

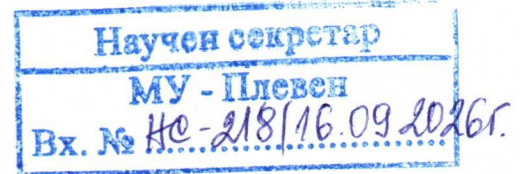
**ДО ПРЕДСЕДАТЕЛЯ
НА НАУЧНОТО ЖУРИ**

СТАНОВИЩЕ

От Проф. д-р Катя Стефанова Ковачева, дм,

Катедра „Медицинска генетика“

Факултет „Фармация“, Медицински Университет - Плевен



Относно: Конкурс за заемане на една академична длъжност „Доцент“ по „Медицинска генетика“, Професионално направление 7.1. Медицина, Област на висше образование 7. Здравеопазване и спорт, в Катедра „Медицинска генетика“, Факултет „Фармация“ при МУ – Плевен.

Процедурни въпроси

Със заповед № 1998/01.07.2026 г. на Ректора на Медицински Университет - Плевен 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 една академична длъжност в Катедра „Медицинска генетика“, Факултет „Фармация“ при МУ – Плевен, обявен в ДВ, бр. 48 от 26. 05.2026г.

В конкурса е кандидатствал и е допуснат за участие един кандидат – гл. ас. Д-р Зорница Богомилова Камбурова-Мартинова, д.м. Настоящата процедура и представените ми документи и материали свързани с нея, са в съответствие с чл. 4, ал. 1 и ал. 2 от Закона за развитие на академичния състав в Република България (ЗРАСРБ), чл. 57, ал. 1 и ал. 2 от Правилника за прилагане на ЗРАСРБ, на чл. 6, ал. 1, чл. 127 ал. 1 и ал. 2 от Правилника за развитието на академичния състав в МУ – Плевен.

Образование и кариерно развитие

Д-р Зорница Богомилова Камбурова-Мартинова е родена на 03.11.1975 г. в гр. Плевен. Средното си образование завършва през 1994 г. в Математическа гимназия „Гео Милев“, гр. Плевен със златен медал. През 2000 г. завършва Медицина в Медицински университет – Плевен с успех от курса на обучение - 5,72. Първоначално работи в РЗОК-Плевен: от 2000 до 2002 г. като гл.експерт „Лекарства и аптеки“, от 2002 до 2005 г. – гл. експерт „Болнична помощ“ към РЗОК-Плевен, от 2005 до 2010 г. е началник на отдел „Специализирана извънболнична медицинска помощ“. През 2010 г., след конкурс е назначена за асистент към Сектор „Медицинска генетика“ на Катедра „Микробиология, вирусология и медицинска генетика“ към МУ-Плевен и като лекар специализант към Лаборатория по медицинска генетика към „УМБАЛ-д-р Г. Странски“ – Плевен. През 2015 г. придобива специалност по Медицинска генетика. В периода 2019- 2023 г., д-р Камбурова е редовен докторант към Катедра „Медицинска генетика“, по докторска програма „Медицинска генетика“, Професионално направление 7.1. Медицина. През м. февруари 2025 год. тя придобива придобива ОНС „доктор“, след успешно защитен дисертационен труд на тема: „Проучване върху носителството на генетични дефекти за предразположение при жени с рак на гърда и яйчник от

Българската популация и значението на установените генетични варианти за изграждане на подход за генетично консултиране при тези заболявания“.

Член е на Българското дружество по човешка генетика и геномика, Български Алианс за Прецизирана и Персонализирана Медицина, както и на Европейското дружество по човешка генетика.

Научни интереси

Научните интереси на д-р Зорница Камбурова са свързани с проучвания в следните основни области:

1. Онкогенетика: Роля на генетичните маркери за предиспозиция при рак на гърда - проучване и анализ на генетични варианти и тяхната роля; Герминативно и туморно генетично профилиране при овариален карцином; Молекулярни характеристики при фамилен Lynch синдром; Генетични аспекти на тройно-негативния карцином на гърдата; Молекулярно профилиране и персонализирана онкология при солидни тумори – белодробен карцином, колоно-ректален карцином, тумори на окото и др.

2. Редки заболявания, генетични синдроми и вродени аномалии: Описание на редки генетични заболявания и вродени аномалии – с тяхната клинична и молекулярна характеристика; Анализ на молекулярни варианти, установени при редки състояния от групата на генодерматозите; Изграждане на генотип-фенотипни корелации при редки синдроми.

