



ANEXA 2

**FIȘA DE VERIFICARE A ÎNDEPLINIRII STANDARDELOR MINIMALE ÎN VEDEREA
OBTINERII ATESTATULUI DE ABILITARE ÎN CADRUL
I.O.S.U.D. U.M.F. "GRIGORE T POPA" DIN IAȘI**

1. STANDARD MINIMAL ARTICOLE ISI AUTOR PRINCIPAL*

*calitatea de autor principal este atribuită pentru primul autor, ultimul autor, autorul corespondent, sau alți autori a căror contribuție este indicată explicit în cadrul publicației a fi egală cu contribuție primului autor sau a autorului corespondent

Domeniul Medicină, Farmacie: 10 articole, publicate pe parcursul întregii activități

Domeniul Medicină Dentară: 8 articole în reviste cu factor de impact > 0.3, de la ultima promovare sau ultimii 5 ani (pentru candidații care provin din afara sistemului de învățământ)

RAPORTARE ARTICOLE ISI AUTOR PRINCIPAL

(listă, cu link-urile corespunzătoare pentru verificare, active)

1. Socolov D., Terinte C., **Gorduză E.V.**, Socolov R., Puiu J.M.,
[Limb Body Wall Complex - case presentation and literature review](#)
Rom. J. Leg. Med., 2009, XVII (2), 133-138 (CNCSIS A, ISI)
<https://www.rjlm.ro/system/revista/10/133-138.pdf> (contribuție egală)
IF = 0,105
2. Butnariu L., Covic M., Ivanov I., Bujoran C., Gramescu M., **Gorduză E.V.**,
[Clinical and cytogenetic correlation in primary and secondary amenorrhea: retrospective study on 531 patients](#)
Rev. Rom. Med. Labor., 2011, 19 (2/4) 149-160 (CNCSIS A, ISI)
http://rrml.ro/articole/2011/2011_2_4.pdf
IF = 0,091
3. Pânzaru M., Rusu C., Volosciuc M., Braha E., Butnariu L., Gramescu M., Popescu R., Caba L., Bujoran C., Ivanov I., Macovei M., Sireteanu A., Covic M., **Gorduză E.V.**,
[Benefits of cytogenetic testing in diagnosis of pluriformative syndromes with congenital heart defects](#)
Rev. Rom. Med. Labor., 2012, 20 (3/4) 265-272 (CNCSIS A, ISI)
https://www.rrml.ro/articole/2012/2012_3_9.pdf
IF = 0,097
4. Caba L., Panzaru M., Vicol M.C., Braha E.E., Popescu R., Cozaru G.C., Socolov D.G., **Gorduză E.V.**,
[Diagnostic prenatal invaziv versus noninvaziv: controverse și dileme etice \(Invasive versus non-invasive prenatal diagnosis: controversy and ethical dilemmas\)](#)
Rev. Rom. Bioet. (Rom. J. Bioethics) 2012, 10 (3), 29-37 (CNCSIS A, ISI)
<https://www.proquest.com/docview/1416785782/fulltextPDF/140B58548A04F0C9>
Q
IF = 1
5. Caba L., Rusu C., Plăiașu V., Gug G., Grănescu M., Bujoran C., Ochiană D., Voloșciuc

