



## Curriculum vitae Europass

### Informații personale

Nume / Prenume ALKHZOUZ CAMELIA

Adresă(e)

Telefon(oane)

Fax(uri)

E-mail(uri)

Naționalitate(-tăți) maghiară

Data nașterii 29.09.1963

Sex Feminin

### Funcția actuală

24.09.2021 - prezent	Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca Conferențiar – Disciplina Pediatrie I
2019-prezent	Spitalul Clinic de Urgenta pentru Copii Cluj-Napoca Director Centrul de expertiză pentru boli metabolice rare (boli lizozomale) Cluj
2014-prezent	Membru al Comitetului național pentru Bolile Rare al MS Medic specialist Endocrinologie
1.10.2013-prezent	Spitalul Clinic de Urgenta pentru Copii Cluj-Napoca Șef Compartiment Genetică Medicală Medic primar Pediatrie, medic primar Genetica Medicala, Competență Endocrinologie si Diabet Pediatric
24.04.2013-prezent	Coordonator Program Național de tratament pentru Bolile Rare al - CNAS Coordonator al Subprogramul 3.3 „Profilaxie și diagnostic pre- și postnatal al malformațiilor și/sau al unor afecțiuni genetice” din cadrul programului VI ”Program National de Sanatate a femeii si copilului” Membru al Nucleului de Calitate al Spitalului Clinic de Urgenta pentru Copii Președintele filialei Cluj al Societății Române de Genetică Medicală

### Experiența profesională

Funcția sau postul ocupat Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca

21.07.2021-prezent Conferențiar , Disciplina Pediatrie I

1.10.2007 – 20.07.2021 Șef de lucrări, Disciplina Pediatrie I

Activități și responsabilități principale	Cursuri Pediatrie studenți anul V Facultatea de Medicină (serii cu predare în limba română și engleză) Cursuri Nursing în Pediatrie studenți anul IV Facultatea de Medicină, programul de studiu Asistență Medicală Generală Cursuri postuniversitare Lucrări practice Pediatrie anul V Facultatea de Medicină Lucrări practice programul de studiu Asistență Medicală Generală Lucrări practice PBL (Problem Based Learning) Îndrumarea activității științifice a studenților în cadrul Cercului Științific al catedrei Pediatrie I
2014-2018	
1.10.1995-30.09.2007	Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca Asistent universitar, Disciplina Pediatrie I Lucrări practice Pediatrie anul V Facultatea de Medicină (serii cu predare în limba română); Cursuri de probă
1.10.1992-30.09.1995	Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca Preparator universitar, Disciplina Pediatrie I Lucrări practice Pediatrie anul V Facultatea de Medicină
1.10.2010 – 1.10.2013	Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Spitalul Județean de Urgență pentru Adulți Cluj-Napoca Rezident a doua specialitate – Endocrinologie Medic specialist Endocrinologie
12.11.2012	U.M.F."Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca Atestat studii complementare în Endocrinologie și Diabet pediatric Dobândirea de cunoștințe teoretice și practice în endocrinologia pediatrică
1.10.2008	Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca Medic primar Genetică Medicală
10.2000	Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca Medic specialist Genetica Medicală
1.11.1997-1.06.2002	Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca Doctor în Științe Medicale (2003) Doctorand
1.02.1992-31.12.1994	Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca Medic specialist Pediatrie Nota la examenul de obținere a specialității Pediatrie: 9,22
15.12.1989-31.01.1992	Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca, Spitalul clinic de Urgență pentru Copii Cluj-Napoca Medic stagiar
1983-1989	Institutul de Medicină și Farmacie, Facultatea de Medicină, Secția Pediatrie Cluj-Napoca, Diplomă de Doctor -Medicină Generală Media de absolvire: 9,55
1978-1982	Liceul de Științe ale Naturii, Cluj-Napoca Diplomă de Bacalaureat
<b>Cursuri postuniversitare și stagii de pregătire</b>	

