

Vrijeme izvoza: 27.04.2024. 07:03:01

Repozitorij: repository.medri.uniri.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 58

Broj izvezenih zapisa: 58

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
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	
Applicability of clinical genetic testing for deep brain stimulation treatment in monogenic Parkinson's disease and monogenic dystonia: a multidisciplinary team perspective		Rački, Valentino; Hero, Mario; Papić, Eliša; Rožmarić, Gloria; Starčević Čizmarević, Nada; Chudy, Darko; Peterlin, Borut; Vuletić, Vladimira	
Celjakija		Šupek, Vladimir	
Fiziologija željeza u čovjeka		Dadić, Elena	
The Influence of Hemochromatosis Gene (HFE) Mutations on SARS-CoV-2 Susceptibility and COVID- 19 Severity		Ristić, Smiljana; Milić, Sandra; Tatalović, Tanja; Bilobrk, Matea; Rončević, Dobrica; Ćurko-Cofek, Božena; Barac-Latas, Vesna; Starčević Čizmarević, Nada	
Otrovne biljke našeg kraja		Kapor, Ana	
The effects of microbiota abundance on symptom severity in Parkinson's disease: A systematic review		Papić, Eliša; Rački, Valentino; Hero, Mario; Tomić, Zoran; Starčević- Čizmarević, Nada; Kovanda, Anja; Kapović, Miljenko; Hauser, Goran; Peterlin, Borut; Vuletić, Vladimira	
CCR5-Δ32 mutacija i pandemija COVID-19 u Europi		Suša, Matea	
Genetičko testiranje kardiovaskularnih bolesti		Prstec, Robert	
Lack of association between C282Y and H63D polymorphisms in the hemochromatosis gene and risk of multiple sclerosis: A meta-analysis		Čizmarević, Nada; Ćurko-Cofek, Božena; Barac-Latas, Vesna; Peterlin, Borut; Ristić, Smiljana	
ACE I/D polymorphism and epidemiological findings for COVID-19: One year after the pandemic outbreak in Europe		Ristić, Smiljana; Pavlić, Sanja Dević; Nadalin, Sergej; Čizmarević, Nada Starčević	

Utjecaj gena za vitamin D receptor u razvoju celijakije		Pešut, Iva	
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	
COVID-19 prevalence and mortality is associated with the allele frequency of CCR5-Delta 32 Reply		Starčević Čizmarević, Nada; Tota, Marin; Ristić, Smiljana	
Could the CCR5-Δ32 Mutation be Protective in SARS-CoV-2 Infection?		Starčević Čizmarević, Nada; Kapović, Miljenko; Rončević, Dobrica; Ristić, Smiljana	
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	
Potential protective role of a NOD2 polymorphism in the susceptibility to multiple sclerosis is not associated with interferon therapy		Zečkanović, Aida; Maver, Aleš; Ristić, Smiljana; Starčević Čizmarević, Nada; Peterlin, Borut; Lovrečić, Luca	
ULOГA POLIMORFIZAMA GENA ZA PROTEINSKI NOSАČ I RECEPTOR ZA VITAMIN D U INFARKTU MIOKARDA		Raljević, Damir	
Does the CCR5-Δ32 mutation explain the variable coronavirus-2019 pandemic statistics in Europe?		Starčević Čizmarević, Nada; Tota, Marin; Ristić, Smiljana	
KROMOSOMSKE PROMJENE U PRENATALNOJ DIJAGNOSTICI		Tadić, Ana	
Could angiotensin-converting enzyme 1 polymorphism be a modifier of COVID-19 response in different populations, diseases, and/or conditions?		Dević Pavlić, Sanja; Nadalin, Sergej; Starčević Čizmarević, Nada; Buretić-Tomljanović, Alena; Radojčić Badovinac, Anđelka; Ristić, Smiljana	
Priručnik s prikazima slučajeva iz medicinske genetike : za studente pete godine integriranog preddiplomskog 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	
PROCJENA KVALITETE VODE RIJEKE RIJEĆINE-ALLIUM CEPA TEST		Pereza, Josipa	
GEN ZA CC KEMOKINSKI RECEPTOR 5 U OBOLJELIH OD CELIJAKIJE		Lorencin Pucić, Anika	
PREŽIVLJAVANJE FRANCISELLA NOVICIDA U VODAMA IZ JEZERA LOKVE, LEPEНИCA I BAJER		Vidinić, Ivan	

