**ИЗБОРНОМ ВЕЋУ МЕДИЦИНСКОГ ФАКУЛТЕТА**

**УНИВЕРЗИТЕТА У БЕОГРАДУ**

Комисија за припрему реферата у саставу:

1. Проф. др Нела Максимовић, ванредни професор Медицинског факултета Универзитета у Београду, председник комисије
2. Доц. др Дијана Перовић, доцент Медицинског факултета Универзитета у Београду, члан
3. Проф. др Бранка Поповић, редовни професор Стоматолошког факултета Универзитета у Београду, члан

одређена на седници Изборног већа Медицинског факултета у Београду одржаној 02.07.2025. године, анализирала је пријаве на конкурс расписан у публикацији „Послови“, објављен 23.07.2025. године за избор два сарадника у звање асистента, за ужу научну област Хумана генетика, и подноси следећи

Р Е Ф Е Р А Т

На расписани конкурс су се јавила два кандидата:

1. Др Милица Рашић
2. Др Наташа Стојановски

**Кандидат под редним бројем 1.**

А. ОСНОВНИ БИОГРАФСКИ ПОДАЦИ

* Име, средње име и презиме: **Милица (Небојша) Рашић**
* Датум и место рођења: 05.05.1992. године, Приштина
* Установа где је запослен: Универзитет у Београду, Медицински факултет, Институт за хуману генетику
* Звање / радно место: асистент, Катедра за хуману генетику
* Ужа научна област: Хумана генетика

Б. СТРУЧНА БИОГРАФИЈА, ДИПЛОМЕ И ЗВАЊА

**Основне студије**

* Назив установе: Универзитет у Београду, Медицински факултет
* Место и година завршетка, просечна оцена: Београд, 2017. година, 9,17 (девет, седамнаест)

**Докторат**

* Назив установе Универзитет у Београду, Медицински факултет
* Година уписа докторских студија школске 2017/2018 године
* Одобрена дисертација за израду под називом: „Испитивање удружености полиморфизама гена регулатора васкуларне хомеостазе са ризиком од развоја тешких компликација и исходом код хируршких пацијената са секундарним перитонитисом“
* Ментори: проф. др Нела Максимовић, проф. др Крстина Доклестић
* Ужа научна област: Молекуларна медицина, трећа година студија

**Досадашњи избори у наставна и научна звања:**

* сарадник у настави 05.02. 2021. године; обновљен уговор 04.02.2022. године
* асистент 21.12.2022. године

В. ОЦЕНА О РЕЗУЛТАТИМА ПЕДАГОШКОГ РАДА

Др Милица Рашић учествује у извођењу наставе у оквиру обавезног предмета Хумана генетика на првој години интегрисаних академских студија медицине од фебруара 2021. године. Њен педагошки рад у оквиру првог семестра укључује практичне вежбе са студентима основне наставе са пуним фондом од 24 часа недељно, редовне колоквијуме, предиспитне вежбе, практичне испите и консултације. Од октобра 2021. године исте видове наставе обавља и са студентима на енглеском језику. Такође, укључена је у програм он-лине учења ,,Ретикулум’’ на првој години Интегрисаних академских студија медицине. За свој педагошки рад у претходном периоду др Милица Гулић је у анонимним анкетама студената оцењена највишим оценама (просечна оцена 4,67). Учествује и у извођењу практичне наставе током вежби и кружења, у оквиру последипломских студија: САС –Методе молекуларне генетике, ДАС- модул Молекуларна медицина и ужа специјализација – Клиничка генетика.

Г. ОЦЕНА РЕЗУЛТАТА У ОБЕЗБЕЂИВАЊУ НАУЧНО-НАСТАВНОГ ПОДМЛАТКА

Кандидат се бира у звање асистента.

