

Прилог бр. 1.

НАУЧНО-НАСТАВНОМ ВИЈЕЋУ МЕДИЦИНСКОГ ФАКУЛТЕТА ФОЧА

И

СЕНАТУ УНИВЕРЗИТЕТА У ИСТОЧНОМ САРАЈЕВУ

Одлуком Научно-наставног вијећа Медицинског факултета Фоча, Универзитета у Источном Сарајеву број: 01-3-156 од 20.02.2025. године именовани смо у Комисију за сачињавање извјештаја о пријављеним кандидатима за избор у звање ванредног професора или доцента за ужу научну област Педијатрија по Конкурсу, објављеном дана 15.01.2025. године у дневном листу „Глас Српске“ и на интернет страници Универзитета у Источном Сарајеву.

ПОДАЦИ О КОМИСИЈИ

<i>Састав комисије (име и презиме, звање, датум избора, научно/умјетничко поље, ужа научна област/ужа умјетничка област и назив матичне установе у којој је члан комисије запослен и евентуално еквивалент научног/умјетничког поља и уже научне области/уже умјетничке области према Правилнику о научним и умјетничким областима, пољима и ужима областима)</i>
1. Проф.др , Дејан Бокоњић редовни професор, предсједник комисије Научно поље Клиничка медицина Ужа научна област Педијатрија Датум избора у звање 26.12.2019.године. Универзитет у Источном Сарајеву факултет/академија Медицински факултет Фоча
2. Проф.др , Биљана Милинковић ванредни професор, члан комисије Научно поље Клиничка медицина Ужа научна област Педијатрија Датум избора у звање 15.07.2024.године Универзитет у Источном Сарајеву факултет/академија Медицински факултет Фоча
3. Проф. Др Душан Париповић, ванредни професор, члан комисије Научно поље Медицина Ужа научна област Педијатрија Датум избора у звање 18.06.2024. године. Универзитет у Београду факултет/академија Медицински факултет Београд

На наведени конкурс пријавио се један кандидат:

1. Доц. др Адријан Сарајлија

2¹. _____

На основу прегледа конкурсне документације, а поштујући Закон о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 67/20), Правилник о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број: 69/23), Статут Универзитета у Источном Сарајеву и Правилник о поступку избора академског особља Универзитета у Источном Сарајеву, Комисија за сачињавање извјештаја о пријављеним кандидатима за избор у звање ванредног професора или доцента за ужу научну област ПЕДИЈАТРИЈА, Научно-наставном вијећу Медицинског факултета Фоча и Сенату Универзитета у Источном Сарајеву подноси:

ИЗВЈЕШТАЈ
О ПРИЈАВЉЕНИМ КАНДИДАТИМА
ЗА ИЗБОР У ЗВАЊЕ ВАНРЕДНОГ ПРОФЕСОРА
ЗА УЖУ НАУЧНУ ОБЛАСТ ПЕДИЈАТРИЈА

I ПОДАЦИ О КОНКУРСУ
Број и датум одлуке Сената Универзитета о расписивању конкурса
01-С-447LXXX/24 од 26.12.2024. године
Дневни лист у којем је објављен конкурс са датумом објаве
„Глас Српске“ 15.01.2025. године
Број кандидата који се бира
1
Звање и назив уже научне области/уже умјетничке области
Ванредни професор или доцент. Педијатрија
Број пријављених кандидата
1
Број кандидата који су доставили благовремене, уредне и потупуне пријаве
1
Кандидати који су доставили благовремене, уредне и потупуне пријаве (чије су пријаве узете у разматрање)
1. Адријан Сарајлија
Број кандидата који нису доставили благовремене, уредне и потупуне пријаве
-
Кандидати који нису доставили благовремене, уредне и потупуне пријаве (са назнаком разлога неразматрања пријаве)
-

II ПОДАЦИ О КАНДИДАТИМА²

¹ Навести све пријављене кандидате (име, име једног родитеља, презиме).

ПРВИ КАНДИДАТ
1. ОСНОВНИ БИОГРАФСКИ ПОДАЦИ
Име (име једног родитеља) и презиме
Адријан (Славица) Сарајлија
Датум и мјесто рођења
06.04.1976, Зворник
Претходна запослења (назив послодавца и назив радног мјеста)
Универзитет у Источном Сарајеву, Медицински факултет Фоча (2020.-2025) - доцент (26.03.2020.године, број одлуке 01-С-59-Х/20)
Чланства у научним и стручним организацијама или удружењима
Члан Српског лекарског друшта, Друштва генетичара Србије, Европског удружења за хуману генетику
2. СТРУЧНА БИОГРАФИЈА, ДИПЛОМЕ И ЗВАЊА
Основне студије/студије првог циклуса
Назив институције, година уписа и завршетка
Медицински факултет, Универзитет у Београду 1994-2001
Назив студијског програма
Медицина
Стечено звање
Доктор медицине
Просјечна оцјена током студија ³
9,71
Постдипломске студије/студије другог циклуса/интегрисане студије
Назив институције, година уписа и завршетка
Назив студијског програма
Стечено звање
Просјечна оцјена током студија ³
Наслов магистарског/мастер рада/завршног рада
Ужа научна област/ужа умјетничка област
Докторат/студије трећег циклуса
Назив институције (са назнаком да ли је иста акредитована), година уписа и завршетка
Медицински факултет, Универзитет у Београду (2007-2014)
Назив студијског програма

² Уносе се подаци само за кандидате који су доставили благовремене, уредне и потпуне пријаве тј. за кандидате чије су пријаве узете у разматрање.

³ Просјечна оцјена током основних студија/првог циклуса студија, другог циклуса студија и интегрисаног студија, наводи се за кандидате који се бирају у звање асистента, звање вишег асистента, лектора и за наставника страног језика и вјештина.

Докторске студије
Стечено звање
Доктор медицинских наука
Наслов докторске дисертације
Епидемиолошко-клиничка студија Ретовог синдрома у популацији Србије
Ужа научна област/ужа умјетничка област
Епидемиологија
Претходни избори у наставничка и сарадничка звања (звање, период и институција)
1. Клинички асистент, 2015-2022, Медицински факултет, Универзитет у Београду 2. Доцент, 2022- , Медицински факултет, Универзитет у Београду 3. Доцент 2020-2025, Медицински факултет у Фочи, Универзитет у Источном Сарајеву (26.03.2020.године, број одлуке 01-С-59-Х/20)
За. НАУЧНА/УМЈЕТНИЧКА ДЈЕЛАТНОСТ КАНДИДАТА⁴
<i>За кандидате који се бирају по условима прописаним Законом о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 67/20)⁵</i>
Резултати остварени прије посљедњег избора/реизбора
Научни радови објављени у научним часописима са рецензијом:
А) Оригинални радови <i>in extenso</i> у часописима са JCR (Journal Citation Reports) листе
1. Savić N, Janković B, Minić P, Vasiljević Z, Sovtić A, Pejić K, Sarajlija A , Gazikalović S. Clinical characteristics of respiratory syncytial virus infection in neonates and young infants. Vojnosanit Pregl 2011; 68: 220-4. M23, IF 0,179.
2. Djordjević M, Minić P, Sarajlija A , Djuricic SM, Djokić D, Marković O. Pulmonary involvement in siblings with Gaucher disease type III. Vojnosanit Pregl 2011; 68:1071-4. M23, IF 0,179
3. Sarajlija A , Djurić M, Tepavcević DK. Health-related quality of life and depression in Rett syndrome caregivers. Vojnosanit Pregl 2013; 70:842-7. M23, IF 0,21
4. Sarajlija A , Djuric M, Tepavcevic DK, Grkovic S, Djordjevic M. Vitamin D deficiency in Serbian patients with Rett syndrome. J Clin Endocrinol Metab 2013; 98:E1972-8. M21, IF 6,430.
5. Sarajlija M, Jugovic A, Zivaljevic D, Merdovic B, Sarajlija A . Assessment of health status

⁴ За навођење научних радова, монографија и универзитетских удбеника користити Ванкуверски или АРА систем.

