

<https://repozitorij.mef.unizg.hr/user/profile/mbz/124856>

Vrijeme izvoza: 09.07.2020. 09:47:07

Repozitorij: repozitorij.mef.unizg.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 13

Broj izvezenih zapisa: 13

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
Individualizirani pristup liječenju cistične fibroze	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:163:239778	Čule, Ana-Marija	
Genske mutacije u nasljednim demijelinizirajućim polineuropatijama Charcot-Marie-Tooth tipa 1 u stanovništva Republike Hrvatske	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:713405	Ana, Merkler	
Validacija metode za probir dinamičkih mutacija u genu FMR1	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:163:822131	Škrlec, Ivana	
Molekularna dijagnostika sindroma fragilnog x	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:105:696733	Crvenković, Martina	
Nasljedna i stečena hemofilija	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:105:392603	Kustura, Antonia	
TOLL LIKE RECEPTORS (TLR) IN AUTOIMMUNE DISEASES AND ATHEROSCLEROSIS	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:105:173354	Sopta, Marina Ljubica	
USPOREDBA UČINKOVITOSTI TERAPIJE AKUPUNKTUROM I FARMAKOTERAPIJE KLONAZEPAMOM U OBOLJELIH OD SINDROMA PEKUĆIH USTA	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:127:150196	Jurišić Kvesić, Anka	
MOLEKULARNA DIJAGNOSTIKA GILBERTOVA SINDROMA	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:105:902725	Karaga, Ana	
QUALITY OF LIFE IN SJOEGREN SYNDROME PATIENTS	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:105:233601	Tabain, Vicko	
MOLEKULARNA DIJAGNOSTIKA HUNTINGTONOVE BOLESTI	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:105:632096	Alić, Marina	
Probir mutacija kapilarnom elektroforezom u pacijenata sa sumnjom na cističnu fibrozu	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:105:234613	Deronjić, Andrea	
Farmakološki antioksidansi	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:105:738942	Fijačko, Marijana	
Značajnost određivanja mutacija gena KRAS i BRAF u bolesnika s karcinomom debelog crijeva	https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:163:423924	Rako, Ivana	