



Curriculum vitae Europass

Informații personale

Nume / Prenume ALKHZOUZ CAMELIA

Adresă(e)

E-mail(uri) calkhuzouz@umfcluj.ro

Naționalitate(-tăți) maghiară

Data nașterii

Sex Feminin

Funcția actuală

1.10.2007 - prezent Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca
Șef de lucrări – Disciplina Pediatrie I

2019-prezent Spitalul Clinic de Urgență 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 Urgență pentru Copii Cluj-Napoca
Șef Compartiment Genetică Medicală
Medic primar Pediatrie, medic primar Genetică Medicală,
Competență Endocrinologie și 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 Național de Sănătate a femeii și copilului"
Membru al Nucleului de Calitate al Spitalului Clinic de Urgență pentru Copii
Președintele filialei Cluj al Societății Române de Genetică Medicală

Experiența profesională

1.10.2007 - prezent Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca
Funcția sau postul ocupat 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
2014-2018 Lucrări practice PBL (Problem Based Learning)
Îndrumarea activității științifice a studenților în cadrul Cercului Științific al catedrei Pediatrie I

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 Judeten de Urgenta pentru Adulti 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 si 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 Urgenta pentru Copii Cluj-Napoca Medic stagiar
1983-1989	Institutul de Medicină și Farmacie, Facultatea de Medicină, Sectia Pediatrie Cluj-Napoca, Diplomă de Doctor -Medicină Generală Media de absolvire: 9,55
1978-1982	Liceul de Stiinte ale Naturii, Cluj-Napoca Diplomă de Bacalaureat

Cursuri postuniversitare și stagii de pregătire

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 copii”
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 Stagiul de Endocrinopediatrie, Leiden, Olanda

Activitate științifică

Cărți, manuale universitare

autor: 1
 colaborator: 6

Articole publicate

În extenso în reviste Indexate ISI: 21
 - prim autor/autor principal:6
 - colaborator: 15
 Indexate BD1: 32
 - prim autor: 6
 - colaborator: 26
 alte articole:- prim autor:2
 -colaborator:2

Participări la manifestări științifice

86 în țară
 16 în străinătate

Granturi și proiecte de cercetare

1 grant internațional:membru
 1 grant PNCDI II: membru

Activitate științifică

Societăți profesionale

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

Management universitar
 2015-2019

Membru al Consiliului Departamentului 9: Mama și copilul
 Universitatea de Medicină și Farmacie "Iuliu Hațieganu"

Competențe și abilități sociale, de comunicare

Consiliere genetică, rezolvare de probleme (menționat la capitolul Educație și formare)

Competențe informatice

Cunoaștere și utilizare foarte bună a programelor Word, Power Point și Excel

Competențe dobândite la locul de muncă

Competențe didactice, munca în echipă

Aptitudini și competențe personale

Abilități de comunicare, consiliere, munca în echipă

Limba(i) maternă(e)

Română, maghiară

Limba(i) străină(e) cunoscută(e)

Engleză, italiană

Limba(i) străină(e) cunoscută(e)

Autoevaluare

Înțelegere				Vorbire				Scriere	
Ascultare		Citire		Participare la conversație		Discurs oral		Exprimare scrisă	
B2	Utilizator independent	B2	Utilizator independent	B2	Utilizator independent	B2	Utilizator independent	B2	Utilizator independent

(*) Nivelul Cadrului European Comun de Referință Pentru Limbi Străine

Competențe și abilități sociale

Consiliere genetică

Competențe și aptitudini de utilizare a
calculatorului

Competențe și aptitudini artistice

Alte competențe și aptitudini

Cunoaștere și utilizare foarte bună a programelor Word, Power Point și Excel

Pictura

Hobby: design vestimentar

Cluj-Napoca, 16.iunie 2021

Semnătura
Alkhzouz Camelia



Lista de articole științifice

Șef lucr. Dr. Camelia Alkhzouz

1. Articole publicate in extenso în reviste și volumele unor manifestări științifice indexate ISI, Web of Science, Core collection.

a. Autor principal

Nr. Crt.	Titlul	Autorii	Calitatea autorului ¹	Revista, volum, nr. pagini	Factorul de impact ²	Quartila	Anul ³
1	Ultrasonographic evaluation of the median nerve at the level of the carpal tunnel outlet and mid forearm in patients with type II Mucopolysaccharidosis	Bocsa C, Asavoai C, Bucerzan S, Nascu I, Brumboiu I, Al-Khzouz C.	ultim autor	Medical Ultrasonography 18 (1): 36-41	1.118	4	2016
2	Clinical and genetic characteristics in Romanian patients with mucopolysaccharidosis type II	Alkhzouz C , Lazea C, Bucerzan S, Nașcu I, Kiss E, Denes CL, Grigorescu-Sido P	prim autor	Journal of Inherited Metabolic Diseases. Reports 33:19-25	1,35	2	2006 epub. 2017
3	Genomic study via chromosomal microarray analysis in a group of Romanian patients with obesity and developmental disability/intellectual disability.	Miclea D, Al-Khzouza C ; Osan S, Bucerzan S, Cret V, Popp R A, Puiu M, Chirita-Emandi A, Zimbru C, Ghervan C	autor principal cu contribuții egale	Journal of Pediatric Endocrinology & Metabolism 32(7):667-674	1.278	4	2019
4	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.	prim autor	Revista Romana de Medicina de Laborator, 27(4), 413-420	0.945	4	2019
5	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.	prim autor	Revista Romana de Medicina de Laborator, 28(3), 279-286	0.945	4	2020
6	Skeletal Abnormalities and VDR1 Gene Polymorphisms in Mucopolysaccharidosis Patients	Alkhzouz C , Cabau G, Lazea C, Asavoai C, Bucerzan S, Mirea A	prim autor	Pharmacogenomics & Personalized Medicine (14),	3.264	2	2021