⁵ Одредбе Закона о високом образовању образовању („Службени гласник Републике Српске“ број: 67/20) се примјењују на лица која се први пут бирају на Универзитету, лица која су бирања у звања и која су до ступања раније важећег Правилника о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број 2/22) провела мање од једне половине изборног периода, као и лица која не користе право на избор по условима Закона о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 73/10, 104/11, 84/12, 108/13, 44/15, 90/16, 31/18, 26/19 и 40/20).

and quality of life of homeless persons in Belgrade, Serbia. *Vojnosanit Pregl* 2014; 71(2):167–174. **M23, IF 0,210.**

6. Sarajlija A, Kistic-Tepavcevic D, Nikolic Z, Savic Pavicevic D, Obradovic S, Djuric M, Pekmezovic T. Epidemiology of Rett syndrome in Serbia: prevalence, incidence and survival. *Neuroepidemiology* 2015;44(1):1-5. **M21, IF 2,784.**

7. Stojiljkovic M, Klaassen K, Djordjevic M, **Sarajlija A**, Kecman B, Ugrin M, Zukic B, Desviat LR, Pavlovic S, Perez B. Tetrahydrobiopterin deficiency among Serbian patients presenting with hyperphenylalaninemia. *J Pediatr Endocrinol Metab* 2015;28:477-80. **M23, IF 0,912.**

8. Sarajlija A, Milenkovic T, Djordjevic M, Mitrovic K, Todorovic S, Kecman B, Hussain K. Early presentation of hyperinsulinism/hyperammonemia syndrome in three Serbian patients. *J Clin Res Pediatr Endocrinol* 2016; 8:228-31. **M22, IF 1,118.**

9. Starokadomskyy P, Gemelli T, Rios JJ, Xing C, Wang RC, Li H, Pokatayev V, Dozmorov I, Khan S, Miyata N, Fraile G, Raj P, Xu Z, Xu Z, Ma L, Lin Z, Wang H, Yang Y, Ben-Amitai D, Orenstein N, Mussaffi H, Baselga E, Tadini G, Grunebaum E, **Sarajlija A**, Krzewski K, Wakeland EK, Yan N, de la Morena MT, Zinn AR, Burstein E. DBA-polymerase- α regulates the activation of type I interferons through cytosolic RNA:DNA synthesis. *Nat Immunol* 2016; 17:495-504. **M21, IF 21,506.**

10. Stojiljkovic M, Klaassen K, Djordjevic M, **Sarajlija A**, Brasil S, Kecman B, Grkovic S, Kostic J, Rodriguez-Pombo P, Desviat LR, Pavlovic S, Perez B. Molecular and phenotypic characteristics of seven novel mutations causing branched-chain organic acidurias. *Clin Genet* 2016; 90:252-7. **M22, IF 3,326.**

11. Dvorakova L, Vlaskova H, **Sarajlija A**, Petkovic Ramadza D, Poupetova H, Hrubá E, Hlavata A, Bzduch V, Peskova K, Storkanova G, Kecman B, Djordjevic M, Baric I, Fumic K, Barisic I, Reboun M, Kulhanek J, Zeman J, Magner M. Genotype-phenotype correlation in 44 Czech, Slovak, Croatian and Serbian patients with mucopolysaccharidosis type II. *Clin Genet* 2017; 91:787-796. **M22, IF 3,326.**

12. Vukovic R, Milenkovic T, Djordjevic M, Mitrovic K, Todorovic S, **Sarajlija A**, Hussain K. Postprandial hyperinsulinemic hypoglycaemia in a child as a late complication of esophageal reconstruction. *J Pediatr Endocrinol Metab*. 2017 Jul 26;30(7):791-795. **M23, IF 1,233.**

13. Aguilera C, Viñas-Jornet M, Baena N, Gabau E, Fernández C, Capdevila N, Cirkovic S, **Sarajlija A**, Miskovic M, Radivojevic D, Ruiz A, Guitart M. Novel intragenic deletions within the UBE3A gene in two unrelated patients with Angelman syndrome: case report and review of the literature. *BMC Med Genet*. 2017 Nov 21;18(1):137. **M22, IF 2,198 .**

14. Skakic A, Djordjevic M, Sarajlija A, Klaassen K, Tosic N, Kecman B, Ugrin M, Spasovski V, Pavlovic S, Stojiljkovic M. Genetic characterization of GSD I in Serbian population revealed unexpectedly high incidence of GSD Ib and 3 novel SLC37A4 variants. *Clin Genet*. 2018;93(2):350-355. **M22, IF 3,326.**

15. Kocic M, Djuricic SM, Djordjevic M, Savic D, Kecman B, **Sarajlija A**. Appendiceal involvement in a patient with Gaucher disease. *Blood Cells Mol Dis*. 2018 Feb;68:109-111. **M23, IF 1,882.**

16. **Sarajlija A**, Djordjevic M, Kecman B, Skakic A, Pavlovic S, Pasic S, Stojiljkovic M. Impact of genotype on neutropenia in a large cohort of Serbian patients with glycogen storage disease type Ib. *Eur J Med Genet*. 2020;63(3):103767. **M23, IF 2,25.**

B) Ostali radovi u časopisima sa JCR liste

1. **Sarajlija A**, Magner M, Djordjevic M, Kecman B, Grujic B, Tesarova M, Minic P. Late-presenting Congenital Diaphragmatic Hernia in a Child with TMEM70 deficiency. *Congenit Anom (Kyoto)*. 2017 Mar;57(2):64-65. **(Letter to the editor, M23, polovina IF = 0,76).**
2. Heringer J, Valayannopoulos V, Lund AM, Wijburg FA, Freisinger P, Baric I, Naumgartner MR, Burgard P, Burlina AB, Chapman KA, Saladelafont EC, Karall D, Muhlhausen CM, Riches V, Schiff M, Sykut-Cegielska J, Walter JH, Zeman J, Chabrol B, Kolker S, additional individual contributors of the E-IMD consortium (Contributors: Aksglaede L, Avram P, Balmaseda-Serrano E, Bauchart E, Blasco-Alonso J, Brassier A, Chakrapani A, Chien YH, Couce ML, de Laet C, de Lonlay P, de Meirleir L, Dionisi-Vici C, Dobbelaere D, Garcia-Cazorla A, Gleich F, Gradowska W, Grunewald S, Haegel G, Haberle J, Hwu WL, Ioannou H, Lachmann R, Langereis E, Teles EL, Lopez-Laso E, Matsumoto S, de Baulny HO, Ortez C, Pena-Quintana L, Ruiz-Gomez A, **Sarajlija A**, Summar ML, Thompson N, Vara R, Pinera IV, Williams M, Zielonka M). Impact of age at onset and newborn screening on outcome in organic acidurias. *J Inherit Metab Dis* 2016; 39:341-53. **(Contributor, M21, polovina IF = 1,98).**
3. Posset R, Garbade SF, Boy N, Burlina AB, Dionisi-Vici C, Dobbelaere D, Garcia-Cazorla A, de Lonlay P, Teles EL, Vara R, Mew NA, Batshaw ML, Naumgartner MR, McCandless SE, Seminara J, Summar M, Hoffmann GF, Kölker S, Burgard P; Additional individual contributors of the UCDC and the E-IMD consortium (Contributors: Berry S, Burrage L, Coughlin C, Diaz G, Gallagher R, Gropman A, Harding C, Lee B, Merritt II JI, Nagamani S, Schulze A, Stricker T, Tuchman M, Waisbren S, Wong D, Yudkoff M, Weisfeld Adams J, Arnoux JB, Baric I, Bosch A, Chabrol B, Chakrapani A, Cortes-Saladelafont E, Couce M, Eyskens F, Freisinger P, Gleich F, Grunewald S, Haberle J, Hwu W, Jalan A, Karall D, de Laet C, Lindner M, Lund A, Martinelli D, de Meirleir L, Murphy E, Muhlhausen C, Olivieri G, Ottolenghi C, Rodrigues E, Rubert L, Schiff M, **Sarajlija A**, Sokal E, Sukyt-Cegielska J, Walter J, Williams M, Zeman J. Transatlantic combined and comparative data analysis of 1095 patients with urea cycle disorders-A successful strategy for clinical research of rare diseases. *J Inherit Metab Dis*. 2019;42(1):93-106. **(Contributor, M21, polovina IF = 2,018).**
4. Molema F, Gleich F, Burgard P, van der Ploeg AT, Summar ML, Chapman KA, Lund AM, Rizopoulos D, Kölker S, Williams M; Additional individual contributors from E-IMD (Contributors: Horster F, Jelsig AM, de Lonlay P, Wijburg FA, Bosch A, Freisinger P, Posset R, Augoustides-Savvopoulou P, Avram P, Deleanu C,

Baumgartner MR, Haberle J, Blasco-Alonso J, Burlina AB, Rubert L, Garcia Cazorla A, Cortes I, Saladelafont E, Dionisi Vici C, Martinelli D, Dobbelaere D, Mention K, Grunewald S, Chakrapani A, Hwu W, Chien Y, Lee N, Karall D, Scholl-Burqi S, De Laet C, Matsumoto S, de Meirleir L, Schiff M, Pena-Quintana L, Djordjevic M, **Sarajlija A**, Sykut-Cegielska J, Wisniewska A, Leao-Teles, Alves S, Vara R, Vives-Pinera I, Gil-Ortega D, Morris A, Zeman J, Honzik T, Chabrol B, Arnaudo F, Cano A, Thompson N, Eyskens F, Lindner M, Lusebrink N, Jalan A, Sokal E, Legros V, Nassogne MC, Baric I). Decreased plasma l-arginine levels in organic acidurias (MMA and PA) and decreased plasma branched-chain amino acid levels in urea cycle disorders as a potential cause of growth retardation: Options for treatment. *Mol Genet Metab.* 2019;126(4):397-405. **(Contributor, M21, polovina IF 2,08).**

