

СТАНОВИЩЕ

**От проф. д-р Катя Стефанова Ковачева, дм,
Катедра „Медицинска генетика”
Факултет Фармация, Медицински Университет - Плевен**

Относно: Конкурс за заемане на академична длъжност „Доцент” по Медицинска генетика, Професионално направление 7.1. Медицина, Област на висше образование 7. Здравеопазване и спорт, за нуждите на Медицински Факултет, към СУ „Св. Климент Охридски”

Процедурни въпроси

Със заповед №РК38-601/16.12.2020 г. на Ректора на СУ „Св. Климент Охридски” съм определена за член на Научното жури за провеждане на Конкурс за „Доцент” по Медицинска генетика, Професионално направление 7.1. Медицина, Област на висше образование 7. Здравеопазване и спорт, за нуждите на Медицински Факултет, към СУ „Св. Климент Охридски”, обявен в ДВ бр. 88 от 13.10.2020 г.

В конкурса е кандидатствал и е допуснат за участие един кандидат – д-р Радослава Василева Въжарова, дм. Настоящата процедура и представените ми документи и материали свързани с нея, са в съответствие с чл. 4, ал. 25 от Закона за развитие на академичния състав в Република България и чл. 57, ал. 1 и ал. 2 от Правилника за прилагане на ЗРАСРБ, на чл. 108, ал. 1 и ал. 3 от Правилника за условията и реда за придобиване на анучни степени и заемане на академични длъжности на СУ „Св. Климент Охридски”.

Образование и кариерно развитие

Д-р Радослава Василева Въжарова е завършила „Медицина” във ВМИ, София, през 1994 година. Първоначално работи, като участъков терапевт. От 1995 до 1999 год. е специализант по Медицинска генетика към Катедрата по Медицинска генетика, Медицински университет - София. От 2000 год. има призната специалност по „Медицинска генетика”. От 1995 до 2008 год. е асистент и гл. асистент в Катедра Медицинска генетика, Медицински факултет, МУ - София. От 2008 до 2012 год. работи, като лекар специалист по мед. генетика в СБАЛАГ „Майчин дом” и преподавател на длъжност асистент и гл. асистент към Катедра „Акушерство и гинекология”, МФ, МУ, София. От 2012 год. е преподавател в СУ „Св. Климент Охридски”, първоначално на академична длъжност асистент, от 2017 г. е гл. асистент към Катедра „Биология, медицинска генетика и микробиология” Медицински Факултет. Работи, като лекар специалист по мед. генетика от 2012 до 2017 г. в СБАЛГАР „Д-р Малинов”, от 2017 г. в Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология на МБАЛ „Лозенец”. През 2016 г. придобива ОНС „доктор” по Генетика с дисертационен труд на тема „Аналитичен подход за разкриване на генетични нарушения при редки болести чрез ДНК секвениране от ново поколение”.

Научни интереси

Научните интереси на д-р Въжарова са свързани с проучвания в следните области: Редки болести – механизми на възникване, подходи за генетична диагностика, скрининг и превенция; Генетично характеризирани редки моногенни/хромозомни състояния, малформативни синдроми; Съвременни методи за генетична диагностика – микроарей, масивно паралелно секвениране при различни генетични заболявания; Генетична предиспозиция към психиатрични заболявания; Генетични фактори за дълголетие.

НАУЧНО –ИЗСЛЕДОВАТЕЛСКА ДЕЙНОСТ

Науко-метрични показатели:

Група А

Показател 1 – 72,61 точки

- **Дисертационен труд** – за присъждане на образователна и научна степен „доктор” – **50 точки**
 - 3 публикации (1 с IF) във връзка с дисертационния труд – **22,61 точки**

Група В

Показател 4 – 121,38 точки

- **Хабилитационен труд** – **121,38 точки**

Като хабилитационен труд са представени 10 публикации в реферирани и индексирани издания с IF или SJR, третиращи проблеми в областта на редките хромозомни и моногенни заболявания при човека и подходите за диагностика на тези заболявания пренатално и постнатално.

