



**Informații Personale**

Nume /Prenume **Gorduza Eusebiu Vlad**  
Adresă Șos. Nicolina 64, bl. 985A, ap. 3, 700684, Iași, Romania  
Telefon +40 232 227688  
Fax +40 374 470 464  
E-mail vgord@mail.com

Naționalitate Română  
Data nașterii 02/05/1967  
Sex masculin

**Activități Educație medicală, genetică medicală, citogenetică**

**Experiență profesională**

Date 2014 - prezent

Ocupație și poziție deținută Profesor universitar, Coordonator direcție de studiu Genetică Medicală, Prorector al Universității de Medicină și Farmacie „Grigore T. Popa” Iași

Principale activități și responsabilități Cursuri cu studenți, rezidenți și postuniversitare, cercetare medicală în domeniul geneticii;  
Coordonator al Laboratorului de Citogenetică al Universității de Medicină și Farmacie “Grigore. T. Popa” Iași,  
Coordonator al Laboratorului de Diagnostic Prenatal al Spitalului Clinic de Obstetrică și Ginecologie “Cuza Vodă” Iași,  
Membru al Senatului Universității de Medicină și Farmacie „Grigore T. Popa” Iași (2012-prezent)  
Prodecan al Facultății de Medicină a Universității de Medicină și Farmacie „Grigore T. Popa” Iași (2016-2020)  
Prorector al Universității de Medicină și Farmacie „Grigore T. Popa” Iași (2020 - prezent)

Nume și adresa angajatorului Universitatea de Medicină și Farmacie “Grigore T. Popa” Iași, Romania, str. Universității nr. 16, Iași 700115

Spitalul Clinic de Obstetrică și Ginecologie “Cuza Vodă” Iași, str. Cuza Vodă nr. 34, Iași 700038  
Educație medicală, cercetare în domeniul geneticii, activitate medicală (genetică medicală)

Tip de activitate

Date	2008 - 2014
Ocupație și poziție deținută	Conferențiar universitar, Coordonator direcție de studiu Genetică Medicală
Principale activități și responsabilități	Cursuri cu studenți, rezidenți și postuniversitare, cercetare medical în domeniul geneticii; Coordonator al Laboratorului de Citogenetică al Universității de Medicină și Farmacie "Grigore. T. Popa" Iași, Coordonator al Laboratorului de Diagnostic Prenatal al Spitalului Clinic de Obstetrică și Ginecologie "Cuza Vodă" Iași, Membru al Consiliului Facultății de Medicină
Nume și adresa angajatorului	Universitatea de Medicină și Farmacie "Grigore T. Popa" Iași, Romania, str. Universității nr. 16, Iași 700115 Spitalul Clinic de Obstetrică și Ginecologie "Cuza Vodă" Iași, str. Cuza Vodă nr. 34, Iași 700038
Tip de activitate	Educație medicală, cercetare în domeniul geneticii, activitate medicală (genetică medicală)
Date	2003-2008
Ocupație și poziție deținută	Șef de lucrări
Principale activități și responsabilități	Cursuri cu studenți, rezidenți și postuniversitare, cercetare medical în domeniul geneticii;  Coordonator al Laboratorului de Citogenetică al Universității de Medicină și Farmacie "Grigore. T. Popa" Iași,  Coordonator al Laboratorului de Diagnostic Prenatal al Spitalului Clinic de Obstetrică și Ginecologie "Cuza Vodă" Iași,
Nume și adresa angajatorului	Universitatea de Medicină și Farmacie "Grigore T. Popa" Iași, Romania, str. Universității nr. 16, Iași 700115 Spitalul Clinic de Obstetrică și Ginecologie "Cuza Vodă" Iași, str. Cuza Vodă nr. 34, Iași 700038
Tip de activitate	Educație medicală, cercetare în domeniul geneticii, activitate medicală (genetică medicală)
Date	1998-2003
Ocupație și poziție deținută	Asistent Universitar
Principale activități și responsabilități	Lucrări practice cu studenți și rezidenți, cercetare medicală în domeniul geneticii;  Coordonator al Laboratorului de Citogenetică al Universității de Medicină și Farmacie "Grigore. T. Popa" Iași,
Nume și adresa angajatorului	Universitatea de Medicină și Farmacie "Grigore T. Popa" Iași, Romania, str. Universității nr. 16, Iași 700115
Tip de activitate	Educație medicală, cercetare în domeniul geneticii, activitate medicală (genetică medicală)
Date	1994-1998
Ocupație și poziție deținută	Preparator universitar
Principale activități și responsabilități	Lucrări practice cu studenți, cercetare medicală în domeniul geneticii;
Nume și adresa angajatorului	Universitatea de Medicină și Farmacie "Grigore T. Popa" Iași, Romania, str. Universității nr. 16, Iași 700115
Tip de activitate	Educație medicală, cercetare în domeniul geneticii, activitate medicală