Д. НАУЧНИ И СТРУЧНИ РАД

а) Списак радова

**Оригинални радови in extenso у часописима са JCR листе**

1. Maksimovic N, Damnjanovic T, Jekic B, Novakovic I, Djuric-Zdravković A, Dusanovic-Pjevic M, Grk M, Pesic M, **Rasic M**, Djuranovic Uklein A, Stojanovski N, Perovic D. New evidence supporting female protestive effect in patients with congenital anomalies and neurodevelopmental disorders. Early Hum. Dev. 2025. doi:10.1016/j.earlhumdev.2025.106269 Article in press. **M22 IF 2.2**
2. Ljujic B, Maksimovic N, Damnjanovic T, Novakovic I, Grk M, **Gulic M**, Dusanovic-Pjevic M, Popovska Jovicic B, Rakovic I, Gazdic Jankovic M, Miletic Kovacevic M, Jekic B. HIF-1A Gene Polymorphisms are Associated With Clinical and Biochemical Parameters in COVID-19 Patients in Serbian Population*.* Clin Nurs Res 2025; 0(0). doi:10.1177/10547738241308972 **M22 IF 1.7**
3. Perovic D, Dusanovic Pjevic M, Perovic V, Grk M, **Rasic M**, Milickovic M, Mijovic T, Rasic P. B7 homolog 3 in pancreatic cancer. World J Gastroenterol 2024; 30(31):3654-67. **M22 IF 4.3**
4. Perović D, Barzegar P, Damnjanović T, Jekić B, Grk M, Dušanović Pjević M, Cvetković D, Đuranović Uklein A, Stojanovski N, **Rašić M**, Novaković I, Elhayani B, Maksimović N. Chromosomal Microarray in Children Born Small for Gestational Age - Single Center Experience. Balkan J Med Genet. 2025; 6;27(2):13-21. **M23 IF 0.5**
5. Grk M, Jekic B, Dolzan V, Maksimovic N, Damnjanovic T, **Rasic M**, Novakovic I, Perovic D, Carkic J, Dusanovic-Pjevic M. Genetic polymorphisms and Methotrexate response in patients with rheumatoid arthritis. J Res Pharm 2024; 28(4):1285-1292. **M23** **IF 0.6**
6. Dusanovic Pjevic M, Vojvodic Lj, Grk M, Todorovic J, Maksimovic N, **Rasic M**, Perovic D, Damnjanovic T, Trickovic J, Kacar K, Jekic B. Association of IL-6 rs1800795, but not TNF-α rs1800629, and IL-1β rs16944 polymorphisms’ genotypes with recovery of ischemic stroke patients following thrombolysis. Neurol Res 2023; 46(2):157–164. **M23 IF 1.7**
7. Rasic P, Jeremic M, Jeremic R, Dusanovic Pjevic M, **Rasic M**, Djuricic SM, Milickovic M, Vukadin M, Mijovic T, Savic D. Targeting B7-H3—A Novel Strategy for the Design of Anticancer Agents for Extracranial Pediatric Solid Tumors Treatment. Molecules 2023; 28(8):3356. **M22 IF 4.2**
8. Perovic D, Damnjanovic T, Jekic B, Dusanovic-Pjevic M, Grk M, Djuranovic A, **Rasic M**, Novakovic I, Maksimovic N. Chromosomal microarray in postnatal diagnosis of congenital anomalies and neurodevelopmental disorders in Serbian patients. J Clin Lab Anal 2022; 36(6):e24441. **M22 IF 2.7**
9. Dusanovic Pjevic M, Jekic B, Beslac Bumbasirevic L, Vojvodic L, Damnjanovic T, Grk M, Maksimovic N, Pesic M, **Gulic M**, Trickovic J, Kacar K. TT genotype of the MMP-9-1562C/T polymorphism may be a risk factor for thrombolytic therapy-induced hemorrhagic complications after acute ischemic stroke. Pharmacotherapy 2021; 41(7): 562-571. **M21 IF 6.251**