Група Г - 278,71 точки

Показател 7 – 82,82 точки

- **Публикации в реферирани и индексирани в световноизвестни база данни с научна информация (12 бр.)** – **82,82 точки**

Показател 8 – 195,89 точки

- **Публикации в нереперирани списания с научно рецензиране или в редактирани колективни томове (26 бр.)** – **195,89 точки**

Група Д - 3110 точки

Показател 10 – 3105 точки

- **Цитирания или рецензии в реферирани и индексирани научни издания в световноизвестни база данни с научна информация или в монографии и колективни томове (207 бр.) (1 бр. в сп. с IF или SJR + 206 бр. в сп. без IF)**

Показател 12 – 5 точки

- **Цитирания или рецензии в нереперирани списания научни издания в световноизвестни база данни с научна информация или в монографии и колективни томове (1 бр.)** – **5 точки**

Група Е - 70 точки

Показател 15 – 40 точки

- **Придобрита медицинска специалност** – **40 точки**

Показател 18 – 30 точки

- **Ръководство на национален научен или образователен проект (1 бр.)** – **30 точки**

Научни трудове на Д-р Радослава Василева Въжарова и обща характеристика:

Дисертационен труд /Автореферат

Общ брой реални публикации в научни издания – 51 бр.

- **Реални публикации (за придобиване на ОНС „Доктор”) - 3 бр. /в сп. с IF/**
- **Реални публикации за участие в конкурса - 48 бр.**
(извън тези за придобиване на ОНС „Доктор”)

- Публикации в списания, които са реферирани и индексирани в световноизвестни база данни с научна информация - 22 бр.
 - o Представени, като Хабилитационен труд - 10 бр.;
 - o Други (извън Хабилитационния труд) - 12 бр.
- Публикации в нереферирани списания с научно рецензиране - 26 бр.
 - o В международни списания с научно рецензиране - 5 бр. ;
 - o В национални медицински списания - 21 бр.
- **Самостоятелен или първи автор (в реалните 48 публикации) – 4 бр.**

Цитирания – общо 208 бр.

От научни публикации с авторство и съавторство на д-р Радослава Въжарова – 13 публикации (12 от тях в в списания с IF или SJR) са цитирани в общо 208 научни публикации, като от тях 207 цитации са в издания реферирани и индексирани в световноизвестни бази данни (SCOPUS) и 1 - е в нереферирана научна публикация.

Импакт фактор (от реалните публикации за участие в конкурса) – общ IF - 37,756

Научно-изследователски приноси

Приемам авторската справка на д-р Радослава Въжарова за приносите от нейната научно-изследователска дейност. Тези приноси са в различни научни направления: редки моногенни заболявания; редки хромозомни болести; инфантилна епилептична енцефалопатия тип 13; генетична предиспозиция към психиатрични заболявания; хипертрофична кардиомиопатия и сърдечно-съдови заболявания; подходи за генетична профилактика – дородов скрининг и пренатална диагностика за хромозомни аномалии. Според мен, сред най-важните научни приноси на д-р Въжарова са тези свързани с прилагането на съвременни методи за генетична диагностика – микроарей, масивно паралелно секвениране.

Хабилитационната разширена справка, свързана с 10-те статии в Хабилитационния труд, не е представена под формата, която се изисква от ЗРАСРБ (Приложение 3).

НАУЧНА АКТИВНОСТ

Участия в научни форуми (извън тези за придобиване на ОНС „Доктор”) – 33бр.

- В международни научни форуми - 29 бр.
- В национални научни форуми - 4 бр.
- От публикуваните резюмета - в 8 от тях е първи автор

Научно изследователски проекти – 4 бр.

- Участик в Национални проекти – 3 бр.
- Ръководител на Национален проект – 1 бр.

Членство в научни организации и дружества – 4 бр.

Български лекарски съюз; Български дружество по генетика и геномика на човека; Български Алианс за прецизирана и персонализирана медицина; European Society of Human Genetics

УЧЕБНО-ПРЕПОДАВАТЕЛСКА ДЕЙНОСТ

- **Общ стаж, като преподавател – над 20 год.**

ЗАКЛЮЧЕНИЕ:

С приложения доказателствен материал, кандидатът Д-р Радослава Василева Въжарова, надвишава научно-метричните критерии, заложиени като минимални изисквания в ЗРАСРБ и правилника на МУ-София, за присъждане на академичната длъжност „Доцент”. Тя е квалифициран специалист по медицинска генетика, опитен преподавател и утвърден изследовател с интереси в различни научни направления на човешката генетика.

Давам положително становище и убедено предлагам на членовете на Научното жури да гласуват за присъждане на Д-р Радослава Василева Въжарова на академичната длъжност „Доцент” по Медицинска генетика, за нуждите на МФ, СУ „Св. Климент Охридски”.

26.01.2021

Проф. Д-р Катя Стефанова Ковачева, дм.....