3. Репродуктивна генетика и скрининг за носителство: Проучване върху ролята на генетичните фактори (хромозомни аномалии и микроделеции на Y хромозома) при случаи с мъжки инфертилитет; Скрининг за носителство на генетични варианти за моногенни заболявания – профил на най-честите генетични варианти, оценка на репродуктивния риск при носителя.

4. Генетично консултиране: Изграждане на комплексен подход за генетично консултиране при пациенти с рак на гърда или рак на яйчник, въз основа на установените генетични характеристики; Особености на генетичното консултиране при пациенти с редки генетични синдроми/заболявания.

5. Неврогенетика и психиатрична генетика: Генетични варианти и роля на молекулярната диагноза при случаи с ранна болест на Алцхаймер; Генетични проучвания при пациенти с афективни разстройства.

6. Съвременни методи за геномна диагностика: Прилагане на подхода за NGS секвениране, панелно или комбинирано герминативно/соматично профилиране в диагностиката на онкологични или редки заболявания; Предизвикателства в процеса на генетично консултиране, свързани с прилагането на геномни тестове.

НАУЧНО –ИЗСЛЕДОВАТЕЛСКА ДЕЙНОСТ

Научно-метрични показатели (според Авторската справка за съответствие с МНИ):

Група А

Показател 1 – 50 точки /минимален изискван брой 50 т./

- **Дисертационен труд** – за присъждане на образователна и научна степен „Доктор” – 50 точки
- 4 публикации във връзка с дисертационния труд (от тях 2- те са в издания реферирани и индексирани в Scopus/едното от тях с IF 2,0/; 2 публикации в издания, които не се реферират).

Група В – 100 точки /минимален изискван брой 100 т./

Показател 3 – 100 точки

• **Хабилизационен труд – Монография**

Като хабилизационен труд е представена самостоятелна монография на тема: „Сравнителен анализ на герминативни и соматични генетични варианти при овариален карцином. Молекулярна характеристика, клинична значимост и терапевтични приложения“, Издателски център на Медицински университет – Плевен, 2026, стр. 182, ISBN: 978-954-756-375-9.

Група Г – 216,50 точки /минимален изискван брой 200 т./

Показател 7 – 155,50 точки

Публикации в реферирани списания – Представени са **13 бр.** пълнотекстови публикации в реферирани и индексирани научни издания в световно известни база данни с научна информация (Web of Science и Scopus). От тях 6 публикации са в списания с IF – с общ IF 18,936. В 2 (15%) от представените 13 публикации д-р Камбунова е първи автор.

Показател 8 – 36 точки

Публикации в нереферирани списания с научно рецензиране – **5 бр.**
В 2 (40%) от тях, д-р Камбунова е първи автор.

Показател 9 – 25 точки

Публикувана глава от колективна монография – Представени са 2 бр. глави от публикувана колективна монография: „Тройно негативен карцином на гърдата. Морфологични, имунологични, генетични и терапевтични аспекти“, София: Информатика БГ, 2024, 320 стр, ISBN: 978-619-90826-5-2. На едната от тези глави Д-р Камбунова е самостоятелен автор.

Група Д - 60 точки /минимален изискван брой 50 т./

Показател 10 – 60 точки

- **Цитирания** в научни издания, монографии и колективни томове, реферирани и индексирани в световноизвестни база данни с научна информация (Web of Science и Scopus) – **(4 бр.)**. В Авторската справка на д-р Камбунова за съответствие с минималните национални изисквания, са посочени 4 цитирани в научни издания (реферирани и индексирани в световноизвестни база данни) които и носят (4×15т.) общо 60 т.

Общ брой точки 426,5 /при минимален изискван брой 400/

Научни трудове на Д-р Зорница Богомилова Камбунова - Мартинова

Обща характеристика:

Дисертационен труд /Автореферат

Общ брой реални публикации в научни издания – 32 бр.