**Изводи у зборнику међународног скупа**

1. Maksimovic N, Damnjanovic T, Jekic B, Grk M, Dusanovic-Pjevic M, Djuranovic A, **Rasic M**, Barzegar P, El Hayani B, Perovic D. Chromosomal microarray analysis in children with syndromic short stature. 57th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, Berlin, Germany. Eur J Hum Genet (2024), vol. 32 br., Suppl. 2, str. 1115-1115.
2. Maksimovic N, Jekic B, Grk M, Damnjanovic T, Perovic D, Ljujic B, Dusanovic-Pjevic M, Djonov V, **Rasic M**, Volarevic V. Association of LGALS3 gene polymorphisms with methotrexate treatment efficacy in patients with rheumatoid arthritis. 57th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, Berlin, Germany. Eur J Hum Genet (2024), vol. 32 br., Suppl. 2, str. 988-988.
3. Grk М, Jeremic I, Basaric M, Dusanovic-Pjevic M, Miskovic R, Jekic B, Maksimovic N, **Rasic M**, Miljanovic D, Lazarevic I, Cirkovic A, Banko A. Association between IL10RA gene haplotypes and rheumatoid arthritis susceptibility. 57th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, Berlin, Germany. Eur J Hum Genet (2024), vol. 32 br., Suppl. 1, str. 312-312.
4. Dusanovic-Pjevic M, Grk M, Vojvodic Lj, **Rasic M**, Perovic D, Damnjanovic T, Pesic M, Jekic B. Analysis of the association between MMP-8 gene polymorphisms and the occurrence of adverse effects after acute ischemic stroke treated with recombinant tissue plasminogen activator. 57th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, Berlin, Germany. Eur J Hum Genet (2024), vol. 32 br., Suppl. 1, str. 303-303.
5. Ajaj E, Cvetkovic D, **Rasic M**, Ristanovic M, Maksimovic N. The association of ACSL1rs8086 polymorphism with clinicopathological characteristics of colorectal cancer patients. 14th Balkan Congress of Human Genetics & 9th Rare Disease SEE Meeting 2023, Skopje. Abstract book, p. 102.
6. Maksimovic N, Perovic D, Jekic B, Grgurevic L, Grk M, Dusanovic Pjevic M, Djuranovic A, Stojanovski N, Damnjanovic T, **Rasic M**. Analysis of genome copy variations in children with developmental speech and language disorders. Genetics& Applications – Special Edition, International Conference of Biochemists and Molecular Biologists in Bosnia and Herzegovina - ABMBBIH, 2023. Abstract book, p. 80.
7. Dusanovic Pjevic M, Grk M, Vojvodic Lj, **Rasic M**, Perovic D, Jekic B. Analysis of the association between inducible nitric oxide synthases (iNOS) 2087G/A polymorphism and thrombolytic therapy side effects in acute ischemic stroke patients. Genetics& Applications – Special Edition, International Conference of Biochemists and Molecular Biologists in Bosnia and Herzegovina - ABMBBIH, 2023. Abstract book, p. 91.
8. Djuranovic A, Maksimovic N, Perovic D, Jekic B, Grk M, Dusanovic-Pjevic M, **Rasic M**, Stojanovski N, Novakovic I, Damnjanovic T. Application of Array CGH in Diagnostics of Mendelian Disorders.Mendel Genetics Conference 2022. Book of Abstracts, p. 75.
9. Grk M, Miskovic R, Dusanovic-Pjevic M, Jekic B, Maksimovic N, **Rasic M**, Miljanovic D, Lazarevic I, Cirkovic A, Jeremic I, Basaric M, Banko A. Analysis of the association between IL10RA gene haplotypes and the occurrence of Sjögren (SLE-SS) syndrome in patients with Systemic Lupus Erythematosus. European Human Genetics Conference 2022, Vienna.
10. Dusanovic-Pjevic M, Grk M, Vojvodic Lj, Damnjanovic T, **Rasic M**, Jekic B. Analysis of the association between IL-1β and IL-6 gene polymorphisms and acute ischemic stroke patients recovery after thrombolytic therapy.European Human Genetics Conference 2022, Vienna.
11. **Gulic M**, Ljujic B,Maksimovic N,Dusanovic Pjevic M, Grk M, Rakovic I, Popovska Jovicic B, Volarevic V, Jekic B. Analysis of the association between I/D polymorphism within ACE gene and COVID-19 outcome in Serbian population. 2nd Congress of Geneticists in Bosnia and Herzegovina with International Participation, 2021. Online Edition
12. Grk M, Miskovic R, Jeremic I,Basaric M, Dusanovic Pjevic M, **Gulic M**, Jekic B, Maksimovic N, Damnjanovic T, Miljanovic D, Lazarevic I, Cirkovic A, Banko A. Analysis of IL10rb gene haplotypes in patients with systemic lupus erythematosus and rheumatoid arthritis.2nd Congress of Geneticists in Bosnia and Herzegovina with International Participation, 2021. Online Edition
13. Dusanovic Pjevic M, Vojvodic Lj, Grk M, Damnjanovic T, **Gulic M**, Pesic M, Maksimovic N, Jekic B. Analysis of the association between tumor necrosis factor-α -308 g/a polymorphism and thrombolytic therapy side effects in acute ischemic stroke patients. 2nd Congress of Geneticists in Bosnia and Herzegovina with International Participation, 2021. Online Edition
14. **Gulic M,** Maksimovic N, Doklestic K, Grk M, Svircev M, Dusanovic Pjevic M, Kulic M, Novakovic I. Influence of eNOS gene haplotypes and iNOS rs2297518 gene variant on severe complications and mortality in surgical patients with secondary peritonitis.European HumanGenetics Virtual Conference 2020.
15. Dusanovic Pjevic M, Vojvodic L,Grk M, Maksimovic N, Damnjanovic T, Pesic M, **Gulic M,** Kacar K, Jekic B. Analysis of the association within MMP 2 gene polymorphisms andischemic stroke outcome after thrombolytic therapy.European Human Genetics Virtual Conference 2020, 2020.
16. Pesic M, Maksimovic N, Aleksic A, **Gulic M,** Djuranovic A, Grk M, Dusanovic Pjevic M, Stankovic I, Markovic V, Marjanovic A, Novakovic I, Dragasevic Miskovic N, Kostic V. Polymorphisms in genes for proinflammatory cytokines IL 6, IL 1β and TNF α in relationwith Parkinson’s disease progression.European Human Genetics Virtual Conference 2020.
17. Grk M, Milic V, Dusanovic Pjevic M, Maksimovic N, Damnjanovic T, Pesic M, **Gulic M,** Jekic B. Analysis of association of MMP--2 gene promoter haplotype with efficacy and toxicity of methotrexate in patients with Rheumatoid arthritis.European Human Genetics Virtual Conference 2020.
18. **Gulić M**, Gojšina B, Maksimovic N. The influence of K variant of BCHE gene on lipid status of primary school age children. 27thEuropean Students’ Conference, Berlin, 2016. Abstract book, p. 180.
19. Gojšina B, **Gulić M**, Zidverc Trajkovic J*.* Frequency of ‚visual snow‘ phenomenon in patients with migraine. 27th European Students’ Conference, Berlin, 2016. Abstract book, p. 200.

