

Time of export: 20.05.2024. 14:20:22

Repository: dabar.srce.hr

Number of records on this URL: 80

Records exported: 80

Title	URL	Authors	Host item title
GiOPARK Project: The Genetic Study of Parkinson's Disease in the Croatian Population		Rački, Valentino; Bergant, Gaber; Papić, Eliša; Kovanda, Anja; Hero, Mario; Rožmarić, Gloria; Starčević Čizmarević, Nada; Ristić, Smiljana; Ostojić, Saša; Kapović, Miljenko; Maver, Aleš; Peterlin, Borut; Vuletić, Vladimira	
Mitochondrial Diseases		Martins, Vivien Manuela	
Science Sundays			
Studentska sekcija znanstvenog časopisa Medicina Fluminensis: popularizacija znanosti ili nešto više?		Pereza, Nina; Grgasović, Tina; Kostanjski, Marija; Mešić, Jana; Oštroski, Lana; Sabol, Marija; Selimović, Tiyya; Šarić, Lea; Mrak, Maja; Ostojić, Saša	
Uloga farmakogenomskog testiranja u kliničkoj praksi		Ban, Marko	
Aneuploidije spolnih kromosoma		Sulimanec, Jelizaveta	
Epigenetics of oogenesis		Sindik, Neda	
GENETIKA MUŠKE NEPLODNOSTI		Šplajt, Tena	
Genska terapija - temeljni principi, klinička primjena i budućnost		Glavan, Tomislav	
Sindromi uniparentnih disomija		Kocijančić, Sara	
Utjecaj vegetarijanske prehrane na epigenom		Manojlović, Natali Dorotea	

APPLICATION OF NEXT GENERATION SEQUENCING IN NEUROLOGY – RETROSPECTIVE STUDY AT THE DEPARTMENT OF MEDICAL GENETICS AND BIOLOGY, FACULTY OF MEDICINE RIJEKA		Wisniewski, Lisa	
Bosch-Boonstra-Schaaf Sindrom		Hrvatin, Nenad	
A novel likely pathogenic variant in the RUNX1 gene as the cause of congenital thrombocytopenia		Despotović, Marta; Pereza, Nina; Peterlin, Borut; Ostojić, Saša; Golob, B; Maver, A; Roganović, Jelena	
Non-genetic physicians' knowledge, attitudes and behavior towards medical genetics		Mladenić, Tea; Mavrinac, Martina; Dević Pavlić, Sanja; Malnar, Anna; Matić, Matea; Mikić, Sara; Ostojić, Saša; Pereza, Nina	
Genetičko testiranje izravno ponuđeno potrošaču u Republici Hrvatskoj		Rambousek, Leonarda	
Praktični vodič kroz elektroničke baze podataka u medicinskoj genetici za studente, liječnike i druge zdravstvene djelatnike		Radović, Klara	
Retrospektivna studija dijagnostičkog sekvenciranja sljedeće generacije na Zavodu za medicinsku biologiju i genetiku Medicinskog fakulteta u Rijeci od 2017. do 2021. godine		Poslon, Željka	
Rekurentni mikrodelelecijski sindromi		Lipošćak, Katja	
Genetičko testiranje kardiovaskularnih bolesti		Prstec, Robert	
Current State of Compulsory Basic and Clinical Courses in Genetics for Medical Students at Medical Faculties in Balkan Countries With Slavic Languages		Pereza, Nina; Terzić, Rifet; Plaseska-Karanfilska, Dijana; Miljanović, Olivera; Novaković, Ivana; Poslon, Željka; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut	

Editorial: The Importance of Genetic Literacy and Education in Medicine		Pereza, Nina; Peterlin, Borut; Ostojić, Saša; Poslon, Željka	
Osnove medicinske genetike za studente logopedije		Pereza, Nina; Dević Pavlić, Sanja; Barišić, Anita; Mladenić, Tea; Ostojić, Saša	
Ispitivanje zadovoljstva i kvalitete nastave na studentima medicine u uvjetima pandemije bolesti COVID-19		Mrak, Maja	
Genetička pismenost u specijalizanata i specijalista ginekologije i porodništva		Malnar, Anna	
Znanje, stavovi i ponašanje vezani uz medicinsku genetiku u specijalista i specijalizanata pedijatrije		Mikić, Sara	
Znanje, stavovi, i ponašanje iz medicinske genetike u specijalista i specijalizanata neurologije		Matić, Matea	
A rare Y-autosome translocation found in a patient with nonobstructive azoospermia: Case report		Barišić, Anita; Buretić Tomljanović, Alena; Starčević Čizmarević, Nada; Ostojić, Saša; Romac, Pavle; Vraneković, Jadranka	
Genetičko testiranje recessivnih monogenских болести: од дјагностичког тестирања до сувременог проширеног геномског пробира носитеља		Dejhalla, Ema; Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut; Dević Pavlić, Sanja	
Handbook with case reports in Medical genetics		Pereza, Nina; Barišić, Anita; Dević Pavlić, Sanja; Nadalin, Sergej; Vraneković, Jadranka; Starčević Čizmarević, Nada; Brajenović-Milić, Bojana; Buretić-Tomljanović, Alena; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut; Primorac, Dragan; Ristić, Smiljana	
The impact of needs-based education on the change of knowledge and attitudes towards medical genetics in medical students		Čargonja, Paola; Mavrinac, Martina; Ostojić, Saša; Pereza, Nina	