Date	Decembrie 1993 - Martie 1994
Ocupație și poziție deținută	Rezident
Principale activități și responsabilități	Activitate Medicală
Nume și adresa angajatorului	Spitalul "C. I. Parhon", Iași, Romania
Tip de activitate	activitate medicală
Date	Decembrie 1992 - decembrie 1993
Ocupație și poziție deținută	Medic stagiar
Principale activități și responsabilități	Activitate Medicală
Nume și adresa angajatorului	Spitalul "Sf. Spiridon", Iași, Romania
Tip de activitate	Activitate Medicală
<b>Educație și pregătire profesională</b>	
Date	1997-2003
Titlul și calificarea obținute	Doctor în științe medicale
Activitate	Teză de doctorat: "Contribuții la studiul unor probleme actuale de patologie cromosomică"
Nume și tipul organizației care a furnizat suportul educațional	Universitatea de Medicină și Farmacie "Grigore T. Popa" Iași
Nivel de clasificare națională și internațională	ISCED 6
Date	1986-1992
Titlul și calificarea obținute	Medic - doctor
Activitate	Pregătire medicală de bază
Nume și tipul organizației care a furnizat suportul educațional	Universitatea de Medicină și Farmacie "Grigore T. Popa" Iași, Facultatea de Medicină
Nivel de clasificare națională și internațională	ISCED 5

### Aptitudini și competențe personale

Limbă maternă **Română**

Alte limbi

Nivel European (\*)

**Engleză**

**Franceză**

**Italiană**

		Înțelegere		Vorbire		Scriere	
		Ascultare	Citire	Interacțiune	Vocabular		
B2	Utilizator Independent	C1	Utilizator avansat	B1	Utilizator Independent	B2	Utilizator Independent
C1	Utilizator avansat	C2	Utilizator avansat	C1	Utilizator avansat	C1	Utilizator avansat
B1	Utilizator Independent	B1	Utilizator Independent	B1	Utilizator Independent	B1	Utilizator Independent

(\*) Common European Framework of Reference for Languages

Aptitudini și competențe sociale	Lucru în echipă: am lucrat în cadrul unor echipe de cercetare naționale în mai multe proiecte de cercetare, coordonez de aproape un deceniu echipa de cadre didactice de la direcția de studiu de Genetică medicală, coordonez activitatea în două laboratoare de citogenetică. Aptitudini de mediere: Lucrez împreună și coordonez activitate de formare a studenților și tinerilor medici
Aptitudini și competențe organizatorice	Experiență de manager în cadrul departamentului și în cadrul unor proiecte naționale (CNCSIS, PNCDI-2, PNCD2-ID, CNMP, POSDRU); Experiență în organizarea de cursuri, congrese, conferințe și simpozioane
Aptitudini și competențe tehnice	Citogenetică clasică și moleculară, diagnostic prenatal
Aptitudini și competențe pentru lucrul cu computerul	Folosirea uzuală a programelor Microsoft Office
Alte aptitudini și competențe	Membreu în echipa editorială a unor publicații medicale, membru în comitete științifice la congrese și conferințe naționale sau balcanice
Pasiuni și hobby	Filatelic, citit, baschet
Permis de conducere	Categorie B.
Informații suplimentare	<b>Membreu în asociații profesionale:</b> <b><i>Colegiul Medicilor din România</i></b> <b><i>Societatea Română de Genetică Medicală</i></b> <b><i>Societatea Română de Medicină de Laborator</i></b> <b><i>European Society of Human Genetics</i></b> <b><i>European Cytogenetics Association</i></b> <b><i>European Society of Human Reproduction and Embryology</i></b> <b><i>Societatea de Medici și Naturaliști Iași</i></b> <b><i>coordonator pentru România a ECARUCA (European Cytogenetic Association Register for Unbalanced Chromosomal Anomalies)</i></b>