- M., Popescu R., Braha E., Pânzaru M., Butnariu L., Sireteanu A., Covic M., **Gorduza E.V.**,
[Ring autosomes: some unexpected findings](https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3776666/pdf/bjmg-15-02-35.pdf)
 Balkan J. Med. Genet., 2012, 15 (2), 35-46 (ISI)
<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3776666/pdf/bjmg-15-02-35.pdf>
 IF = 0,077
6. **Gorduza E.V.**, Popescu R., Caba L., Ivanov I., Martiniuc V., Nedelea F., Militaru M., Socolov D.G.
[Prenatal diagnosis of 21 trisomy by quantification of methylated foetal DNA in maternal blood: study on 10 pregnancies \(Diagnosticul prenatal al trisomiei 21 prin cuantificarea ADN-ului fetal metilat din sângele matern: studiu pe 10 sarcini\)](https://www.rrml.ro/articole/2013/2013_3_3.pdf)
 Rev. Rom. Med. Labor., 2013, 21 (3/4) 275-284 (CNCSIS A, ISI)
https://www.rrml.ro/articole/2013/2013_3_3.pdf
 IF = 0,171
7. Grigore M., Vulpoi C., Preda C., Martiniuc V., Vasiliu I., **Gorduza E.V.**,
[Using HDlive technology to diagnose Turner syndrome in the first trimester of pregnancy: clinical cases presentation and literature review](https://acta-endo.ro/Archive/Abstract?doi=2015.93)
 Acta Endocrinologica, 2015, 11(1): 93-98
<https://acta-endo.ro/Archive/Abstract?doi=2015.93>
 IF 2015 = 0,235
8. **Gorduza E.V.**, Petrariu F.D.,
[Outcome of Spontaneous Pregnancy in Turner Syndrome](https://acta-endo.ro/Archive/Abstract?doi=2015.348)
 Acta Endo (Buc) 2015, 11: 348-355
<https://acta-endo.ro/Archive/Abstract?doi=2015.348>
 IF 2015 = 0,235
9. Socolov D., Mihălceanu E., Popovici D., **Gorduza E.V.**, Balan R., Martiniuc V., Socolov R.,
[Prenatal diagnosis of triploidy in second trimester of pregnancy: a series of 4 cases over an eleven-year period \(Diagnosticul prenatal al triploidiei în trimestrul al II-lea de sarcină: o serie de patru cazuri depistate în unsprezece ani\)](https://www.rrml.ro/articole/2015/2015_2_7.pdf)
 Rom Rev Laborat Med., 2015, 11 (2) 213-220
https://www.rrml.ro/articole/2015/2015_2_7.pdf
 IF 2015 = 0,143
10. Gug C., Caba L., Mozos I., Stoian D., Atasie D., Gug M., **Gorduza E.V.**,
[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](https://doi.org/10.1016/j.gene.2020.144565)
 Gene, 2020, PII: S0378-1119(20)30234-1
<https://doi.org/10.1016/j.gene.2020.144565>
 IF 2020 = 3,688
11. Gug C., Burada F., Ioana M., Riza A.L., Moldovan M., Mozos I., Ratiu A., Martiniuc V., **Gorduza E.V.**
[Polyploidy in First and Second Trimester Pregnancies in Romania - a Retrospective Study](https://www.clin-lab-publications.com/article/3338)
 Clin. Lab. 2020;66:517-527
<https://www.clin-lab-publications.com/article/3338>
 IF - 1,138
12. Caba, L., Gug, C., **Gorduza, E.V.**
[Heterogeneity in combined immunodeficiencies with associated or syndromic features \(Review\).](https://doi.org/10.3892/etm.2020.9517)
 Experimental and Therapeutic Medicine, 2021, 21, 84.
doi.org/10.3892/etm.2020.9517

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC7725017/pdf/etm-21-01-09517.pdf>
IF - 2,447

13. Momanu A, Caba L, Gorduza NC, Arhire OE, Popa AD, Ianole V, **Gorduza EV**, [*Gorham-Stout Disease with Multiple Bone Involvement—Challenging Diagnosis of a Rare Disease and Literature Review.*](#)

Medicina 2021, 57, 681.

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8304881/pdf/medicina-57-00681.pdf>
IF - 2,430

14. Antohi C, Haba D, Caba L, Ciofu M.L, Drug VL, Barboi OB, Dobrovat IB, Pânzaru MC, Gorduza NC, Lupu VV, Dimofte D, Gug C., **Gorduza EV**, [*Novel Mutation in APC Gene Associated with Multiple Osteomas in a Family and Review of Genotype-Phenotype Correlations of Extracolonic Manifestations in Gardner Syndrome.*](#)

Diagnostics 2021, 11, 1560.

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8466590/pdf/diagnostics-11-01560.pdf>
IF - 3,706

15. Florea L, Caba L, **Gorduza EV**, [*Bardet-Biedl Syndrome—Multiple Kaleidoscope Images: Insight into Mechanisms of Genotype-Phenotype Correlations.*](#)

Genes 2021, 12, 1353.

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8465569/pdf/genes-12-01353.pdf>
IF - 4,096

16. Arghir A, Popescu R, Resmerita I, Budisteanu M, Butnariu LI, **Gorduza EV**, Gramescu M, Panzaru MC, Papuc SM, Sireteanu A, Tutulan-Cunita A, Rusu C, [*Pallister-Killian Syndrome versus Trisomy 12p—A Clinical Study of 5 New Cases and a Literature Review.*](#)

Genes 2021, 12, 811. (contribuție egală)

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8226674/pdf/genes-12-00811.pdf>
IF - 4,096

17. Caba L, Florea L, Gug C, Dimitriu DC, **Gorduza EV**, [*Circular RNA—Is the Circle Perfect?*](#)

Biomolecules 2021, 11(12), 1755.

