Consult și sfat genetic în boli genetice cu evaluarea riscului de recurență
- Stabilirea managementului complex al cazurilor în bolile genetice.
- Efectuare de analize genetice postnatale și prenatale (metode invazive și noninvazive)
- Analize citogenetice în leucemii și neoplazii maligne.

Cabinet medical de Genetică Dr Cristina Gug, Str. Treboniu Laurian nr 11A, Timișoara

Prestări servicii medicale în specialitățile Genetică medicală și Medicină Internă

Perioada	8.08.2005-14.05.2009
Funcția sau postul ocupat	Medic titular
Activități și responsabilități principale	- Consult și sfat genetic în boli genetice cu evaluarea riscului de recurență - Efectuare de analize genetice postnatale și prenatale.
Numele și adresa angajatorului	Cabinet medical de Genetică Dr Cristina Gug, Strada Porumbescu nr 59, Timișoara
Tipul activității sau sectorul de activitate	Prestări servicii medicale în specialitățile Genetică medicală și Medicină Internă
Perioada	23.05.2000-12.2005
Funcția sau postul ocupat	Medic specialist Genetică Medicală și Patologie Genetică
Activități și responsabilități principale	- Consult și sfat genetic în boli genetice - Efectuare de analize genetice postnatale
Numele și adresa angajatorului	Policlinica Dr. Cîtu SRL. Cabinet Genetică și Cabinet de Medicină Internă
Tipul activității sau sectorul de activitate	Prestări servicii medicale în specialitățile Genetică medicală și Medicină Internă
Perioada	01.02.1995-24.04.2002
Funcția sau postul ocupat	Medic specialist Medicină Internă
Activități și responsabilități principale	Consultații de specialitate
Numele și adresa angajatorului	Centrul de Diagnostic și Medicină de Familie Dr Băcean
Tipul activității sau sectorul de activitate	Prestări servicii medicale în specialitate Genetică medicală și Medicină Internă

Educație și formare

Perioada	09.2012-08.2013
Calificarea / diploma obținută	Diplôme de Français Professionnel - Médical B2
Competențe dobândite	Franceza medicală
Numele și tipul instituției de învățământ	Centrul cultural Francez Timișoara Diploma eliberată de CCI PARIS ILE-DE-FRANCE (3 octombrie 2013)
Nivel de clasificare a învățământului	Postuniversitar
Perioada	2000-2005
Calificarea / diploma obținută	Medic primar Genetică medicală confirmat prin ordinul Ministerului Sănătății nr. 971/19.09.2005
Domenii principale studiate / competențe dobândite	- Genetică medicală - Diagnostic antenatal invaziv (cariotip fetal din puncție-biopsie de vilozități coriale) - Teste genetice moleculare
Numele și tipul instituției de învățământ	UMF Timișoara
Nivel de clasificare a învățământului	Postuniversitar
Perioada	1994-2000
Calificarea / diploma obținută	Medic specialist Genetică medicală și Patologie Genetică , confirmat în specialitate prin ordinul Ministerului Sănătății nr 414/23.05.2000, pe baza examenului susținut în sesiunea aprilie 2000.
Domenii principale studiate / competențe dobândite	- Genetică medicală - Citogenetica la cuplurile cu sterilitate sau eșecuri reproductive, - Diagnostic antenatal (cariotip fetal prin amniocenteză, puncție de vilozități)
Numele și tipul instituției de învățământ	UMF Timișoara
Nivel de clasificare a învățământului	Postuniversitar
Perioada	1993-1999
Calificarea / diploma obținută	Diplomă de Doctor în Medicină în baza ordinului Ministerului Educației Naționale Nr. 3337 din 8.03.2000, (seria A, Nr. 0000381).
Domenii principale studiate / competențe dobândite	- Genetică medicală (consult și sfat genetic, calcularea riscului de recurență al bolii) - Oncohematologie (cariotip din măduva hematogenă sau sânge leucemic) - Citogenetica pentru copii cu dizabilități genetice și cupluri cu eșecuri reproductive
Numele și tipul instituției de învățământ	UMF Timișoara
Nivel de clasificare a învățământului	Postuniversitar