		M, Farcas M, Jnr, Miclaus M, Popp R A, Miclea D.		349-358			
7.	Sex development and differences in 46,XX patients.	Alkhzouz C , Bucerzan S, Miclaus M, Mirea A M, Miclea D.	prim autor	Diagnosics 2021, 11, x. https://doi.org/10.3390/xxxxx In curs de evaluare	2.489	1	2021

¹ se va nota prim autor, autor corespondent, ultim autor.)

² se va nota factorul de impact în anul apariției articolului

³ se va nota anul apariției articolului

b. Coautor

Nr. Crt.	Titlul	Autorii	Revista, volum, nr. pagini	Factorul de impact ²	Quartila	Anul ³
1.	Outcome of enzyme replacement therapy in patients with Gaucher disease type I. The Romanian experience	Sido P. Grigorescu, Drugan C., Cret, V., Al-Kzouz, C , Denes C, Coldea, C, Zimmermann A	Journal of Inherited Metabolic Disease 30 (5) :783-789	1.668	4	2007
2	Bone mineral density and bone turnover in Romanian children and young adults with classical 21-hydroxylase deficiency are influenced by glucocorticoid replacement therapy	Zimmermann A, Sido PG, Schulze E, Al Khzouz C , Lazea C, Coldea C, Weber MM	Clinical Endocrinology, 71(4):477-484	3,201	2	2009
3.	Prevalence of the c.35delG and p.W24X mutations in the GJB2 gene in patients with nonsyndromic hearing loss from North-West Romania	Lazar C, Popp R, Trifa, A, Mocanu C, Mihut G, Al-Khzouz C, Tomescu E, Figan I, Grigorescu-Sido P.	International Journal of Pediatric Otorhinolaryngology 74(4): 351-355	1,067	3	2010
4.	Alterations in lipid and carbohydrate metabolism in patients with classic CAH due to 21-hydroxylase deficiency	Zimmermann A, Grigorescu-Sido P, Al-Khzouz C , Patberg K, Bucerzan S, Zimmermann T, Rossmann H, Geiss Ch, Weber M.	Hormone Research Pediatr., 74(1): 41 – 49	1,571	4	2010
5.	Baseline characteristics and outcome in	Grigorescu-Sido P, Drugan C.,	European Journal of Internal	1.657	2	2010

	Romanian patients with Gaucher disease type 1	AlKhzouz C , Zimmermann A, Coldea C, Denes C, Grigorescu M D, Cret V, Bucerzan S.	Medicine 21(2):104-113			
6.	Dynamic changes of lipid profile in Romanian patients with Gaucher disease type I under enzyme replacement therapy: a prospective study	Zimmermann A, Grigorescu-Sido P, Rossmann H, Lackner KJ, Drugan C, Al Khzouz C , Bucerzan S, Naşcu I, Zimmermann T, Leucuţa D, Weber M	Journal of Inherited Metabolic Diseases Volume 36 Issue 3 Page 555-563	4,138	1	2013
7.	Assessment of the SHOX gene and chromosomal abnormalities by molecular and classical cytogenetics in patients with short stature	Miclea DL, Al Khzouz C , Bucerzan S, Cret V, Lazea C, Nascu I, Man S, Iurian S, Popp RA, Cornean RE, Cuzmici Z, Mirea A, Grigorescu-Sido P, Pop IV	Acta Endo (Buc), 11:463-469	0,235	4	2015
8.	The c301_302delAG PROP1 gene mutation in Romanian patients with multiple pituitary hormone deficiency	Lazea C, Grigorescu-Sido P, Popp R, Legendre M, Amselem S, Alkhzouz C , Bucerzan S, Cret V, Crisan M, Brad C	Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, 28(9-10):993-998	0,912	4	2015
9.	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. Al Khzouz C , Bucerzan S, Nascu I, Popp R A, Zimmermann T, Weber M M.	Acta Endocrinologica-Bucharest 11(2):180-188	0.235	4	2015
10.	Cholelithiasis in Patients with Gaucher Disease type 1: Risk Factors and the Role of ABCG5/ABCG8 Gene Variants	Zimmermann A, Popp R A, Al-Khzouz C , Bucerzan S, Nascu I, Leucuta D, Galle P R, Grigorescu-Sido P	Journal of Gastrointestinal and Liver Diseases , 25 (4):447-455	1.837	4	2016
11.	Clinical and genetic characteristics in a group of 45 patients with Turner syndrome (monocentric study)	Bucerzan S, Micle D, Popp R, AlKhzouz C , Lazea C, Pop IV, Grigorescu-Sido P	Therapeutics and Clinical Risk Management, 13:613–622	1,888	3	2016
12.	GJB2 and GJB6 genes mutations in children with non-syndromic hearing loss	Lazăr C, Popp R, Al-Khzouz C , Mihaş G, Grigorescu-Sido P.	Revista Romana de Medicina de Laborator, 25(1), 37-46.	0,4	4	2017
13.	Rare complications of neurofibromatosis 1 diagnosed incidentally in two children	Lazea C, Asăvoaie C, Alkhzouz C , Popa L	Therapeutics and Clinical Risk Management, 14:1547-1552	5,775	1	2018
14.	Prevalance of ΔF508 cystic fibrosis	Osan S N, Hrapa I, Coroama I,	Revista Romana de	0,945	4	2021