5. Molema F, Gleich F, Burgard P, van der Ploeg AT, Summar ML, Chapman KA, Barić I, Lund AM, Kölker S, Williams M; Additional individual contributors from E-IMD (Contributors: Horster F, Jelsig AM, de Lonlay P, Wijburg F, Bosch A, Freisinger P, Posset R, Augoustides-Savvopoulou P, Avram P, Deleanu C, Baumgartner MR, Haberle J, Blasco-Alonso J, Burlina AB, Rubert L, Garcia Cazorla A, Cortes i Saladelafont E, Dionisi-Vici C, Martinelli D, Dobbelaere D, Mention K, Grunewald S, Chakrapani A, Hwu W, Chien Y, Lee N, Karall D, Scholl Burgi S, Lachmann R, De Laet C, Matsumoto S, de Meirleir L, Muhlhhausen C, Schiff M, Pena-Quintana L, Djordjevic M, **Sarajlija A**, Sykut-Cegielska J, Wisniewska A, Leao Teles E, Alves S, Vara R, Vives-Pinera I, Ortega DG, Morris A, Zeman J, Honzik T, Chabrol B, Arnaudo F, Cano A, Thompson N, Eyskens F, Lindner M, Lusebrink N, Jalan A, Sokal E, Legros V, Nassogne MC. Evaluation of dietary treatment and amino acid supplementation in organic acidurias and urea-cycle disorders: On the basis of information from a European multicenter registry. *J Inherit Metab Dis.* 2019;42(6):1162-1175. **(Contributor, M21, polovina IF = 2,018).**
6. Zielonka M, Kölker S, Gleich F, Stützenberger N, Nagamani SCS, Gropman AL, Hoffmann GF, Garbade SF, Posset R; Urea Cycle Disorders Consortium (UCDC) and the European Registry and Network for Intoxication type Metabolic Diseases (E-IMD) Consortia Study Group (Contributors: Yudkoff M, Payan-Walters I, Ah Mew N, Schulze A, Seminara J, Burrage L, Merritt II LM, Baumgartner M, Bedoyan J, Berry S, Hollander S, Berry G, Diaz G, Blasco-Alonso J, Garcia-Cazorla A, Freisinger P, Teles EL, van Hasselt PM, Skouma A, Melgaard Lund A, Jalan A, Vara R, De Laet C, Schiff M, Dionisi-Vici C, **Sarajlija A**, Morris A, Himmelreich N. Early prediction of phenotypic severity in Citrullinemia Type 1. *Ann Clin Transl Neurol.* 2019 Sep;6(9):1858-1871. **(Contributor, M21, polovina IF 1,83).**
7. Stendel C, Neuhofer C, Floride E, Yuqing S, Ganetzky RD, Park J, Freisinger P, Kornblum C, Kleinle S, Schöls L, Distelmaier F, Stettner GM, Büchner B, Falk MJ, Mayr JA, Synofzik M, Abicht A, Haack TB, Prokisch H, Wortmann SB, Murayama K, Fang F, Klopstock T; ATP6 Study Group (Coinvestigators: Ealing J, Karall D, **Sarajlija A**, Schwerin-Nagel A, Baric I, Rossi R, Kolker S, Schmid M, Touati G, Della Marina A, Feiner C, Jackson C, Schaller A, Rauch A, Weichselbaum A, Stampfer M, Saak A, Jackson S, Claeys K, Kotzaeridou U, Schottmann G, Schulke M, Ahting U, Haberle J, Schmitt-Mechelke T, Sperl W, Burks S. Delineating MT-ATP6-associated disease: From isolated neuropathy to early onset neurodegeneration. *Neurol*

II) Radovi u časopisima indeksiranim u SCIENCE CITATION INDEX Expanded (SCIE), bez IF

1. Djordjevic M, Klaassen K, **Sarajlija A**, Tosic N, Zukic B, Kecman B, Ugrin M, Spasovski V, Pavlovic S, Stojiljkovic M. Molecular Genetics and Genotype-based Estimation of BH4-responsiveness in Serbian PKU Patients: Spotlight on Phenotypic Implications of p.L48S. *JIMD Rep* 2013; 9:49-58.
2. Martić J, Janković B, Minić P, Sovtić A, Nikolić L, Ristić S, **Sarajlija A**. Use of Mechanical Ventilation in Pediatric Patients. *Vojnosanit Pregl* 2008; 65:876-81.
3. Kulikovskaja L, Sarajlija A, Savic-Pavicevic D, Dobricic V, Klein C, Westenberger A. *WDR45* mutations may cause a *MECP2* mutation-negative Rett syndrome phenotype. *Neurol Genet.* 2018;4(2):e227.

Цео рад у зборнику са националног скупа:

1. Jovanović D, Kovačević Z, **Sarajlija A**, Škatarić V. Dvojna blokada sistema renin-angiotenzin u dijabetesnoj u drugim nefropatijama. U: V. Stefanović urednik. Preventivna nefrologija. Niš: Univerzitet u Nišu 2004; str. 100-4.
2. Stojanov Lj, Đorđević M, Kecman B, **Sarajlija A**. Neendokrine funkcije vitamina D. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2004. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2005; 17-29.
3. Đorđević M, Stojanov Lj, **Sarajlija A**. Metabolizam i poremećaji metabolizma kalcijuma. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2004. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2005; 31-40.
4. Đorđević M, Kecman B, Martić J, Ristić S, **Sarajlija A**, Stojanov Lj. Osnovni principi metaboličke potpore vitalno ugroženog deteta. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2005. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2006; 116-27.
5. Đorđević M, Kecman B, Prokić D, Kravljanc R, **Sarajlija A**, Stojanov Lj. Metabolička i genetička osnova Wilsonove bolesti. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2006. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2007; 116-27.
6. Kecman B, Đorđević M, Stojanov Lj, **Sarajlija A**. Primena vitamina u pedijatriji. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2007. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2008; 361-70.
7. Đorđević M, Guć-Ščekić M, Kecman B, **Sarajlija A**. Genetika urođenih bolesti metabolizma. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2007. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2008; 30-40.
8. Đorđević M, Kecman B, **A. Sarajlija A**, Grkovic S. Terapija urođenih bolesti metabolizma. U: Zdravković D, urednik. Problemi u pedijatriji 2008. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2009; 42-52.
9. Đorđević M, Kecman B, Grković S, **Sarajlija A**, Milenković T. Novine u programu skrininga novorođenčadi. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2009. Beograd:

Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2010; 1-12.

10. Kecman B, Đorđević M, Grković S, **Sarajlija A**. Organske acidemije. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2009. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2010; 13-24.

11. Grković S, Kecman B, Đorđević M, **Sarajlija A**, Čvorkov-Dražić M. Biohemijska dijagnostika urođenih poremećaja metaboizma organskih kiselina. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2009. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2010; 25-30.

12. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B, Grković S, Janković B. Klinički i laboratorijski pokazatelji urođenih bolesti metabolizma u uzrastu novorođenčeta. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2010. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2011; 83-97. .

13. Đorđević M, Kecman B, **Sarajlija A**, Stajić N, Bogdanović R. Fanconijev sindrom. U: D. Zdravković, urednik. Problemi u pedijatriji 2011. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2012; 179-198.

14. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B. Lečenje primarnih dislipidemija dečjeg doba. U: D. Zdravković, M. Đorđević urednici. Problemi u pedijatriji 2012. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2013; 15-36.

15. Kecman B, Đorđević M, **Sarajlija A**. Principi ishrane dece sa urođenim poremećajima metabolizma ugljenih hidrata. U: D. Zdravković, M. Đorđević urednici. Problemi u pedijatriji 2012. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2013; 37-50.

16. Đorđević M, Kecman B, **Sarajlija A**. Uloga hipoproteinske ishrane u terapiji urođenih bolesti metabolizma. U: D. Zdravković, M. Đorđević urednici. Problemi u pedijatriji 2012. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2013; 51-62.

17. **Sarajlija A**, Djordjevic M, Kecman B, Grkovic S. Novine u dijagnostici i lečenju mukopolisaharidoze. U: D. Zdravković, M. Đorđević urednici. Problemi u pedijatriji 2013. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2014; 143-168.

18. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B, Grković S. Osteoporoza kod dece. U: M. Đorđević urednik. Problemi u pedijatriji 2014. Beograd: Zavod za udžbenike Beograd 2015; 143-168.

19. Đorđević M, **Sarajlija A**. Diferencijalna dijagnoza poremećaja metabolizma kalcijuma kod dece. XVIII seminar, Pedijatrijska škola Srbije, jun 2015. Zlatibor, str 61-64.

20. Đorđević M, Kecman B, **Sarajlija A**. Značaj određivanja laktata u krvi. U: M. Đorđević urednik. Problemi u pedijatriji 2015. Beograd: Zavod za udžbenike Beograd 2016; 131-144.

21. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B, Grković S. Uzroci hiperamonijemije u dečjem uzrastu. U: M. Đorđević urednik. Problemi u pedijatriji 2015. Beograd: Zavod za udžbenike Beograd 2016; 145-158.

22. Đorđević M, **Sarajlija A**. Uloga ishrane u lečenju urođenih bolesti metabolizma. XIX seminar, Pedijatrijska škola Srbije, jun 2016. Zlatibor, str 65-69.

23. Đorđević M, Milenković T, Kecman B, **Sarajlija A**, Grković S. Metabolički uzroci hipoglikemije. U: M. Đorđević urednik. Problemi u pedijatriji 2016. Beograd: Zavod za udžbenike Beograd 2017; 14-24.

24. Đorđević M, **Sarajlija A**, Grković S. Selektivni skrining urođenih bolesti metabolizma. XX seminar, Pedijatrijska škola Srbije, jun 2017. Zlatibor, str 48-51.

25. **Sarajlija A**, Đorđević M. Mitohondrijske bolesti. XX seminar, Pedijatrijska škola

Srbije, jun 2017. Zlatibor, str 52-56.

26. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B, Milenković T, Grković S. Poremećaji beta-oksidacije masnih kiselina u mitohondrijama. U: M. Đorđević urednik. Problemi u pedijatriji 2016. Beograd: Zavod za udžbenike Beograd 2017; 25-39.

27. Đorđević Milošević M, **Sarajlija A**, Principi terapije urođenih bolesti metabolizma. Pedijatrijska škola Srbije, jun 2018. Zlatibor, str 51-55.

28. **Sarajlija A**, Đorđević Milošević M. Novine u terapiji urođenih bolesti metabolizma. Pedijatrijska škola Srbije, jun 2018. Zlatibor, str 61-65.

29. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B, Grković S. Klinička slika i dijagnostika urođenih bolesti metabolizma sa akutnom prezentacijom. U: M. Kuzmanović, R. Kravljanac, urednici. Problemi u pedijatriji 2018. Beograd: Zavod za udžbenike Beograd 2019; 13-25.

30. Đorđević Milošević M, **Sarajlija A**, Grković S. Bolesti taloženja. Pedijatrijska škola Srbije, jun 2019. Zlatibor, str 40-44.

31. **Sarajlija A**, Đorđević Milošević M, Grković S. Strukturne anomalije kod urođenih bolesti metabolizma. Pedijatrijska škola Srbije, jun 2019. Zlatibor, str 45-49.

32. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B, Grković S. Bolesti peroksizoma. U: M. Kuzmanović, R. Kravljanac, urednici. Problemi u pedijatriji 2019. Beograd: Zavod za udžbenike Beograd 2020; 141-148.

Научни радови објављени на научним скуповима међинарног значаја штампани у изводу:

Izvod u zborniku međunarodnog skupa

1. Minić P, Sovtić A, Đorđević M, **Sarajlija A**, Đuričić S. Bronchoalveolar lavage and transbronchial biopsy of the lung as a diagnostic tool for the evaluation of pulmonary involvement in Gaucher disease. 16th ERS Annual Congress. Munich, 2006, Abstract book p. 1565.

2. Đorđević M, Minić P, Đuričić S, Đokić D, **Sarajlija A**. Pulmonary involvement in patient with Gaucher disease type III after 4 years of enzyme replacement therapy. J Inherit Metab Dis 2007; 30 (Suppl 1): 119.

33. Vlahovic G, Djuric M, Martic J, **Sarajlija A**, Ristic G. Neurological causes of apparent life threatening events. Paediatric Neurology 2007; 11(Suppl 1):109.

34. Nikolić R, Grković S, Đorđević M, Puzigaća Ž, Kecman B, **Sarajlija A**, Radivojević U, Aleksov Z. Biochemical approach to prenatal diagnosis in Serbian family with methylmalonic aciduria. 8th World congress of Perinatal Medicine. Italy, 2007, Abstract book, p.224-5.

35. Jugovic A, Sarajlija M, Dostanic N, Vujosevic A, **Sarajlija A**. Tobacco, alcohol and Marijuana use among adolescents and young adults in transitional society of Serbia European Psychiatry 2008; 23(Suppl 2):S311.

36. Grković S, Nikolić R, Đorđević M, Čvorkov-Dražić M, Kecman B, **Sarajlija A**, Puzigaća Ž, Radivojević U, Ilić P, Aleksov Z. Experience with biochemical diagnosis of inherited amino acid disorders. 2 . Annual meeting of international academy of perinatal medicine, Abstract book, October 2009, Zagreb, Croatia, p.764.

37. Kecman B, Mayr J, Đorđević M, **Sarajlija A**, Stajić N. Novel mitochondrial DNA deletion in patient with distinct presentation of Pearson syndrome. J Inherit Metab Dis 2010;

33: S91-S91.

38. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B, Đuričić S, Ristić G. Abdominal lymphadenopathy during enzyme replacement therapy: an emerging challenge of Gaucher disease. *J Inherit Metab Dis* 2010; 33: S150-S150.

39. Đorđević M, **Sarajlija A**, Martić Nikitović J, Kecman B, Martić J, Janković B. Inborn errors of metabolism in neonatal and pediatric intensive care unit: five year experience. *J Inherit Metab Dis* 2010; 33: S180-S180.

40. Ristic G, **Sarajlija A**, Djordjevic M, Minic A, Pasic S. Nijmegen breakage syndrome patient with sprue-like enteropathy. XIVth Meeting of the European Society for Immunodeficiencies, 6-9 October 2010, Istanbul, Turkey. Abstract book, P-50.

41. Jugovic A, Sarajlija M, **Sarajlija A**. (Mis)use of alcohol by the young population in Serbia. *European Psychiatry* 2010; 25(Suppl 1):1657.

42. Ivanovski V, Lalić T, Radivojević D, Puzigaća Ž, Aleksov Z, Nikolić R, Radivojević U, Kecman B, **Sarajlija A**, i sar. Prenatalna dijagnostika u trudnoćama začetim tehnikama asistiranje reprodukcije. Mediterranean Symposium in Reproductive Medicine, Budva-Bečići, Montenegro, Abstract book, 2010, str 64.

43. Ristic G, **Sarajlija A**, Djordjevic M, Minic A, Pasic S. Nijmegen breakage syndrome patient with sprue-like enteropathy. XIV Meeting of the European Society for Immunodeficiencies (ESID), Istanbul, Turkey, October 2010, Abstract book, p.51.

44. Djordjevic M, **Sarajlija A**, Kecman B, Stajic N, Bogdanovic R, Jankovic B. Successful early treatment of neonatal maple syrup urine disease. *J Inherit Metab Dis* 2011; 34 (Suppl 3): S80-S80.

45. Jugovic A, Sarajlija M, Dostanic N, Vujosevic A, **Sarajlija A**. Social context of marijuana use among the young population: Case of Serbia *European Psychiatry* 2011; 26(Suppl 1):58.

46. **Sarajlija A**, Djordjevic M, Kecman B. Depression and health related quality of life in caregivers of children with phenylketonuria. *J Inherit Metab Dis* 2011; 34 (Suppl 3): S98-S98.

47. **Sarajlija A**, Minic P, Djordjevic M, Rodic M, Kecman B, Savic N, Baljosevic I. Early onset respiratory manifestations in Hunter disease: case report. *J Inherit Metab Dis* 2012; 35 (Suppl 1): S108-S108.

48. Stojiljkovic M, Djordjevic M, Klaassen K, Tosic N, **Sarajlija A**, Zukic B, Radmilovic M, Spasovski V, Kotur N, Pavlovic S. Genotype –phenotype analysis of Serbian P L48S PKU patients. *J Inherit Metab Dis* 2012; 35 (Suppl 1): S37-S37.

49. Djordjevic M, Kecman B, **Sarajlija A**, Grkovic S, Djuric M, Klassen K, Desviat LR, Ugarte M, Pavlovic S, Stojiljkovic M, Perez B. Mutation in ASS1 gene in absence of hyperammonemia:case report. *J Inherit Metab Dis* 2013; 36 (Suppl 2): S142-S142.

50. Stojiljkovic M, Klassen K, Djordjevic M, **Sarajlija A**, Ugrin M, Nikcevic G, Zukic B, Desviat LR, Pavlovic S, Perez B. Tetrahydrobiopterin deficiency in patients presenting with hyperphenylalaninemia-an experience from Serbia. *J Inherit Metab Dis* 2013; 36 (Suppl 2): S101-S101.

51. Grkovic S, Djordjevic M, **Sarajlija A**, Kecman B, Kravljanac R. Macrocephaly, slowly progressive dystonia and history of febrile seizures in siblings with L-2-hydroxy-glutaric aciduria. *J Inherit Metab Dis* 2014; 37 (Suppl 1): S98-S98.

52. Djordjevic M, **Sarajlija A**, Martic J, Kecman B, Grkovic S, Kravljanac R, Stajic N, Nikolic L, Jankovic B. Epidemiology of inherited metabolic diseases in intensive care setting: Serbian experience. *J Inherit Metab Dis* 2014; 37 (Suppl 1): S46-S46.

53. **Sarajlija A**, Prijic S, Djordjevic M, Kecman B, Grkovic S. Cardiac involvement in untreated patients with severe phenotype of Hunter disease. J Inherit Metab Dis 2014; 37 (Suppl 1): S137-S137.
54. **Sarajlija A**, Milenkovic T, Djordjevic M, Kecman B, Grkovic S. Serbian patients with early manifestations of hyperinsulinism-hyperammonemia syndrome. J Inherit Metab Dis 2015; 38 (Suppl 1): S179-S179.
55. Skakic A, Klaassen K, Kostic J, Djordjevic M, **Sarajlija A**, Kecman B, Kotur N, Stankovic B, Srzentic S, Pavlovic S, Stojiljkovic M. Molecular characterization of mutations in Serbian patients with glycogen storage diseases. J Inherit Metab Dis 2015; 38 (Suppl 1): S180-S180.
56. Djordjevic M, Stojiljkovic M, **Sarajlija A**, Kecman B, Skakic A, Pavlovic S. Next generation sequencing role in diagnosis of mitochondrial disease in Serbian patient. J Inherit Metab Dis 2015; 38 (Suppl 1): S339-S339.
57. Grkovic S, Djordjevic M, **Sarajlija A**, Kecman B. Recurrent vomiting and somnolence in a 18-month old girl: ornithine transcarbamylase deficiency due to de novo heterozygous mutation. J Inherit Metab Dis 2015; 38 (Suppl 1): S352-S352.
58. Kecman B, Djordjevic M, Skakic A, Stojiljkovic M, **Sarajlija A**, Grkovic S. Successful dietary management of severe hyperlipidemia in patients with glycogen storage disease type 1. J Inherit Metab Dis 2015; 38 (Suppl 1): S357-S357.
59. **Sarajlija A**, Djordjevic M, Stojiljkovic M, Kecman B, Skakic A, Pavlovic S. Glycogen storage diseases – single center experience. 5th Rare Disease in SEE Meeting, Skopje, Macedonia, November 2016, Abstract book, p17.
60. **Sarajlija A**, Djordjevic Milosevic M, Kecman B, Grkovic S, Golubovic A. Spectrum of mitochondrial disorders in children from Serbia. J Inherit Metab Dis 2019; 42 (Suppl 1): S209-S209.
61. Kecman B, Djordjevic Milosevic M, Martic J, Grkovic S, Sarajlija A. Neonatal presentation of Gaucher disease in Serbia. J Inherit Metab Dis 2019; 42 (Suppl 1): S376-S377.