- **Реални публикации (за придобиване на ОНС „Доктор”) - 4 бр.**
- **Реални публикации за участие в конкурса - 21 бр.**
(извън тези за придобиване на ОНС „Доктор”)
 - Монография, представена като Хабилизационен труд – **1 бр.**

- Публикации в списания, които са реферирани и индексирани в световноизвестни база данни с научна информация - **13 бр.**
- Публикации в нереферирани списания с научно рецензиране – **5 бр.**
- Публикувани глави от колективна монография - **2 бр.**
- Извън участието в конкурса са представени публикации в списания, които са реферирани и индексирани в световноизвестни база данни - **7 бр.** (от тях 5 бр. са в списания с IF /общ IF 13,5)

Самостоятелен или първи автор (в реалните 21 публикации от конкурса) – в 7 (1/3)

Цитирания – общо 62 бр.

Според Авторската справка за съответствие с минималните национални изисквания, от научни публикации с авторство и съавторство на д-р Зорница Камбурова – 4 публикации (в реферирани списания или SJR) са цитирани в общо 4 научни издания реферирани и индексирани в световноизвестни бази данни (SCOPUS и Web of Science) /от тях едното с IF/. От направената официална библиографска справка, д-р Камбурова има общо 62 цитирания (на 13 публикации, в които е автор или съавтор).

Импакт фактор (от реалните публикации за участие в конкурса) – общ IF 18,936

Научно-изследователски приноси

Приемам авторската справка на д-р Зорница Камбурова за научно-приложните и оригинални приноси от нейната научно-изследователска дейност. Тези приноси са в различни научни направления, като основното сред тях е „Онкогенетика“ - Овариален карцином, Lynch синдром и карцином на гърдата. Разработен е цялостен научен подход за сравнителен анализ на герминативни и соматични мутации при овариален карцином; Разширени са данните за Българската популация, относно профила на герминативните мутации според възрастта на диагностика; Систематизирани са възможностите на молекулярното профилиране и персонализирана онкология за подобряване диагностиката на солидни тумори, като белодробен карцином, колоно-ректален и др. Друга част от приносите на д-р Камбурова са свързани с „Редките болести, генодерматози и вродени аномалии“ – с анализ на установените молекулярни варианти и изграждане на генотип-фенотипни корелации. В областта на „Генетичното консултиране“ – изграден е комплексен подход за генетично консултиране при пациенти с рак на гърда или рак на яйчник, въз основа на установените генетични характеристики. В област „Неврогенетика и психиатрична генетика“ – систематизирани са данните от генетични проучвания при пациенти с афективни разстройства, както и ролята на молекулярната диагноза при случаи с ранна болест на Алцхаймер. Принос от нейните проучвания в областта на „Скрининг за носителство на генетични варианти за моногенни заболявания“, са изграждането на профил на най-честите генетични варианти, както и оценка на репродуктивния риск при носителя. Безспорни са приносите от научната работа на д-р Камбурова, свързани с прилагането на „Съвременни методи за геномна диагностика“, като подхода за NGS секвениране, панелно или комбинирано герминативно/соматично профилиране в диагностиката на онкологични или редки заболявания.

НАУЧНА АКТИВНОСТ

Участия с презентации или постери в научни форуми (извън тези за придобиване на ОНС „Доктор“) – 45 бр.

- У нас научни форуми – 35 бр. участия
- В чужбина научни форуми - 10 бр. участия

Участия в научно изследователски проекти – 11 бр.

- Проект BG05M2OP001-1.002-0010-C01 „Център за компетентност по персонализирана медицина, 3D и телемедицина, роботизирана и минималноинвазивна хирургия” по Оперативна програма „Наука и образование за интелигентен растеж“ 2018-2023г.
- Научни проекти финансирани от МУ-Плевен – 10 бр.

УЧЕБНО-ПРЕПОДАВАТЕЛСКА ДЕЙНОСТ

Д-р Зорница Камбурова е преподавател по „Медицинска генетика” в МУ-Плевен от 2010 год. Тя участва активно в организирането и провеждането на учебния процес, включително практически упражнения, текущ контрол, подготовка на учебни материали и изпитни сесии на студенти в българоезиково (БЕО) и англезиково обучение (АЕО) от медицински специалности – Медицина и Фармация (магистърска степен), както и в обучението на студенти от професионалните направления „Медицинска сестра“, „Акушерка“ и „Медицински лаборант“. За последните 3 години, тя има учебна натовареност в размер на 2 326 академични часа.