	carriers in Roumanian population group	Miclea D L, Al-khzouz C , Lazar C, Farcaș FM,	Medicină de Laborator 29(2):235-238			
15.	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, Asăvoaie C, Miclea C, Grigorescu-Sido P.	Diagnostics, 11(6),989	2.489	1	2021

¹ se va nota (prim autor, autor corespondent, ultim autor, autor cu contribuții egale)

² se va nota factorul de impact în anul apariției articolului

³ se va nota anul apariției articolului

2. Articole publicate in extenso în reviste și volumele unor manifestari științifice indexate BDI

a. Autor principal

Nr. Crt.	Titlul	Autorii	Calitatea autorului ¹	Revista, volum, nr. pagini	Anul ²
1.	Pubertatea precoce hipergonadotropă – evaluare diagnostică	Al-Khzouz C , Grigorescu-Sido P, Creț V, Lazea C	prim autor	Sibiul Medical, 4:469-471	2001
2.	Forme etiopatogenetice de retard pubertar	Al-Khzouz C , Grigorescu-Sido P, Creț V, Lazea C	prim autor	Sibiul Medical, 4:472-475	2001
3.	The role of the gonadotrophin stimulation test in the differential diagnosis of premature pubertal development	Al-Khzouz C , Grigorescu-Sido A, Denes CL, Lazea C, Grigorescu-Sido P	prim autor	Archives of the Balkan Medical Union, 39(2):71-77	2004
4.	Correlation between body mass index, body mass proportion and leptin level in obese children	Al-Khzouz C , Lazea C, Nașcu I, Cotleț A	prim autor	Jurnalul Pediatriei, 18(18) Suppl 3:34-37	2015
5.	Genetic forms of hypostature	Alkhzouz C , Miclea D, Lazea C, Bucerzan S, Cret V.	Prim autor	Roumanian Journal of Pediatrics 68 Suppl 3:35-38	2019
6.	Early clinical manifestations in lysosomal diseases	Alkhzouz C , Miclea D, Bucerzan S, Lazea C, Nascu I, Grigorescu Sido P.	Prim autor	Medicine and Pharmacy Reports Suppl. 3 –sub tipar	2021

¹ se lva nota (prim autor, autor corespondent, ultim autor, autor cu contribuții egale)

2 se va nota anul aparitiei articolului

b. coautor

Nr. Crt.	Titlul	Autorii	Revista, volum, nr. pagini	Anul ²
1.	Immunglobulins A, M, G in the duodenal juice and serum of children with giardiasis	Paula Grigorescu-Sido, M. Grigorescu, A. Băcleșanu, Camelia Sos	Rom.J.of Gastroenterology 2(1)1-7	1993
2.	Dislipidemia și variațiile concentrațiilor serice ale apoproteinei B la copiii cu diabet zaharat insulino-dependent compensat	Lenuța Popa, Paula Grigorescu-Sido, Popa V., Camelia Sos	Sibiul Medical 4:230-232	1996
3.	Glicozilarea, lipoperoxidarea și modificările apoproteinelor serice la copiii cu diabet zaharat insulino-dependent compensat	Lenuța Popa, Paula Grigorescu-Sido, Popa V., Camelia Sos , Lungoci C	Revista Medicală Orădeană 3(1):105-110	1996
4.	Lipoperoxizii serici în hepatita cronică virală B la copil	Grigorescu-Sido P, Lazea C, Popa L, Sos C , Bucerzan S, Ilie M	Clujul Medical, 70(4):398-405	1997
5.	Hiperandrogenismul de sursă corticosuprarenală la copil	Paula Grigorescu-Sido, Lenuța Popa, Camelia Sos , Gh. Dragatoiu, Anca Grigorescu-Sido	Clujul Medical (3):398-405	1997
6.	Picnodisostoza la două surori	Paula Grigorescu-Sido, Zoe Nicoară, Simona Bucerzan, Camelia Sos , Gh. Stănescu	Rev. Rom de Pediatrie 46 (3)328-332	1997
7.	Diagnosticul bolilor lizozomale la copil	Paula Grigorescu-Sido, Jebeleanu Gh., Cristina Drugan, Victoria Creț, Camelia Sos , Simona Bucerzan	Rev. Rom. de Ped., București, 1998, XLVII(4): 383-393	1998
8.	Metode enzimatice și moleculare în diagnosticul de laborator al bolilor lizozomale	Paula Grigorescu-Sido, Cristina Drugan, Jebeleanu Gh. Simona Bucerzan, Victoria Creț, Camelia Al-Khzouz	Rev.Rom.de Ped. 49(3): 298-306	2000
9.	PROP-1 mutant gene – a cause of growth hormone deficiency in a sibship	Grigorescu-Sido P, Lazea C, Grigorescu-Sido A, Al-Khzouz C , Nistor T, Creț V, Andrieș G	Archives of the Balkan Medical Union, 37(3):119-124	2002
10.	Criterii diagnostice în purpura trombocitopenică imună la copil	Lazăr C., Eufemia Doina Cloțan, Mirela Filip, Camelia Al-Khzouz , Paula Grigorescu-Sido	Jurnalul Român de Pediatrie, 1 (1):45-52	2002