Izvod u zborniku nacionalnog skupa

1. Đokić D, Bunjevački G, **Sarajlija A**. Esencijalna trombocitemija u dece. Pedijatrijski dani Srbije i Crne Gore, Niš 2003, Zbornik radova, str 245.
2. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B, Vlahović G, Stojanov Lj. Prikaz dvoje dece sa nelečenom fenilketonurijom. Pedijatrijski dani Srbije i Crne Gore, Niš 2005, Zbornik radova, str 239.
3. Đorđević M, Kecman B, Grković S, **Sarajlija A**, Stojanov Lj. Iskustva u prenatalnoj dijagnozi urođenih bolesti metabolizma. Pedijatrijski dani Srbije i Crne Gore, Niš 2005, Zbornik radova, str 228.
4. Kecman B, Đorđević M, **Sarajlija A**, Stojanov Lj. Prikaz dece sa hroničnim trovanjem olovom. Pedijatrijski dani Srbije i Crne Gore, Niš 2005, Zbornik radova, str 274.
5. Kecman B, Đorđević M, **Sarajlija A**, Grković S, Stojanov Lj. Kliničke manifestacije bolesnika sa metilmalonskom acidemijom, naša iskustva. IV Kongres pedijatar Srbije i Crne Gore sa međunarodnim učešćem, Beograd, 2006, Zbornik radova str 103.
6. Đorđević M, Stojanov S, Kecman B, Grković S, Kravljanac R, **Sarajlija A**. Dijagnostički postupak kod dece sa sumnjom na mitohondrijalne bolesti. IV Kongres pedijatar Srbije i Crne Gore sa međunarodnim učešćem, Beograd, 2006, Zbornik radova, str 101.

7. Stojanov S, Đorđević M, Kecman B, **Sarajlija A**. Novija dostignuća u lečenju urođenih metaboličkih bolesti. IV Kongres pedijatarata Srbije i Crne Gore sa međunarodnim učešćem, Beograd, 2006, Zbornik radova, str 99.
8. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B, Zamurović D, Košutić J, Stojanov Lj. Prikaz devojčice sa MELAS sindromom. IV Kongres pedijatarata Srbije i Crne Gore sa međunarodnim učešćem, Beograd, 2006, Zbornik radova, str 105.
9. Đorđević M, Grković S, Kecman B, Guć Šćekić M, Puzigaća Ž, **Sarajlija A**. Naša iskustva u prenatalnoj dijagnozi urođenih bolesti metabolizma. VI Kongres perinatalne medicine sa međunarodnim učešćem. Beograd, 2007, Zbornika radova, str 152.
10. Đorđević M, Šćekić M, Kecman B, **Sarajlija A**. Genetika urođenih bolesti metabolizma. Pedijatrijski dani Srbije sa međunarodnim učešćem, Niš 2008, Zbornik radova, str 155.
11. Đorđević M, Kecman B, **Sarajlija A**, Komar P, Pištignjat B. Hipofosfatemijski rahitis , prikaz bolesnika. Pedijatrijski dani Srbije sa međunarodnim učešćem, Niš 2008, Zbornik radova, str 157.
12. Kecman B, **Sarajlija A**, Đorđević M. Familijarna hiperholesterolemija, dijagnostika i terapija. Pedijatrijski dani Srbije sa međunarodnim učešćem, Niš 2008, Zbornik radova, str 158.
13. Kecman B, **Sarajlija A**, Grković S, Đorđević M. Korelacija genotipa i fenotipa bolesnika sa deficitom ornitin transkarbamilaze - naša iskustva. Prvi kongres pedijatarata Srbije, Beograd, 2010, Zbornik radova, str 248.
14. **Sarajlija A**, Đorđević M, Martić J, Kecman B, Nikolić Lj, Janković B. Urođene bolesti metabolizma u odeljenju pedijatrijske i neonatalne intenzivne nege: petogodišnje iskustvo. Prvi kongres pedijatarata Srbije, Beograd, 2010, Zbornik radova, str 249.
15. Martić J, Nikitović M, **Sarajlija A**, Rakonjac Z, Janković B. Procena ishoda lečenja novorođenčadi u odeljenju intenzivne nege. Prvi kongres pedijatarata Srbije, Beograd, 2010, Zbornik radova, str 145.
16. Nikolić Lj, Bogdanović R, Lukešević R, Mitrović G, **Sarajlija A**. Ožiljne promene u bubrežnom parenhimu kod dece koja su u novorođenačkom uzrastu lečena od urinarne infekcije. Prvi kongres pedijatarata Srbije, Beograd, 2010, Zbornik radova, str 206.
17. Kecman B, Đorđević M, **Sarajlija A**, Stajić N, Bogdanović R, Janković B. Naša iskustva u lečenju neonatalnog oblika MSUD. Pedijatrijski dani Srbije sa međunarodnim učešćem, Niš, 2011, Zbornik radova, str 137.
18. **Sarajlija A**, Đorđević M, Kecman B. Kvalitet života i depresivnost kod majki dece obolele od fenilketonurije. Pedijatrijski dani Srbije sa međunarodnim učešćem, Niš, 2011, Zbornik radova, str 138.
19. Kecman B, Đorđević M, **Sarajlija A**. Deficit fruktozo 1,6 difosfataze – redak uzrok hipoglikemije u odojačkom uzrastu. Pedijatrijski dani Srbije sa međunarodnim učešćem, Niš, 2012, Zbornik radova, str 34.
20. **Sarajlija A**, Minić P, Đorđević M, Kecman B, Sovtić A, Savić N, Baljošević I. Rane respiratorne manifestacije Hunterove bolesti – prikaz slučaja. Pedijatrijski dani Srbije sa međunarodnim učešćem, Niš, 2012, Zbornik radova, str 155.
21. Kecman B, Đorđević M, **Sarajlija A**, Grković S, Kravljanac R, Stojiljković M. Deficit tetrahidrobiopterina-prikaz slučaja. Pedijatrijski dani Srbije sa međunarodnim učešćem, Niš, 2013, Zbornik radova, str 55.
22. **Sarajlija A**, Đorđević M, Stojiljković M, Kecman B, Skakic A, Pavlovic S. Kliničke

karakteristike i genotip bolesnika sa glikogenozom tip 1. 47. pedijatrijski dani Srbije s međunarodnim učešćem Niš, 2017, zbornik apstrakata, str 19.

23. Đorđević M, Kecman B, **Sarajlija A**, Grković S. Hipoproteinska ishrana u lečenju urođenih bolesti metabolizma. Četvrti godišnji kongres Udruženja za preventivnu pedijatriju Srbije (UPPS), Novi Sad, April 2017, str 54.

Објављене научне монографије или универзитетски уџбеници (са ISBN бројем)

Đorđević M, **Sarajlija A**. Genetičke i metaboličke bolesti kostiju. U: R. Bogdanović, N. Radlović, urednici. Pedijatrija. Akademsko misao, Beograd, 2016: 1544-1549. ISBN-10:867466590X; ISBN-13: 978-8674665909

Резултати остварени после последњег избора/реизбора⁶

Обавезни услови⁷

Научни радови објављени у истакнутом научном часопису међународног значаја са рецензијом⁸

1. Djuricic M, **Sarajlija A**, Radivojevic D, Cirkovic S, Djokic D, Djuricic S, Samardzija G, Pasic S. Neuroblastoma Occurring in Nijmegen Breakage Syndrome. J Pediatr Hematol Oncol. 2025 Jan 1; 47(1):e74-e76.

2. Krasic S, Đuric I, Ilic N, **Sarajlija A**, Nesic D, Vukomanovic V. Treatment of RAF1-Related Biventricular Hypertrophy and Double Chamber Right Ventricle by MEK Inhibition Using Trametinib. Indian J Pediatr. 2025 Jan; 92(1):93.

3. Ilic N, Krasic S, Maric N, Gasic V, Krstic J, Cvetkovic D, Miljkovic V, Zec B, Maver A, Vukomanovic V, **Sarajlija A**. Noonan Syndrome: Relation of Genotype to Cardiovascular Phenotype-A Multi-Center Retrospective Study. Genes (Basel). 2024 Nov 13; 15(11):1463.