- ◆ **24 cărți sau capitole de carte;**
- ◆ **84 articole publicate în extenso:**
  - ◆ 25 în reviste cotate ISI
  - ◆ 52 în reviste BDI
  - ◆ 7 în reviste necotate
- ◆ **133 lucrări publicate în rezumat:**
  - ◆ 76 în reviste cotate ISI
  - ◆ 57 în reviste non-ISI
- ◆ **148 lucrări publicate în volumele** unor manifestări științifice din care:
  - ◆ 66 în extenso
  - ◆ 82 în rezumat:
- ◆ **27 proiecte de cercetare sau POSDRU** – director/membreu în colectivul de cercetare din care:
  - ◆ 11 granturi finanțate de CNCSIS
  - ◆ 3 proiecte internaționale
  - ◆ 1 grant intern UMF „Grigore T. Popa” Iași – coordonator de grant
  - ◆ 4 proiecte tip POSDRU 2010-2013
  - ◆ 8 proiecte de cercetare eligibile, dar nefinanțate
- ◆ **133 prelegeri la manifestări științifice** naționale și internaționale

**Citări în articole, cărți, teze de doctorat**  
**264 citări**

Prof. dr. Eusebiu Vlad Gorduza



Anexa 1  
LISTA DE ARTICOLE PUBLICATE IN ETENSO IN REVISTE ISI

1. Socolov D., Terinte C., **Gorduza 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) (<http://www.rjlm.ro/doc/09-limbbodywallcomplex.pdf>)  
IF = 0,105
2. Butnariu L., Covic M., Ivanov I., Bujorna C., Gramescu M., **Gorduza 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](http://rrml.ro/articole/2011/2011_2_4.pdf),  
[http://www.rrml.ro/articole/list\\_autor.php?q=Vlad%20Gorduza](http://www.rrml.ro/articole/list_autor.php?q=Vlad%20Gorduza),  
[http://www.rrml.ro/articole/2011/2011\\_2\\_4.pdf](http://www.rrml.ro/articole/2011/2011_2_4.pdf),  
<http://scholar.google.ro/scholar?num=100&newwindow=1&safe=off&filter=0&biw=1280&bih=604&um=1&ie=UTF-8&lr=&cites=11218173864608307404>)  
IF = 0,091
3. Nemescu D., Martiniuc V., **Gorduza 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)  
([http://www.rrml.ro/articole/list\\_autor.php?q=Vlad%20Gorduza](http://www.rrml.ro/articole/list_autor.php?q=Vlad%20Gorduza),  
[http://www.rrml.ro/articole/2011/2011\\_2\\_5.pdf](http://www.rrml.ro/articole/2011/2011_2_5.pdf))  
IF = 0,091
4. 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., **Gorduza 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)  
([http://www.rrml.ro/articolc/revista\\_arhiva.php?year=2012&vol=3](http://www.rrml.ro/articolc/revista_arhiva.php?year=2012&vol=3),  
[http://www.rrml.ro/articole/2012/2012\\_3\\_9.pdf](http://www.rrml.ro/articole/2012/2012_3_9.pdf),  
[http://www.rrml.ro/articole/list\\_autor.php?q=Vlad%20Gorduza](http://www.rrml.ro/articole/list_autor.php?q=Vlad%20Gorduza))  
IF = 0,097
5. Caba L., Panzaru M., Vicol M.C., Braha E.E., Popescu R., Cozaru G.C., Socolov D.G., **Gorduza E.V.**,  
*Diagnostic prenatal invaziv versus noninvaziv: controversa 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)  
(<http://www.bioetica.ro/index.php/arhiva-bioetica/issue/view/24>,  
<http://www.bioetica.ro/index.php/arhiva-bioetica/article/view/237/403>,  
<http://www.bioetica.ro/index.php/arhiva-bioetica/article/view/237/404>,  
[https://www.google.ro/url?sa=t&rct=j&q=&esrc=s&source=web&cd=172&ved=0CPADEBYwRzhk&url=http%3A%2F%2Fwww.bioetica.ro%2Findex.php%2Farhiva-bioetica%2Farticle%2Fdownload%2F237%2F403&ei=AoS2Upa7IYLtQauxYDoAw&usg=AFQjCNHzvorAdiaE\\_hzg0GpahD8Ehol-Aw](https://www.google.ro/url?sa=t&rct=j&q=&esrc=s&source=web&cd=172&ved=0CPADEBYwRzhk&url=http%3A%2F%2Fwww.bioetica.ro%2Findex.php%2Farhiva-bioetica%2Farticle%2Fdownload%2F237%2F403&ei=AoS2Upa7IYLtQauxYDoAw&usg=AFQjCNHzvorAdiaE_hzg0GpahD8Ehol-Aw))  
IF = 1
6. Caba L., Rusu C., Plăiașu V., Gug G., Grămescu 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*

