

Time of export: 19.03.2024. 09:27:23

Repository: repozitorij.kbco.hr

Number of records on this URL: 55

Records exported: 55

Title	URL	Authors	Host item title
Fenotipska i klinička obilježja aneuploidija spolnih koromosoma u KBC Osijek		Maloča, Toni	
Neurorazvojni ishodi djece sa pojavom epileptičkih napadaja u prvoj godini života u KBC Osijek		Štefić, Anja	
ULOГA GLOBALNE DNA METILACIJE KAO EPIGENETIČKOG MARKERA U KRONIЧNOJ OPSTRUKTIVNOЈ PLUĆNOЈ BOLEСTI		Basioli Kasap, Eugenija	
Analiza raznolikosti beta lanca T staničnih receptora u TCRV alfa 7.2 + MR1+ MAIT stanicama oboljelih od vulgarne psorijaze primjenom RNASeq metode		Grgić, Zvonimir	
Klinička obilježja djece sa mikroduplikacijskim i mikrodelecijskim sindromima		Seletković, Dominik	
POLIMORFIZMI GENA ZA PROGESTERONSKI RECEPTOR U MODULACIJI RIZIKA IDIOPATSKOG SPONTANOG PRIJEVREMENOG PORODA		Kadivnik, Mirta	
Incidencija obiteljske hiperkolesterolemije u bolesnika sa preboljenim akutnim infarktom miokarda		Lozert, Matea	
Promjene astigmatizma nakon ultrazvučne operacije mrene: usporedba gornjeg i gornjeg superotemporalnog rožničnog reza		Galić, Filip	
Usporedba kvalitete vida nakon ugradnje sferične intraokularne monofokalne leće i monofokalne intraokularne leće s produljenim fokusom kod ultrazvučne operacije mrene		Galić, Ana	
Utjecaj bolesti površine oka na vidnu oštrinu kod pacijenata nakon ultrazvučne operacije mrene		Kordić, Marta	
Učinak umjetnih sladila na inzulinski signalni put stanica ljudskog neuroblastoma SH-SY5Y		Čović, Marina	

Učinak umjetnih sladila na inzulinski signalni put stanica ljudskog neuroblastoma SH-SY5Y		Čović, Marina	
Febrilna neutropenija kod liječenih pacijenta s limfoproliferativnim bolestima u Kliničkom bolničkom centru Osijek		Kučera, Edi	
Analiza rizičnih čimbenika kod djece s epilepsijom		Mijatović, Laura	
Poremećaji iz spektra autizma - klinički entitet i njegova obilježja		Janjalija, Lucija	
Povezanost polimorfizma rs1045411 HMGB1 gena s pojavnosću IgA vaskulitisa kod djece		Vučemilović-Jurić, Valentina	
IMUNOKOMPATIBILNOST NANOČESTICA SREBRA – UČINAK NA MONONUKLEARNE STANICE HUMANE PERIFERNE KRVI		Vuković, Barbara	
Bubrežni fenotip miša s isključenim genom B4Galnt1		Anđić, Marija	
Utjecaj različitih trajnih pokrivala na rezultate imunohistokemijske analize		Vuković, Kristina	
GENETIČKI I EPIGENETIČKI ČIMBENICI U IDIOPATSKOM SPONTANOM PRIJEVREMENOM PORODU		Barišić, Anita	
Bubrežni fenotip kemijski induciranog modela miša za Gaucherovu bolest		Kegalj, Karla	
Histološke i imunokemijske promjene slezene i jetre u kemijski induciranom mišjem modelu Gauscherove bolesti		Radman, Ana	
Polimorfizam gena IL 1B i IL 10 kod karcinoma vrata maternice		Štibi, Sanelia	
Ekspresija kompleksnih ganglioza prije i nakon procesa mijelinizacije u mozgu genetički izmijenjenog miša St8sia1		Markulak, Tea	
Utjecaj točkastih mutacija u egzonima 4 i 5 (V660L i H770H) gena za progesteronski receptor na rizik za prijevremen i porod		Krstanović, Ines	
Uloga +331 G/A mutacije progesteronskih receptora kod majki i djece na pojavnost prijevremenog poroda		Bebek, Davorka	
Utjecaj PROGINS alu insercije na funkcioniranje progesteronskih receptora i modulaciju rizika prijevremenog poroda		Cibok, Sara	
Primjena komparativne hibridizacije genoma na mikropostroju (aCGH) u utvrđivanju genetičkih uzroka razvojnog zaostajanja		Vučemilović-Jurić, Valentina	