4. Ilic N, Maric N, Maver A, Armengol L, Kravljanac R, Cirkovic J, Krstic J, Radivojevic D, Cirkovic S, Ostojic S, Krasic S, Paripovic A, Vukomanovic V, Peterlin B, Maric G, **Sarajlija A**. Reverse Phenotyping after Whole-Exome Sequencing in Children with Developmental

⁶ Уносе се подаци и за кандидате који се први пут бирају: у звање доцента, наставника страног језика и вјештина и у сарадничка звања (ако су кандидати за избор у сарадничка звања приложили доказе о тим резултатима).

⁷ Навести остварене резултате у складу са условима за избор у одговарајуће звање према Закону о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 67/20) и Правилнику о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број 69/23).

⁸ Према Правилнику о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број 69/23).

Delay/Intellectual Disability. *Genes (Basel)*. 2024 Jun 15; 15(6):789.

5. Paripović A, Maver A, Stajić N, Putnik J, Ostojić S, Alimpić B, Ilić N, Sarajlija A. Expanding the Phenotypic Spectrum: Chronic Kidney Disease in a Patient with Combined Oxidative Phosphorylation Defect 21. *Balkan J Med Genet*. 2024 Mar 12; 26(2):59-64.

6. Kocic M, Rasic P, Marusic V, Prokic D, Savic D, Milickovic M, Kitic I, Mijovic T, Sarajlija A. Age-specific causes of upper gastrointestinal bleeding in children. *World J Gastroenterol*. 2023 Dec 21; 29(47):6095-6110.

7. Parezanović M, Ilić N, Ostojić S, Stevanović G, Ječmenica J, Maver A, Sarajlija A. Sensorineural Hearing Loss in a Child with Succinic Semialdehyde Dehydrogenase Deficiency. *Balkan J Med Genet*. 2023 Jul 31; 26(1):63-68.

8. Sarajlija A, Armengol L, Maver A, Kitic I, Prokic D, Cehic M, Djuricic MS, Peterlin B. A Novel Variant in the LIPA Gene Associated with Distinct Phenotype. *Balkan J Med Genet*. 2023 Mar 1; 25(1):93-100.

9. Basa M, Vukovic R, Sarajlija A, Milenkovic T, Djordjevic M, Vucetic B, Martic J. Ambiguous Genitalia and Lissencephaly in A 46,XY Neonate with a Novel Variant of Aristaless Gene. *Acta Endocrinol (Buchar)*. 2021 Jul-Sep; 17(3):402-405.

10. Raicevic M, Milenkovic T, Hussain K, Djordjevic M, Martic J, Todorovic S, Mitrovic K, Sarajlija A, Vukovic R. Clinical and genetic characteristics of patients with congenital hyperinsulinism in 21 non-consanguineous families from Serbia. *Eur J Pediatr*. 2021 Sep; 180(9):2815-2821.

Научни радови објављени у научном часопису међународног значаја или научном скупу међународног значаја са рецензијом⁸

1. Ilic N, **Sarajlija A**. Neuroglial Dysregulation in Autism Spectrum Disorder: Pathogenetic Insights, Genetic Threads, and Therapeutic Horizons. *Neuroglia*. 2025; 6(1):11.

2. Krasić S, Dizdarević I, Ilić J, Ilić N, **Sarajlija A**, Čehić M, et al. Aortic Arch Bare Metal Stenting in a 10-Years-Old Boy with DiGeorge Syndrome Using Overdrive External Pacing. *SciVolks Open Access*. 2024;3(3). ISSN: 2755-1660.

Научни радови објављени у научним часописима или зборницима са рецензијом⁸

Научни радови објављени у научним часописима са рецензијом

1. Georgijev N, Gazikalović S, Paunović Z, Ilić N, **Sarajlija A**. (2022). Mild early course of osteogenesis imperfecta type XIV - a case report. *Biomedicinska Istraživanja*, 13(2), 187–192.

2. **Sarajlija A**, Todorović S, Alimpić B, Čehić M. A rare thyroid disorder mimicking mitochondrial disease. Biomedicinska istraživanja. 2021 Jan 1;12(1):109–14.

Научни радови објављени на научним скуповима националног значаја штампани у изводу:

1. Ilić N, Krsić S, Pavlović S, Gašić V, Alimpić B, Vukomanović V, **Sarajlija A**. Genetic spectrum of Noonan syndrome in pediatric population. In: Congress of The Serbian Genetic Society, Book of Abstracts; 2024 Oct; Belgrade, Serbia. Belgrade: Serbian Genetic Society; 2024. p. 111.

2. Ilić N, **Sarajlija A**. Poremećaji srodni Marfanovom sindromu. U: Knjiga apstrakata, 4. Kongres Internacionalnog udruženja za preventivnu pedijatriju; 2024 Nov 22-23. Beograd: Internacionalno udruženje preventivne pedijatrije; 2024. p. 36.

3. **Sarajlija A**, Ilić N. Marfanov sindrom – rano prepoznavanje i dijagnostičke mogućnosti. U: Knjiga apstrakata, 4. Kongres Internacionalnog udruženja za preventivnu pedijatriju; 2024 Nov 22-23. Beograd: Internacionalno udruženje preventivne pedijatrije; 2024. p. 36.

4. Ilić N, **Sarajlija A**. Noonanov sindrom i srodne rasopatije. U: Vlahović A, Sovtić A, Todorović S, Vuković R, Baša M, urednici. Knjiga sažetaka, Aktuelni problemi u pedijatriji 2024; 2024; Beograd, Srbija. Beograd: Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“; 2025. p. 10–12. Sažetak br.: APP2024-A-04.

5. Ilić N, **Sarajlija A**. Autizam kao izazov u genetičkoj praksi. U: Vlahović A, Sovtić A, Todorović S, Vuković R, Baša M, urednici. Knjiga sažetaka, Aktuelni problemi u pedijatriji 2025; 2025; Beograd, Srbija. Beograd: Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“; 2025. p. 52–53. Sažetak br.: APP2025-C-06.

6. **Sarajlija A**, Ilić N. Dijagnostički pristup kod usporenog psihomotornog razvoja i intelektualne ometenosti. U: Vlahović A, Sovtić A, Todorović S, Vuković R, Baša M, urednici. Knjiga sažetaka, Aktuelni problemi u pedijatriji 2025; 2025; Beograd, Srbija. Beograd: Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije „Dr Vukan Čupić“; 2025. p. 56–58. Sažetak br.: APP2025-C-09.

Објављене научне монографије или универзитетски уџбеници (са ISBN бројем)⁸

Mirković R, Bokonjić D, Milinković B, **Sarajlija A**. Osnovi Pedijatrije. JP Zavod za udžbenike i nastavna sredstva a.d. Istočno Novo Sarajevo, 2021. ISBN 978-99955-1-601-7.ž

Đorđević M, **Sarajlija A**. Genetičke i metaboličke bolesti kostiju. U: R. Bogdanović, N. Radlović, urednici. Pedijatrija. Akademsko misao, Beograd, 2022: 1790-1795. ISBN: 978-86-7466-901-3.

Sarajlija, A. (2023). Vitamin D Hydroxylation-Deficient Rickets (VDDR) – Types 1A, 1B, 2A, 2B. In: Rezaei, N. (eds) Genetic Syndromes. Springer, Cham. <https://doi.org/10.1007/978->

[3-319-66816-1 1803-1.](#)

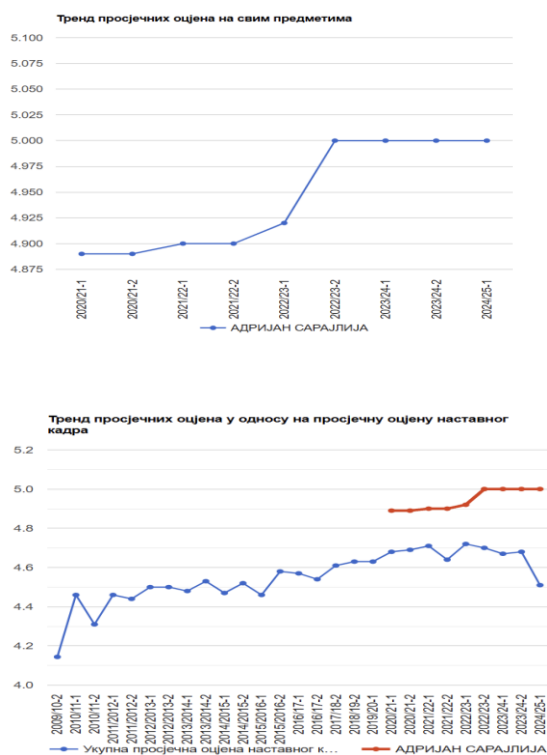
Цитираност научних радова⁹

h – индекс 14, број цитата 650 (извор Гугл сколар)

Пристапно предавање¹⁰

Позитивна оцјена од високошколске установе или позитивна оцјена педагошког рада у студентским анкетама током цијелокупног претходног изборног периода

Према подацима из дијаграма може се констатовати да је кандидат Адријан Сарајлија у анонимним студентским анкетама спроведеним у претходном периоду добио високе оцјене за свој стручни и педагошки рад.



Менторство и/или чланство у комисијама за одбрану мастер или магистарског рада

⁹ Само за избор у звање редовног професора у складу са чланом 81. став 3. Закона о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 67/20) и чланом 9. став 1. тачка 3. и чланом 37. Правилника о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број 69/23).