Balkan J. Med. Genet., 2012, 15 (2), 35-46 (ISI) (<http://www.bjmg.edu.mk/index.asp?broj=63>,  
<http://www.bjmg.edu.mk/UploadedImages/pdf/05%20-%20MS291-12%20-%20Coba.pdf>,  
<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3776666/>)  
IF = 0,077

7. **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)*  
Rev. Rom. Med. Labor., 2013, 21 (3/4) 275-284 (CNCSIS A, ISI)  
([http://www.rrml.ro/articole/revista\\_arhiva.php?year=2013&vol=3](http://www.rrml.ro/articole/revista_arhiva.php?year=2013&vol=3),  
[http://www.rrml.ro/articole/2013/2013\\_3\\_3.pdf](http://www.rrml.ro/articole/2013/2013_3_3.pdf),  
[http://www.rrml.ro/articole/list\\_autor.php?q=Vlad%20Gorduza](http://www.rrml.ro/articole/list_autor.php?q=Vlad%20Gorduza),  
[http://rrml.ro/articole/2013/2013\\_3\\_3.pdf](http://rrml.ro/articole/2013/2013_3_3.pdf))  
IF = 0,171
8. Chiriac A., Foia L, **Gorduza 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), Article first published online: 1 DEC 2013,  
DOI: 10.1111/pai.12157 (ISI) ([http://onlinelibrary.wiley.com/journal/10.1111/\(ISSN\)1399-3038/earlyview](http://onlinelibrary.wiley.com/journal/10.1111/(ISSN)1399-3038/earlyview))  
IF 2014 = 3,859
9. Sireteanu A., Voloșciuc M., Grănescu M., **Gorduza 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.google.ro/search?sourceid=chrome-psyapi2&ion=1&espv=2&ie=UTF-8&q=BJMG%202013%2C%2016%20\(2\)%2C%2067-72](https://www.google.ro/search?sourceid=chrome-psyapi2&ion=1&espv=2&ie=UTF-8&q=BJMG%202013%2C%2016%20(2)%2C%2067-72))  
IF 2014 = 0,167
10. Sireteanu A, Popescu R, Braha EE, Bujoran C, Butnariu L, Caba L, Graur E., **Gorduza 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. DOI:10.2478/rrlm-2014-0019 (ISI)  
([http://www.rrml.ro/articole/2014/2014\\_2\\_1.pdf](http://www.rrml.ro/articole/2014/2014_2_1.pdf))  
IF = 0,239
11. 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*  
Acta Endocrinologica, 2015, 11(1): 93-98  
(<http://89.45.199.148/Archive/Abstract?doi=2015.93>)  
IF 2015 = 0,09
12. 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)*  
Rom Rev Laborat Med., 2015, 11 (2) 213-220 DOI:10.1515/rrlm-2015-0014  
(<http://www.rrml.ro/articole/articol.php?year=2015&vol=2&poz=7>)  
IF 2015 = 0,143