Perioada Calificarea / diploma obținută Domenii principale studiate / competențe dobândite Numele și tipul instituției de învățământ Nivel de clasificare a învățământului	1991-1994 Medic specialist Medicină Internă, pe baza confirmării în specialitate prin OMS nr 2214/1994, pe baza examenului susținut în sesiunea decembrie 1993. • Medicină Internă și Explorări funcționale • Medic secundar în specialitatea Medicină Internă asimilată prin Ordinul Ministrului Sănătății nr. 1213/1993. • În perioada 01.02.1993-31.12.1993 am participat la Cursul postuniversitar de 11 luni în domeniul de specializare Explorări funcționale • Medic secundar Explorări funcționale confirmată prin Ordinul Ministrului Sănătății nr. 1697/16.12.1991. • UMF Timișoara • Postuniversitar
Perioada Calificarea / diploma obținută Domenii principale studiate / competențe dobândite Numele și tipul instituției de învățământ Nivel de clasificare a învățământului	1983-1989 Diploma de DOCTOR-MEDIC Seria H Nr. 1435 eliberat de Institutul de Medicină din Timișoara nr 60/6.12.1989 • Disciplinele studiate și notele obținute în cei 6 ani de studiu sunt cuprinse în Foaia Matricolă seria F Nr 744, din registrul matricol volumul 83, Nr 10.686. • Institutul de Medicină din Timișoara, Facultatea de Medicină și Stomatologie • Universitar

Aptitudini și competențe personale

Limba(i) maternă(e) Limbi străine cunoscute Autoevaluare Limba franceză Limba engleză	Limba maternă: Română <table><tr><th colspan="4">Înțelegere</th><th colspan="4">Vorbire</th><th colspan="2">Scriere</th></tr><tr><th colspan="2">Ascultare</th><th colspan="2">Citire</th><th colspan="2">Participare la conversație</th><th colspan="2">Discurs oral</th><th colspan="2">Exprimare scrisă</th></tr><tr><td></td><td>B2</td><td></td><td>B2</td><td></td><td>B2</td><td></td><td>B2</td><td></td><td>B2</td></tr><tr><td></td><td>A2</td><td></td><td>A2</td><td></td><td>A2</td><td></td><td>A2</td><td></td><td>A2</td></tr></table> (*) Nivelul Cadrului European Comun de Referință Pentru Limbi Străine	Înțelegere				Vorbire				Scriere		Ascultare		Citire		Participare la conversație		Discurs oral		Exprimare scrisă			B2		B2		B2		B2		B2		A2		A2		A2		A2		A2
Înțelegere				Vorbire				Scriere																																	
Ascultare		Citire		Participare la conversație		Discurs oral		Exprimare scrisă																																	
	B2		B2		B2		B2		B2																																
	A2		A2		A2		A2		A2																																
Competențe și abilități sociale	• Capacitate de comunicare si adaptare la situații variabile dobândita în cursul activitatii didactice si de cercetare. • Spirit de echipa în activitatea medicală dobândită prin munca in colective și clinici diferite. • Conducator științific pentru 45 lucrari de licență (1992-2023). • Coordonator al lucrărilor studenților pentru sesiuni de comunicări studențești • Participare la emisiuni de Radio si Televiziune pe teme de Genetică																																								
Competențe organizaționale/manageriale Competențe și aptitudini de utilizare a calculatorului Permis(e) de conducere	• Membru în echipa de asigurare a calității din cadrul Facultății de Medicină (CEACF-M) (24.11.2024-prezent) • Leadership obținut datorită poziției de Medic titular al unui Cabinet și Laborator de Genetică privat. • Membru în echipa de organizare la: 1. al II lea Congres Național de Genetică Medicală cu participare internațională (2010, Timișoara) 2. The 9th Balkan Congress of Medical Genetics (2011, Timișoara) • Membru fondator al Sindicatului Hipocrate al cadrelor didactice din UMF Timișoara; din 2000 și până în prezent fac parte din Consiliul de conducere al sindicatului cu functia de vicepresedinte • Experienta în organizarea activitatii didactice si de cercetare la locul de munca (proiecte de cercetare in colaborare cu echipe multidisciplinare si multicentrice). • Membru în comisa tehnică de admitere la Facultatea de Medicină a UMFT (2018-2019) • Microsoft Office™ (Word™, Excel™, Power Point™) • 2008-prezent: Am achiziționat și lucrez cu Softul de cariotipare automată “Lucia Cytogenetics” • Aplicatii de grafica pe calculator (Adobe PhotoShop™, Adobe Ilustrator, Corel Draw), • Am bune cunoștințe de editare foto, dobândite ca fotograf amator. • 1997: Curs de informatică organizat de UMF Timișoara • Categoria B																																								