DEFICIJENCIJA FENILALANIN HIDROKSILAZE: OD KLINIČKE SLIKE DO MODERNOG PRISTUPA GENETIČKOM TESTIRANJU		Dejhalla, Ema	
USPOREDBA ZNANJA I STAVOVA O MEDICINSKOJ GENETICI U STUDENATA MEDICINSKOG FAKULTETA SVEUČILIŠTA U RIJECI PRIJE I NAKON EDUKACIJE IZ ISTOIMENOG OBAVEZNOG KOLEGIJA		Čargonja, Paola	
VARIJANTE SEKVENCE U MTHFR GENU I DNA METILACIJA U IDIOPATSKIM SPONTANIM PRIJEVREMENIM PORODIMA		Šverko, Roberta	
Kako napisati dobar prikaz slučaja?: priručnik za aktivno učenje u izradi prikaza slučaja kao znanstvenog članka		Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Arh, Evgenia; Zoričić, Dunja	
Metodološki priručnik za organizaciju studentskih znanstvenih skupova u biomedicini i zdravstvu		Pereza, Nina; Belančić, Andrej; Ostojić, Saša; Ploh, Maja; Mrak, Maja; Arh, Evgenia; Zoričić, Dunja	
Priručnik s prikazima slučajeva iz medicinske genetike : za studente pete godine integriranog prediplomskog i diplomskog sveučilišnog studija Medicina		Barišić, Anita; Nadalin, Sergej; Pereza, Nina; Vraneković, Jadranka; Starčević Čizmarević, Nada; Brajenović-Milić, Bojana; Buretić-Tomljanović, Alena; Ostojić, Saša; Peterlin, Boruz; Primorac, Dragan; Ristić, Smiljana	

Slagalica nasljeđa : priručnik za opismenjavanje iz medicinske genetike	Ahel, Ema; Antolović, Karmela; Augustinović, Augustin; Babić, Marita; Balenović, Ana; Baričević, Petra; Beaković, Vanessa; Blažina, Vedran; Bošnjak, Ana; Božičević, Patricia; Božić, Katarina; Bratović, Nikolina; Brusar, Lidija; Crnčić, Marta; Crnojević, Ivana; Čargonja, Paola; Čavlina, Danijel; Čolović, Nikola; Ćatipović, Kristina; Ćeđo, Aldo; Ćurić, Ena; Dejhalla, Ema; Delač, Ljerka; Došen, Ana; Boka Drmić, Ana; Erdeljac, Danijela; Erstić, Ivan; Fabijanić, Lovro; Ferenčić, Valentina; Gašparini, Dora; Gregurek, Rudolf; Grozaj-Hranić, Romina; Gržančić, Sandro; Gusić, Matko; Haralović, Vanda; Ilovača, Doris; Jaki, Rahela-Marija; Jakšić, Luciana; Jakopić, Maja; Jurica, Ivanka; Jurić, Toni; Kadum, Fabio; Kedmenec, Iva; Kihas, Domagoj; Klapan, Mia; Kolovrat, Doris; Komadina, Dino; Kos, Andrea; Kovač, Rafael; Kovačević, Mia; Kovačić, Mislav; Krčelić, Lucija; Krmpotić, Mislav; Krolo, Nikola; Kuzmanović, Lara; Legen, Lora; Lekić, Matea; Lenčić, Dominik; Lukić, Andela; Madžar, Petra; Marčac, Tina; Marinelli, Frano; Materljan, Jelena; Medur, Kristian; Mičetić, Domagoj; Mićović, Ivona; Mikuličić, Ivan; Miliotić, Mario; Miljas, Luciana; Murković, Martina; Musić, Dolores; Mor, Josipa; Načinović, Tea; Nemčić, Emilo; Novaković, Josipa; Odeh, Sahar; Orak, Jelena; Pajić, Ela; Pavlović, Veronika; Pegan, Amedeja; Perčinić, Antonio; Perić, Petar; Ploh, Maja; Polić, Dora; Posavec, Lana; Pospiš, Klara; Predović, Ivona; Pušeljić, Jelena; Rešetar, Katarina; Rumora, Marina; Sikirica, Marko; Simičić, Nikola; Sladić, Iva; Smeđ, Petra; Smrkulj, Dorotea; Sučić, Petra; Škrtić, Matteo; Škvorc, Marko; Šojat, Ivona; Šrajbek, Marta; Štefanac, Davor; Šukunda, Ena; Šverko, Ana; Šverko, Roberta; Tatalović, Tanja; Ukalović, Anastazija; Vidović, Toni; Vukalović, Benjamin; Vuković, Marijana; Vusić, Iva; Šimunić, Matea; Švenjak, Monika; Vujuć, Ivana; Pereza, Nina; Ostojić, Saša	
Umijeće aktivnog sudjelovanja na znanstvenim skupovima: priručnik za aktivno učenje u izradi sažetaka znanstvenih članaka i konferencijskih priopćenja, izlaganja na posteru i usmenog izlaganja u biomedicini i zdravstvu	Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Barišić, Anita; Zoričić, Dunja	
Combination of QF-PCR and aCGH is an efficient diagnostic strategy for the detection of chromosome aberrations in recurrent miscarriage	Lovrečić, Luca; Pereza, Nina; Jaklič, Helena; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut	
Genetic variation in the maternal vitamin D receptor FOK1 gene as a risk factor for recurrent pregnancy loss	Barišić, Anita; Pereza, Nina; Hodžić, Alenka; Gašparović Krpina, Milena; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut	
Medicina Fluminensis: promotor najmlađih stvaratelja znanosti	Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Belančić, Andrej; Ploh, Maja	

