

INFORMAȚII PERSONALE

Popp Radu Anghel



EXPERIENȚA PROFESIONALĂ

- (01.10.2015-) Conferențiar universitar la Disciplina Genetică medicală, UMF "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca
(01.10.2007-01.10.2015) Șef lucrări la Disciplina Genetică medicală, UMF "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca
(01.10.2002-01.10.2007) Asistent universitar la Disciplina Genetică medicală, UMF "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca
(01.10.1999-01.10.2002) Preparador universitar la Disciplina Genetică medicală, UMF "Iuliu Hațieganu" Cluj-Napoca
Principalele activități și responsabilități: didactic și cercetare
- (10.1997-10.1999) Oficiant sanitar LS Laboratorul de Explorări genetice 2 Spitalul Clinic Județean Cluj
Principalele activități și responsabilități: diagnostic citogenetic
- (09.1996- 10.1997) Biolog, Laboratorul Biochimie Cercetare, Institutul Oncologic „Ion Chiricuță” Cluj-Napoca
(07.1993- 09.1996) Asistent medical Laboratorul Biochimie Cercetare, Institutul Oncologic „Ion Chiricuță” Cluj-Napoca
Principalele activități și responsabilități: cercetare
- (01.10.1990-09.1991) Asistent medical, Spitalul Județean Bistrița
Principalele activități și responsabilități: îngrijire pacienți
- (02.2007-) Biolog specialist, Compartimentul Explorări genetice, Spitalul Județean pt. copii, Cluj
Principalele activități și responsabilități: diagnostic molecular patologie genetică
- Tipul sau sectorul de activitate învățământ, sănătate

EDUCAȚIE ȘI FORMARE

- (07.2015) Medic primar, specialitatea Genetică medicală
(2012) Doctor în medicină, calificativ „excelent”, teza de doctorat „Aspecte genetice în cazul cuplurilor cu eșecuri reproductive”, UMF „Iuliu Hațieganu” Cluj-Napoca, conducător științific prof. dr. Pop Ioan Victor
- (10.2010) Medic specialist, specialitatea Genetică medicală
(01.2005-10.2010) Medic rezident Genetică medicală, Spitalul Clinic Județean, Cluj
(05.2004) Biolog specialist, genetică medicală
(1996-2002) Facultatea de Medicină, UMF „Iuliu Hațieganu” Cluj-Napoca
(1991-1996) Facultatea de Biologie și Geografie, Universitatea „Babeș-Bolyai” Cluj-Napoca
(1985-1989) Liceul Sanitar Bistrița, Bistrița-Năsăud
(1977-1985) Studiile primare și gimnaziale, Școala generală nr.2, Bistrița, Bistrița-Năsăud

COMPETENTE PERSONALE

Limba(i) maternă(e) Română

Alte limbi străine cunoscute

	INTELEGERE		VORBIRE		SCRIERE
	Ascultare	Citire	Participare la conversație	Discurs oral	
Franceză	B2	B2	B2	B2	B2
Engleză	Utilizator independent	Utilizator independent	Utilizator independent	Utilizator elementar	Utilizator elementar

Competențe de comunicare

- bune competențe de comunicare dobândite prin cursurile universitare de psihopedagogie și metodică predării, precum și prin experiența în activitatea didactică

Competențe dobândite la locul de muncă

- activitate didactică cu studenții anului II Medicină, Medicină dentară, masteranzi (UMF și UBB)
- activitate didactică cu rezidenți în specialitățile Genetică medicală, Laborator clinic, Pediatrie, Neonatologie și Endocrinologie
- coordonare activitate de cercetare cerc științific studențesc la disciplina de Genetică medicală (43 de lucrări științifice prezentate, 25 lucrări premiate la manifestări naționale/internaționale, 15 lucrări științifice publicate ISI/BDI).
- coordonare lucrări de diplomă (9 finalizate)
- activitate de cercetare în citogenetică și genetică moleculară, dezvoltarea de protocoale de investigație și identificare a unor variante genice în patologia cu determinism monogenic și multifactorial.

Competențe informatice

- bună cunoaștere a instrumentelor Microsoft Office.