**Изводи у зборнику националног скупа**

1. **Rašić M**, Maksimović N, Đukić E, Damnjanović T, Jekić B, Dušanović Pjević M, Grk M, Đuranović Uklein A, Stojanovski N, Perović D. Analysis of copy number variations in patients with microcephaly. VII Congress of the Serbian Genetic Society, Zlatibor, 2024. Book of Abstracts, p. 125.
2. Maksimović N, Damnjanović T, Jekić B, Dušanović Pjević M, Grk M, Đuranović Uklein A, **Rašić M**, Stojanovski N, Perović D. Copy number variations in children with autism spectrum disorders. VII Congress of the Serbian Genetic Society, Zlatibor, 2024. Book of Abstracts, p. 95.
3. Ajaj E, **Rašić M**, Maksimović N, Petrović Šunderić J, Ristanović M, Cvetković D.PPARDgene polymorphism rs2016520 in colorectal cancer patients. VII Congress of the Serbian Genetic Society, Zlatibor, 2024. Book of Abstracts, p.119.
4. **Gulic M,** Maksimovic N, Doklestic K, Svircev M, Novakovic I. Analysis of endothelial nitric oxide synthase T786C gene polymorphism in surgical patients with diffuse secondary peritonitis. 6th Congress of the Serbian Genetic Society. Vrnjačka Banja, 2019. Book of Apstracts 6th Congress of SGS, p. 89.
5. Mohamed Ajaj E, **Gulic M,** Maksimovic N, Cvetkovic D,Krivokapic Z, Ristanovic M. Analysis of PGC1α gene polymorphism in colorectal cancer patients . 6th Congr ess of the Serbian Genetic Society. Vrnjačka Banja, 2019. Book of Apstracts 6th Congress of SGS, p. 91.
6. **Гулић M**. Анализа повезаности полиморфизама у гену за CtBP-2 са гојазношћу и липидним статусом у популацији адолесцената. 58. Конгрес биомедицинских наука Србије са интернационалним учешћем. Копаоник, 2017. Књига сажетака, стр. 347.
7. **Гулић M**, Гојшина Б. Утицај К варијанте гена за бутирилхолинестеразу на липидни статус деце основношколског узраста. 57. Конгрес биомедицинских наука Србије са интернационалним учешћем. Сребрно језеро, 2016. Књига сажетака, стр. 757.
8. Гојшина Б, **Гулић М**. Учесталост феномена „visuaul snow” код болесника са мигреном. 57. Конгрес биомедицинских наука Србије са интернационалним учешћем. Сребрно језеро, 2016. Књига сажетака, стр. 37.

б) Руковођење или учешће на пројектима

* + 2018-2024 истраживач приправник на пројекту Министарства просвете, науке и технолошког развоја „Анализа генетичких маркера мишићне дистоније“ (OН175091), руководилац проф. др Ивана Новаковић
  + од 2024 истраживач приправник на пројекту Медицинског факултета за институционо финансирање Министарства науке, технолошког развоја и иновација бр. 451-03-66/2024-03/200110, подпројекат под називом „Студија генетичких маркера у болестима невољних покрета“, руководилац проф. др Ивана Новаковић

ц) Цитираност према индексној бази SCOPUS 27, датум приступа 25.08.2025.