25-27.09.2017	Curs de formare „Managementul calității și managementul riscurilor în serviciile medicale”
24-25.05.2016	Atelier de lucru „Resuscitarea cardio-pulmonară la copil”
5-6.12.2013	Atelier de formare a facilitatorilor pentru “Învățare prin rezolvare de probleme”
4-7.02.2013	Curs de formare “Controlul poluării și protecției mediului în sectorul medical- gestionarea deșeurilor rezultate din activitatea medicală”
11-16.02.2013	Curs de formare”Elaborarea ghidurilor și protocoalelor de bună practică, elemente de promovare a formelor de organizare și eficientizare a muncii, asigurarea sănătății și securității la locul de muncă “
23-25.10.2012	Curs precongres Sud-Est European în Reumatologie Pediatrică și a Adultului
2005-2006	Cursuri de educație medicală ciclul II: Psihopedagogie Pedagogie medicală Metodica predării disciplinelor medicale și farmaceutice
1997	Curs de perfecționare în Endocrinologie
1997	Curs de Endocrinologie Pediatrică
1998	Curs de perfecționare în Hematologie
1.02– 30.04.1996	Stagiu de Endocrinopediatrie, Leiden, Olanda

### **Activitate științifică**

<i>Cărți, manuale universitare</i>	autor: 1 colaborator: 8
<i>Articole publicate</i>	În extenso in reviste Indexate ISI: 38 - prim autor/autor principal: 12 - colaborator: 26 Indexate BDI: 32 - prim autor: 6 - colaborator: 26 alte articole:- prim autor:2 -colaborator:2
<i>Participări la manifestări științifice</i>	102 în țară 16 în străinătate
<i>Granturi și proiecte de cercetare</i>	1 grant internațional:membru 1 grant PNCDI II: membru

### **Activitate științifică**

<i>Societăți profesionale</i>	Societatea Română de Pediatrie Societatea Română de Genetică Medicală Societatea Română de Reumatologie Pediatrică Societatea Europeană de Genetică Medicală Presedintele filialei Cluj a Societății Române de Genetică Medicală
<i>Management universitar 2015-2019</i>	Membri al Consiliul Departamentului 9: Mama și copilul Universitatea de Medicină și Farmacie “Iuliu Hațieganu
<b>Competențe și abilități sociale, de comunicare</b>	Consiliere genetică, rezolvare de probleme (menționat la capitolul Educație și formare)
<b>Competențe informatice</b>	Cunoaștere și utilizare foarte bună a programelor Word, Power Point și Excel
<b>Competențe dobândite la locul de muncă</b>	Competențe didactice, munca în echipă
<i>Aptitudini și competențe personale</i>	Abilități de comunicare, consiliere, munca în echipă
<b>Limba(i) maternă(e)</b>	Română, maghiară

Limba(i) străină(e) cunoscută(e)	Engleză, italiană									
Limba(i) străină(e) cunoscută(e)										
Autoevaluare										
Nivel european (*)	Înțelegere				Vorbire				Scriere	
	Ascultare		Citire		Participare la conversație		Discurs oral		Exprimare scrisă	
<b>Limba engleză</b>	B2	Utilizator independent	B2	Utilizator independent	B2	Utilizator independent	B2	Utilizator independent	B2	Utilizator independent
(*) <u>Nivelul Cadrului European Comun de Referință Pentru Limbi Străine</u>										
Competențe și abilități sociale	Consiliere genetică									
Competențe și aptitudini de utilizare a calculatorului	Cunoaștere și utilizare foarte bună a programelor Word, Power Point și Excel									
Competențe și aptitudini artistice	Pictura									
Alte competențe și aptitudini	Hobby: design vestimentar									

