

Vrijeme izvoza: 19.05.2024. 13:31:12

Repozitorij: repository.fzsri.uniri.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 81

Broj izvezenih zapisa: 81

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	
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	
Bosch-Boonstra-Schaaf Sindrom		Hrvatin, Nenad	
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	
BRCA1 I BRCA2 NASLJEDNI OBLICI RAKA DOJKE I JAJNIKA		Mršić, Antun	
Association between Insertion-Deletion Polymorphism of the Angiotensin-Converting Enzyme Gene and Treatment Response to Antipsychotic Medications: A Study of Antipsychotic-Naïve First-Episode Psychosis Patients and Nonadherent Chronic Psychosis Patients		Nadalinić, Sergej; Dević Pavlić, Sanja; Peitl, Vjekoslav; Karlović, Dalibor; Zatković, Lena; Ristić, Smiljana; Buretić-Tomljanović, Alena; Jakovac, Hrvoje	
CCR5-Δ32 mutacija i pandemija COVID-19 u Europi		Suša, Matea	
Genetičko testiranje izravno ponuđeno potrošaču u Republici Hrvatskoj		Rambousek, Leonarda	

Retrospektivna studija dijagnostičkog sekvenciranja sljedeće generacije na Zavodu za medicinsku biologiju i genetiku Medicinskog fakulteta u Rijeci od 2017. do 2021. godine		Poslon, Željka	
Lack of association between C282Y and H63D polymorphisms in the hemochromatosis gene and risk of multiple sclerosis: A meta-analysis		Čizmarević, Nada; Čurko-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	
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	
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	
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	
Does the CCR5-Δ32 mutation explain the variable coronavirus-2019 pandemic statistics in Europe?		Starčević Čizmarević, Nada; Tota, Marin; Ristić, Smiljana	
Association between the ACE-I/D polymorphism and nicotine dependence amongst patients with lung cancer		Nadalin, Sergej; Flego, Veljko; Pavlić, Sanja; Volarić, Darian; Badovinac, Anđelka; Kapović, Miljenko; Ristić, Smiljana	
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	
DEFICIJENCIJA FENILALANIN HIDROKSILAZE: OD KLINIČKE SLIKE DO MODERNOG PRISTUPA GENETIČKOM TESTIRANJU		Dejhalla, Ema	
KLINIČKE I METABOLIČKE ZNAČAJKE PRETILOSTI I INDEKSA TJELESNE MASE U NEMEDICIRANIH 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	
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	
GEN ZA CC KEMOKINSKI RECEPTOR 5 U OBOLJELIH OD CELIJAKIJE		Lorencin Pucić, Anika	
OSLABLJEN NIACINSKI ODGOVOR KOŽE KAO PREDSKAZATELJ KONCENTRACIJA LIPIDA I GLUKOZE U PLAZMI U BOLESNIKA SA SHIZOFRENIJOM I SHIZOAFEKTIVNIM POREMEĆAJEM		Dumenčić, Dorotea	
Multiple Sclerosis patients carry an increased burden of exceedingly rare genetic variants in the inflammasome regulatory genes		Vidmar, Lovro; Maver, Ales; Drulović, Jelena; Sepčić, Juraj; Novaković, Ivana; Ristić, Smiljana; Šega, Saša; Peterlin, Borut	
Pharmacogenomics of Multiple Sclerosis: A Systematic Review		Hočevar, Keli; Ristić, Smiljana; Peterlin, Borut	
KOMPONENTE METABOLIČKOG SINDROMA I DOB NASTUPA BOLESTI U BOLESNIKA SA SHIZOFRENIJOM I SHIZOAFEKTIVNIM POREMEĆAJEM		Modrušan, Irina	
POLIMORFIZAM rs689466 U GENU PTGS2 ZA CIKLOOKSIGENAZU-2 I OVISNOST O PUŠENJU U BOLESNIKA SA SHIZOFRENIJOM I SHIZOAFEKTIVNIM POREMEĆAJEM		Posavec, Petra	
POLIMORFIZMI GENA ZA ČIMBENIK NEKROZE TUMORA ALFA U ŽENA SA SPONTANIM PRIJEVREMENIM PORODOM		Mance, Katarina	
ULOGA POLIMORFIZAMA GENA PROUPALNIH (CITOKINA IL-17) I PROTUUPALNIH ČIMBENIKA (TLR10) U PRIMARNOM OSTEOARTRITISU KOLJENA I KUKA U HRVATSKOJ POPULACIJI		Vrgoč, Goran	
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 Sega; 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; Hočevat, 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	
The insertion/deletion polymorphism in the angiotensin-converting enzyme gene and nicotine dependence in schizophrenia patients		Nadalin, Sergej; Ristić, Smiljana; Rebić, Jelena; Šendula Jengić, Vesna; Kapović, Miljenko; Buretić-Tomljanović, Alena	
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 celijkijom		Mijandrušić Sinčić, Brankica; Starčević Čizmarević, Nada; Licul, Vanja; Crnić-Martinović, Marija; Ristić, Smiljana; Kapović, Miljenko	
Polimorfizmi gena sustava matriks metaloproteinaza i fibrinolize u multiploj sklerozi		Gašparović-Curtini, Iva	
Geni i celijkija		Starčević Čizmarević, Nada; Mijandrušić-Sinčić, Brankica; Licul, Vanja; Kapović, Miljenko; Ristić, Smiljana	
Izražaj stresnih bjelančevina metalotioneina i glikoproteina 96 u štakorskih sojeva različite sklonosti za razvoj eksperimentalnog autoimunosnog encefalomijelitisa		Grubić Kezele, Tanja	

