

Vrijeme izvoza: 17.04.2025. 07:33:10

Repozitorij: repository.medri.uniri.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 89

Broj izvezenih zapisa: 89

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
Šest desetljeća glasila Medicina Fluminensis – postojan putokaz medicinske misli iz Grada Koji Teče		Ostojić, Saša; Bakašun, Vjekoslav; Pereza, Nina	
Association of 25(OH)-Vitamin D3 Serum Concentrations and Vitamin D Receptor Gene Variants with the Risk of Idiopathic Spontaneous Preterm Birth in the Croatian Population		Gašparović Krpina, Milena; Dević Pavlić, Sanja; Mladenić, Tea; Aralica, Merica; Barišić, Anita; Brnčić-Fischer, Alemka; Ostojić, Saša; Pereza, Nina	
Second Case of Gonadal Mosaicism and a Novel Nonsense NR2F1 Gene Variant as the Cause of Bosch-Boonstra-Schaaf Optic Atrophy Syndrome		Hrvatin, Nenad; Pereza, Nina; Čaljkušić-Mance, Tea; Vučerić, Tamara Mišljenović; Ostojić, Saša; Hodžić, Alenka; Maver, Aleš; Peterlin, Borut	
Decoding the Epigenetics of Infertility: Mechanisms, Environmental Influences, and Therapeutic Strategies		Saftić Martinović, Lara; Mladenić, Tea; Lovrić, Dora; Ostojić, Saša; Dević Pavlić, Sanja	
Genetika kardiomiopatija		Marunica, Antonio	
Lizosomske bolesti nakupljanja		Kujundžić, Mislav	
Poremećaj spolne diferencijacije - Gonadna disgeneza		Golem, Ana	
RASOPATIJE- POREMEĆAJI RAS/MAP KINAZNOG SIGNALNOGA PUTA		Šarić, Lea	
Spinalna mišićna atrofija: od kliničke prezentacije do genske terapije		Hrastić, Ivona	
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	
Genetic testing of inherited thrombophilia		Risch, Teresa Laura	
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; Mladenović, 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 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	
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	
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 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	
Procjena učinkovitosti kemijskih dezinficijensa u smanjenju rasta Francisella novicida	Špoljarić, Nikolina	
Genetika ponavlajućih 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 ponavlajućim 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			