13. Popescu R., Dăscălescu A., Zlei M., Dăniila C., Ivanov A., Ghiorghiu D., Sireteanu A., **Gorduza E.V.**, Azoicai D.,  
*Co-expression of the CBF $\beta$ -MYH11 and BCR-ABL fusion genes in chronic myeloid leukaemia (Coexistența genelor de fuziune CBF $\beta$ -MYH11 și BCR-ABL în leucemia mieloidă cronică)*  
 Rom Rev Laborat Med., 2015, 11 (2) 221-230, DOI: 10.1515/rrlm-2015-0013  
 (<http://www.rrml.ro/articole/articol.php?year=2015&vol=2&poz=8>)  
 IF 2015 = 0,143
14. **Gorduza E.V.**, Petrariu F.D.,  
*Outcome of Spontaneous Pregnancy in Turner Syndrome*  
 Acta Endo (Buc) 2015, 11: 348-355 doi: 10.4183/aeb.2015.348  
 (<http://www.acta-endo.ro/Archive/ListIssue?issue=3&an=2015>)  
 IF 2015 = 0,09
15. Socolov R.V., Andreescu N.I., Haliciu A.M., **Gorduza 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  
 ([www.rjme.ro/RJME/resources/files/560215585588.pdf](http://www.rjme.ro/RJME/resources/files/560215585588.pdf))  
 IF 2015 = 0,85
16. Socolov R., Ebner T., **Gorduza E.V.**, Martiniuc V., Angioni S., Socolov D.  
*Self-oocyte activation and parthenogenesis: an unusual outcome of a miscondacted IVF cycle*  
 Gynecol Endocrinol. 2015 Jul;31(7):529-30. doi: 10.3109/09513590.2015.1062861  
 (<http://www.tandfonline.com/doi/full/10.3109/09513590.2015.1062861>)  
 IF 2015 = 1,68
17. Popa S., Aursulesei V., **Gorduza E.V.**, Costache I.I.,  
*Preliminary evaluation of proprotein convertase subtilisin/kexin type 5 mutations in lower extremity artery disease.*  
 Biomed. Res., 2017; 28 (10): 4676-4679  
 (<http://www.alliedacademies.org/articles/preliminary-evaluation-of-proprotein-convertase-subtilisinkexin-type-5-mutations-in-lower-extremity-artery-disease.pdf>)  
 IF 2016 = 0,219
18. 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  
 (<http://journals.lww.com/md-journal/pages/currenttoc.aspx>)  
 IF 2017 = 1,803
19. Gug C., Caba L., Mozos I., Stoian D., Atasiu 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*  
 Gene, 2020, PII: S0378-1119(20)30234-1  
 doi.org/10.1016/j.gene.2020.144565  
<https://reader.elsevier.com/reader/sd/pii/S0378111920302341?token=3D049585C37C69005312D83178824D5B2BD7AAD42CFD93F1D8C05E0BCF52EDCFABFD5A04FD3F9EE04C8C56257D3B499F>  
 IF 2020 = 2,984
20. 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*

Clin. Lab. 2020;66:517-527  
DOI: 10.7754/Clin.Lab.2019.190649  
<https://www.clin-lab-publications.com/article/3338>  
IF – 0,940

21. Gug, C., **Gorduza, E. V.**, Lăcătușu, A., Vaida, M. A., Birsășteanu, 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://doi.org/10.3892/etm.2020.8683>  
<https://www.spandidos-publications.com/10.3892/etm.2020.8683>  
IF – 1,785
22. 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.  
doi: 10.1002/jcla.23420  
<https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1002/jcla.23420>  
IF – 1,54
23. 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  
doi.org/10.3390/genes11121506  
<https://www.mdpi.com/2073-4425/11/12/1506>  
IF – 3.759
24. Caba, L., Gug, C., **Gorduza, E.V.** *Heterogeneity in combined immunodeficiencies with associated or syndromic features (Review).* Experimental and Therapeutic Medicine, 2021, 21, 84.  
doi.org/10.3892/etm.2020.9517  
<https://www.spandidos-publications.com/10.3892/etm.2020.9517/abstract>  
IF – 1,785
25. 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.  
<https://doi.org/10.3390/genes12060811>  
IF – 3,579