Djelovanje kofeina pri nastanku oksidativnog oštećenja i kristalizacije u staničnom modelu oksalatne urolitijaze proksimalnih bubrežnih tubula LLC-PK1		Cindrić, Anita	
Djelovanje kofeina pri nastanku oksidativnog oštećenja i kristalizacije u staničnom modelu oksalatne urolitijaze proksimalnih bubrežnih tubula (MDCK tip I)		Banovac, Anamarija	
Promjene pokazatelja upale u visceralnom masnom tkivu Sprague Dawley štakora hranjenih masnom i slatkom hranom nakon terapije metforminom i liraglutidom		Katić, Aleksandar	
Association of Circadian Rhythm with Myocardial Infarction		Škrlec, Ivana; Milić, Jakov; Heffer, Marija; Steiner, Robert; Peterlin, Borut; Wagner, Jasenka	
Ispitivanje genotoksičnog učinka terpentina primjenom mikronukleus testa		Kević Dešić, Sara	
Promjene u masnoj degeneraciji jetre kao pokazatelj odgovora na terapiju metforminom i liraglutidom kod štakora hranjenih masnom i slatkom hranom		Imširović, Alen	
Varijabilnost CYR2 gena kod pacijenata s infarktom miokarda		Zdravčević, Matea	
Distribucija leptinskog receptora u hipokampusu genetički izmijenjenog miša B4Galnt1		Markulak, Tea	
Polimorfizam gena B4GALNT1 i ST3GAL5 u karcinomu vrata maternice		Selak, Nikica	
Polimorfizam CLOCK gena kod pacijenata s infarktom miokarda		Pfeifer, Vilma	
Varijabilnost ARNTL1 gena kod pacijenata s infarktom miokarda		Šarčević, Anton	
Validacija metode za probir dinamičkih mutacija u genu FMR1		Škrlec, Ivana	
Primjena MLPA analize u detekciji submikroskopskih kromosomskih duplikacija i delecija		Anđelić, Mirna	
Molekularno genetička analiza mutacija AR gena kod pacijenata sa sindromom potpune neosjetljivosti na androgene		Lekić, Ivan	
Genetički uzroci neplodnosti u istočnoj Slavoniji		Ivanković, Tea	
Rijetke bolesti i genetičke promjene u dječjoj dobi		Sturko, Lidija	
Ekspresija enzima za popravak DNA (MLH1, MSH2, MSH6, PMS6) u kolorektalnom karcinomu.		Mesić, Eva	
Epilepsije i epileptički sindroma u dječjoj dobi		Tot, Ana	
Mutacije HFE gena kod pacijenata s infarktom miokarda		Florijančić, Mirela	

Genetic Variation in Leptin and Leptin Receptor Genes is a Risk Factor for Idiopathic Recurrent Spontaneous Abortion		Müller, Andrijana; Wagner, Jasenka; Hodžić, Alenka; Maver, Aleš; Škrlec, Ivana; Heffer, Marija; Zibar, Lada; Peterlin, Borut	
Genotoksikološki utjecaj kemikalija na kromosomske aberacije		Vrbančić, Kristina	
In vitro mikronukleus test u procjeni genotoksičnosti ksilena, metanola i ledene octene kiseline		Feketija, Vedrana	
Ispitivanje genetičke nestabilnosti primjenom in vitro analize izmjene sestrinskih kromatida		Galić, Mia	
De Novo Case of a Partial Trisomy 4p and a Partial Monosomy 8p		Škrlec, Ivana; Wagner, Jasenka; Pušeljić, Silvija; Heffer, Marija; Stipoljev, Feodora	
Partial Monosomy 2p and Partial Trisomy 4q due to Paternal Translocation t(2;4)(p25.1;q31.3)		Škrlec, Ivana; Wagner, Jasenka; Pušeljić, Silvija; Heffer, Marija; Stipoljev, Feodora	
Sindrom potpune neosjetljivosti na androgene		Wagner, Jasenka; Škrlec, Ivana; Štibi, Sanelia; Viljetić, Barbara; Pušeljić, Silvija; Stipoljev, Fedora; Heffer-Lauc, Marija	
Uloga hormona i gena u razvoju spolnoga dimorfizma mozga		Heffer-Lauc, Marija; Škrlec, Ivana; Pušeljić, Silvija; Wagner, Jasenka; Viljetić, Barbara; Vajn, Katarina	