

Vrijeme izvoza: 02.05.2024. 11:50:46

Repozitorij: repozitorij.pharma.unizg.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 11

Broj izvezenih zapisa: 11

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
Fenilketonurija		Ponjan, Andrea	
Fragilni X sindrom		Posedi, Melani	
Bolesti sa X - vezanim nasljeđivanjem		Kovak, Laura	
Prenatalna genetska dijagnostika		Mihalinec, Dorotea	
The landscape of Mucopolysaccharidosis in Southern and Eastern European countries: a survey from 19 specialistic centers		Tylki-Szymańska, Anna; Almássy, Zsuzsanna; Christophidou-Anastasiadou, Violetta; Avdjeva-Tzavella, Daniela; Barišić, Ingeborg; Cerkauskiene, Rimante; Cuturilo, Goran; Djordjevic, Maja; Gucev, Zoran; Hlavata, Anna; Kieć-Wilk, Beata; Magner, Martin; Pećin, Ivan; Plaiasu, Vasilica; Samardzic, Mira; Zafeiriou, Dimitrios; Zaganas, Ioannis; Lampe, Christina	
Genotipsko fenotipska korelacija u hrvatskih bolesnika oboljelih od cistične fibroze		Vlašić, Marcela	
Sindrom delecije 22q11.2 u skupini hrvatskih bolesnika		Matjačić, Ivana	
Validacija metode za probir dinamičkih mutacija u genu FMR1		Škrlec, Ivana	
Influence of genetic and environmental factors on N-glycosylation of immunoglobulin G and total plasma proteins determined by twin study		Keser, Toma	
Osteogenesis imperfecta - multi-systemic and life-long disease that affects whole family		Primorac, Dragan; Antičević, Darko; Barišić, Ingeborg; Hudetz, Damir; Ivković, Alan	
Asimetrični dimetilarginin u bubrežnoj varijanti Fabryjeve bolesti		Škrbec, Alen	