Ђ. ОЦЕНА О РЕЗУЛТАТИМА НАУЧНОГ И ИСТРАЖИВАЧКОГ РАДА

Др Милица Рашић је аутор или коаутор 36 научних публикација, од којих су девет оригинални радови у целости са ЈЦР листе од којих је 7 публиковано након претходног избора. Један рад је објављен у врхунском међународном часопису М21 категорије, пет радова је М22 а три рада су М23 категорије. Укупни импакт фактор радова износи 24,151. Објавила је 19 извода у зборницима са међународних и 8 са националних скупова. Највећи део истраживања др Милице Рашић се односи на проучавање повезаности генских полиморфизама са честим болестима у хуманој популацији као и њиховог значаја у фармакогенетици. У оквиру своје докторске дисертације бави се испитивањем удружености полиморфизама гена регулатора васкуларне хомеостазе са ризиком од развоја тешких компликација и исходом код хируршких пацијената са секундарним перитонитисом. Резултати ових истраживања су приказани у по једном изводу са међународног и националног скупа у којима је била први аутор. Поред тога, др Рашић је била део тима који је испитивао утицај генских полиморфизама ММП-9 гена на исход исхемичног можданог удара након рт-ПА терапије. Такође, учествовала је у истраживању примене методе молекуларне кариотипизације у постнаталној дијагностици неуроразвојних поремећаја и урођених аномалија. Др Милица Рашић је учествовала у писању два ревијална рада о улози имуномодулаторног молекула B7-H3 у настанку и развоју малигнитета. У свом раду је показала упорност, систематичност и темељност потребну за квалитетан истраживачки рад. Још као студент, др Милица Рашић је била активан члан Центра за стручни и научно- истраживачки рад студената (ЦСНИРС).

Е. ОЦЕНА О АНГАЖОВАЊУ У РАЗВОЈУ НАСТАВЕ И ДРУГИХ ДЕЛАТНОСТИ ВИСОКОШКОЛСКЕ УСТАНОВЕ

Др Милица Рашић је активно укључена у унапређење наставе на Катедри за хуману од фебруара 2021. године као сарадник у настави а од децембра 2022. у звању асистента.

У оквиру здравствене делатности лабораторије за молекуларну генетику Института за хуману генетику Медицинског факултета је укључена у извођење високоспецијализованих молекуларно-генетичких метода, посебно техника молекуларне генетике за дијагностику тромбофилије, хемохроматозе и делеције Y хромозома. Такође, спроводи и дијагностику неуроразвојних поремећаја и урођених аномалија методом молекуларне кариотипизације (аЦГХ), која се примењује на Институту за хуману генетику.

**Кандидат под редним бројем 2.**

А. ОСНОВНИ БИОГРАФСКИ ПОДАЦИ

* Име, средње име и презиме: **Наташа (Јован) Стојановски**
* Датум и место рођења: 01.05.1989. године; Бeoгрaд
* Установа где је запослен: Универзитет у Београду, Медицински факултет, Институт за хуману генетику
* Звање / радно место: асистент, Катедра за хуману генетику
* Ужа научна област: Хумана генетика

Б. СТРУЧНА БИОГРАФИЈА, ДИПЛОМЕ И ЗВАЊА

**Основне студије**

* Назив установе: Универзитет у Београду, Медицински факултет
* Место и година завршетка, просечна оцена: Београд, 2016. година, 8,04 (осам, нула четири)

**Докторат**

* Назив установе Универзитет у Београду, Медицински факултет,
* Година уписа докторских студија – школске 2017/2018 године
* Одобрена дисертација за израду под називом: „Повезаност мутација у гену *NOTCH3* са церебралном аутозомно доминантном артериопатијом са субкортикалним инфарктима и леукоенцефалопатијом“
* Ментори: Проф. др Ивана Новаковић, Доц. др Милија Мијајловић, Доц. др Александра Павловић
* Ужа научна област: Неуронауке, трећа година студија

**Специјализација**

* Назив Неурологија, започета у априлу 2025. године

**Досадашњи избори у наставна и научна звања:**

* сарадник у настави 05.02 2021. године; обновљен уговор 04.02.2022. године
* асистент 21.12.2022. године

В. ОЦЕНА О РЕЗУЛТАТИМА ПЕДАГОШКОГ РАДА

Др Наташа Стојановски учествује у извођењу наставе у оквиру обавезног предмета Хумана генетика на првој години интегрисаних академских студија медицине од фебруара 2020. године. Њен педагошки рад у оквиру првог семестра укључује практичне вежбе са студентима основне наставе са пуним фондом од 24 часа недељно, редовне колоквијуме, предиспитне вежбе, практичне испите и консултације. Од октобра 2021. године исте видове наставе обавља и са студентима на енглеском језику. Такође, укључена је у програм он-лине учења ,,Ретикулум’’ на првој години Интегрисаних академских студија медицине. За свој педагошки рад др Наташа Стојановскије је у ретходном периоду оцењена од стране студената са просечном оценом 4,88.

Г. ОЦЕНА РЕЗУЛТАТА У ОБЕЗБЕЂИВАЊУ НАУЧНО-НАСТАВНОГ ПОДМЛАТКА

Кандидат се бира у звање асистента.

