

<https://repozitorij.pharma.unizg.hr/en/user/profile/mbz/113604>

Time of export: 25.05.2020. 17:26:23

Repository: repozitorij.pharma.unizg.hr

Number of records on this URL: 14

Records exported: 14

Title	URL	Authors	Host item title
Interdisciplinarno istraživanje mutanata R620C, R623W i R623L ljudske dipeptidil-peptidaze III	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:139763	Hanić, Maja	
Eksperimentalno i računalno istraživanje novih konjugata gvanidina s različitim fluoroforima kao liganada humane dipeptidil-peptidaze III	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:630027	Čehić, Mirsada	
On the nature of structural fluctuations in complex liquids	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:166:737057	Požar, Martina	
Računalne simulacije kompleksa ljudske dipeptidil-peptidaze III s angiotenzinom-(1-7) i njegovim stabilnim analogom	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:300560	Čavka, Ivana	
Molekularno modeliranje bakterijskih dipeptidil-peptidaza III	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:561583	Tomin, Marko	
Izbor reprezentativnog skupa membranskih proteina poznate strukture: razvoj poboljšanih algoritama uporabom koncepta nasumičnog modela	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:166:056150	Batista, Jadranko	
Računalna analiza interakcija kvercetina i epigalokatehin-3-galata te njihovih metabolita sa serumskim albuminima	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:409118	Matić, Sara	
Simulacije molekulske dinamike kompleksa ljudske dipeptidil-peptidaze III s inhibitorima	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:692350	Tir, Nora	
Kvantno-kemijsko istraživanje reakcija pregrađivanja odabranih psihofarmaka	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:163:811536	Šakić, Davor	
Primjena računalnih pristupa različitih stupnjeva složenosti u svrhu razumijevanja strukture, dinamike i aktivnosti ljudske dipeptidil-peptidaze III	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:602523	Tomić, Antonija	
Redukcija ribonukleotida u prebiotičkim uvjetima	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:536492	Dragičević, Ivan	

Eksperimentalno utemeljeno modeliranje interakcija nukleinskih kiselina i malih molekula	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:485930	Grabar Branilović, Marina	
Proučavanje dioksidogenaza ovisnih o željezu računalnim metodama	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:363487	Brkić, Hrvoje	
Poboljšani algoritam za izbor i provjeru kvalitete najboljih multivarijacijskih modela odnosa strukture i svojstava molekula	http://lib.fer.hr/cgi-bin/koha/opac-detail.pl?biblionumber=36980	Papeš Šokčević, Lidija	