



Tudor Constantin Badea

tudorcbadea@yahoo.com

EXPERIENȚA PROFESSIONALĂ

01/09/2021 – ÎN CURS – Brasov, România

CERCETĂTOR ȘTIINȚIFIC ÎN DOMENIUL BIOMEDICINEI – UNIVERSITATEA TRANSILVANIA / ICDT / FACULTATEA DE MEDICINA

Conduc un grup de cercetatori care studiaza dezvoltarea, functia si modificarile patologice ale celulelor retinale ganglionare in linii de soareci modificate genetic.

26/08/2010 – 15/08/2021 – Bethesda, Maryland 20892, Statele Unite

INVESTIGATOR – NATIONAL EYE INSTITUTE / NIH

Condus un grup de cercetatori care studiaza dezvoltarea, functia si modificarile patologice ale celulelor retinale ganglionare in linii de soareci modificate genetic.

29/06/2004 – 30/08/2010 – Baltimore, Maryland, Statele Unite

CERCETATOR POSTDOCTORAL – HOWARD HUGHES MEDICAL INSTITUTE / JOHNS HOPKINS UNIVERSITY SCHOOL OF MEDICINE

Studiat dezvoltarea si functia celulelor retinale ganglionare in soareci cu mutatii in factori de transcriptie Pou4f/Brn3

13/03/1995 – 29/12/1997 – Baltimore, Maryland, Statele Unite

CERCETATOR IN PATHOLOGIE – DEPARTAMENTUL PATHOLOGIE, UNIVERSITATEA MARYLAND, DIN BALTIMORE

Studiat reactiile celulelor somatice la atacul prin canale de complement in boli autoimune si inflamatorii.

07/03/1995 – 14/01/2001 – Cluj-Napoca, România

PREPARATOR UNIVERSITAR – DISCIPLINA DE IMUNOPATOLOGIE, UNIVERSITATEA DE MEDICINA SI FARMACIE, "IULIU HATIEGANU"

Tinut cursuri de imunologie pentru studenti UMF.

EDUCAȚIE ȘI FORMARE PROFESSIONALĂ

10/06/1999 – 25/06/2004 – 725 N. Wolfe Street, Baltimore, Maryland, Statele Unite

PHD IN BIOCHIMIE, BIOLOGIE CELULARA SI MOLECULARA – Johns Hopkins University, School of Medicine

<https://www.hopkinsmedicine.org/som/>

29/12/1997 – 12/06/1999 – Department of Biological Sciences, 1212 Amsterdam Avenue, New York, New York, Statele Unite

MA IN STIINȚE BIOLOGICE – Columbia University in the City of New York

<http://www.umfcluj.ro>

● **COMPETENȚE LINGVISTICE**

Limbă(i) maternă(e): **ROMÂNĂ**

Altă limbă (Alte limbi):

	COMPREHENSIUNE		VORBIT		SCRIS
	Comprehensiune orală	Citit	Exprimare scrisă	Conversație	
GERMANA	C2	C2	C2	C2	C2
ENGLEZA	C2	C2	C2	C2	C2
FRANCEZA	C2	C2	C1	C1	C1
ITALIANA	B1	B2	A2	A2	A2
SPANIOLA	B1	B1	A2	A2	A2

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

● **COMPETENȚE DIGITALE**

Competențele mele digitale

MATLAB - nivel: intermedier | Python - Nivel Mediu | sisteme de operare (Windows linux macOS) | Microsoft Office, Open Office, Libre Office | Adobe Photoshop, Illustrator, Gimp, Inkscape | Fiji (Image J)