- **Общ стаж, като преподавател в МУ Плевен – 16 год.**

ЛЕЧЕБНО-ДИАГНОСТИЧНА ДЕЙНОСТ

Д-р Зорница Камбурова участва активно в диагностично-консултативната дейност на Лаборатория по Медицинска генетика, УМБАЛ „Д-р Г. Странски“ ЕАД, гр. Плевен с **общ стаж 16 год.** В качеството си на лекар и генетичен консултант с дългогодишен практически опит, тя е ангажирана с извършване на цялостна лечебно-диагностична дейност в областта на медицинската генетика, включваща клинична оценка, генетично консултиране, избор на диагностичен подход, прилагане на цитогенетични и молекулярно-генетични методи (вкл. NGS), интерпретация на резултати и изготвяне на експертни заключения в съответствие със съвременните международни стандарти.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ:

С приложения доказателствен материал, кандидатът Д-р Зорница Богомилова Камбурова-Мартинова, д.м. покрива и надхвърля научно-метричните критерии, заложили като минимални изисквания в ЗРАСРБ и правилника на МУ-Плевен, 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 Зорница Богомилова Камбурова-Мартинова, д.м. на академичната длъжност „Доцент”, по специалност „Медицинска генетика”, Професионално направление 7.1. Медицина, за нуждите на Катедра „Медицинска генетика”, Факултет „Фармация” при МУ – Плевен.

На основание чл. 59 от ЗЗЛД

15.09.2026

Проф. Д-р Катя Стефанова Ковачева, д.м.

TO

The Chairperson
of the Scientific Jury

STATEMENT

By Prof. Katya Stefanova Kovacheva, MD, PhD,
Department of Medical Genetics
Faculty of Pharmacy, Medical University - Pleven

Subject: A competition for acquiring a full-time position of Associate Professor in Medical Genetics, Professional field 7.1 Medicine, Higher Education field 7. Healthcare and sport, at the Department of Medical Genetics, Faculty of Pharmacy, MU – Pleven.

Procedural issues

By Order NoR-1998/01.07.2026 of the Rector of Medical University-Pleven, I was been appointed as a member of the Scientific Jury for the Competition for "Associate Professor" in the specialty "Medical Genetics", Professional field 7.1 Medicine, Higher Education field 7. Healthcare and sport - for the needs of full-time position at the Department of Medical Genetics, Faculty of Pharmacy, MU - Pleven, announced in State Gazette No. 48 of 26.05.2026.

One candidate has applied for the competition and has been admitted for participation – Senior Assist. Professor Dr. Zornitca Bogomilova Kamburova-Martinova, MD, Ph.D. This procedure and the relevant documents and materials submitted to me are in accordance with Art. 4, para. 1 and para. 2 of the Academic Staff Development Act in the Republic of Bulgaria, art. 57, para. 1, Art. 127 para. 1 and 2 of the Regulations for the Development of Academic Staff at the MU - Pleven.

Education and career development

Dr. Zornitca Bogomilova Kamburova-Martinova was born on 03.11.1975 in the city of Pleven. She graduated in Medicine in 2000 at Medical University-Pleven with excellent academic result – 5,72. Initially (2000-2010), she worked in RHIC – Pleven. In 2010, after a competition she started working as an assistant professor in the Section of Medical Genetics at the Department of Microbiology and Medical Genetics, Medical University – Pleven and as a doctor in the Laboratory of Medical Genetics, University Hospital “Dr. G. Stranski”, Pleven. Since 2015, she has a recognized specialty in "Medical Genetics". In the period 2019-2023, Dr. Kamburova is a full-time PhD student of specialty "Medical Genetics", Professional field 7.1 Medicine, at the Department of Medical Genetics. In February 2025 she obtained her PhD diploma in the doctoral program “Medical genetics”, defending a dissertation on "Study on the carriage of genetic variants predisposing to breast and ovarian cancer among women in the Bulgarian population and the

significance of the identified genetic variants for development of a genetic counseling approach for these diseases."

Dr. Kamburova is a member of Bulgarian Society of Human Genetic and Genomic Medicine, Allianz of Precise and Personalized Medicine, and the European Society of Human Genetics.