PROCJENA UČINKOVITOSTI DEZINFICIJENSA NA RAST FRANCISELLA NOVICIDA NAKON UZGOJA U ACANTHAMOEBA CASTELLANII		Špoljarić, Nikolina	
POLIMORFIZMI GENA ZA ČIMBENIK NEKROZE TUMORA ALFA U ŽENA SA SPONTANIM PRIJEVREMENIM PORODOM		Mance, Katarina	
Matrix metalloproteinase and tissue inhibitors of metalloproteinases gene polymorphisms in disorders that influence fertility and pregnancy complications: A systematic review and meta-analysis		Barišić, Anita; Dević Pavlić, Sanja; Ostojić, Saša; Pereza, Nina	
Studentska sekcija časopisa Medicina Fluminensis – jamstvo za svijetlu budućnost		Belančić, Andrej; Vučinić, Damir; Pereza, Nina; Ostojić, Saša	
A single nucleotide polymorphism of DNA methyltransferase 3B gene is a risk factor for recurrent spontaneous abortion		Barišić, Anita; Pereza, Nina; Hodžić, Alenka; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut	
Functional single nucleotide polymorphisms of matrix metalloproteinase 7 and 12 genes in idiopathic recurrent spontaneous abortion		Barišić, Anita; Pereza, Nina; Hodžić, Alenka; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut; Ostojić, Saša	
Systematic review and meta-analysis of genetic association studies in idiopathic recurrent spontaneous abortion		Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut	
Procjena učinkovitosti kemijskih dezinficijensa u smanjenju rasta Francisella novicida		Špoljarić, Nikolina	
Genetika ponavljajućih spontanih pobačaja: napredci i prijepori		Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut	

Insertion/deletion polymorphism in intron 16 of ACE gene in idiopathic recurrent spontaneous abortion: case-control study, systematic review and meta-analysis		Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Zdravčević, Matea; Volk, Marija; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut	
Polimorfizmi gena sustava matriks metaloproteinaza i fibrinolize u multiploj sklerozi		Gašparović-Curtini, Iva	
A critical update on endothelial nitric oxide synthase gene variations in women with idiopathic recurrent spontaneous abortion: genetic association study, systematic review and meta-analyse		Pereza, Nina; Peterlin, Borut; Volk, Marija; Kapović, Miljenko; Ostojić, Saša	
BIOLOŠKA PROCJENA KVALITETE VODE „POTOK“, LOVRANSKA DRAGA		Šimeg, Snježana	
The –2549 insertion/deletion polymorphism in the promoter region of the VEGFA gene in couples with idiopathic recurrent spontaneous abortion		Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Smirčić, Anamarija; Hodžić, Alenka; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut	
Medicina Fluminensis na razmeđu polustoljetnog djelovanja – promjene i vizija za novo doba		Ostojić, Saša; Pereza, Nina	
Pet desetljeća glasila Medicina Fluminensis		Bakašun, Vjekoslav; Ostojić, Saša	
Varijabilnost gena matriks metaloproteinaza i tkivnih inhibitora metaloproteinaza u parova s ponavljujućim spontanim pobačajima nepoznate etiologije		Pereza, Nina	

