



Alina Bogliș

EXPERIENȚA PROFESIONALĂ

2016 – ÎN CURS Târgu Mureș, România

MEDIC SPECIALIST GENETICĂ MEDICALĂ LABORATORUL DE GENETICĂ MEDICALĂ, SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ TÂRGU MUREȘ

Diagnostic genetic clinic, citogenetic, molecular prenatal și postnatal (boli genetice, leucemii acute). Consiliere genetică.

2017 – ÎN CURS Târgu Mureș, România

ASISTENT UNIVERSITAR, DISCIPLINA DE GENETICĂ UNIVERSITATEA DE MEDICINĂ, FARMACIE, ȘTIINȚE ȘI TEHNOLOGIE „GEORGE EMIL PALADE” DIN TÂRGU MUREȘ

Activități didactice - Facultatea de Medicină Generală, Dentară, secția română și engleză (filiala Hamburg, The University Targu Mures Medical Campus Hamburg - UMCH). Activități de cercetare.

27/01/2022 – ÎN CURS Târgu Mureș, România

ÎNDRUMĂTOR MEDICI REZIDENTI, GENETICĂ MEDICALĂ SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ TÂRGU MUREȘ

2016 – 2020 Târgu Mureș, România

VOLUNTARIAT LABORATORUL DE GENETICA/BIOLOGIE MOLECULARA DIN CADRUL CCAMF, UMFST „G.E. PALADE” TÂRGU MUREȘ

Activități de cercetare.

2012 – 2015 Târgu Mureș, România

MEDIC REZIDENT GENETICĂ MEDICALĂ SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ TÂRGU MUREȘ

EDUCAȚIE ȘI FORMARE PROFESIONALĂ

2016 – 2022 Târgu Mureș, România

DIPLOMĂ DE DOCTOR, MEDICINĂ Universitatea de Medicină, Farmacie, Științe și Tehnologie „George Emil Palade” din Târgu Mureș

2015 – 2016 Târgu Mureș, România

DIPLOMA DE MASTER ÎN CERCETARE ȘTIINȚIFICĂ MEDICO-FARMACEUTICĂ Universitatea de Medicină, Farmacie, Științe și Tehnologie „George Emil Palade” din Târgu Mureș

2015 România

CERTIFICAT DE MEDIC SPECIALIST ÎN GENETICĂ MEDICALĂ Ministerul Sănătății

2005 – 2011 Târgu Mureș, România

DIPLOMĂ DE LICENȚĂ, DOCTOR-MEDIC, MEDICINĂ GENERALĂ Universitatea de Medicină, Farmacie, Științe și Tehnologie „George Emil Palade” din Târgu Mureș

2000 – 2005 Toplița, România

DIPLOMĂ DE BACALAUREAT, PROFIL - ȘTIINȚE ALE NATURII Liceul Teoretic „O.C. Tăslăuanu”

COMPETENȚE LINGVISTICE

Limbă(i) maternă(e): **ROMÂNĂ**



Altă limbă (Alte limbi):

	COMPREHENSIUNE		VORBIT		SCRIS
	Comprehensiune orală	Citit	Exprimare scrisă	Conversație	
ENGLEZĂ	C1	C1	B2	B2	B2
SPANIOLĂ	B1	B1	A2	A2	A2
GERMANĂ	A1	A1	A1	A1	A1

Niveluri: A1 și A2 Utilizator de bază B1 și B2 Utilizator independent C1 și C2 Utilizator experimentat

INFORMAȚII SUPLIMENTARE**PROIECTE**

04/01/2021 – 31/12/2023

Dezvoltarea unui scor poligenic integrativ pentru prognosticul pacienților cu leucemie acută mieloidă folosind abordări genomice complexe Membru în proiect

PN-III-P4-ID-PCE-2020-1928, contract 72/2021, valoarea proiectului 1198000,00 lei

16/01/2019 – 16/01/2020

Depistarea variațiilor numărului de copii de la nivelul 3p26.3, 8p23.1 și 9p24 prin metoda Real-Time PCR la pacienții cu dizabilitate intelectuală Director de proiect

Proiect CIGCS, finanțator Universitatea de Medicină, Farmacie, Științe și Tehnologie „George Emil Palade” din Târgu Mureș, număr contract 615/6/17.01.2019, valoarea proiectului 23.300 lei

03/01/2017 – 30/06/2018

Metoda rapidă high resolution melting multiplex pentru analiza mutațiilor genelor FLT3, NPM1 și DNMT3A în leucemia acută mieloidă Membru în proiect

PN-III-P2-2.1-PED-2016-1076, CNCS/CCCDI – UEFISCDI, valoarea proiectului 599.191,58 lei

PUBLICAȚII**12 articole ISI (2 autor principal, 1 autor corespondent, 15 co-autor), 2 articole ISI fără FI (autor principal)****6 articole BDI (2 autor principal, 4 co-autor)****Indice Hirsh în ISI Web of Science, Core Collection = 7****Factorul de impact cumulat autor principal = 6,111****Citări ISI (fără autocitări) = 72****PREMII**

2020

Articole premiate UEFISCDI

1. Pitt-Hopkins Syndrome: Clinical and Molecular Findings of a 5-Year-Old Patient DOI 10.3390/genes11060596
2. Exon 21 deletion in the OPHN1 gene in a family with syndromic X-linked intellectual disability Case report. DOI 10.1097/MD.00000000000021632
3. Modelling the Effects of MCM7 Variants, Somatic Mutations, and Clinical Features on Acute Myeloid Leukemia Susceptibility and Prognosis DOI 10.3390/jcm9010158
4. Association Analysis of TP53 rs1042522, MDM2 rs2279744, rs3730485, MDM4 rs4245739 Variants and Acute Myeloid Leukemia Susceptibility, Risk Stratification Scores, and Clinical Features: An Exploratory Study DOI 10.3390/jcm9061672
5. Co-occurrence of PML-RARA gene fusion, chromosome 8 trisomy, and FLT3 ITD mutation in a young female patient with de novo acute myeloid leukemia and early death A CARE case report DOI 10.1097/MD.00000000000019730
6. Presence of copy number aberrations and clinical prognostic factors in patients with acute myeloid leukemia: an analysis of effect modification reply. DOI 10.20452/pamw.15327

ACTIVITATE DE PREDARE

09/2020 – 06/2023

120 ore predate (norma de baza, plata cu ora)



RESPONSABILITĂȚI ÎN CADRUL DISCIPLINEI GENETICĂ MEDICALĂ

2018 – 2023

Protecția Civilă în Situații de Urgență/PSI

REȚELE ȘI AFILIERI

Membru societăți profesionale Societatea Europeană de Genetică Umană (ESHG)

Societatea Română de Genetică Medicală (SRGM)

MANIFESTĂRI ȘTIINȚIFICE INTERNAȚIONALE/NAȚIONALE - DE LA ULTIMA PROMOVARE

10/06/2023 – 13/06/2023

European Human Genetics Conference 2023, Glasgow

22/09/2022 – 25/09/2022

Al VI-lea Congres de Genetică Medicală cu participare internațională, Craiova

26/02/2022 – 27/02/2022

A XII-a Conferință Națională de Genetică Medicală „Bolile Rare în Genetică”, Iași, 26-27 februarie 2022

Târgu Mures , 23/06/2023