11.	Retardul statural în unele boli monogenice la copil	Lazea C, Grigorescu-Sido P, Al-Khzouz C , Creț V, Denes CL-	Clujul Medical, 76(4):840-850	2003
12.	Criterii diagnostice în rahitismul hipofosfatic familial	Bucerzan S, Grigorescu-Sido P, Al-Khzouz C , Dénes CL, Popa V.	Clujul Medical, 75(2): 323 – 331	2003
13.	Microalbuminuria- incidență și evoluție la copii și adolescenții cu diabet zaharat tip 1	Creț V, Al-Khzouz C , Grigorescu-Sido P.	Clujul Medical, 77(4): 690-696	2004
14.	Aspecte radio-imagistice ale osteopatiei în boala Gaucher.	Denes C L, Grigorescu Sido P, Cret V, Al-Khzouz C , Bucerzan S, Popița V, Munteanu D.	Imagistica Medicală, 7(2) pag.26	2004
15.	Terapia secvențială cu cedax în pielonefritele acute ale copilului.	Lazăr C, Grigorescu-Sido P, Manasia R, Kiss E, Al-Khzouz C , Barbu R.	Revista Română de Pediatrie .4 : 439-450	2005
16.	Criterii diagnostice în rahitismul vitamino-D rezistent tip I	Bucerzan S, Al-Khzouz C , Denes C L, Popa V, Grigorescu-Sido P.	Clujul Medical, 79(2):187–193	2006
17.	Acidoza tubulară renală – observația a două cazuri într-o fratrie	Lazea C, Grigorescu-Sido P, Al-Khzouz C , Denes CL, Nedelea C	Clujul Medical, 82(3):437–441	2009
18.	Tulburări de glicoreglare la copiii și adolescenții obezi	Pop A, Al-Khzouz C , Zimmermann A, Crăciun A, Grigorescu-Sido P.	Clujul Medical, 82 (4): 557 – 561	2009
19.	Polimorfismul apoproteinei e la pacienții cu boala Gaucher tip 1	Coldea C, Popp R A, Trifa A P, Zimmermann A, Al-Khzouz C , Crăciun A, Grigorescu-Sido P.	Clujul Medical 82 (4): 586-590	2009
20.	Dislipidemia la copiii și adolescenții obezi	Pop A, Al-Khzouz C , Zimmermann A, Grigorescu-Sido P.	Clujul Medical 83 (1): 166 – 170	2010
21.	Sindromul malformativ la pacienții cu trisomie 21	Vlad R M, Grigorescu-Sido P, Bucerzan S, Al-Khzouz C , Nascu I, Ciofu E P	Revista Romana de Pediatrie 61 (4): 379 - 387	2012,
22.	Structura etiopatogenetică a artropatiilor cronice la copil	Nașcu I, Drugan C, Deneș C, Al-Khzouz C , Bucerzan S, Grigorescu-Sido P.	Clujul Medical, 85(4): 634-639	2012,

23.	Osteoarthropathy in mucopolysaccharidosis type II	Nașcu I, Grigorescu-Sido P, Al-Khzouz C , Bucerzan S, Denes CL, Lazea C	Clujul Medical, 86(3):270-273	2013
24.	Cranio-facial dysmorphism and development delay in romanian children with trisomy 2.	Vlad R M, Grigorescu-Sido P, Bucerzan S, Al-Khzouz C , Nascu I, Ciofu E P, Oraseanu D.	Proc. Rom. Acad., Series B, 4, V(15), p. 105 –109	2013
25.	Modificări hematologice la pacienții cu trisomie 21	Vlad R M, Grigorescu-Sido P, Bucerzan S, Al-Khzouz C , Nascu I, Ciofu E	Revista Romana de Pediatrie, 62, (2): 180 – 190	2013
26.	Methylmalonic acidemia in children –case presentation	Cristina Singer, Simona Coșoveanu, Ileana Puiu, Camelia Al-Khzouz , Gindrovel Dumitra, Monica Doșa, Laura Marinău, Mihaela Popescu	Jurnalul Pediatrului 19 (75-76):67-70	2016

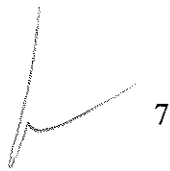
² se va nota anul aparitiei articolului

3. Alte articole

Nr. Crt.	Titlul	Autorii	Calitatea autorului ¹	Revista, volum, nr. pagini	Anul ²
1.	Intoxicația cu tetraetil de plumb - cauză de insuficiență renală acută (considerații asupra unui caz)	Mireștean Șt., Paula Grigorescu-Sido, Camelia Sos	coautor	Infomedica 10 :46-47	1998
2.	Relația dintre distribuția adipozității și factorii de risc cardio-vascular la copiii obezi	Lenuța Popa, Paula Grigorescu-Sido, Camelia Sos , Popa V.	coautor	Infomedica 6: 29-32	1998
3.	Genetica obezității la copil	Camelia Alkhzouz	Autor unic	Medica Academica suppl. Aprilie; pag.5-9	2018
4.	Sindromul Hunter	Camelia Alkhzouz	Autor unic	Medica Academica suppl. Septembrie.; pag.25-28	2019