Alte competențe

- tehnici de analiză ADN prin secvențare prin metoda Sanger, tehnici de investigare și analiză a profilului ADN în medicina judiciară - stagiu de perfecționare la Laboratorul de Biochimie, Toxicologie și Genetică, Hopital Raymond Poincaree, Garche, Franța, bursier al Asociației Pont Neuf (aflată sub patronajul d-nei Bernadette Chirac), Paris, Franța (2005), sub îndrumarea prof. Philippe de Mazancourt, expert în genetică judiciară pe lângă curtea de apel din Versailles.
- referent Revista Română de Medicină de Laborator, Editor adjunct Romanian Journal of Rare Diseases.
- organizare/coordonare workshop-uri de genetică în cadrul unor Congrese Medicalis ale studenților la Medicină, organizarea unui Congres (2006) și a două Conferințe ale Societății Române de Genetică Medicală (SRGM)

Permis de conducere

- categoria B

INFORMATII SUPLIMENTARE

- Publicații** 1 carte autor unic, 23 de capitole în volume cu destinație universitară, 36 lucrări științifice indexate/cotate în sistemul ISI, lucrări științifice în jurnale BDI (166 citări, indice hirsch - 7 conform Scopus, număr mediu de citări/articol -2,86, media citărilor/an - 11,86 - conform Google Academic)
- Proiecte** 12 proiecte de cercetare (membru în colectivul de cercetare, 1 proiect național - responsabil partener P3, 2 proiecte internaționale - 1 membru supleant din partea României în echipa de management COST BM0902: Network of experts in the diagnosis of myeloproliferative disorders (MPD), 1 proiect POC-A1-A1.1.4-E- 2015 (Hyperuricaemia – induced INflammation: Targeting the central role in rheumatic and cardiovascular diseases - HINT competiția 2015 - manager științific)
- Afilieri** Membru al Societății Europene de Genetică Umană (ESHG), vicepreședinte al Societății Române de Genetică Medicală (SRGM), membru al Societății Române de Biologie Celulară (SRBC)
- Publicatii (selectie)** Trifa AP, Bănescu C, Tevet M, Bojan A, Dima D, Urian L, Török-Vistai T, Popov VM, Zdrenghea M, Petrov L, Vasilache A, Murat M, Georgescu D, Popescu M, Pătrinoiu O, Balea M, Costache R, Coleș E, Șaguna C, Berbec N, Vlădăreanu AM, Mihăilă RG, Bumbăa H, Cucuianu A, **Popp RA**, TERT rs2736100 A>C SNP and JAK2 46/1 haplotype significantly contribute to the occurrence of JAK2 V617F and CALR mutated myeloproliferative neoplasms - a multicentric study on 529 patients, Br J Haematol. 2016 Apr 7. doi: 10.1111/bjh.14041. [Epub ahead of print].
- Trifa AP, **Popp RA**, Cucuianu A, Bănescu C, Tevet M, Martin B, Murat M, Vesa SC, Dima D, Căndea M, Militaru MS, Pop IV, CALR versus JAK2 mutated essential thrombocythaemia - a report on 141 patients, Br J Haematol. 2015 Jan;168(1):151-3.
- Rotar IC, Muresan D, **Radu Popp**, Petrisor F, Apostol S, Mariana T, Butuza C, Stamatian F. TNF-α 308 G/A polymorphism and cervical intraepithelial neoplasia. Anticancer Res.;34(1), 2014, :373-8.
- Crîșan TO, Farcaș MF, Trifa AP, Plantinga TS, Militaru MS, Pop IV, Netea MG, **Popp RA**. TLR1 polymorphisms in Europeans and spontaneous pregnancy loss. Gene.; 494(1), 2012 :109-11
- Trifa AP, **Popp RA**, Cucuianu A, Coadă CA, Urian LG, Militaru MS, Bănescu C, Dima D, Farcaș MF, Crisan TO, Petrov L, Gug C, Pop IV. Absence of BRAF V600E mutation in a cohort of 402 patients with various chronic and acute myeloid neoplasms. Leuk Lymph.; 53(12), 2012 :2496-7
- König EA, Köves I, Rașinariu A, **Popp AR**, Kusser WC, Soyonki K, Kovács A, Glickman BW, Jeney A, Marcsek ZL Alterations of K-ras and p53 mutations in colorectal cancer patients in Central Europe, J Toxicol Environ Health A. 2001 Mar 9;62(5):333-47.

ANEXE

Lista lucrărilor publicate în ultimii 5 ani

Cluj-Napoca
10.10.2016

