

Time of export: 11.08.2025. 05:10:38

Repository: repository.svkri.uniri.hr

Number of records on this URL: 97

Records exported: 97

Title	URL	Authors	Host item title
Genetika retinitis pigmentose		Levak, Ivona	
Genetika talasemija		Knežević, Sara	
Pharmacogenomics - impact on cytochrome p450 system and drug metabolism		Tilly, Angelo	
Genetic Testing for Monogenic Forms of Male Infertility Contributes to the Clinical Diagnosis of Men with Severe Idiopathic Male Infertility		Podgrajsek, Rebeka; Hodzic, Alenka; Maver, Ales; Stimpfel, Martin; Andjelic, Aleksander; Miljanović, Olivera; Ristanović, Momcilo; Novaković, Ivana; Plaseska-Karanfilska, Dijana; Noveski, Predrag; Ostojić, Saša; Grškovic, Antun; Buretić-Tomljanović, Alena; Peterlin, Borut	
MTHFR Gene Polymorphisms and DNA Methylation in Idiopathic Spontaneous Preterm Birth		Dević Pavlić, Sanja; Šverko, Roberta; Barišić, Anita; Mladenić, Tea; Vraneković, Jadranka; Stanković, Aleksandra; Peterlin, Ana; Peterlin, Borut; Ostojić, Saša; Pereza, Nina	
Maternal genetic risk factors for spontaneous preterm birth: A systematic review and meta-analysis		Mladenić, Tea; Barišić, Anita; Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut; Dević Pavlić, Sanja	
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	
Protective Effect of EBF Transcription Factor 1 (EBF1) Polymorphism in Sporadic and Familial Spontaneous Preterm Birth: Insights from a Case-Control Study		Mladenić, Tea; Wagner, Jasenka; Kadivnik, Mirta; Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut; Dević Pavlić, Sanja	

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	
Mitochondrial Diseases		Martins, Vivien Manuela	
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	
Science Sundays			
Studentska sekcija znanstvenog časopisa Medicina Fluminensis: popularizacija znanosti ili nešto više?		Pereza, Nina; Grgasović, Tina; Kostanjski, Marija; Mešić, Jana; Oštiro, 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		Kocjančić, 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	
Maternal LINE-1 DNA Methylation in Early Spontaneous Preterm Birth		Barišić, Anita; Stanković, Aleksandra; Stojković, Ljiljana; Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Peterlin, Ana; Peterlin, Borut; Vraneković, Jadranka	
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 recesivnih monogenskih bolesti: od dijagnostičkog testiranja do suvremenog proširenog genomskog probira nositelja		Dejhalla, Ema; Pereza, Nina; Ostojić, Saša; Peterlin, Borut; Dević Pavlić, Sanja	
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	
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; Zorić, Dunja	
Metodološki priručnik za organizaciju studentskih znanstvenih skupova u biomedicini i zdravstvu		Pereza, Nina; Belančić, Andrej; Ostojić, Saša; Ploh, Maja; Mrak, Maja; Arh, Evgenia; Zorić, 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	
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 ponavljavajućih 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	
Izodcentrični 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 mišu		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			