Д. НАУЧНИ И СТРУЧНИ РАД

а) Списак радова

**Оригинални радови in extenso у часописима са JCR листе**

1. Maksimović N, Damnjanović T, Jekić B, Novaković I, Djutić Zdravković A, Dušanović Pjević M, Grk M, Pešić M, Rašić M, Djuranović A, **Stojanovski N**, Perović D. New evidence supporting female protestive effect in patients with congenital anomalies and neurodevelopmental disorders. Early Hum. Dev. 2025.

https://doi.org/10.1016/j.earlhumdev.2025.106269 In press. (M22 IF 2.2)

1. Perović D, Barzegar P, Damnjanović T, Jekic B, Grk M, Dusanović Pjević M, Cvetković D, Đuranović Uklein A, **Stojanovski N**, Rašić M, Novaković I, Elhayani B, Maksimović N. Chromosomal Microarray in Children Born Small for Gestational Age – Single Center Experience. BJMG. 2024;27(2):13–21. (M23 IF 0.5)
2. Mijajlovic MD, Aleksic V, Stojanovski N, Bornstein NM. Relationship between bone disorders and stroke. Neurol Sci. 2020;41(12):3579-3587. (M22 IF 3.307)
3. Ostojic P, Stojanovski N. Arterial hypertension treated with angiotensin converting enzyme inhibitors and glucocorticoids are independent risk factors associated with decreased glomerular filtration rate in systemic sclerosis. Rheumatol Int. 2017;37(3):363-368. (M23 IF 1.952)

Рад у часопису који је укључен у базу података Мedline

1. Stevanovic A, Stefanovic A, **Stojanovski N**, Tomic G, Zidverc-Trajkovic J, Pavlovic A M.

Affective status in cerebral small vessel disease. Med Pregl. 2019;72(9–10):280–5.

Остали часописи

1. Stojanovski N, Tomic A, Radojicic A, Mijajlovic M. Kardiovaskularni faktori rizika za moždani udar kod starijih. MedPodml 2024;75(5):31-36.