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8698871/pdf/biomolecules-11-01755.pdf>
IF=4.879

18. Popescu R, Grămescu M, Caba L, Pânzaru M-C, Butnariu L, Braha E, Popa S, Rusu C, Cardos G, Zeleniuc M, Martiniuc V, Gug C, Păduraru L, Stamatini M, Diaconu CC, **Gorduza EV**.

[*A Case of Inherited t\(4;10\)\(q26;q26.2\) Chromosomal Translocation Elucidated by Multiple Chromosomal and Molecular Analyses. Case Report and Review of the Literature.*](#)

Genes. 2021; 12(12):1957.

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8701147/pdf/genes-12-01957.pdf>
IF - 4,096

19. Butnariu LI, Țarcă E, Cojocaru E, Rusu C, Moisă ȘM, Leon Constantin M-M, **Gorduza EV**, Trandafir LM.

[Genetic Modifying Factors of Cystic Fibrosis Phenotype: A Challenge for Modern Medicine.](#)

J Clin Med. 2021; 10(24):5821 (contribuție egală).

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8707808/pdf/jcm-10-05821.pdf>
IF = 4,242

2. STANDARD MINIMAL ARTICOLE ISI COAUTOR

Domeniul Medicină, Farmacie: 5 articole, publicate pe parcursul întregii activități

RAPORTARE ARTICOLE ISI COAUTOR

(listă, cu link-urile corespunzătoare pentru verificare, active)

1. Nemescu D., Martiniuc V., **Gorduză E.V.**, Onofriescu M.,

[Fetal aneuploidy diagnosis through rapid fluorescence in situ hybridization \(FISH\) on uncultured amniocytes](#)

Rev. Rom. Med. Labor., 2011, 19 (2/4) 161-168 (CNCSIS A, ISI

https://rrml.ro/articole/2011/2011_2_5.pdf

IF = 0,091

2. Chiriac A., Foia L., **Gorduză E.V.**, Chiriac A.E., Uliliuc T., Kezic S., Solovan C.,

[The puzzled low prevalence of atopic dermatitis in kindergarten children in Romania,](#)

Pediatr. Allergy Immunol., 2014, 25 (1): 96-97 (ISI)

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/24289150/>

IF 2014 = 3,397

3. Sireteanu A., Voloșciuc M., Grănescu M., **Gorduză E.V.**, Vulpoi C., Frunză I., Rusu C.

[Dicentric chromosome 14;18 plus two additional CNVs in a girl with microform holoprosencephaly and turner stigmata](#)

BJMG 2013, 16 (2), 67-72 (ISI)

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4001418/pdf/bjmg-16-02-67.pdf>

IF 2014 = 0,167

4. Sireteanu A., Popescu R., Braha EE, Bujoran C, Butnariu L, Caba L, Graur E., **Gorduză E.V.**, Grănescu M., Ivanov I.C., Pânzaru M., Rusu C.

[Detection of chromosomal imbalances using combined MLPA kits in patients with syndromic intellectual disability.](#)

Rev Romana Med Lab. 2014;22(2):157-64

https://www.rrml.ro/articole/2014/2014_2_1.pdf

IF = 0,239

5. Popescu R., Dăscălescu A., Zlei M., Dănăila C., Ivanov A., Ghiorghiu D., Sireteanu A., **Gorduză E.V.**, Azoică D.,

[Co-expression of the CBFβ-MYH11 and BCR-ABL fusion genes in chronic myeloid leukaemia \(Coexistența genelor de fuziune CBFβ-MYH11 și BCR-ABL în leucemia mieloidă cronică\)](#)

Rom Rev Laborat Med, 2015, 11(2): 221-230

https://www.rrml.ro/articole/2015/2015_2_8.pdf

IF 2015 = 0,143

6. Socolov R.V., Andreescu N.I., Haliciu A.M., **Gorduză E.V.**, Dumitrache F., Balan R.A., Puiu M., Dobrescu M.A., Socolov D.G.,

[Intrapartum diagnostic of Roberts syndrome-case presentation](#)