Alte competențe și aptitudini

Guest Editor	1. Special Issue: Personalized Approaches to Prenatal Screening and Diagnosis, Journal of Personalized Medicine, (IF=3.4), 2023-2025.
Recenzor la reviste din străinătate și din țară	- 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 - BMC Medical Genomics (IF=3.622), 2023 - MDPI, Biomedicine Journal Clinical Medicine, (IF=4.75), 2022 - 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.
Studii clinice naționale	Nilotinib in Newly Diagnosed Adult Philadelphia Chromosome and /or BCR-ABL Positive Chronic Myeloid Leukaemia in Chronic Phase (MACS1252), Protocol CAMN107EIC01 (2010-2014), Director Prof. Dr. Hortensia Ioniță; participare ca prestator de servicii. “Studiu clinic multicentric, randomizat, dublu-orb, controlat prin placebo, privind deferasirox la pacienți cu sindroame mielodisplazice (de risc scăzut/intermediar 1) și supraîncărcare cu fier datorată transfuziilor (TELESTO)” Director Prof. Dr. Hortensia Ioniță; participare ca prestator de servicii.
Membru în echipa unui Grant INTERNAȚIONAL	1. Proiect: “The Genographic Project: Molecular Genetic, Analyses of Western/Central European populations” ; Director proiect (Eastern European populations): M.G. Netea, M.D. Professor of Experimental Medicine, Radboud University Medical Nijmegen Center, Nijmegen, Olanda, desfășurat în cadrul U.M.F. Craiova în perioada 2008-2011.
Membru în echipa unui Grant NAȚIONAL	- Proiect POCU/91/4/8/108073 „Îmbunătățirea competențelor profesionale ale personalului medical implicat în realizarea actului medical din specialități relevante pentru managementul multidisciplinar al bolilor Genetice Rare (PROGENERARE)”, număr contract 108073/ POCU /91/4/8/01.09.2016, Director de proiect: Prof. univ. Dr. Mihai Ioana. Autoritate contractantă AMPOCU - Fonduri UE, Tip proiect POCU, perioada 26.02.2018-25.02.2021, suma contractată 9856094.68 RON. - Proiect: Diagnosticul și managementul distrofiilor musculare de tip Duchenne (DMD) și Becker (DMB). Director de proiect: Prof. univ. Dr. Dana Cristina Craiu. Programul Național 4 al Ministerului Sănătății care s-a desfășurat la Secția de Neurologie Pediatrică din Spitalul de Psihiatrie Prof. Dr. Al. Obregia București cu testarea genetică la INML București, 2009-2011, cu durata 30 luni. - Proiect: Tratamentul complicațiilor vasculare periferice în diabetul zaharat și în arteriopatiile nondiabetice utilizând terapia genică angiogenetică; Cod 1668, Acronim: ARTGEN, Direcția de cercetare 4 (Sănătate), Director de proiect: Prof. Univ. Dr. Andrei Anghel; Tipul proiectului PC, Planul National de Cercetare, Dezvoltare și Inovare PN II Parteneriate în domenii prioritare. Perioada: 2007-2010