¹⁰ Кандидат за избор у наставно звање, који раније није изводио наставу у високошколским установама, дужан је да пред комисијом за сачињавање извјештаја о пријављеним кандидатима, одржи предавање из наставног предмета уже научне области/уже умјетничке области за коју је конкурисао, на тему коју одреди комисија.

или докторске дисертације
1. Ментор на изради докторске дисертације Др Ивана Бекић, ”Утицај полиморфизама гена за <i>VEGF-A</i> и <i>TGF-beta1</i> на развој рефлуксне нефропатије код деце са везикоуретералним рефлуксом”, одлука Научно-наставног Вијећа Медицинског факултета у Београду 23.11.2023. 2. Члан у комисије за докторску дисертацију ”Повезаност степена формирања екстрацелуларних мрежа гранулоцита периферне крви и биомаркера у серуму и назофарингеалном секрету са клиничким показатељима код дјеце са акутним бронхиолитисом изазваним респираторним синцицијалним вирусом” кандидата Татјане Гавриловић број: 01-3-56 од 13.12.2018
Репрезентативне референце у умјетничком пољу по категоријама (само у поступцима избора у умјетничко-наставна звања) ¹¹
1. 2. 3. ...
Менторство на завршним радовима на свим нивоима студијама, односно репрезентативне референце у умјетничкој области за коју се бира уколико студијским програмом није омогућено да наставник буде биран за руководиоца завршног рада – (само у поступцима избора у умјетничко-наставна звања) ¹¹
1.Др Татјана Станковић; Корелација генотипа и фенотипа код болесника са мутацијама гена RAS/MAPK сигналног пута. Рад одбраћен 26.12.2022. 2. Др Гордана Стојановић; Примена генетичких тестова базираних на секвенцирању нове генерације код пацијената са сумњом на генетичке болести у Црној Гори. Рад одбраћен 5.4.2023. 3.Др Марко Јелисавчић; Испитивање стопе детекције узрочних мутација применом ДНК микрочип методе код пацијената са генетичким болестима и анализа утицаја на ревизију клиничке дијагнозе. Рад одбраћен 15.01.2025.
Остварена међународна сарадња са другим универзитетима и релевантним институцијама у области високог образовања, културе и умјетности (само у поступцима избора у умјетничко-наставна звања) ¹¹
1. Медицински факултет Универзитета у Хајделбергу, одељење са метаболизам и генетику, проф Хофман 2. Дугогодишња сарадња са Клиничким институтом за геномску медицину Универзитетског клиничког центра Љубљана је резултирала заједничким истраживањима и бројним публикацијама на тему ефикасности геномских метода

¹¹ Навести остварене резултате у складу са условима за избор у одговарајуће звање према Закону о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 67/20) и Правилнику о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број 69/23).

тестирања у дијагностиковању ретких болести (узрока глобалног кашњења у развоју, Нунановог синдрома, ретких неурометаболичких болести и др.). 3.Сарадња са Медицинским факултетом Карловог универзитета у Прагу на истраживањима и публикацијама из области клиничког тока урођених поремећаја метаболизма (првенствено мукополисахаридозе тип II). 4.Сарадња са Универзитетом у Лајпцигу на регистру CrescNet у циљу прикупљања података о природном току скелетних дисплазија.
Умјетничка остварења на колективним презентацијама, јавно представљени облици умјетничког стваралаштва <i>(само у поступцима избора у умјетничко-сарадничка звања, осим у звање асистента)</i>
Допунски услови¹²
Стручно професионални допринос
Чланство у програмском или организационом одбору научне конференције: 1. Председник организационог одбора 57. течаја Актуелни проблеми у педијатрији 2025. март 2025. године 2. Члан научног одбора 56. течаја Актуелни проблеми у педијатрији 2024. март 2024. године 2. Члан научног одбора 55. течаја Актуелни проблеми у педијатрији 2023. март 2023. године
Чланство у стручним и професионалним органима и удружењима: 1. Члан Српског лекарског друштва 2. Члан Друштва генетичара Србије 3. Члан Европског друштва за хуману генетику ...
Допринос академској и широј заједници
1. Аутор и коаутор великог броја радова у рецензираним часописима 2.Редовни предавач на домаћим и међународним симпозијумима и конгресима у области педијатрије и клиничке генетике 3. Координатор онлајн наставе за предмет педијатрија на Медицинском факултету Универзитета у Београду 4. Секретар Катедре педијатрије на Медицинском факултету Универзитета у Београду у два мандата (2018-2021, и 2024-) 4. Члан редакције уџбеника „Проблеми у педијатрији“ намењеном за последипломску наставу из педијатрије на Медицинском факултету Универзитета у Београду

¹² Навести остварене резултате у складу са чланом 80. став 2. и чланом 81. Закона о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 67/20) и Правилником о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број 69/23).

5. Рецензент радова у бројним реномираним међународним часописима <i>American Journal of Medical Genetics, Frontiers in Psychiatry...</i> ...
Сарадња са другим високошколским установама, научноистраживачким, односно институцијама културе и умјетности у земљи и иностранству
1. Предавач по позиву у два наврата у Македонској академији наука и уметности 2. Оцењивач научних пројеката за потребе Универзитета у Салцбургу 3. Увођење Републике Србије у међународне регистре урођених болести метаболизма (Е-ИМД) и ретких коштаних обољења (Eurobone i Crescnet) 4. Носећи аутор научних радова произашлих из мултицентричних студија које укључују центре из Србије, Републике Српске, Словеније и Шпаније ...
4а. ОСТАЛИ РЕЛЕВАНТНИ ПОСТИГНУТИ РЕЗУЛТАТИ
Остали релевантни резултати постигнути прије последњег избора/реизбора
Настава У изборном периоду доцента учествовао је као један од наставника за извођење теоријске и практичне наставе на више студијских програма Медицинског факултета, Универзитета у Источном Сарајеву: 1. Медицина 2. Дефектологија 3. Здравствена нега Учешће у научно-истраживачким пројектима 1. DEVELOPMENT AND IMPLEMENTATION OF METACOGNITIVE PROBLEM-BASED MODULES IN BLENDED LEARNING COURSES IN MEDICAL SCIENCES Call: ERASMUS-EDU-2022-CBHE Acronym: ProBLLeMS Project Number: 101082790 Project duration: 36 months 2. Учесник пројекта; Испитивање поузданости и ефикасности иновативних дијагностичких и терапијских модалитета у универзитетској педијатријској болници терцијарног нивоа, Медицински факултет Универзитета у Београду, потпројекат број 46; трајање 12 месеци.
Остали релевантни резултати постигнути послје последњег избора/реизбора¹³
- Изабран у звање доцента на Медицинском факултету, Универзитета у Београду 2022. г.

¹³ Уносе се подаци и за кандидате који се први пут бирају: у звање доцента, наставника страног језика и вјештина и у сарадничка звања (ако су кандидати за избор у сарадничка звања приложили доказе о тим резултатима).

- Изабран за начелника Одсека за клиничку генетику са генетичким саветовалиштем Института за здравствену заштиту мајке и детета Србије „Др Вукан Чупић“ 2024. г.
- Изабран за управника Педијатријске клинике Института за здравствену заштиту мајке и детета Србије „Др Вукан Чупић“ 2024. г.
- Ментор за израду 2 докторске дисертације на Медицинском факултету, Универзитета у Београду
- Учесник комисија за одбрану 3 завршна рада на ужој специјализацији из клиничке генетике и 1 из неонатологије, на Медицинском факултету, Универзитета у Београду
- Добитник годишње награде коју студенти Медицинског факултета, Универзитета у Београду, додељују најбољим наставницима (2023. г)
- Ментор и члан комисије за већи број завршних (дипломских) радова студената Медицинског факултета, Универзитета у Београду
- Активно учествује у поступку постављања клиничких дијагноза код ретких генетичких и метаболичких обољења, учествовао је у препознавању многих обољења први пут у нашој средини. Координира дијагностику на молекуларно-генетичком нивоу у сарадњи са свим релевантним домаћим генетичким лабораторијама, као и већим бројем референтних страних центара.
- У сарадњи са мултидисциплинарним тимовима Института за здравствену заштиту мајке и детета Србије „Др Вукан Чупић“, иницирао је иновативне терапије више ретких болести (примена тиратрикола код урођеног поремећаја транспорта тироидних хормона у централни нервни систем, ензимска супституциона терапија код дефицита киселе лизозомске липазе, иновативне терапије наследне форме рахитиса, иновативне терапије ахондроплазије). Са службом за исхрану, иницирао је лечење дефицита пируват-дехидрогеназе кетогеном дијетом у нашој средини.

