

Vrijeme izvoza: 19.05.2024. 10:32:24

Repozitorij: dabar.srce.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 30

Broj izvezenih zapisa: 30

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
Fenotipska prezentacija konstitucijskih aberacija gena kromosoma 17		Tomasović, Marin	
Guillain-Barréov sindrom kod djece liječene u Klinici za dječje bolesti KBC-a Split		Buljan, Nikolina	
Usvajanje temeljnih motoričkih miljokaza u (ne)proporcionalne novorođenčadi s Down sidromom		Rota Čeprnja, Asija	
Iskustva s galaktozemijom u Hrvatskoj		Šmaguc, Ana; Ramadža, Danijela Petković; Sarnavka, Vladimir; Krželj, Vjekoslav; Lozić, Bernarda; Pušeljić, Silvija; Rahelić, Valentina; Mesarić, Nikola; Grubić, Marina; Bogdanić, Ana; Špehar Uroić, Anita; Žigman, Tamara; Grizelj, Ruža; Vuković, Jurica; Mardešić, Duško; Szatmari, Ildiko; Rivera, Isabel; Fumić, Ksenija; Barić, Ivo	
Genetics of Pediatric Epilepsy : Next-Generation Sequencing in Clinical Practice		Blazekovic, Antonela; Gotovac Jercic, Kristina; Meglaj, Sarah; Duranovic, Vlasta; Prpic, Igor; Lozic, Bernarda; Malenica, Masa; Markovic, Silvana; Lujic, Lucija; Gadze, Zeljka Petelin; Juraski, Romana Gjergja; Barisic, Nina; Baric, Ivo; Borovecki, Fran	
Rezultati kliničkog genetičkog testiranja u djece s neurorazvojnim odstupanjima u KBC-u Split u razdoblju od 2016. do 2019. godine		Pupić-Vurilj, Veronika	
Učestalost gastroshize i omfalokele u novorođenčadi liječene u Zavodu za intezivnu pedijatriju KBC-a Split u razdoblju od 2002. do 2021. godine		Seleš, Lucija	
Učestalost hidrocefala u djece liječene u Zavodu za intenzivnu pedijatriju KBC-a Split : retrospektivna studija		Biočić, Mirja	

Učestalost i obilježja COVID-19 infekcije u djece u Splitsko-dalmatinskoj županiji		Ćubelić, Josipa	
Indikacije za gastroskopije i kolonoskopije u djece u petogodišnjem razdoblju		Kekez, Iva	
Iskustva s perkutanom gastroenterostomom u Klinici za dječje bolesti KBC-a Split u razdoblju 2010. - 2020.		Radošević, Tea	
Korelacija ekspresije SATB1 i Ki-67 s kromosomskim aberacijama u bolesnika s akutnom mijeloičnom leukemijom i mijelodisplastičnim sindromom		Dilber, Ana	
Liječenje opeklina u Klinici za dječje bolesti KBC-a Split u razdoblju od 2010. do 2019.		Sučić, Antonija	
Novorođenčad s atrezijom jednjaka liječena u Zavodu za intenzivnu pedijatriju u razdoblju od 2004. do 2020. godine		Grubiša, Petra	
Kliničke karakteristike rasta u djece s mikroduplikacijskim i mikrodelecijskim sindromima		Stanišić, Ivana	
Mikrobiološki izolati u aspiratima traheje i bronhoalveolarnim lavatima djece liječene u Zavodu za intenzivnu pedijatriju Kliničkog bolničkog centra Split od 2016. do 2019.		Turić, Iva	
Neurološke manifestacije i komplikacije autoimunih bolesti crijeva u djece		Lovrić, Kristina	
Obilježja novorođenčadi liječene od akutnog omfalitisa u KBC-u Split 2015. - 2019.		Golić, Elena	
Učestalost i fenotip aneuploidije spolnih kromosoma u KBC-u Split u razdoblju od 2010. do 2019. godine		Lerinc, Petra	
Učestalost prirođenih srčanih grešaka kod rijetkih kromosomopatija u KBC-u Split u razdoblju od 2016. - 2019.		Perić, Diana	
Vitamin D i kondicijski kapaciteti mladih sportaša		Kosor, Jelena	
Vodeće dijagnoze u kasne nedonoščadi liječene u Zavodu za intenzivnu pedijatriju KBC-a Split od 2010. do 2019.		Maretić, Vlatka	

Zdravstveni status djece polaznika predškolskih ustanova grada Splita		Lendić, Marija	
Važnost rada medicinske sestre u skrbi dojenačkih hemangioma u Klinici za dječje bolesti KBC-a Split u razdoblju od 2010. do 2018. godine		Jerković, Nikolina	
Sindrom Down, genetičke forme - 10 godišnje iskustvo jednog centra		Bebek, Danica	
Učestalost orofacialnih rascjepa u djece rođene u Kliničkom bolničkom centru Split u razdoblju od 2000. do 2018. godine		Kliškinjić, Ana	
Clinical and cytogenetic features of leukemias in children treated in the University Hospital of Split from 2000 to 2017		Bastian, Lorenz Diether	
Konstitucijske kromosomske aberacije kao čimbenik rizika zločudnih bolesti hematološkog sustava		Nonković, Martin	
Polimorfizmi gena HOXA1, FOXF1, OSR1 i MTRR kao čimbenici rizika prirođenih malformacija		Lozić, Bernarda	
Polimorfizam gena NQO1 i NBS1 kao čimbenici rizika zločudnih bolesti krvotvornog tkiva		Lozić, Bernarda	