PREŽIVLJAVANJE FRANCISELLA NOVICIDA U VODAMA IZ RIJEKA ČABRANKA, KUPICA I GEROVČICA		Žagar, Ivan	
GEN ZA ANGIOTENZIN I-KONVERTIRAJUĆI ENZIM U BOLESNIKA S ALKOHOLNOM CIROZOM JETRE		Pešut, Iva	
MUTACIJE HFE GENA I SINDROM DOWN		Đarmati, Rebeka	
PROCJENA UČINKOVITOSTI DEZINFICIJENSA NA RAST FRANCISELLA NOVICIDA NAKON UZGOJA U ACANTHAMOEBA CASTELLANII		Špoljarić, Nikolina	
PANKREATITIS NAKON ENDOSKOPSKE RETROGRADNE KOLAGIOPANKREATOGRAFIJE		Zović, Ivan	
PROMJENA VAZOAKTIVNIH LIJEKOVA U TERAPIJI KRVARENJA IZ VARIKSA JEDNJAKA		Beslać, Dušanka	
UTJECAJ GENA ZA TRANSFERIN I TRANSFERINSKI RECEPTOR U RAZVOJU MULTIPLE SKLEROZE		Iskra, Anja	
Association of circadian rhythm genes ARNTL/BMAL1 and CLOCK with multiple sclerosis		Lavtar, Polona; Rudolf, Gorazd; Maver, Ales; Hodžić, Alenka; Čizmarević, Nada Starčević; Živkovic, Maja; Jazbec, Sasa Segar; Ketis, Zalika Klemenc; Kapović, Miljenko; Dinčić, Evica; Raičević, Ranko; Sepčić, Juraj; Lovrečić, Luca; Stanković, Aleksandra; Ristić, Smiljana; Peterlin, Borut	
Angiotensin-converting enzyme insertion/deletion gene polymorphism and interferon- β treatment response in multiple sclerosis patients: a preliminary report.		Ristić, Smiljana; Starčević Čizmarević, Nada; Lavtar, Polona; Lovrečić, Luca; Perković, Olivio; Sepčić, Juraj; Šega Jazbec, Saša; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut.	
Identification of rare genetic variation of NLRP1 gene in familial multiple sclerosis		Maver, Ales; Lavtar, Polona; Ristić, Smiljana; Stopinšek, Sanja; Simčić, Saša; Hočevar, Keli; Sepčić, Juraj; Drulović, Jelena; Pekmezović, Tatjana; Novaković, Ivana; Hodžić, Alenka; Rudolf, Gorazd; Šega, Saša; Starčević-Čizmarević, Nada; Palandačić, Anja; Zamolo, Gordana; Kapović, Miljenko; Likar, Tina; Peterlin, Borut	
Procjena učinkovitosti kemijskih dezinficijensa u smanjenju rasta Francisella novicida		Špoljarić, Nikolina	
Promjena koncentracije cinka u jetri štakora nakon preopterećenja željezom u modelu eksperimentalnog autoimunog encefalomijelitisa		Cindrić, Filip	