Premii științifice acordate lucrărilor	Premiu acordat de UEFISCDI în valoare de 2000 lei, Premiul rezultatelor cercetării - pentru articolul: <i>Rehabilitation of Post-COVID-19 Musculoskeletal Sequelae in Geriatric Patients: A Case Series Study</i>. Int. J. Environ. Res. Public Health 2022, 19 (22), 15350. Competitia_PRECISI_2022, pentru Articole publicate în anul 2022. Premiu acordat de UEFISCDI în valoare de 2000 lei, Premiul rezultatelor cercetării - pentru articolul: <i>Circular RNA – is the circle perfect?</i> Biomolecules 2021, 11(12):1755. Competitia_PRECISI_2021, pentru Articole publicate în anul 2021. Premiu acordat de UEFISCDI în valoare de 2000 lei, (pentru 13 autori din România) Premiul rezultatelor cercetării - pentru articolul <i>Novel Mutation in APC Gene Associated with Multiple Osteomas in a Family and Review of Genotype-Phenotype Correlations of Extracolonic Manifestations in Gardner Syndrome</i>. Diagnostics. Competitia_PRECISI_2021, Rezultate evaluare Lista 5, poziție 30, publicată în 08.12.2021 pentru Articole publicate în anul 2021. Premiu acordat de UEFISCDI în valoare de 2000 lei, (pentru 7 autori din România) Premiul rezultatelor cercetării pentru articolul <i>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</i>. Competitia_PRECISI_2021 Rezultate evaluare Lista 3, poziție 69, publicată în 24.11.2021 pentru Articole publicate în anul 2020. Premiu acordat de UEFISCDI în valoare de 6000 lei, (pentru 8 autori din România), în cadrul Programului PN-III-P1-1. - Resurse Umane - Premiul rezultatelor cercetării - Articole, pentru articolul <i>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</i>. 2020. Competitia_PRECISI_2020, Rezultate evaluare Lista 2, poziție 497, publicată în 27.11.2020, pentru Articole publicate în anul 2020. Premiu acordat de UEFISCDI (MEC) în valoare de 6000 lei, (pentru 4 autori din România) în cadrul Subprogramului 1.1 - Resurse Umane - Premiul rezultatelor cercetării - pentru articolul <i>Inflammatory Markers for Arterial Stiffness in Cardiovascular Diseases</i>, Competitia_PRECISI_2017 Rezultate evaluare Lista 2, poziție 33, publicată în 05.06.2018, pentru Articole publicate în anul 2017. Premiul I pentru cea mai bună lucrare la sesiunea Poster: Translocațiile cromozomiale – Cauză a eșecurilor reproductive. Conferința anuală a Societății Române de Genetică Medicală, Bran-Moeciu, 25-27 mai 2007. Premiul pentru cea mai bună lucrare cu aplicație didactică: The Role of the Model and 3D Animation Programmes Within the Didactic Process in Field of Genetics, 25 th National Medical Informatics Conference, (MEDINF2002), Timișoara, 13-15 iunie, 2002.
Premieră medicală națională	Am făcut parte din echipa medicală care a efectuat primul diagnostic prenatal prin amniocenteză în România în 2002 și sunt cunoscută ca geneticianul care a efectuat primul cariotip fetal din România - consemnată în Revista Timișoara Medical Journal.
Apartenența la organisme profesionale Naționale	1995-2026: Societatea Română de Genetică Medicală (SRGM) 2010-2020: Societatea Română de Biologie și Biologie Moleculară (SRBBM). 2010-2019: Societatea Română de Biologie Celulară (SRBC) 2001-2006: Societatea Română de Informatică Medicală (SRIM) 1994-2003: Societatea de Morfopatologie și Genetică.
Apartenența la organisme profesionale Internaționale	1997-2025: Societatea Europeană de Genetică Medicală (ESHG) 2007-2020: Asociația Citogeneticienilor din Europa (ECA) 2017-2019: International Society of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology (ISUOG) 2002-2006: Societatea Europeană de Informatică Medicală