Rom J Morphol Embryol, 2015, 56(2): 585-588

<https://www.rjme.ro/RJME/resources/files/560215585588.pdf>

IF 2015 = 0,811

7. Socolov R., Ebner T., **Gorduză E.V.**, Martiniuc V., Angioni S., Socolov D.

[Self-oocyte activation and parthenogenesis: an unusual outcome of a misconducted IVF cycle](#)

Gynecol Endocrinol, 2015, 31(7): 529-530

<https://www.tandfonline.com/doi/full/10.3109/09513590.2015.1062861>

IF 2015 = 1,413

8. Socolov D., Socolov R., **Gorduza E.V.**, Butureanu T., Stanculescu R., Carauleanu A., Pavaleanu I.,

Increased nuchal translucency in fetuses with a normal karyotype—diagnosis and management An observational study

Medicine (Baltimore) (2017) 96:29, e7521

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5521904/pdf/medi-96-e7521.pdf>

IF 2017 = 2,028

9. Gug, C., **Gorduza, E. V.**, Lăcătușu, A., Vaida, M. A., Bîrsășteanu, F., Puiu, M., Stoicănescu, D.,

*CHARGE syndrome associated with de novo (11460Rfs*15) frameshift mutation of CHD7 gene in a patient with arteria lusoria and horseshoe kidney.*

Experimental and Therapeutic Medicine 2020, 20: 479-485

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC7271729/pdf/etm-20-01-0479.pdf>

IF - 2,447

10. Nemescu D., Constantinescu D., **Gorduza E.V.**, Carauleanu A., Caba L., Navolan D.B.

Comparison between paramagnetic and CD71 magnetic activated cell sorting of fetal nucleated red blood cells from the maternal blood

J Clin Lab Anal . 2020 Jun 25;e23420.

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC7521243/pdf/JCLA-34-e23420.pdf>

IF - 2,352

11. Resmerita I, Cozma RS, Popescu R, Radulescu LM, Panzaru MC, Butnariu LI, Caba L, Ilie O-D, Gavril E-C, **Gorduza EV**, Rusu C.

Genetics of Hearing Impairment in North-Eastern Romania—A Cost-Effective Improved Diagnosis and Literature Review.

Genes. 2020; 11(12):1506

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC7765194/pdf/genes-11-01506.pdf>

IF - 4,096

12. Gavril EC, Luca AC, Curpan AS, Popescu R, Resmerita I, Panzaru MC, Butnariu LI, **Gorduza EV**, Gramescu M, Rusu C,

Wolf-Hirschhorn Syndrome: Clinical and Genetic Study of 7 New Cases, and Mini Review.

Children 2021, 8, 751

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8471045/pdf/children-08-00751.pdf>

IF - 2,863

13. Gug C, Mozos I, Ratiu A, Tudor A, **Gorduza EV**, Caba L, Gug M, Cojocariu C, Furau C, Furau G, Vaida MA, Stoicanescu D.

Genetic Counseling and Management: The First Study to Report NIPT Findings in a Romanian Population.

Medicina. 2022; 58(1):79

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8777823/pdf/medicina-58-00079.pdf>

IF - 2,430

3. STANDARD MINIMAL FACTOR CUMULAT DE IMPACT*

*se calculează ca sumă a factorilor de impact a revistelor în care au fost publicate articolele în calitate de autor principal, în anul apariției articolului

Domeniul Medicină, Farmacie: 10, pe parcursul întregii activități

Domeniul Medicină Dentară: 2,4, de la ultima promovare sau ultimii 5 ani (pentru candidații care provin din afara sistemului de învățământ)

RAPORTARE FACTOR CUMULAT DE IMPACT

36.972

[FACTORI DE IMPACT](#)

(cifră, calculată conform indicațiilor, cu link-urile corespunzătoare pentru verificare, active)

4. STANDARD MINIMAL INDICE HIRSCH*

Domeniul Medicină, Medicină Dentară, Farmacie = 6

*conform ISI Web of Science, Core Collection, Thomson Reuters

RAPORTARE INDICE HIRSCH

7

<https://www.webofscience.com/wos/woscc/citation-report/4879c203-c196-469b-8c10-4dc10210a1d2-1fa194da>

[hindex WSCC.pdf](#)

(cifră, cu link-urile corespunzătoare pentru verificare, active)

8.04.2022

Prof. dr. Eusebiu Vlad Gorduza