The Role of Iron and Iron Overload in Chronic Liver Disease		Milić, Sandra; Mikolašević, Ivana; Orlić, Lidija; Devčić, Edita; Starčević-Čizmarević, Nada; Štimac, Davor; Kapović, Miljenko; Ristić, Smiljana	
Angiotensin-converting enzyme insertion/deletion gene polymorphism in multiple sclerosis: a meta-analysis		Ristić, Smiljana; Starčević-Čizmarević, Nada; Sepčić, Juraj; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut	
Chronic iron overload induces gender-dependent changes in iron homeostasis, lipid peroxidation and clinical course of experimental autoimmune encephalomyelitis		Ćurko-Cofek, Božena; Grubić Kezele, Tanja; Marinić, Jelena; Tota, Marin; Starčević Čizmarević, Nada; Milin, Čedomila; Ristić, Smiljana; Radošević-Stašić, Biserka; Barac-Latas, Vesna	
HLA-DQA1 i HLADQB1 geni u pacijenata s celijakijom		Mijandrušić Sinčić, Brankica; Starčević Čizmarević, Nada; Licul, Vanja; Crnić-Martinović, Marija; Ristić, Smiljana; Kapović, Miljenko	
BIOLOŠKA PROCJENA KVALITETE VODE „POTOK“, LOVRANSKA DRAGA		Šimeg, Snježana	
Geni i celijakija		Starčević Čizmarević, Nada; Mijandrušić-Sinčić, Brankica; Licul, Vanja; Kapović, Miljenko; Ristić, Smiljana	
POLIMORFIZAM C1/C2 GENA ZA TRANSFERIN KAO RIZIČNI ČIMBENIK U ALKOHOLNOJ CIROZI JETRE		Jurčić, Martina	
ČIMBENIK NEKROZE TUMORA KAO RIZIČNI ČIMBENIK U ALKOHOLNOJ CIROZI JETRE		Karajić, Matija	
Utjecaj polimorfizama gena autoimunosnoga odgovora na predispoziciju i kliničku ekspresiju celijakije		Licul, Vanja	
The role of TPA I/D and PAI-1 4G/5G polymorphisms in multiple sclerosis.		Živković, Maja; Starčević Čizmarević, Nada; Lovrečić, Luca; Klupka-Sarić, Inge; Stanković, Aleksandra; Gašparović, Iva; Lavtar, Polona; Dinčić, Evica; Stojković, Ljiljana; Rudolf, Gorazd; Jazbec, Šega; Perković, Olivio; Sinanović, Osman; Sepčić, Juraj; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut; Ristić, Smiljana	
Genetika neurodegenerativnih bolesti		Gašparović, Iva; Starčević-Čizmarević, Nada; Perković, Olivio; Antončić, Igor; Kapović, Miljenko; Ristić, Smiljana	
Genetika multiple skleroze		Starčević Čizmarević, Nada	
Low frequency of HFE gene mutations in Croatian patients suspected of having hereditary hemochromatosis		Milić, Sandra; Ristić, Smiljana; Starčević-Čizmarević, Nada; Brajenović-Milić, Bojana; Crnić-Martinović, Marija; Kapović, Miljenko; Peterlin, Boris; Štimac, Davor	

A Case of Lichen Ruber Planus in a Patient with Familial Multiple Sclerosis		Sepčić, Juraj; Ristić, Smiljana; Perković, Olivio.; Brinar, Vesna; Lipozenčić, Jasna.; Crnić-Martinović, Marija; Starčević-Čizmarević, Nada; Labinac, J.; Kapović, Miljenko; Peterlin, B.	
Functional Inference of Methylenetetrahydrofolate Reductase Gene Polymorphisms on Enzyme Stability as a Potential Risk Factor for Down Syndrome in Croatia		Vraneković, Jadranka; Babić Božović, Jadranka; Starčević Čizmarević, Nada; Buretić-Tomljanović, Alena; Ristić, Smiljana; Petrović, Oleg; Kapović, Miljenko	
Polimorfizmi gena za hemokromatozu, transferin i čimbenik nekroze tumora u multiploj sklerozi		Starčević Čizmarević, Nada	
Tumor Necrosis Factor-alpha-308 Gene Polymorphism in Croatian and Slovenian Multiple Sclerosis Patients		Ristić, Smiljana; Lovrečić, Luca; Starčević-Čizmarević, Nada; Brajenović-Milić, Bojana; Šega Jazbec, Saša; Sepčić, Juraj; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut	
Hemochromatosis gene mutations in patients with alcoholic cirrhosis		Starčević Čizmarević, Nada; Stepec, Srećko; Ristić, Smiljana; Milić, Sandra; Brajenović-Milić, Bojana; Štimac, Davor; Kapović, Miljenko; Peterlin, Borut	
CITOGENETIČKA ANALIZA KROMOSOMSKIH ABERACIJA U OSOBA PROFESIONALNO IZLOŽENIH IONIZIRAJUĆEM ZRAČENJU		Starčević Čizmarević, Nada; Buretić-Tomljanović, Alena; Ostojić, Saša; Kapović, Miljenko	
MUTACIJE GENA ZA HEMOKROMATOZU U BOLESNIKA S POVIŠENIM VRJEDNOSTIMA SERUMSKOG ŽELJEZA		Starčević Čizmarević, Nada; Milić, Sandra; Ristić, Smiljana; Štimac, Davor; Kapović, Miljenko	
POLIMORFIZAM 4G/5G U PROMOTORSKOJ REGIJI GENA ZA INHIBITOR AKTIVATORA PLAZMINOGENA-1 KAO RIZIČNI ČIMBENIK U MULTIPLOJ SKLEROZI		Ristić, Smiljana; Starčević-Čizmarević, Nada; Sepčić, Juraj; Rudež, Josip; Crnić-Martinović, Marija; Barac-Latas, Vesna; Kapović, Miljenko	