Research interests

The main research interests of Dr. Zornitca Kamburova are related to investigation in the following areas:

- 1. Oncogenetics:** Role of genetic markers in predisposition to breast cancer – investigation and analysis of the genetic variants and their role in the cancer process; Germ line and somatic profiling of ovarian cancer; Molecular characteristics of familial Lynch syndrome; Genetic aspects of triple negative breast cancer; Molecular profiling and personalized oncology of solid tumors – lung cancer, colon rectal cancer, eye tumors.
- 2. Rare disorders, genetic syndromes and congenital anomalies:** Description of rare genetic disorders and congenital anomalies – clinical and molecular characteristics; Analysis of molecular variants, detected in rare conditions of genodermatoses; Defining of genotype-phenotype correlations in rare syndromes.
- 3. Reproductive genetics and carrier screening:** Study of the role of genetic factors (chromosomal abnormalities and Y chromosome microdeletions) in cases of male infertility; Carrier screening of genetic variants for single gene disorders – profile of the most common genetic variants, assessment of reproductive risk for carriers.
- 4. Genetic counseling:** Development of a complex approach for genetic counselling of patients with breast cancer, ovarian cancer, based on the detected genetic characteristics; Problems of genetic counseling in cases with rare genetic syndromes/disorders.
- 5. Neurogenetics and psychiatry genetics:** Genetic variants and the role of molecular diagnosis in cases with early Alzheimer disease; Genetic studies of patients with affective psychoses.
- 6. Modern aspects of genomic diagnosis:** Application of NGS approach panel or combine germline/somatic profiling in diagnosis of oncologic or rare diseases; Challenges in the process of genetic counseling associated with application of genetic tests.

SCIENTIFIC-RESEARCH ACTIVITIES

Scientific-metric indicators (based on the Author's statement):

Group A

Indicator 1 - 50 points /minimum required 50 points/

- **Dissertation** - for awarding the educational and scientific PhD degree " - **50 points**
 - 4 publications related to the dissertation (2 of them in journals, refereed and indexed in Scopus /1 of them with IF 2,0/; 2 publications in a non-refereed journal)

Group C – 100 points /minimum required 100 points/

Indicator 3 – 100 points

- **Habilitation thesis – Monograph**

Regarding habilitation is submitted a monograph with subject: “Comparative analysis of germline and somatic genetic variants in cases of ovarian cancer. Molecular characteristics, clinical significance and therapeutic application”, 2026, ISBN: 978-954-756-375-9.

Group D – 216,50 points /minimum required 200 points/

Indicator 7 – 115,50 points

Publications in refereed and indexed scientific journals – Submitted **13 pcs.** full text publications in **refereed and indexed scientific journals** (Web of Science and Scopus). Six of these journals are **with IF** (total IF of 18,936). In 2 (15%) of publications, Dr. Kamburova is the first author.

Indicator 8 – 36 points

Publications in non-refereed and non-indexed scientific journals – **5 publications**
In 2 (1/3) of them, Dr. Kamburova is the first author.

Indicator 9 – 25 points

Published chapters from a collective monograph – Submitted **2 pcs.** chapters of a published monograph “Triple negative breast cancer. Morphologic, immunologic, genetic and therapeutic aspects”, 2024, ISBN: 978-619-90826-5-2. Dr. Kamburova is the sole author of one of the chapters.

Group E - 60 points /minimum required 50 points/

Indicator 10 - 60 points

- **Citations** in scientific journals, monographs and collective volumes, refereed and indexed in world-known databases of scientific information (Web of Science and Scopus) - **(4 pcs.)**
In author’s statement of Dr. Kamburova, 4 citations in refereed scientific journals (4pcs. × 15 pts.; 60 pts.) are submitted.

Total 426,5 points /minimum required 400 points/

Scientific works of Dr. Zornitca Kamburova

Overall characteristics:

Dissertation /Author abstract

Total number of the real publications in scientific journals - 32 pcs.

- ***Real publications (for obtaining PhD) - 4 pcs.***
- ***Real publications for participation in the competition - 21 pcs.***
(beyond those for the PhD)
 - Monograph, submitted as a Habilitation thesis - **1 pcs.**

- Publications in refereed and indexed journals - **13 pcs.**
- Publications in non-refereed and non-indexed journals - **5 pcs.**
- Published chapters from a collective monograph - **2 pcs.**
- Outside of the participation in the competition publications in refereed peer-reviewed journals are also submitted - **7 pcs.** (5 of them in journals with IF/total **IF 13,5/**

Sole or first author (in the actual 21 publications from the competition) – in 7 publications (1/3)

Citations – total 62 pcs.