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	
Tumor necrosis factor-alpha gene promoter -308 and -238 polymorphisms in patients with lung cancer as a second primary tumor		Flego, Veljko; Ristić, Smiljana; Dević Pavlić, Sanja; Matanić Lender, Dubravka; Bulat-Kardum, Ljiljana; Radojičić Badovinac, Andelka	
Angiotensin-Converting Enzyme Insertion/Deletion Gene Polymorphism in Lung Cancer Patients		Dević Pavlić, Sanja; Ristić, Smiljana; Flego, Veljko; Kapović, Miljenko; Radojičić Badovinac, Andelka	
HFE mutations and transferrin C1/C2 polymorphism among Croatian patients with schizophrenia and schizoaffective disorder		Buretić-Tomljanović, Alena; Vraneković, Jadranka; Rubeša, Gordana; Tomljanović, Draško; Šendula - Jengić, Vesna; Kapović, Miljenko; Ristić, Smiljana	
Procjena spolno ovisnih promjena mozga u bolesnika s multiplom sklerozom pomoću konvencionalnih i nekonvencionalnih mjerjenja magnetnom rezonancijom		Antulov, Ronald	
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	
Polimorfizmi gena uključenih u proces fibrinolize kao rizični čimbenici u multiploj sklerozi		Klupka-Šarić, Inge	
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.	
Drug-Induced Aseptic Meningitis, Sensorineural Hearing Loss and Vestibulopathy		Sepčić, Juraj; Bučuk, Mira; Perković, Olivio; Šepić-Grahovac, Dubravka; Trošelj-Vukić, Biserka; Poljak, Ivica; Crnić-Martinović, Marija; Turel, Iztok; Ristić, Smiljana; Sepčić, Kristina	
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	

The Town of Čabar, Croatia, Familiar Pseudocluster for Multiple Sclerosis - Descriptive Epidemiological Study		Perković, Olivio; Jurjević, Ante; Antončić, Igor; Dunatov, Siniša; Bralić, Marina; Ristić, Smiljana	
Primary lung cancer and TNF-a gene polymorphisms: A case-control study in a Croatian population		Flego, Veljko; Radojičić Badovinac, Andelka; Bulat-Kardum, Ljiljana; Matanić, Dubravka; Crnić-Martinović, Marija; Kapović, Miljenko; Ristić, Smiljana	
Polimorfizam TNF-a gena (TNF-a 308) i TNF-a 238) u bolesnika s primarnim karcinomom pluća		Flego, Veljko	
Polimorfizmi gena za hemokromatozu, transferin i čimbenik nekroze tumora u multiploj sklerozi		Starčević Čizmarević, Nada	
Pregnant women's attitudes towards amniocentesis before receiving Down syndrome screening results		Brajenović-Milić, Bojana; Babić, Ivana; Ristić, Smiljana; Vraneković, Jadranka; Brumini, Gordana; Kapović, Miljenko	
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	
Funkcija stomatognatog sustava u bolesnika s multiplom sklerozom		Kovač, Zoran	
Utjecaj genetskih i okolišnih čimbenika na neujednačenu rasprostranjenost multiple skleroze u Gorskome kotaru, Hrvatska		Perković, Olivio	
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	
Učestalost mutacija gena za hemokromatozu u bolesnika s povišenim vrijednostima serumskog željeza i aminotransferaza		Milić, Sandra	
Elevated Second-Trimester Free β-hCG as an Isolated Finding and Pregnancy Outcomes		Brajenović-Milić, Bojana; Tišlarić, Dubravka; Žuvić-Butorac, Marta; Bačić, Josip; Petrović, Oleg; Ristić, Smiljana; Mimica, Marko; Kapović, Miljenko	
Elevated Second-trimester Free beta-hCG as an Isolated Finding and Pregnancy Outcomes		Brajenović-Milić, Bojana; Tišlarić, Dubravka; Žuvić-Butorac, Marta; Bačić, Josip; Petrović, Oleg; Ristić, Smiljana; Mimica, Marko; Kapović, Miljenko	
MUTACIJE GENA ZA HEMOKROMATOZU U BOLESNIKA S POVIŠENIM VRIJEDNOSTIMA 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	
Hemochromatosis gene mutations in the Croatian and Slovenian populations		Ristić, Smiljana; Makuc, Jana; Starčević, Nada; Logar, Nataša; Brajenović-Milić, Bojana; Stepec, Srećko; Pleša, Ivana; Kapović, Miljenko; Milić, Sandra; Štimac, Davor; Crnić-Martinović, Marija; Peterlin, Borut	
Androgenic/Anabolic Steroid-Induced Toxic Hepatitis		Štimac, Davor; Milić, Sandra; Dintinjana, Renata Dobrila; Kovač, Dražen; Ristić, Smiljana	
HLA Class I and Class II Polymorphism in the Population of Rijeka, Croatia		Crnić-Martinović, Marija; Vujaklija-Stipanović, Ksenija.; Ristić, Smiljana; Fućak, Marina; Kapović, Miljenko; Weiner, Mima; Sepčić, Juraj	
The influence of smoking and parity on serum markers for Down's syndrome screening		Tišlarić, Dubravka; Brajenović-Milić, Bojana; Ristić, Smiljana; Latin, Višnja; Žuvić-Butorac, Marta; Bačić, Josip; Petek, Marjan; Kapović, Miljenko	
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	
Analysis of some phenohtypic traits in a sample of multiple sclerosis patients		Ristić, Smiljana; Sepčić, Juraj; Kapović, Miljenko; Brajenović-Milić, Bojana; Materlian, Eris.; Rudež, Josip	
Genetski čimbenici u etiologiji multiple skleroze		Ristić, Smiljana	