### I. LUCRARI INDEXATE ISI (din 2012 pana la momentul actual)

1. DYNAMIC CHANGES OF LIPID PROFILE IN ROMANIAN PATIENTS WITH GAUCHER DISEASE TYPE 1 UNDER ENZYME REPLACEMENT THERAPY: A PROSPECTIVE STUDY. Zimmermann Anca, Grigorescu-Sido Paula, Rossmann Heidi, Lackner Karl J., Drugan Cristina, Al-Khzouz Camelia, Bucerzan Simona, et al. J Inherit Metab Dis, 2013 May;36(3):555-63 , Epub 2012 Sep 14. Factor de impact=4.138 Q1
2. THE C. 301\_302DELAG PROP1 GENE MUTATION IN ROMANIAN PATIENTS WITH MULTIPLE PITUITARY HORMONE DEFICIENCY C Lazea, P Grigorescu-Sido, R Popp, M Legendre, S Amselem, C Al-Khzouz, S Bucerzan, V Creț, M Crișan, C Brad - Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, 2015, Vol. 28, Issue 9-10, 993–998, Factor de impact=0,995 Q4
3. ASSESSMENT OF THE SHOX GENE AND CHROMOSOMAL ABNORMALITIES BY MOLECULAR AND CLASSICAL CYTOGENETICS IN PATIENTS WITH SHORT STATURE. DL Miclea, C Al Khzouz, S Bucerzan, V Creț, C Lazea- Acta Endocrinologica (Buc), 2015 , vol. XI, no. 4, pg. 463-469. Factor de impact=0,29 Q4
4. A PROSPECTIVE STUDY OF INSULIN RESISTANCE IN GAUCHER DISEASE TYPE 1 PATIENTS WITH NORMAL WEIGHT, UNDER ENZYME REPLACEMENT THERAPY. Zimmermann, A.; Grigorescu-Sido, P.; Rossmann, H.; Lackner, K. J.; Drugan, C.; Khzouz, C. Al; Bucerzan, S.; Nascu, I.; Popp, R. A.; Zimmermann, T.; Weber, M. M. Acta Endocrinologica , 2015, Vol. 11 Issue 2, p180-188. Factor de impact=0,29 Q4
5. CLINICAL AND GENETIC CHARACTERISTICS OF ROMANIAN PATIENTS WITH MUCOPOLYSACCHARIDOSIS TYPE II –C. Alkhzouz, C.Lazea, S. Bucerzan, I. Nascu, E. Kiss, C.Denes, P.Grigorescu-Sido. J Inherit Metab Dis.Rep JIMD Reports, Volume 33. Springer, Berlin, Heidelberg, 2016. 19-25. Factor de impact=3,97 Q2
6. ULTRASONOGRAPHIC EVALUATION OF THE MEDIAN NERVE AT THE LEVEL OF THE CARPAL TUNNEL OUTLET AND MID FOREARM IN PATIENTS WITH TYPE II MUCOPOLYSACCHARIDOSIS, C.Bocsa, C. Asavaoiaie, S. Bucerzan, I. Nascu, I. Brumboiu, C. Al-Khzouz Med Ultrason. 2016 Mar;18(1):36-41. Factor de impact: 0,455 Q4
7. CHOLELITHIASIS IN PATIENTS WITH GAUCHER DISEASE TYPE 1: RISK FACTORS AND THE ROLE OF ABCG5/ABCG8 GENE VARIANTS.,A Zimmermann, RA Popp, C Al-Khzouz, S Bucerzan - Gastrointestin Liver Dis, December 2016 Vol. 25 No 4: 447-455 Factor impact 1.837 Q4
8. CLINICAL AND GENETIC CHARACTERISTICS IN A GROUP OF 45 PATIENTS WITH TURNER SYNDROME (MONOCENTRIC STUDY). Bucerzan S, Miclea D, Popp R, C. Alkhzouz et al. Therapeutics and Clinical Risk Management. 2017;13:613-622. doi:10.2147/TCRM.S126301.Factor de impact:2,2 Q3

9. GJB2 AND GJB6 GENES MUTATIONS IN CHILDREN WITH NON-SYNDROMIC HEARING LOSS. Lazăr, C., Popp, R., Al-Khzouz, C., Mihuş, G., & Grigorescu-Sido, P. (2017, *Revista Romana de Medicina de Laborator*, 25(1), 37-46. doi: <https://doi.org/10.1515/rrlm-2017-0004>. Factor de impact:0.4 Q4
10. RARE COMPLICATIONS OF NEUROFIBROMATOSIS 1 DIAGNOSED INCIDENTALLY IN TWO CHILDREN. Lazea C, Asavoai C, Al-Khzouz C, Popa L. *Therapeutics and Clinical Risk Management*. 2018;14:1547-1552. Published 2018 Aug 31. doi:10.2147/TCRM.S173237. Factor de impact:1,995 Q1
11. GENOMIC STUDY VIA CHROMOSOMAL MICROARRAY ANALYSIS IN A GROUP OF ROMANIAN PATIENTS WITH OBESITY AND DEVELOPMENTAL DISABILITY/ INTELLECTUAL DISABILITY. Miclea D, Al-Khzouz C; Osan S, Bucerzan S, Cret V, Popp R A, Puiu M, Chirita-Emandi A, Zimbru C, Ghervan C. *Journal of Pediatric Endocrinology & Metabolism* 32(7):667-674, 2019. Factor de impact: 1.278 Q4
12. IS THERE A CORRELATION BETWEEN GAD2 GENE-243 A> G POLYMORPHISM AND OBESITY? Alkhzouz C; Miclea D, Farcas M, Bucerzan S, Cabau G, Popp R A. *Revista Romana de Medicina de Laborator*, 27(4), 413-420, 2019. Factor de impact: 0.945 Q4
13. MUCOPOLYSACCHARIDOSIS TYPE I-CLINICAL AND GENETIC CHARACTERISTICS OF ROMANIAN PATIENTS. Alkhzouz C; Lazea C, Miclea D, Asavoai C, Nascu I, Pop T, Grigorescu-Sido P. *Revista Romana de Medicina de Laborator*, 28(3), 279-286, 2020 Factor de impact: 0.945 Q4
14. SKELETAL ABNORMALITIES AND VDR1 GENE POLYMORPHISMS IN MUCOPOLYSACCHARIDOSIS PATIENTS, Alkhzouz C, Cabau G, Lazea C, Asavoai C, Bucerzan S, Mirea A M, Farcas M, Jnr, Miclaus , *Pharmacogenomics & Personalized Medicine* (14), 349-358, 2021. Factor de impact: 3.264 Q2
15. PREVALANCE OF  $\Delta F508$  CYSTIC FIBROSIS CARRIERS IN ROUMANIAN POPULATION GROUP. Osan S N, Hrapa I, Coroama I, Miclea D L, Al-khzouz C, Lazar C, Farcaş FM, *Revista Romana de Medicină de Laborator* 29(2):235-238, 2021. Factor de impact: 0.945 Q4
16. CARDIAC MANIFESTATIONS IN A GROUP OF ROMANIAN PATIENTS WITH GAUCHER DISEASE (A MONOCENTRIC STUDY). Lazea C, Bucerzan S, Al-Khzouz C, Zimmermann C, Vesa SC, Naşcu I, Creţ V, Crişan M, Asăvoai C, Miclea C, Grigorescu-Sido P. *Diagnostics*, 11(6),989, 2021. Factor de impact:2.489 Q1
17. 46, XX DSD: DEVELOPMENTAL, CLINICAL AND GENETIC ASPECTS. C Alkhzouz, S Bucerzan, M Miclaus, AM Mirea, D Miclea, *Diagnostics* 11 (8), 1379, 2021 Factor de impact: 3.706 Q1
18. MOLECULAR AND CYTOGENETIC ANALYSIS OF ROMANIAN PATIENTS WITH DIFFERENCES IN SEX DEVELOPMENT, D Miclea, C Alkhzouz, S Bucerzan, P Grigorescu-Sido, RA Popp, *Diagnostics* 11 (11), 2107, 2021. Factor de impact: 3.706 Q2
19. DIAGNOSTIC USEFULNESS OF MLPA TECHNIQUES FOR RECURRENT COPY NUMBER VARIANTS DETECTION IN GLOBAL DEVELOPMENTAL DELAY/ INTELLECTUAL DISABILITY. Diana Miclea, Adriana Szucs, Andreea Mirea, Delia-Maria Stefan, Florina Nazarie, Simona Bucerzan, Cecilia Lazea, Alina Grama, Tudor Lucian Pop, Marius Farcas, Gabriela Zaharie, Melinda Matyas, Monica Mager, Snr, Mihaela Vintan, Radu Popp, Camelia Alkhzouz. *Int J Gen Med*. 2021; 14: 4511–4515. Published online 2021 Aug 16. doi: 10.2147/IJGM.S320033. Factor de impact = 2,45. Q2
20. MUTAȚIILE GENELOR GJB2 SI GJB6 LA COPIII CU SURDITATE NEUROSENZORIALĂ NON-SINDROMICĂ. Călin Lazăr, Radu Popp, Camelia Al-Khzouz, Gheorghe Mihuş, Paula Grigorescu-Sido. *Revista Romana de Medicina de Laborator*. Nr. 25(1)/2017, DOI:10.1515/rrlm-2017-0004. Q4
21. COPY NUMBER VARIATION ANALYSIS IN 189 ROMANIAN PATIENTS WITH GLOBAL DEVELOPMENTAL DELAY/INTELLECTUAL DISABILITY Diana Miclea, Sergiu Osan, Simona Bucerzan, Delia Stefan, Radu Popp, Monica Mager, Maria Puiu, Cristian Zimbru, Adela Chirita-Emandi, Camelia Alkhzouz. *Italian Journal of Pediatrics*. 2022. Vol: 48(207). Nr pag: 7 3.288 Q2
22. NON-SYNDROMIC HEARING LOSS IN A ROMANIAN POPULATION: CARRIER STATUS AND FREQUENT VARIANTS IN THE GJB2 GENE Anca-Lelia Riza, Camelia Alkhzouz, Marius Farcaş, Andrei Pîrvu, Diana Miclea, Gheorghe Mihuş, Răzvan-Mihail Pleşea, Delia Ştefan, Mihaela Drodar, Călin Lazăr, on behalf of the HINT Study, on behalf of the FUSE Study, Mihai Ioana, Radu Popp. *Genes*. Vol: 14 (69) 2022. Nr pag: 13 FI 4.141 Q2
23. DIAGNOSIS AND MANAGEMENT OF GENETIC CAUSES OF MIDDLE AORTIC SYNDROME IN CHILDREN: A COMPREHENSIVE LITERATURE REVIEW Cecilia Lazea, Camelia Al-Khzouz, Crina Sufana, Diana Miclea, Carmen

Asavoai, Ioana Filimon, Otilia Fufezan. Therapeutics and Clinical Risk Management Vol: 18, 2022. Nr. Pag: 16 FI2.755Q3

24. Romana Vulturar, Adina Chiș, Sebastian Pintilie, Ilinca Maria Farcaș, Alina Botezatu, Cristian Cezar Login, Adela-Viviana Sitar-Taut, Olga Hilda Orasan, Adina Stan, Cecilia Lazea, Camelia Al-Khzouz, Monica Mager, Mihaela Adela Vințan, Simona Manole, Laura Damian. One Molecule for Mental Nourishment and More: Glucose Transporter Type 1-Biology and Deficiency Syndrome. Biomedicines. 2022 May 26;10(6):1249. Factor de impact 4.757, Q2

**Articole Q1 si Q2 (din 2012 pana la momentul actual)**

1. DYNAMIC CHANGES OF LIPID PROFILE IN ROMANIAN PATIENTS WITH GAUCHER DISEASE TYPE 1 UNDER ENZYME REPLACEMENT THERAPY: A PROSPECTIVE STUDY. Zimmermann Anca, Grigorescu-Sido Paula, Rossmann Heidi, Lackner Karl J., Drugan Cristina, Al-Khzouz Camelia, Bucerzan Simona, et al. J Inherit Metab Dis, 2013 May;36(3):555-63 , Epub 2012 Sep 14. Factor de impact=4.138 Q1

2. CLINICAL AND GENETIC CHARACTERISTICS OF ROMANIAN PATIENTS WITH MUCOPOLYSACCHARIDOSIS TYPE II –C. Alkhzouz, C.Lazea, S. Bucerzan, I. Nascu, E. Kiss, C.Denes, P.Grigorescu-Sido. J Inherit Metab Dis.Rep JIMD Reports, Volume 33. Springer, Berlin, Heidelberg, 2016. 19-25. Factor de impact=3,97 Q2

3. RARE COMPLICATIONS OF NEUROFIBROMATOSIS 1 DIAGNOSED INCIDENTALLY IN TWO CHILDREN. Lazea C, Asavoai C, Al-Khzouz C, Popa L. Therapeutics and Clinical Risk Management. 2018;14:1547-1552. Published 2018 Aug 31. doi:10.2147/TCRM.S173237. Factor de impact:1,995 Q1

4. SKELETAL ABNORMALITIES AND VDR1 GENE POLYMORPHISMS IN MUCOPOLYSACCHARIDOSIS PATIENTS, Alkhzouz C, Cabau G, Lazea C, Asavoai C, Bucerzan S, Mirea A M, Farcas M, Jnr, Miclaus , Pharmacogenomics & Personalized Medicine (14), 349-358, 2021. Factor de impact: 3.264 Q2

5.CARDIAC MANIFESTATIONS IN A GROUP OF ROMANIAN PATIENTS WITH GAUCHER DISEASE (A MONOCENTRIC STUDY). Lazea C, Bucerzan S, Al-Khzouz C, Zimmermann C,Vesa SC, Nașcu I,Creț V, Crișan M, Asăvoai C, Miclea C, Grigorescu-Sido P. Diagnostics, 11(6),989, 2021. Factor de impact:2.489 Q1

6. 46, XX DSD: DEVELOPMENTAL, CLINICAL AND GENETIC ASPECTS. C Alkhzouz, S Bucerzan, M Miclaus, AM Mirea, D Miclea, Diagnostics 11 (8), 1379, 2021 Factor de impact: 3.706 Q1

7. MOLECULAR AND CYTOGENETIC ANALYSIS OF ROMANIAN PATIENTS WITH DIFFERENCES IN SEX DEVELOPMENT, D Miclea, C Alkhzouz, S Bucerzan, P Grigorescu-Sido, RA Popp, Diagnostics 11 (11), 2107, 2021. Factor de impact: 3.706 Q1

8. DIAGNOSTIC USEFULNESS OF MLPA TECHNIQUES FOR RECURRENT COPY NUMBER VARIANTS DETECTION IN GLOBAL DEVELOPMENTAL DELAY/ INTELLECTUAL DISABILITY. Diana Miclea, Adriana Szucs, Andreea Mirea, Delia-Maria Stefan, Florina Nazarie, Simona Bucerzan, Cecilia Lazea, Alina Grama, Tudor Lucian Pop, Marius Farcas, Gabriela Zaharie, Melinda Matyas, Monica Mager, Snr, Mihaela Vintan, Radu Popp, Camelia Alkhzouz. Int J Gen Med. 2021; 14: 4511–4515. Published online 2021 Aug 16. doi: 10.2147/IJGM.S320033. Factor de impact = 2,45. Q2

9. COPY NUMBER VARIATION ANALYSIS IN 189 ROMANIAN PATIENTS WITH GLOBAL DEVELOPMENTAL DELAY/INTELLECTUAL DISABILITY Diana Miclea, Sergiu Osan, Simona Bucerzan, Delia Stefan, Radu Popp, Monica Mager, Maria Puiu, Cristian Zimbru, Adela Chirita-Emandi, Camelia Alkhzouz. Italian Journal of Pediatrics. 2022. Vol: 48(207). Nr pag: 7 3.288 Q2

10. NON-SYNDROMIC HEARING LOSS IN A ROMANIAN POPULATION: CARRIER STATUS AND FREQUENT VARIANTS IN THE GJB2 GENE Anca-Lelia Riza, Camelia Alkhzouz, Marius Farcaș, Andrei Pîrvu, Diana Miclea, Gheorghe Mihaș, Răzvan-Mihail Pleșea, Delia Ștefan, Mihaela Drodar, Călin Lazăr, on behalf of the HINT Study, on behalf of the FUSE Study, Mihai Ioana, Radu Popp. Genes. Vol: 14 (69) 2022. Nr pag: 13 FI 4.141 Q2

11. ONE MOLECULE FOR MENTAL NOURISHMENT AND MORE: GLUCOSE TRANSPORTER TYPE 1-BIOLOGY AND DEFICIENCY SYNDROME.Romana Vulturar, Adina Chiș, Sebastian Pintilie, Ilinca Maria Farcaș, Alina Botezatu, Cristian Cezar Login, Adela-Viviana Sitar-Taut, Olga Hilda Orasan, Adina Stan, Cecilia Lazea, Camelia Al-Khzouz, Monica Mager, Mihaela Adela Vințan, Simona Manole, Laura Damian. Biomedicines. 2022 May 26;10(6):1249. Factor de impact 4.757, Q2

Cluj-Napoca, 03 octombrie 2023

Semnătura  
Alkhzouz Camelia