● **PROIECTE**

01/10/2010 – 15/08/2021

RETINAL CIRCUIT DEVELOPMENT & GENETICS

<https://grantome.com/grant/NIH/ZIA-EY000504-01>

1ZIAEY000504-01 to 1ZIAEY000504-10

a) Development of Brn3a dependent RGC types. This year we have focused on several downstream targets of the transcription factor Brn3a, and have performed a more in depth characterization of their cellular and subcellular localization, and generated and/or employed combinatorial genetics to characterize their expression and function in RGC subtypes. In collaboration with Chai-An Mao at UT Health Science Center, we have defined the genetic interactions between Brn3a and Tbr1 in the development of specific RGC subtypes. Taking advantage of our previously published work on the partial expression overlap between Brn3a and the neurotrophin receptor Ret, we have uncovered a genetic interaction between the Neurotrophin receptor and the transcription factor, that results in a competitive mechanism between distinct RGC types during development. Manuscript is in preparation. In addition we are generating genetic tools for two further novel or recently described RGC markers that appear to be regulated by Brn3a. b) We have nearly completed our characterization of our novel Dre-dependent Brn3c-Cre conditional knock-out (manuscript in preparation) and are using our Brn3 genetic reporters to characterize further RGC subtypes, in collaboration with expert physiology and circuit groups. c) We have completed our survey of Copine expression in retina cell types, and find a high degree of expression overlap between Copines 5, 6 and 9 in Amacrine and RGCs, while Copine 4 seems to be more selective for RGCs. We are addressing the

biochemical and cell biological function of these genes using yeast two hybrid, pull-down mass spectrometry and gain and loss of function paradigms in vivo and in vitro (One paper published, one in preparation). d) We have implemented a newly developed spike sorting algorithm, in collaboration with computational biologists, and have carried out a large scale survey of RGC defects in Brn3b KO retinas (manuscript in preparation). e) We have completed an in depth analysis of visually evoked defense responses in global or retina specific Brn3b KO mice, and find surprisingly specific defects in these animals (Manuscript is under review). f) We have followed up our collaboration on RGC-32 and generated a RGC-32 conditional mouse that will allow us to tease apart the cellular role of this cell cycle regulator in tissue remodeling, and experimental models of neuronal inflammatory diseases.

02/06/2022 – 31/12/2024

Dezvoltarea Si Functia Acuitatii Vizuale Centrale

<https://uefiscdi-direct.ro/pce2021-public>

Scopul nostru este sa intelegem dezvoltarea, functia si tulburările patologice ale văzului central de înalță acuitate. La om, acuitatea vizuala maxima este localizată în fovee, o structură specializată a retinei, în care informația vizuala este transmisă punct-cu-punct de la fotoreceptor prin o celulă bipolară la celula ganglionară retiniana (RGC). Progresul modest făcut în înțelegerea foveei și tratamentul bolilor asociate este datorat absentei unui model experimental animal accesibil genetic. Noi am descoperit o arie retiniana de mare rezoluție (Aria Centralis, ArCe) la șoarece, și propunem să îi studiem funcția și dezvoltarea, pentru a stabili ca un model patogenetic și terapeutic pentru văzul central și RGC cu acuitate vizuala crescută. Vom folosi linii murine modificate genetic produse de noi pentru a identifica celulele RGC ale ArCe, descoperi proiecțiile lor în creier și participarea în vederea binoculară, și a studia etapele și mecanismele lor de dezvoltare embrionară. Vom supune șoareci cu defecțiuni genetice în ArCe la teste de comportament vizual, pentru a înțelege implicarea ArCe în funcția vizuala. Rezultatele obținute vor stabili un model animal pentru studiul mecanismelor patogenetice și abordărilor terapeutice ale defectelor vizuale centrale. De asemenea, descoperirile noastre vor facilita metodele moderne de reparare a retinei bazate pe terapia cu celule stem sau reprogramare celulară, prin dezvoltarea etapelor și mecanismelor moleculare de dezvoltare.

● COMPETENȚE DE MANAGEMENT ȘI CONDUCERE

Group Leader

Investigator principal conducând un grup de 5-10 persoane în activități de cercetare biomedicală

● PROFILE BIBLIOGRAFICE ONLINE

https://scholar.google.com/citations?user=enO60_gAAAAJ&hl=en

<https://www.scopus.com/authid/detail.uri?authorId=7004147755>

<https://publons.com/wos-op/researcher/1366808/tudor-constantin-badea/>

<https://www.brainmap.ro/tudor-constantin-badea>