Lector ORGANIZATOR la cursuri postuniversitare în UMFT	1. 2022 Cursul postuniversitar "Genetica la intersecția dintre specialități" Coordonator curs: Dr. Cristina Gug (18-19.03.2022) Timișoara, 20 credite EMC 2. 2020 Cursul postuniversitar "Bolile rare și diagnosticul genetic de precizie" Coordonator curs: Dr. Cristina Gug (15-24.10.2020) Timișoara, 18 credite EMC 3. 2019 Cursul postuniversitar "Testarea genetică și diagnosticul de precizie în bolile genetice", Coordonator curs: Dr. Cristina Gug (13-15.09.2019) Timișoara, 18 credite EMC 4. 2011 Cursul postuniversitar "Particularități de îngrijire ale pacienților cu boli genetice" Coordonator curs: Dr. Cristina Gug (20-21.05.2011) Timișoara, 15 credite 5. 2004 Cursul postuniversitar "Diagnosticul antenatal " Coordonator curs: Dr. Cristina Gug (2004) Timișoara, 15 credite.
Lector invitat la cursuri postuniversitare în UMFT	1. 2026 Curs postuniversitar: „Aspecte actuale de fiziopatologie, profilaxie, diagnostic, tratament și colaborare interdisciplinară” Coordonator curs: Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (16-31.03.2026) 30 credite EMC 2. 2025 Curs postuniversitar: „Actualități în fiziologia, screeningul, diagnosticul și tratamentul afecțiunilor acute și cronice” Coordonator curs: Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (14-29.03.2025) 30 credite EMC 3. 2024 Curs postuniversitar «Aspecte actuale de fiziopatologie, diagnostic, prognostic și tratament în diferite afecțiuni acute și cronice» Timișoara (15-30.2024) 30 credite EMC: 4. 2023 Curs postuniversitar: „Fiziopatologia la interfața dintre specialități” Coordonator curs: Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (3-18.03.2023) 30 credite EMC 5. 2022 Curs postuniversitar "Bolile cronice: aspecte actuale de fiziopatologie, diagnostic, monitorizare și tratament" Coordonator curs: Prof. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (3-5, 10-12.03.2022) 40 credite EMC. 6. 2021 Cursul postuniversitar "BIOMARKERI în afecțiunile cronice: aspecte fiziopatologice și clinice", Coordonator curs: Conf. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (4-6, 12-13.20.03.2021) 40 credite EMC. 7. 2020 Cursul postuniversitar "Aspecte fiziopatologice și clinice în afecțiunile cronice", Coordonator: Conf. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (12-13, 19-20.06.2020) 40 credite EMC. 8. 2019 Cursul postuniversitar "Aspecte fiziopatologice și clinice în patologia vasculară", Coordonator curs: Conf. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (8-17.03.2019) 40 credite EMC. 9. 2018 Cursul postuniversitar "Risc și prognosticul cardiovascular: aspecte fiziopatologice și clinice", Coordonator curs: Conf. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (10-19.03.2018) 15 credite EMC. 10. 2017 Cursul postuniversitar Implicații fiziopatologice și clinice în patologia cardiovasculară, Coordonator: Conf. Dr. Ioana Mozoș, Timișoara (10-19.03.2017) 15 credite EMC.
Lector invitat la Conferințe	1. 2024 Conferința Națională Genetica și oncologia, ed III (18-19.02.2024) Online ZOOM, 2. 2023 A XIII a Conferință Națională de Genetica Medicală cu participare Internațională, Bolile rare în Genetica (28-30.09.2023) Timișoara. 3. 2023 Centrul de recuperare Neuropsihică Robănescu, București, 28.02.2023 Online ZOOM. 4. 2022 Conferință Națională de Genetica Medicală cu participare Internațională, Bolile rare în Genetica (26-27.02.2022) Online ZOOM. 5. 2022 Conferința Națională Genetica și oncologia, (18-19.02.2022) Online ZOOM, coordonatori Șef lucr. Viorica Rădoi și Șef lucr. Dr. Radu Ioan Ursu, 10 credite EMC. 6. 2019 A XI a Conferință de Genetica Medicală cu participare Internațională, (18-20.09.2019) Timișoara, 14 credite EMC. 7. 2018 Prima ediție a Simpozionului Timișorean de pneumologie pediatrică (11-13.10 2018), Președinte Simpozion: Șef lucrări Dr. Ioana Ciucă, Timișoara 15 credite EMC. 8. 2018 Al V-lea Congres de Genetica Medicală cu participare internațională Gura Humorului (26-28.09.2018) 15 credite EMC. 9. 2016 Conferința Concepte moderne în Ginecologie Medicină Fetală și Infertilitate, (Timișoara, 27-29.05.5.2016) 18 credite EMC 10. 2015 Curs Germano-Roman Oradea, 30.08-1.09.2015, 26 credite EMC 11. 2013 Simpozion româno-francez, Curs Actualități în medicina fetală, "Analizele citogenetice în patologia fetală" UMF Iași 19-20.09.2013. Credite: 15 credite EMC.