Изводи у зборнику међународног скупа

1. Perović D, Maksimović N, Damnjanović T, Jekić B, Dušanović Pjević M, Grk M, Djuranović A, Stojanovski N. Enrichment of pathogenic copy number variants on 17q chromosome in patients with skeletal findings. 57th European Human Genetics Conference, Berlin, June 1st-4th, 2024, EJHG vol. 32, Suppl. 2, p. 1384-1385.
2. Perovic D, Maksimovic N, Damnjanovic T, Milijanovic T, Jekic B, Dusanovic-Pjevic M, Grk M, Djuranovic A, Stojanovski N. Clinical significance of X chromosome copy number variations. 14th Balkan Congress of Human Genetics & 9th Rare Disease SEE Meeting 2023, Skopje, October5th-7th, 2023, BJMG supplement vol. 26, p. 62.
3. Stojanovski N, Milovanovic N, Perovic D, Maksimovic N, Damnjanovic T, Dusanovic-Pjevic M. Microdeletions and microduplications of the 16p11.2 region. Genetics&Applications – Special Edition, International Conference of Biochemists and Molecular Biologists in Bosnia and Herzegovina - ABMBBIH, May18th-20th, 2023, Abstract book, p. 85.
4. Maksimovic N, Perovic D, Jekic B, Grgurevic L, Grk M, Dusanovic Pjevic M, Djuranovic A, Stojanovski N, Damnjanovic T, Rasic M. Analysis of genome copy variations in children with developmental speech and language disorders. Genetics&Applications – Special Edition, International Conference of Biochemists and Molecular Biologists in Bosnia and Herzegovina -ABMBBIH, May18th - 20th, 2023, Abstract book, p. 80.
5. Djuranovic A, Maksimovic N, Perovic D, Jekic B, Grk M, Dusanovic-Pjevic M, Rasic M, Stojanovski N, Novakovic I, Damnjanovic T. Application of Array CGH in Diagnostics of Mendelian Disorders. Mendel Genetics Conference 2022, 20-23 July. Book of Abstracts, p. 75.
6. Stojanovski N, Zidverc-Trajkovic J, Pavlovic AM, Mijajlovic M. Cerebral microembolic signals and characteristics of carotid plaques, inflammatory biomarkers and lipid profile. 25th Conference of the European Society of Neurosonology and Cerebral Hemodynamics, October 15-17th, 2021.
7. Stojanovski N, Zidverc-Trajkovic J, Zoric B, Jankovic Lj, Sternic N, Mijajlovic M. Transcranial brain parenchyma sonography in primary burning mouth syndrome-nigrostriatal dopaminergic system matters. 25th Conference of the European Society of Neurosonology and Cerebral Hemodynamics, October 15-17th, 2021, Abstract book, p.90.
8. Jeremic M, Stevanovic A, Stojanovski N, Petrovic M, Stefanovic A, Radovanovic D, Zidverc-Trajkovic J, Mijajlovic M, Pavlovic A.M. Headache prevalence in patients with sporadic cerebral small vessel disease. 25th Conference of the European Society of Neurosonology and Cerebral Hemodynamics, October 15-17th, 2021, Abstract book, p.95.
9. Bozovic I, Stojanovski N, Stojanovic A, Rakocevic-Stojanovic V, Peric S, Mijajlovic M. Characteristics of transcranial brain parenchyma sonography in patients with myotonic dystrophy type 1 and 2. 25th Conference of the European Society of Neurosonology and Cerebral Hemodynamics, October 15-17th, 2021, Abstract book, p.66.
10. Stoisavljevic S, Stojanovski N, Pavlovic A, Zidverc-Trajkovic J, Mijajlovic M. Carotid sonography findings in patients with cerebral small vessel disease. 25th Conference of the European Society of Neurosonology and Cerebral Hemodynamics, October 15-17th, 2021, Abstract book, p.88.
11. Pavlović A, Vukašinović I, Ralic B, Bogosavljevic V, Stojanovski N, Zidverc-Trajkovic J. Bilateral dural carotid-cavernous fistula in a patient with dural sinus thrombosis: a case-based debate on cause and consequence. ESO 2021 Supplement, p.489-490.
12. Pavlović A, Stevanovic A, Stefanovic A, Stojanovski N, Tomic G, Milenkovic M, Zidverc-Trajkovic J. Apathy in younger patients with small vessel disease: a need for behavioral trajectories in vascular dementia. ESO 2021 Supplement, p.272.
13. Pavlović A, Pekmezovic T, Mijajlovic M, Tomic G, Stojanovski N, Stevanovic A, Petrovic M, Zidverc-Trajkovic J. Female sex is a risk factor for cognitive decline in cerebral small-vessel disease. WSO Congress supplement, 2021, p.16
14. Pavlović A, Pekmezovic T, Mijajlovic M, Tomic G, Stojanovski N, Stevanovic A, Stefanovic A, Petrovic M, Zidverc-Trajkovic J.Transcranial sonography of the brain parenchyma provides additional markers of cognitive status in patients with cerebral small vessel disease. WSO Congress supplement, 2021, p.16.
15. **Stojanovski N**, Pavlovic A, Zidverc Trajkovic J, Mijailovic M. Correlation between occurrence of cerebral microembolic signals and characteristics of cartid plaques, inflamatory biomarkers, and lipid profile. 4th Congress of European Academy of Neurology, Lisboa, Portugal, June 16-19 2018, European Journal of Neurology Volume 25, Supplement 2, p.485
16. Ostojic P, Stojanovski N, Nemanja S. Corticosteroid Use and Arterial Hypertension Are Independent Risk Factors Associated with Low Glomerular Filtration Rate in Systemic Sclerosis. European Alliance of Associations for Rheumatology 2014, 11th-14th of June 2014.

Изводи у зборнику националног скупа

1. Rašić M, Maksimović N, Đukić E, Damnjanović T, Jekić B, Dušanović Pjević M, Grk M, Đuranović Uklein A, Stojanovski N, Perović D. Analysis of copy number variations in patients with microcephaly. VII Congress of the Serbian Genetic Society, Zlatibor, October 2-5, 2024. Book of Abstracts, p. 125.
2. Maksimović N, Damnjanović T, Jekić B, Dušanović Pjević M, Grk M, Đuranović Uklein A, Rašić M, Stojanovski N, Perović D. Copy number variations in children with autism spectrum disorders. VII Congress of the Serbian Genetic Society, Zlatibor, October 2-5, 2024. Book of Abstracts, p. 95.
3. Стojaнoвски Н. Пoвeзaнoст пojaвe цeрeбрaлних микрoeмбoлиjских сигнaлa сa кaрaктeристикaмa кaрoтидних плaкoвa, биoмaркeримa инфлaмaциje и липидним стaтусoм. 56. Конгрес биомедицинских наука Србије. Врњaчa бaњa, 2015. Књига сажетака, стр. 290-291.
4. Стojaнoвски Н, Стojaнoвић J. Бубрeжнa инсуфициjeнциja у систeмскoj склeрoзи. 55. Конгрес биомедицинских наука Србије. Врњaчa бaњa, 2014. Књига сажетака, стр. 257.
5. Стojaнoвић J, Стojaнoвски Н. Утицaj рaнe мoбилизaциje пaциjeнaтa сa инфaрктoм мoзгa нa крaткoрoчни функциoнaлни исхoд. 55. Конгрес биомедицинских наука Србије. Врњaчa бaњa, 2014. Књига сажетака, стр. 731.
6. Стojкoвић T, Стojaнoвски Н. Испитивaњe пoлимoрфизмa Г20210A гeнa зa прoтрoмбин кoд жeнa сa спoнтaним пoбaчajимa. 51. Конгрес биомедицинских наука Србије са интернационалним учешћем. Oхрид, Македонија, 2010. Зборник радова, стр 28.

