

Vrijeme izvoza: 04.04.2025. 00:08:51

Repozitorij: repository.svkri.uniri.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 85

Broj izvezenih zapisa: 85

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
How to create a faculty development program that transforms medical education according to actual institutional needs: evidence-based approach and experience at the University of Rijeka, Faculty of Medicine, Croatia		Pereza, Nina; Hauser, Goran; Dević Pavlić, Sanja; Marić, Ivana; Sotošek, Vlatka; Grgasović, Tina; Mršić-Pelčić, Jasenka	
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	
GENETSKA ANALIZA U PEDIJATRIJSKOM INTENZIVNOM LIJEĆENJU U KBC RIJEKA - RETROSPEKTIVNA ANALIZA		Primorac, Dora	
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	
PRIMJENA SEKVENCIRANJA CIJELOG EGZOMA U ISTRAŽIVANJU GENETIČKE OSNOVE PARKINSONOVE BOLESTI	Rački, Valentino	
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; Oštiro, 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 mikrodelecijski 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	
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 NE MEDICIRANIH 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 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	
Slagalica nasljeđa : priručnik za opisnenjavanje 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; Čarbonja, 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; Ferencić, 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, Andela; Madžar, Petra; Marčac, Tina; Marinelli, Frano; Materljan, Jelena; Medur, Kristijan; Mičetić, Domagoj; Mićović, Ivona; Mikuličić, Ivan; Milotić, 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; Simičić, Nikola; Sladić, Iva; Smeh, 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		Lvrečić, 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	
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 metalloproteinaza i tkivnih inhibitora metalloproteinaza 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	
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	