¹ se va nota (prim autor, autor corespondent, ultim autor, autor cu contribuții egale, coautor)

² se va nota anul aparitiei articolului



4. Articole ISI (Web of Science, Core collection) in extenso de la ultima promovare

Nr. Crt.	Titlul	Autorii	Calitatea autorului ¹	Revista, volum, nr. pagini	Factorul de impact ²	Quartila	Anul3
1.	Bone mineral density and bone turnover in Romanian children and young adults with classical 21-hydroxylase deficiency are influenced by glucocorticoid replacement therapy	Zimmermann A, Sido PG, Schulze E, Al Khzouz C, Lazea C, Coldea C, Weber MM	coautor	Clinical Endocrinology, 71(4):477-484	3,201	2	2009
2.	Prevalence of the c.35delG and p.W24X mutations in the GJB2 gene in patients with nonsyndromic hearing loss from North-West Romania	Lazar C., Popp R., Trifa, A., Mocanu C., Mihut G., Al-Khzouz C., Tomescu E., Figan I., Grigorescu-Sido P.	coautor	International Journal of Pediatric Otorhinolaryngology 74(4): 351-355	1,067	3	2010
3.	Alterations in lipid and carbohydrate metabolism in patients with classic CAH due to 21-hydroxylase deficiency	Zimmermann A, Grigorescu-Sido P, Al-Khzouz C, Patberg K, Bucerzan S, Zimmermann T, Rossmann H, Geiss Ch., M. Weber M.	coautor	Hormone Research Pediatr., 74(1): 41 – 49	1,571	4	2010
4.	Baseline characteristics and outcome in Romanian patients with Gaucher disease type 1	Grigorescu-Sido P, Drugan C., AlKhzouz C, Zimmermann A, Coldea C, Denes C, Grigorescu M D, Cret V, Bucerzan S.	coautor	European Journal of Internal Medicine 21(2):104-113	1.657	2	2010
5.	Dynamic changes of lipid profile in Romanian patients with Gaucher disease type 1 under enzyme replacement therapy: a prospective study	Zimmermann A, Grigorescu-Sido P, Rossmann H, Lackner KJ, Drugan C, Al Khzouz C, Bucerzan S, Naşcu I, Zimmermann T, Leucuţa	coautor	Journal of Inherited Metabolic Diseases Volume 36 Issue 3 Page 555-563	4.138	1	2013

		D, Weber MM					
6.	Assessment of the SHOX gene and chromosomal abnormalities by molecular and classical cytogenetics in patients with short stature	Miclea DL, Al Khzouz C , Bucerzan S, Cret V, Lazea C, Nascu I, Man S, Iurian S, Popp RA, Cornean RE, Cuzmici Z, Mirea A, Grigorescu-Sido P, Pop IV	coautor	Acta Endo (Buc), 11:463-469	0,235	4	2015
7.	The c301_302delAG PROP1 gene mutation in Romanian patients with multiple pituitary hormone deficiency	Lazea C, Grigorescu-Sido P, Popp R, Legendre M, Amselem S, Alkhzouz C , Bucerzan S, Cret V, Crisan M, Brad C	coautor	Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, 28(9-10):993-998	0,912	4	2015
8.	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. Al Khzouz C . Bucerzan S, Nascu I, Popp R A, Zimmermann T, Weber M M.	coautor	Acta Endocrinologica-Bucharest 11(2):180-188	0.235	4	2015
9,	Ultrasonographic evaluation of the median nerve at the level of the carpal tunnel outlet and mid forearm in patients with type II Mucopolysaccharidosis	Bocsa C, Asavoai C, Bucerzan S, Nascu I, Brumboiu I, Al-Khzouz C .	ultim autor	Medical Ultrasonography 18 (1): 36-41	1.118	4	2016
10	Clinical and genetic characteristics in a group of 45 patients with Turner syndrome (monocentric study)	Bucerzan S, Micle D, Popp R, AlKhzouz C , Lazea C, Pop IV, Grigorescu-Sido P.	coautor	Therapeutics and Clinical Risk Management, 13:613-622	1,888	3	2016
11.	Cholelithiasis in Patients with Gaudier Disease type 1: Risk Factors and the Role of ABCG5/ABCG8 Gene Variants	Zimmermann A, Popp R A, Al-Khzouz C , Bucerzan S, Nascu I, Leucuta D, Galle P R, Grigorescu-Sido P.	coautor	Journal of Gastrointestinal and Liver Diseases , 25 (4):447-455	1,837	4	2016
12.	Clinical and genetic characteristics	Alkhzouz C , Lazea C,	prim autor	Journal of Inherited Metabolic	1,35	2	2017

