

Vrijeme izvoza: 10.05.2024. 22:40:33

Repozitorij: dabar.srce.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 74

Broj izvezenih zapisa: 74

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
PRIMJENA SEKVENCIRANJA CIJELOG EGZOMA U ISTRAŽIVANJU GENETIČKE OSNOVE PARKINSONOVE BOLESTI		Rački, Valentino	
Mitochondrial Diseases		Martins, Vivien Manuela	
Science Sundays			
Studentska sekција 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	
Unaprjeđenje nastavničkih kompetencija na Medicinskom fakultetu u Rijeci		Pereza, Nina; Mršić-Pelčić, Jasenka	
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	
BRCA1 I BRCA2 NASLJEDNI OBLICI RAKA DOJKE I JAJNIKA		Mršić, Antun	
Deset načina kako uspješno koristiti učenje temeljeno na analizi slučaja u Medicinskoj izobrazbi: Inovacije iz odabranih iskustava na Medicinskom fakultetu u Rijeci		Pereza, Nina; Tarčuković, Janja	
Izazovi i budućnost medicinske izobrazbe u Republici Hrvatskoj		Pereza, Nina; Hauser, Goran	
Genetičko testiranje izravno ponuđeno potrošaču u Republici Hrvatskoj		Rambousek, Leonarda	
Maligna hipertermija kao komplikacija u anesteziji: od genetičkog uzroka do kliničke slike		Pentek, Matea	
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	
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	
Genetičko testiranje recesivnih monogenskih bolesti: od dijagnostičkog testiranja do suvremenog proširenog genomskog probira nositelja	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	
KLINIČKE I METABOLIČKE ZNAČAJKE PRETILOSTI I INDEKSA TJELESNE MASE U NEMEDICIRANIH BOLESNIKA S PRVOM EPIZODOM SHIZOFRENIJE I NEADHERENTNIH KRONIČNIH BOLESNIKA SA SHIZOFRENIJOM		Sučić, Petra	
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	
DNMT3B rs1569686 and rs2424913 gene polymorphisms are associated with positive family history of preterm birth and smoking status		Barišić, Anita; Kolak, Maja; Peterlin, Ana; Tul, Nataša; Gašparović Krpina, Milena; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut; Pereza, Nina	
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; Ćefo, 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, Andjela; Madžar, Petra; Marčac, Tina; Marinelli, Frano; Materljan, Jelena; Medur, Kristian; Mičetić, Domagoj; Mićović, Ivona; Mikuličić, Ivan; Miločić, Mario; Miljas, Luciana; Murković, Martina; Musić, Dolores; Mor, Josipa; Načinović, Tea; Nemčić, Emilo; Novaković, Josipa; Odeh, Sahar; Orak, Jelena; Pajić, Ela; Pavlović, Veronika; Pegan, Amedea; Perčinić, Antonio; Perić, Petar; Ploh, Maja; Polić, Dora; Posavec, Lana; Pospiš, Klara; Predović, Ivona; Pušeljić, Jelena; Rešetar, Katarina; Rumora, Marina; Sikirica, Marko; Simićić, 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	
Vitamin D receptor polymorphisms in spontaneous preterm birth: a case-control study		Gašparović Krpina, Milena; Barišić, Anita; Peterlin, Ana; Tul, Nataša; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut; Pereza, Nina	

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 FOKI 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 najmladih stvaratelja znanosti		Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Belančić, Andrej; Ploh, Maja	
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 svijetu 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	
Genetika ponavljačih 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	
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	
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	
Varijabilnost gena matriks metaloproteinaza i tkivnih inhibitora metaloproteinaza u parova s ponavljačim 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	
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	
Ekstrofija mokraćnog mjehura - epispadija kompleks s atrijskim septalnim defektom: prikaz rijetkog slučaja i pregled literature	Pereza, Nina; Čače, Neven; Nikolić, Harry	
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	