Lector invitat la manifestări științifice studențești	2020: The 23rd International Congress for Medical Students and Young Doctors Medis, cu comunicarea <i>Sindromul CHARGE atipic cu artera lusoria și rinichi în potcoavă asociat cu mutația de novo (I1460Rfs*15) a genei CHD7 diagnosticat prin WES</i> - Timișoara, 16-18 Octombrie 2020. 2016: Prima ediție a proiectului Școala de Ginecologie, organizat de European Medical Students Association (EMSA) cu comunicarea <i>Diagnostic genetic prenatal</i>, Oradea, 4-11 Sept. 2016. 2016: Congresul Internațional CardioCare, organizat de European Medical Students Association (EMSA), cu comunicarea <i>Genetica în bolile cardiovasculare ereditare</i>, Timișoara, 6-7 Mai 2016.
Introducerea de CURSURI NOI pe direcții neelaborate anterior	- Curs GÉNÉTIQUE MÉDICALE pentru studenții de la Medicina Generală Secția Franceză, anul 2, introdus pentru prima dată anul universitar 2012-2013. - Curs de GENETICA MEDICALĂ pentru studenții de la Asistență Medicală Generală, anul 1, introdus pentru prima dată în anul universitar 2006-2007. - Curs de GENETICĂ CLINICĂ pentru studenții de la Medicina Generală, anul 6, introdus pentru prima dată în anul universitar 2005-2006.
PORTOFOLIUL ȘTIINȚIFIC	29 articole in extenso indexate in Clarivate Web of Science (ISI) 14 articole in extenso indexate in Clarivate Web of Science (ISI) autor principal 15 articole in extenso indexate in Clarivate Web of Science (ISI) coautor 5 proceedings in extenso in Clarivate Web of Science (ISI) 83 rezumate indexate in Clarivate Web of Science (ISI) 32 autor principal 51 coautor 7 articole in extenso indexate BDI, 3 articole în extenso în articole B/B+ 28 manuale (autor sau coautor), dintre care 5 în limba franceză 16 Cursuri universitare (autor, coautor) 10 Suport de studiu pentru lucrări practice (autor, coautor) 2 Teste pentru admitere (coautor) 1 monografie internațională în editură prestigioasă internațională 1 capitol în Tratat în editură recunoscută CNCSIS 6 capitole în 4 monografii în editură recunoscută CNCSIS 153 participări la Conferințe și Congrese 80 internaționale (autor, coautor) 53 naționale cu participare internațională 20 naționale.
CITĂRI:	Clarivate's Web of Science (ISI) : 621 citări, h-index: 14 Google Academic 1114 citări, h-index: 15 Scopus 683 citări, h-index: 12
TEZA DE DOCTORAT:	Tema: Amploarea aberațiilor citogenetice în raport cu evoluția hemopatiilor maligne. Conducător științific: Prof. Dr. Olimpia Tudose, Susținerea publică în 26.11.1999. Obținerea titlului științific de doctor în medicină, în baza Ordinului Ministrului Educației Naționale nr. 3337 din 8.03.2000 (seria A, Nr. 0000381), eliberat de UMFT Nr. 31 din 10.05.2000.

LISTA 10 LUCRĂRI REPREZENTATIVE

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, Doros 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* (I1460Rfs*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).

Data
20.02.2026

Semnatura
Conf. Univ. Dr. Cristina Gug