Based on the author's statement of Dr. Kamburova, 4 citations are submitted in a total of 4 scientific publications refereed and indexed in world-renowned databases (SCOPUS and Web of Science) /1 of them with IF/. Based on the bibliographic statement, Dr. Kamburova has a total of 62 citations (of 13 publications with her authorship).

Impact factor (of the actual publications for participation in the competition) - total IF 18,936

Research contributions

I approve Dr. Zornitca Kamburova author's report on the original contributions of her scientific research. These contributions are in different scientific fields and the main of them is "Oncogenetics" – Ovarian cancer, Lynch syndrome and breast cancer. A complex scientific approach of comparative analysis of germline and somatic mutations is developed. Data on the Bulgarian population regarding the germline mutation profile according to age at diagnosis have been expanded; The capabilities of molecular profiling and personalized oncology for improving the diagnosis of solid tumors—such as lung carcinoma, colorectal cancer, and others - have been systematized. Other contributions by Dr. Kamburova's research are related to "Rare diseases, genodermatoses, and congenital anomalies" - the analysis of identified molecular variants and the establishment of genotype-phenotype correlations; In the field of "Genetic counseling", a comprehensive approach to genetic counseling for patients with breast or ovarian cancer has been established, based on the identified genetic characteristics. In the field of "Neurogenetics and psychiatric genetics", data from genetic studies on patients with affective disorders have been systematized, as well as the role of molecular diagnosis in cases of early-onset Alzheimer's disease. Her research in the field of "Carrier screening for genetic variants associated with monogenic diseases" has contributed to establishing a profile of the most common genetic variants and assessing the reproductive risk for carriers. The contributions of Dr. Kamburova's scientific work regarding the application of "Modern genomic diagnostic methods" - such as NGS sequencing and panel-based or combined germline/somatic profiling in the diagnosis of oncological or rare diseases - are indisputable.

SCIENTIFIC ACTIVITY

Participation in scientific forums (besides those for obtaining PhD degree) – 45 pcs.

- Scientific forums in Bulgaria - 35 forums

- Scientific forums abroad- 10 participations

Participation in scientific research projects - 11 National projects

- Project BG05M2OP001-1.002-0010-C01 „Center of competence in Personalized Medicine, 3D and Telemedicine, Robotic and Minimally Invasive Surgery”, Programme "Science and Education for Smart Growth" 2018-2023.
- Scientific project funded by MU-Pleven – 10 pcs.

TEACHING ACTIVITIES

Dr. Zornitca Kamburova is a lecturer of Medical Genetics in MU-Pleven since 2010. She teaches medical students for the specialties - Medicine (in Bulgarian and English) and Pharmacy, student midwives and nurses, and student laboratory technicians. She participates in teaching process, current control and training of medical students. Over the past three years, she has had a teaching workload of 2,326 academic hours.

- **Total teaching experience - 16 years**

THERAPEUTIC-DIAGNOSTIC ACTIVITIES

Dr. Zornitca Kamburova actively participates in diagnostic activities and genetic counseling of the Laboratory of Medical Genetics, University Hospital “Dr. G. Stranski”- Pleven with a **total experience of 16 years**. As a physician and genetic counselor with extensive practical experience, she is dedicated to providing comprehensive diagnostic and therapeutic services in the field of medical genetics, including clinical assessment, genetic counseling, selection of diagnostic approaches, application of cytogenetic and molecular-genetic methods (including NGS), result interpretation, and the preparation of expert reports in accordance with current international standards.

CONCLUSIONS:

As can be judged by the attached documents, Dr. Zornitca Bogomilova Kamburova-Martinova, Ph.D meets and even exceeds the scientific and metric criteria set as minimum requirements set by the Academic Staff Development Act in the Republic of Bulgaria and the Regulations for the Development of Academic Staff at the Medical University – Pleven to be awarded the position of “Associate Professor”. She is a qualified specialist in Medical Genetics, an experienced teacher and a recognized researcher focused on scientific aspects of human genetics.

I give my positive opinion and confidently propose to the members of the Scientific Jury to vote for awarding the academic position of "Associate Professor" in specialty “Medical Genetics”, Professional field 7.1. Medicine to Dr. Zornitca Bogomilova Kamburova-Martinova, Ph.D for the needs of the Department of Medical Genetics, Faculty of Pharmacy, MU - Pleven.

15.09.2026

Signed:...**На основание чл. 59 от ЗЗЛД**

Prof. Katya Stefanova Kovacheva, MD, PhD