Учешће у издавачком одбору стручног часописа са рецензијом

Са проф. Др Сенишом Ристићем обавља функцију главног ко-уредника часописа Биомедицинска истраживања у издању Медицинског факултета Фоча, Универзитета у Источном Сарајеву

36. НАУЧНА/УМЈЕТНИЧКА ДЈЕЛАТНОСТ КАНДИДАТА¹⁴
<i>За кандидате који се бирају по условима прописаним Законом о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 73/10, 104/11, 84/12, 108/13, 44/15, 90/16, 31/18, 26/19 и 40/20)¹⁵</i>
Резултати остварени прије посљедњег избора/реизбора
Научни радови објављени у научним часописима и зборницима са рецензијом послје посљедњег избора/реизбора
Објављене књиге (научне књиге, монографије или универзитетски уџбеник) или патент¹⁶ послје посљедњег избора/реизбора
Менторство и/или чланство у комисијама за одбрану мастер или магистарског рада или докторске дисертације послје посљедњег избора/реизбора
Међународна сарадња са другим универзитетима и релевантним институцијама у области високог образовања послје посљедњег избора/реизбора
Умјетничка остварења на колективним презентацијама, јавно представљени облици умјетничког стваралаштва/умјетничких дјела (само у поступцима избора у умјетничко-наставна и сарадничка звања)
Признања за успјешно дјеловање у одговарајућој области умјетности (само у поступцима избора у умјетничко-наставна звања)
Допринос у подизању наставног и умјетничког кадра (само у поступцима избора у умјетничко-наставно звање редовног професора)
Показане наставничке способности/резултати студентске анкете
46. ОСТАЛИ РЕЛЕВАНТНИ ПОСТИГНУТИ РЕЗУЛТАТИ
Остали релевантни резултати постигнути прије посљедњег избора/реизбора

¹⁴ За навођење научних радова, научних књига, монографија и универзитетских уџбеника користити Ванкуверски или АРА систем.

¹⁵ Лица која су бирања у звања и која су до ступања раније важећег Правилника о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број 2/22) провела више од једне половине изборног периода имају право на избор по условима раније важећег Закона о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 73/10, 104/11, 84/12, 108/13, 44/15, 90/16, 31/18, 26/19 и 40/20).

¹⁶ Патент се вреднује само за избор у звање ванредног професора.

Остали релевантни резултати постигнути послије посљедњег избора/реизбора
<i>Навести све друге релеватне резултате који нису претходно наведени</i>

Други кандидат и сваки наредни ако их има (све поновљено као за првог кандидата).

5. ОЦЈЕНА ИСПУЊЕНОСТИ УСЛОВА ЗА ИЗБОР У ЗВАЊЕ		
<i>Експлицитно навести у табели да ли кандидати узети у разматрање испуњавају или не испуњавају услове за избор у звање који се на њих примјењују.</i>		
Први кандидат		
Минимални услови за избор у звање ¹⁷	Испуњава/не испуњава	Доказ
<i>Навести кумулативно прописане минималне услове за избор у звање</i>		
1. Има проведен један изборни период у звању доцента	Испуњава	Кандидат је изабран у звање доцента 2020. године Одлуком Сената Универзитета у Источном Сарајеву број 01-С-59-Х/20 од 26.03.2020.г.
2. Има најмање пет научних радова из области за коју се бира објављених у научним часописима и зборницима сарецензијом, након стицања звања доцента	Испуњава	Кандидат има 14 објављених научних радова у научним часописима и зборницима са рецензијом, од којих 10 научних радова објављених у истакнутим научним часописима међународног значаја; 2 научна рад објављен у међународним научним часописима са рецензијом, 2 рада објављена у националним часописима са рецензијом и 6 научних радова на конференцијама са рецензијом, те више научних радова у научним

¹⁷ У зависности у које се звање бира кандидат, навести минимално прописане услове из члана 81, 82, 83. и 90. Закона о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 67/20) и Правилника о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број 69/23) или члана 77, 78. и 87. Закона о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 73/10, 104/11, 84/12, 108/13, 44/15, 90/16, 31/18, 26/19 и 40/20).

		зборницима из области за коју се бира.
3.Доказане наставничке способности, односно има приступно предавање из области за коју се бира, позитивно је оцијењен од високошколске установе или има позитивну оцјену педагошког рада у студентским анкетама током цјелокупног претходног изборног период	Испуњава	Кандидат од 2020. године редовно учествује у извођењу наставе на Медицинском факултету Фоча. Високо је оцијењен од стране студената за свој академски рад.
4.Има објављену књигу (научну књигу, монографију или универзитетски уџбеник или патент односно оригинални метод у одговарајућој научној области, признат као интелектуална својина, надох избора у звање доцента	Испуњава	Мирковић Р, Бокоњић Д, Милинковић Б, Сарајлија А. Основи Педијатрије. ЈП Завод за уџбенике и наставна средства а.д. Источно Ново Сарајево, 2021. ИСБН 978-99955-1-601-7.
5.Је био члан комисије за одбрану магистарског или докторског рада, или има менторство кандидата за степен другог или трећег циклуса	Испуњава	- Члан комисије ”Повезаност степена формирања екстрацелуларних мрежа гранулоцита периферне крви и биомаркера у серуму и назофарингеалном секрету са клиничким показатељима код дјеце са акутним бронхиолитисом изазваним респираторним синцицијалним вирусом” кандидата Татјане Гавриловић број: 01-3-56 од 13.12.2018. - Ментор на изради докторске дисертације Др Ивана Бекић, ”Утицај полиморфизама гена за VEGF-A и TGF-beta1 на развој рефлуксне

		нефропатије код деце са везикоуретералним рефлуksom”, одлука Научно-наставног Вијећа Медицинског факултета у Београду 23.11.2023
6. Доказ да је остварио најмање један од три елемента из члана 80. став 2. овог закона	Испуњава	Кандидат је члан пројектног тима и међународном пројекту 101082790 — Erasmus -edu-2022-cbhe development and implementation of metacognitive problem-based modules in blended learning courses in medical sciences.ProBLeMS. 2022-2025
<i>Други кандидат и сваки наредни уколико их има (све поновљено као за првог)</i>		

5. РЕЗУЛТАТ ИНТЕРВЈУА СА КАНДИДАТОМ/ИМА¹⁸

Интервју са кандидатом је обављен 17.03.2025.године. Уживо на разговору са кандидатом су присуствовали проф. др Дејан Бокоњић и проф.др Биљана Милинковић док је проф. др ДушанПариповић присуствовао састанку онлине. Комисија је прије интервјуа обавила увид у цјелокупну конкурсну документацију. На основу обављеног разговора са кандидатом, као и њеног досадашњег рада, чланови Комисије са задовољством констатују да кандидат посједује знање, вјештине и квалитет, те испуњава опште и посебне услове конкурса који су потребни за избор у звање ванредног професора.

III ЗАКЉУЧНО МИШЉЕЊЕ СА ПРИЈЕДЛОГОМ КАНДИДАТА ЗА ИЗБОР

Приједлог кандидата за избор у академско звање (навести звање, ужу научну област/ужу умјетничку област) са образложењем приједлога комисије. Уколико један или више кандидата задовољавају услове за избор у звање према конкурс, комисија мора дати образложење о разлозима предлагања конкретног кандидата.

На расписани конкурс за избор наставника у звање доцента/ванредног професора за ужу

¹⁸ Интервју се обавља са кандидатима који испуњавају услове за избор у звање.

научну област Педијатрија, пријавио се један кандидат: Адријан Сарајлија. На основу приложене документације и интервјуа са кандидатом, узимајући у обзир његову досадашњу научну, стручну и образовну дјелатност, чланови Комисије дају сљедеће мишљење и закључке:

Кандидат др Адријан Сарајлија испуњава све законске услове за избор у звање из Закона о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“, број: 67/20) и Правилника о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске“, број: 69/23) и Правилника о измјенама и допунама Правилника о условима за избор у научно-наставна, умјетничко-наставна, наставна и сарадничка звања („Службени гласник Републике Српске, број 53/24). Кандидат има проведен један изборни период у звању доцента. Од посљедњег избора у звање има објављен један универзитетски уџбеник и поглавља у двије књиге. Кандидат послје посљедњег избора има укупно 14 објављених научних радова, од чега 10 научних радова на SCI листи (истакнути научни часопис међународног значаја); укупно 2 рада који су објављени у међународним часописима са рецензијом и 2 рада у националним часописима са рецензијом. Шест научних радова на научним скуповима националног значаја штампани у изводу. Кандидат је био Ментор и члан Комисије за одбрану рада на трећем циклусу студија. Кандидат испуњава и допунске услове: сарадник је и учесник међународних пројеката, као и резезент бројних радова у научним часописима. Кандидат је остварио и одличне резултате у наставном дијелу рада, што потврђују високе оцјене на студентским анкетама.

Чланови Комисије са задовољством и једногласно предлажу Научно-наставном вијећу Медицинског факултета Фоча да утврди приједлог и изврши избор др Адријана Сарајлије у звање ванредног професора за ужу научну област Педијатрија и приједлог упути Вијећу медицинских и здравствених и пољопривредних наука и Сенату Универзитета у Источном Сарајеву.

Ч Л А Н О В И К О М И С И Ј Е:

1. Проф.др Дејан Бокоњић, редовни професор,
_____, предсједник комисије,
2. Проф.др Биљана Милинковић, ванредни професор,
_____, члан комисије,
3. Проф.др Душан Париповић, редовни професор,
_____, члан комисије,

Мјесто: Фоча

Датум: _____

IV ИЗДВОЈЕНО ЗАКЉУЧНО МИШЉЕЊЕ

Уколико неко од чланова комисије није сагласан са извјештајем дужан је своје издвојено мишљење доставити у писаном облику који чини саставни дио овог извјештаја комисије.

Ч Л А Н К О М И С И Ј Е:

1. _____

Мјесто: _____

Датум: _____