Поглавља у књигама

1. Mijajlovic MD , Aleksic V, Stojanovski N, Bornstein NM. Bone disorders. In: Arsovska A,. Uluduz D, editors. Rare Causes of Stroke: A Handbook.Cambridge: Cambridge University Press; 2022. p. 336-342.
2. **Stojanovski N**, Jeremić M, Mitić I, Dajević M, Aleksić V, Milošević N, Mijajlovic MD et al. Headaches in Cerebrovascular Diseases. In: Demarin V, Battistin H, Budinčević H, editors. Mind, Brain and Education. Springer, Cham; 2023. p. 217-233.

б) Руковођење или учешће на пројектима

* + од 2024. истраживач приправник на пројекту Медицинског факултета за институционо финансирање Министарства науке, технолошког развоја и иновација бр. 451-03-66/2024-03/200110, подпројекат под називом „Утицај одабраних генетичких полиморфизама на појава импулсивно-компулзивних понашања код оболелих од Паркинсонове болести“, руководилац проф. др Наташа Драгашевић Мишковић

ц) Цитираност према индексној бази SCOPUS 15, датум приступа 25.08.2025.

Ђ. ОЦЕНА О РЕЗУЛТАТИМА НАУЧНОГ И ИСТРАЖИВАЧКОГ РАДА

Др Наташа Стојановски је аутор или коаутор 28 научних публикација, од којих су четири оригинални радови у целости са ЈЦР листе. Два су М22 а два М23 категорије. Укупни импакт фактор радова износи 7,959. Такође је објавила две публикације у целости у националним часописима без импакт фактора. Објавила је 16 извода у зборницима са међународних и 6 са националних скупова. Др Стојановски је и aутор поглавља у две књиге. Највећи део истраживања др Стојановски се односи на проучавање цереброваскуларних поремећаја што је и тема њене одобрене докторске дисертације. Поред тога, бавила се и истраживањем утицаја лекова за артеријску хипертензију на стопу гломерулске филтрације код пацијената са системском склерозом.

Е. ОЦЕНА О АНГАЖОВАЊУ У РАЗВОЈУ НАСТАВЕ И ДРУГИХ ДЕЛАТНОСТИ ВИСОКОШКОЛСКЕ УСТАНОВЕ

Др Наташа Стојановски је укључена у развој и унапређење наставе на Катедри за хуману генетику од фебруара 2021. године као сарадник у настави а од децембра 2022. у звању асистента. Показала је изузетне педагошке способности и допринела обогаћивању садржаја вежби и практичног рада у складу са савременим тенденцијама у медицинској хуманој генетици.

У оквиру здравствене делатности лабораторије за молекуларну генетику Института за хуману генетику Медицинског факултета је укључена у извођење високоспецијализованих молекуларно-генетичких метода, посебно техника молекуларне генетике за дијагностику тромбофилије и хемохроматозе. Обучена је и за извођење методе молекуларне кариотипизације (аЦГХ), која се примењује на Институту за хуману генетику.

ЗАКЉУЧНО МИШЉЕЊЕ И ПРЕДЛОГ КОМИСИЈЕ

На расписани конкурс за избор два сарадника у звање асистента за ужу научну област Хумана генетика, а који је објављен 23.07.2025. године у публикацији “Послови” Националне службе за запошљавање Републике Србије, пријавиле су се две кандидаткиње: др Милица Рашић и др Наташа Стојановски.

На основу увида у приложене податке, као и личног увида у рад, Комисија сматра да кандидати др Милица Рашић и др Наташа Стојановски, досадашњи асистенти за ужу научну област Хумана генетика, у свим видовима научне, педагошке и стручне активности испуњавају у потпуности услове конкурса.

Стога, Комисија са задовољством предлаже Изборном већу Медицинског факултета др Милицу Рашић и др Наташу Стојановски за избор у звање асистента за ужу научну област Хумана генетика на Медицинском факултету у Београду.

**Комисија:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Проф. др Нела Максимовић,

ванредни професор Медицинског факултета Универзитета у Београду

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Доц. др Дијана Перовић, доцент Медицинског факултета Универзитета у Београду

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Проф. др Бранка Поповић, ванредни професор Стоматолошког факултета Универзитета у Београду

Београд, 25.08.2025. године