	in Romanian patients with mucopolysaccharodosis type II	Bucerzan S, Naşcu I, Kiss E, Denes CL, Grigorescu-Sido P.		Diseases. Reports 33:19-25			
13.	GJB2 and GJB6 genes mutations in children with non-syndromic hearing loss.	Lazăr C, Popp R, Al-Khzouz C , Mihaş G, Grigorescu-Sido P.	coautor	Revista Romana de Medicina de Laborator, 25(1), 37-46.	0,4	4	2017
14.	Rare complications of neurofibromatosis 1 diagnosed incidentally in two children	Lazea C, Asăvoaie C, Alkhzouz C, Popa L	coautor	Therapeutics and Clinical Risk Management, 14:1547-1552	5,775	1	2018
15.	Genomic study via chromosomal microarray analysis in a group of Romanian patients with obesity and developmental disability/intellectual disability.	Micleaa D, Al-Khzouza C , Osan S, Bucerzan S, Cret V, Popp R A, Puiu M, Chirita-Emandi A, Zimbru C, Ghervan C	autor cu contribuții egale	Journal of Pediatric Endocrinology & Metabolism 32(7):667-674	1.278	4	2019
16.	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.	prim autor	Revista Romana de Medicina de Laborator, 27(4), 413-420	0.945	4	2019
17.	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.	prim autor	Revista Romana de Medicina de Laborator, 28(3), 279-286	0.945	4	2020
18.	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 M, Popp R A, Miclea D.	prim autor	Pharmacogenomics & Personalized Medicine (14), 349-358	3.264	2	2021
19.	Prevalance of ΔF508 cystic fibrosis carriers in Roumanian population group	Osan S N, Hrapa I, Coroama I, Miclea D L, Alkhzouz C , Lazar C, Farcas FM,	coautor	Revista Romana de Medicină de Laborator 29(2):235-238	0,945	4	2021
20.	Cardiac manifestations in a group	Lazea C, Bucerzan S, Al-Khzouz C , Zimmermann	coautor	Diagnostics (11) 989	2.489	1	2021

	of Romanian patients with Gaucher disease (a monocentric study)	C,Vesa SC, Nașcu I,Creț V, Crișan M, Asăvoaie C, Miclea C, Grigorescu-Sido P.					
21.	7. Sex development and differences in 46,XX patients.	Alkhzouz C , Bucerzan S, Miclaus M, Mirea A M, Miclea D.	prim autor	Diagnosics 2021, 11, x. https://doi.org/10.3390/xxxxx In curs de evaluare	2.489	1	2021

^{di} se va nota (prim autor, autor corespondent, ultim autor, autor cu contribuții egale, coautor)

² se va nota factorul de impact în anul apariției articolului

³ se va nota anul apariției articolului

5. Articole BDI in extenso de la ultima promovare

Nr. Crt.	Titlul	Autorii	Calitatea autorului ¹	Revista, volum, nr. pagini	Anul ²
1.	Acidoza tubulară renală – observația a două cazuri într-o fratie	Lazea C, Grigorescu-Sido P, Al-Khzouz C , Denes CL, Nedelea C	coautor	Clujul Medical, 82(3):437–441	2009
2.	Tulburări de glicoreglare la copiii și adolescenții obezi	Pop Adriana, Al-Khzouz C , Zimmermann A, Crăciun A, Grigorescu-Sido P,	coautor	Clujul Medical, 82 (4): 557 – 561	2009
3.	Polimorfismul apoproteinei e la pacienții cu boala Gaucher tip 1	Coldea C, Popp R A, Trifa A P, Zimmermann A, Al-Khzouz C , Crăciun A, Grigorescu-Sido P.	coautor	Clujul Medical 82 (4): 586-590	2009
4.	Dislipidemia la copiii și adolescenții obezi	Pop A, Al-Khzouz C , Zimmermann A, Grigorescu-Sido P.	coautor	Clujul Medical 83 (1): 166 – 170	2010
5.	Sindromul malformativ la	Vlad R M, Grigorescu-Sido P, Bucerzan S, Al-Khzouz C , Nascu I, Ciofu E P	coautor	Revista Română de Pediatrie 61 (4): 379	2012

	pacientii cu trisomie 21			- 387	
6.	Structura etiopatogenetica a artropatiilor cronice la copil	Nașcu I, Drugan C, Deneș C, Al-Khzouz C , Bucerzan C, Grigorescu-Sido P.	coautor	Clujul Medical, 85(4): 634-639	2012
7.	Osteoarthropathy in mucopolysaccharidosis type II	Nașcu I, Grigorescu-Sido P, Al-Khzouz C , Bucerzan S, Denes CL, Lazea C	coautor	Clujul Medical, 86 (3):270-273	2013
8.	Cranio-facial dysmorphism and development delay in romanian children with trisomy 21.	Vlad R M, Grigorescu-Sido P, Bucerzan S, Al-Khzouz C , Nascu I, Ciofu E P, Oraseanu D.	coautor	Proc. Rom. Acad., Series B, 4, V(15), p. 105 –109	2013
9.	Modificări hematologice la pacienții cu trisomie 21	Vlad R M, Grigorescu-Sido P, Bucerzan S, Al-Khzouz C , Nascu I, Ciofu E P	coautor	Revista Română de Pediatrie, 62, (2): 180 – 190	2013
10.	Osteoarthropathy in mucopolysaccharidosis type II	Nașcu I, Grigorescu-Sido P, Al-Khzouz C , Bucerzan S, Denes CL, Lazea C	coautor	Clujul Medical, 86 (3):270-273	2013
11.	Correlation between body mass index, body mass proportion and leptin level in obese children	Al-Khzouz C , Lazea C, Nașcu I, Cotleț A	prim autor	Jurnalul Pediatrului, 18(18) Suppl 3:34-37	2015
12.	Methylmalonic acidemia in children –case presentation	Cristina Singer, Simona Coșoveanu, Ileana Puiu, Camelia Al-Khzouz , Gindrovel Dumitra, Monica Doșa, Laura Marinău, Mihaela Popescu	coautor	Jurnalul Pediatrului 19 (75-76):67-70	2016
13.	Genetic forms of hypostature	Alkhzouz C , Miclea D, Lazea C, Bucerzan S, Cret V.	prim autor	Roumanian Journal of Pediatrics 68 Suppl 3:35-38	2019
14	Early clinical manifestations in lysosomal diseases	Alkhzouz C , Miclea D, Lazea C, Bucerzan S	prim autor	Clujul Medical, 86 suppl(3): sub tipar	2021