Genetic variation in tissue inhibitors of metalloproteinases as a risk factor for idiopathic recurrent spontaneous abortion		Pereza, Nina; Volk, Marija; Zrakić, Nikolina; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut; Ostojić, Saša	
Insulin-like Growth Factor 2 and Insulin-like Growth Factor 2 Receptor Gene Polymorphisms in Idiopathic Male Infertility		Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Kapović, Miljenko; Buretić-Tomljanović, Alena	
Y chromosome azoospermia factor region microdeletions are not associated with idiopathic recurrent spontaneous abortion in a Slovenian population: association study and literature review		Pereza, Nina; Črnjar, Ksenija; Buretić-Tomljanović, Alena; Volk, Marija; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut; Ostojić, Saša	
Body Mass Index, Waist Circumference and Waist-to-Hip Ratio: Which Anthropometric Indicator is Better Predictor for the Hypertension Development in Women Population of the Island Cres		Kabalin, Milena; Kolarić, Branko; Vasiljev Marchesi, Vanja; Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Rukavina, Tomislav; Kapović, Miljenko	
In-memoriam - Igor Medica		Ostojić, Saša	
Matrix metalloproteinases 1, 2, 3 and 9 functional single-nucleotide polymorphisms in idiopathic recurrent spontaneous abortion		Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Volk, Marija; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut	
Izodicentrični X kromosom i složeni mozaicizam 45,X/46,X,idic(X)(q28)/46,XX u bolesnice sa sekundarnom amenorejom, visokim rastom i pretilošću		Pereza, Nina; Buretić-Tomljanović, Alena; Ostojić, Saša; Vraneković, Jadranka; Bičanić, Nenad; Kapović, Miljenko	
Recurrent Achalasia in a Child with Williams-Beuren Syndrome		Pereza, Nina; Barbarić, Irena; Ostojić, Saša; Čače, Neven; Kapović, Miljenko	

Sindrom prstenastog kromosoma 18	Pereza, Nina; Buretić-Tomljanović, Alena; Vraneković, Jadranka; Ostojić, Saša; Kapović, Miljenko
Klinička dismorfologija i razvojne anomalije	Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Zergoller-Čupar, Ljiljana; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut
Obavijest Uredništva o promjeni imena glasila	Ostojić, Saša
A Current Genetic and Epigenetic View on Human Aging Mechanisms	Ostojić, Saša; Pereza, Nina; Kapović, Miljenko
Elektroničke baze podataka humanih genetičkih poremećaja: osnove diferencijalne dijagnostike u kliničkoj genetici	Pereza, Nina; Zergollern-Čupak, Ljiljana; Ostojić, Saša
Funkcionalna nejednakost roditeljskih genoma u etiologiji gestacijskih trofoblastičnih bolesti	Pereza, Nina; Ostojić, Saša
Genetički pogled na teorije starenja	Ostojić, Saša; Pereza, Nina
CITOGENETIČKA ANALIZA KROMOSOMSKIH ABERACIJA U OSOBA PROFESIONALNO IZLOŽENIH IONIZIRAJUĆEM ZRAČENJU	Starčević Čizmarević, Nada; Buretić-Tomljanović, Alena; Ostojić, Saša; Kapović, Miljenko
GENETIČKI ČIMBENICI U ETIOLOGIJI UČESTALIH SPONTANIH POBAČAJA	Ostojić, Saša; Peterlin, Borna
MUTACIJE U GENU GJB2/CONNEXIN 26 KAO NAJČEŠĆI UZROK OSLABLJENOG SLUHA	Medica, Igor; Balaban, Manuela; Prpić, Igor; Zaputović, Sanja; Ostojić, Saša; Kapović, Miljenko; Haller, Herman; Peterlin, Borut
Moguća uloga interleukina-16, -17 i -18 na fetoplacentnoj površini u miša	Ostojić, Saša
The Effect of a Compulsory Curriculum on Ethical Attitudes of Medical Students	Brajenović-Milić, Bojana; Ristić, Smiljana; Kern, Josipa; Vuletić, S.; Ostojić, Saša; Kapović, Miljenko
Zadužbina braće Branchetta	