¹ se va nota (prim autor, autor corespondent, ultim autor, autor cu contribuții egale, coautori)

² se va nota anul apariției articolului

IMPORTANT:

A. Cauze de invalidare a unei lucrări publicate în extenso:

1. Date incomplete de identificare

B. Modalitatea de prezentare a activității științifice:

1. Numerotarea lucrărilor se va face în ordinea progresivă a zilei, lunii și a anului publicării

C. Excluderea din examen:

1. Plagiatul dovedit
2. Identificarea unei lucrări ca publicație duală **CU EXCEPȚIA** celor publicate în reviste de limbi diferite: ex. română - franceză sau română - engleză etc.
3. Identificarea dublării unei lucrări publicate în rezumat și apoi în extenso, incluse de candidat ca două lucrări separate.

Lista cărților publicate

Cărți și capitole în edituri internaționale de prestigiu

Nr. crt.	TITLUL lucrării / capitolului/	Calitatea	Carte/capitol	Nr. pag.	Editura	Localitatea	Anul
-	-	-	-	-	-	-	-

Cărți și capitole în edituri internaționale + românești

Nr. crt.	TITLUL lucrării / capitolului/	Calitatea	Carte/capitol	Nr. pag.	Editura	Localitatea	Anul
-	-	-	-	-	-	-	-

Cărți și capitole edituri de top din România

Nr. crt.	TITLUL	Calitatea	Carte/capitol	Nr. pag.	editura	Localitatea	Anul
1.	Alkhzouz C Subcap. II.7.2 Pubertatea precoce	coautor capitol	Paula Grigorescu- Sido Tratat elementar de Pediatrie vol.IV ISBN 973- 686-043-4	8 pag. (240-247)	Casa Cărții de Știință	Cluj- Napoca	2000
2.	Alkhzouz C. Subcap. VI.6 Pubertatea precoce	coautor capitol	Grigorescu- Sido P. Pediatrie pentru medicii de familie ISBN 973- 686-241-0	8 pag (221-228)	Casa Cărții de știință	Cluj- Napoca	2002
3	Alkhzouz C. Boala Gaucher Deficitul de 21- hidroxilază	autor unic capitol	Maria Puiu Ghid pentru situații de urgențe în bolile rare ISBN:978- 606-786-786- 009-2	3 pag. (87-89) 3 pag. (45-47)	“Victor Babeș”	Timișoara	2016
4	Alkhzouz Camelia Pubertatea și	Autor unic	Alkhzouz Camelia	116 pag.	Casa Cărții de	Cluj- Napoca	2021

	anomaliile ei		Pubertatea și anomaliile ei ISBN:978-606-17-1809-2		Știință		
--	---------------	--	---	--	---------	--	--

Cărți și capitole alte edituri cu ISBN

Nr. crt.	TITLUL	Calitatea	Carte/capitol	nr. pag.	editura	Localitatea	Anul
1.	Alkhzouz C. Cap.1 Normal and precocious puberty in females	autor unic capitol	Iulian P. Velea, Corina Paul, Brink Stuar: Update in Pediatric endocrinology and Diabetes ISBN:978-973-52-1530-9	12 pag. (1-12)	Mirton	Timișoara	2015
2.	Alkhzouz C. Cap.2 Metabolismul iodului Alkhzouz C. Cap.8 Gușa la copil	autor unic capitol	Iulian P. Velea, Corina Paul: Patologia tiroidiei la copil ISBN:978-973-52-1632-0	12 pag. (23-34) 23 pag (115-138)	Mirton	Timișoara	2016
3.	Alkhzouz C. Cap. 22 Genetica obezității la copil	autor unic capitol	Iulian P. Velea Boli metabolice la copil –Tratat- ISBN:978-973-52-1800-3	22 pag. (583-605)	Mirton	Timișoara	2018

Carti sau cursuri publicate cu destinatie universitara:

Nr. crt.	TITLUL lucrarii / capitolului/ nr. pag.	sub redactia: / titlul	editura	Localitatea	Anul	Nr. pag
1.	Sub.Cap. Hipotiroidismul congenital;	Rodica Manasia Pediatrică – Ghid pentru studenți ISBN 978-973-693-432-2	U.M.F. "Iuliu Hațieganu"	Cluj-Napoca	2011	3 pag. (344-347)
	Alkhzouz C Cap. Bolile genetice	Rodica Manasia Pediatrică – Ghid pentru studenți ISBN 978-973-693-	U.M.F. "Iuliu Hațieganu"	Cluj-Napoca	2011	22 pag. (348-370)

		432-2				
2.	Alkhzouz C Hipotiroidismul congenital	Rodica Manasia Pediatrice practică – Ghid pentru studenți ISBN 978-973-693- 546-6	U.M.F. “Iuliu Hațieganu”	Cluj-Napoca	2013	4 pag. (384- 387)
	Alkhzouz C Cap. Bolile genetice	Rodica Manasia Pediatrice practică – Ghid pentru studenți ISBN 978-973-693- 546-6	U.M.F. “Iuliu Hațieganu”	Cluj-Napoca	2013	24 pag. (388- 412)
3.	Alkhzouz C. Nursing în diabetul zaharat la copil	Șerban Radu, Lazăr Călin, Mireștean Ștefan, Lazea Cecilia, Kiss Eva, Alkhzouz Camelia , Szabo Csilla-Eniko, Filip Mirela, Barbu Romanța Îngrijiri calificate în Pediatrice ISBN 978-973-693- 694-4	Editura Medicală Universitară “Iuliu Hațieganu”	Cluj-Napoca	2016	12 pag. (62-73)
	Alkhzouz C. Nursing în bolile endocrine la copil	Șerban Radu, Lazăr Călin, Mireștean Ștefan, Lazea Cecilia, Kiss Eva, Alkhzouz Camelia , Szabo Csilla-Eniko, Filip Mirela, Barbu Romanța Îngrijiri calificate în Pediatrice ISBN 978-973-693- 694-4	Editura Medicală Universitară “Iuliu Hațieganu”	Cluj-Napoca	2016	12 pag. 200- 211)

Carti sau cursuri publicate cu destinatie postuniversitara:

Nr. crt.	TITLUL lucrării / capitolului/ nr. pag.	sub redactia: / titlul	Editura	Localitatea	Anul	Nr. pag
-	-	-	-	-	-	-

FACULTATEA DE MEDICINĂ

Fișa de verificare a îndeplinirii standardelor minime naționale și specifice universității pentru examenul de promovare în cariera didactică pentru postul de CONFERENȚIAR UNIVERSITAR

Departamentul nr. 9 - Mama și copilul - Disciplina Pediatrie 1

Post: **Conferențiar universitar, poziția 20**

Candidat: **Alkhzouz Camelia**

- | | | | |
|---|--|--|-----------------------------|
| 1. Medic specialist | NU ESTE CAZUL <input type="checkbox"/> | DA <input checked="" type="checkbox"/> | NU <input type="checkbox"/> |
| 2. Doctor în științe | | DA <input checked="" type="checkbox"/> | NU <input type="checkbox"/> |
| 3. Evaluare colegială și a șefului de disciplină, conform normelor în vigoare | | DA <input checked="" type="checkbox"/> | NU <input type="checkbox"/> |
| 4. În ultimii 3 ani a obținut calificativul „foarte bine” și nu a fost sancționat disciplinar | | DA <input checked="" type="checkbox"/> | NU <input type="checkbox"/> |
| 5. Vechimea minimă de 6 ani în calitate de cadru didactic | | DA <input checked="" type="checkbox"/> | NU <input type="checkbox"/> |

6. Date privind îndeplinirea standardelor minime naționale și specifice UMF „Iuliu Hațieganu”

Criterii de promovare	Conferențiar		
	Criterii minime	Gradul de îndeplinire	
		DA	NU
Standarde minime naționale			
Articole *ISI ca autor principal	6	X	
Articole *ISI coautor	3	X	
Index HIRSCH – calculat pe ISI Web of Science, Core collection,	4	X	
Factor cumulativ de impact autor principal (FCIAP)	6	X	
Standardelor specifice UMF „Iuliu Hațieganu”			
Articole în extenso în domeniul postului pentru care candidează, publicate în reviste și volumele unor manifestări științifice indexate ISI sau BDI, dintre care 3 de la ultima promovare; din cele 3 articole de la ultima promovare, calitatea de autor principal la minim 2 articole	15	X	
Carte de specialitate publicată în edituri naționale, după ultima promovare	1	X	
SAU			
Capitol în edituri internaționale, după ultima promovare	1		
SAU			
Capitole în tratate naționale, după ultima promovare	3		

În analiză vor fi incluse articole originale și reviews. În cazul publicațiilor în reviste cu factor de impact mai mare decât 3, pot fi luate în considerare și alte tipuri de publicații în extenso (nu rezumate)

Comisia de avizare certifică faptul că **SUNT / NU SUNT** îndeplinite toate cerințele minime necesare pentru înscrierea candidatului evaluat la examenul de promovare în cariera didactică, pentru postul de conferențiar universitar.

Comisia de avizare

1. Prof. dr. Șoimița Suciu

2. Prof. dr. Simona Clichici

3. Prof. dr. Monica Popa

4. Conf. dr. Anca Bojan

5. Conf. dr. Dan Blendea

6. Conf. dr. Sorin Crișan

Data: