

Содржина/Content:

Содржина, V–X.

Предговор, XI–XIII.

Кожинкова Н., Влашка Р.

Акутен улцерохеморагичен гастрит, Годишен зборник на Медицинскиот факултет, Скопје, 1978; XXIV: 249-254, 1–8.

Влашки Р., Кожинкова Н., Андреева М., Јовановска В.

Cystinosis, Год. 36. Мед. Фак, Скопје, 1978; XXIV: 363-371, 9–17.

Кожинкова Н., Гордова А., Делицакова М., Туцарова С., Бојациев И.

По повод на два случаи на Синдрома Вили Прадер Лабхардт, Македонски медицински преглед, 1979; 3-4: 67-72, 19–26.

Кожинкова Н., Гордова А., Туцарова С., Делицакова М.

Синдром на Пиер-Робин, Мак. Мед. Преглед, 1979; 3-4: 199-203, 27–31.

Кочова М., Гордова А., Николова Т., Кожинкова Н.

Тризомија 21 како резултат на наследена транслокација 14/21, Тор. 36. Мед. Фак., Скопје, 1980; 26: 139-146, 33–40.

Кожинкова Н., Делицакова М., Тасиќ В.

Incontinentia pigmenti (Bloch-Sulzberger-ов синдром), Мак. Мед. Преглед, 1981; 5-6: 109-110, 41–42.

Тасиќ В., Кожинкова Н., Делицакова М., Гордова А.

По повод на еден случај на Акродерматитис ентеропатика во рана доенечка возраст, Год. 36. Мед. Фак, Скопје, 1981; 27: 119-121, 43–45.

Кожинкова Н., Богданова М., Делицакова М., Хрисохо Р.

Цинкемија кај доенчиња со разни клинички состојби, Год. 36. Мед. Фак., Скопје, 1981; 27: 135-137, 47–49.

Кожинкова Н., Делицакова М., Гордова А.

Конвулзии во доенечкиот период, Год. 36. Мед. Фак, Скопје, 1981; 27: 91-93, 51–53.

Кожинкова Н., Гордова А., Зисовски Н., Делицакова М.

Анемија со миелемија кај рахитично доенче, Год. 36. Мед. Фак, Скопје, 1981; 27: 87-90, 55–58.

Кожинкова Н., Кочова М, Делицакова М., Гордова А.

Современи аспекти на неонаталниот скрининг на вродени генетски и метаболички заболувања, Зборник на трудови: XI Конгрес на лекарите на СР Македонија: Струга, 23-25.IX.1982, ред.одбор Б. Вановски... и др., Скопје, 1982: 485-487, 59–63.

Кожинкова Н., Донева В., Здравева М., Кочова М.

Психосоматски аспект на адипозниот синдром кај децата, Зборник на трудови: XI Конгрес на лекарите на СР Македонија: Струга, 23-25. IX. 1982, ред.одбор Б. Вановски и др., Скопје, 1982: 547-549, 65–67.

Tasic V., Gordova A. S., Delidzakova M, Kozhinkova N.  
Zink Toxicity, Pediatrics, 1982; 70: 660, 69–72.

Делицакова М., Кожинкова Н., Кутуреџ М., Гучев З.  
Епендимома- приказ на случај, Мак. Мед. Преглед, 1983; 37: 19-21, 73–75.

Kozhinkova N., Vochnakovska S.  
Aspects psychologiques conditionnés par le strabisme chez les enfants et adolescents, *Medicine et Hygiene*, 1984; 42: 3046-3048, 77–78.

Гордова А., Кожинкова Н., Гунев З., Делицакова М.  
Ахондроплазија - приказ на случај, Год. 36. Мед. Фак, Скопје, 1985; 31(1): 101-102, 79–80.

Кожинкова Н., Гордова А., Фуштиќ С.  
Тетанијата - сè уште актуелен проблем во педијатријата, Мак. Мед. Преглед. 1987; 3-4:60-62, 81–83.

Кожинкова Н., Гордова А., Фуштиќ С.  
Холестатски жолтици во доенечкиот период, Мак. Мед. Преглед, 1987; 5-6: 111-113, 85–87.

Фуштиќ С., Гордова А., Кожинкова Н.  
Фамилијарна остеопетроза, Мак. Мед. Преглед, 1988; 1-2: 3-5, 89–91.

Фуштиќ С., Гордова-Муратовска А., Кожинкова Н., Лакаровска В.  
Галактоземија/Galactosemia, Год. 36. Мед. Фак, Скопје, 1988; 34 (1): 51-56, 93–98.

Pop-Jordanova N., Gordova-Muratovska A., Fuštic S., Petkovska L.  
Morbus Albers-Schonberg, geneologija jedne porodice, Zbornik rezimea: XIII kongres radiologa Jugoslavije i V kongres radioloških tehničara, Ohrid, 5-8 oktobar 1988. ured. V. Mihova, 1988: 152, 99–101.

Fustic S., Pop-Jordanova N., Gordova A., Grivceva N.  
Osteogenesis imperfecta odojčeta, Zbornik rezimea: XIII kongres radiologa Jugoslavije i V kongres radioloških tehničara, Ohrid, 5-8 oktobar 1988, ured. V. Mihova. 1988: 153, 102.

Gordova A., Pop-Jordanova N., Fustic S.  
Kongenitalni rahitis, Zbornik rezimea 13. Kongresa radiologa Jugoslavije, Ohrid, 1988: 155, 103.

Kožinkova Pop-Jordanova N., Bogdanova M.  
Komparativna studija cinka u kosi kod dece sa različitim kliničkim poremećajima, *Jugoslavenska pedijatrija*, 1988; 31: 169-171, 105–109.

Гордова А., Поп-Јорданова Н., Фуштиќ С.  
Исхрана на доенче со продолжено ентерално страдање, Мак. Мед. Преглед, 1988; Suppl. 1 (Зборник на резимеа: V педијатриски денови): 17, 111.

Поп-Јорданова Н., Гордова А., Фуштиќ С.  
Принципи на перорална рехидратација, Мак. Мед. Преглед, 1988; Suppl. (Зборник на резимеа: V педијатриски денови): 18, 113.

Гордова А., Поп-Јорданова Н., Фуштиќ С.  
Наши искуства со Лонгацеф, Мак. Мед. Преглед, 1988; Suppl. 1 (Зборнк на резимеа: V

педијатриски денови): 35, 114.

Фуштиќ С., Гордова А., Поп-Јорданова Н.

Избор на антибиотиска терапија при акутни гастроинтестинални инфекции кај децата, Мак. Мед. Преглед, 1988; Suppl. 1 (Зборник на резимеа: V педијатриски денови): 41, 114.

Поп-Јорданова Н.

Детето и медицинскиот персонал, 14 Симпозиум за усовршување на лекарите по општа медицина на СР Македонија, 2-3 ноември, 1989, СЗПМ, Скопје, 115–119.

Поп-Јорданова Н.

Адолесценти со хроничен замор, 14 Симпозиум за усовршување на лекарите по општа медицина на СР Македонија, 2-3 ноември, 1989, СЗПМ, Скопје, 121–122.

Поп-Јорданова Н.

Терапија на акутните дехидрации, Педијатрија: Ургентна педијатрија, уредник И. Бојаџиев, Медицински факултет, Скопје, 1989: 37-48, 123–136.

Pop-Jordanova N.

Un cas d'Incontinentia pigmenti chez le garçon, Med. et Hyg., 1990; 48: 769- 772, 137–139.

Kožinkova N., Fustic S., Gordova A.

Morbus Leiner-funkcionalna imunološka bolest?, Jugosl. pedijatr., 1989; 32: 38-40, 141–143.

Поп-Јорданова Н.

Невротично дете - реакција или болест?, Здравје, декември 1990: 12-13, 145–146.

Pop-Jordanova N., Bogdanovska M.

Zinc, cooper and iron in serum and hair of newborns and their correlation with clinical data, Acta Paediatrica Scandinavica, 1992; 81: 700-701, 147–148.

Поп-Јорданова Н.

Психолошки особености на хронично болни деца, Мак. Мед. Преглед, 1992; 1-2: 32-35, 149–152.

Поп-Јорданова Н.

Сидеропенична анемија- нови сознанија и препораки, Мак. Мед. Преглед, 1993; 3-4: 108-110, 153–155.

Поп-Јорданова Н.

Афективен развој кај децата, Здравје, 1994: 12-13, 157–158.

Гордова-Муратовска А., Поп-Јорданова Н., Славеска Н., Тасиќ В.

Leprechaunds Syndrome (Синдром на мал раст). Мак. Мед. Преглед, 1995; 1-2: 41-43, 159–163.

Поп-Јорданова Н.

Улога на психолошкиот стрес во раѓање на деца со мала тежина, Македонско-југословенски гинеколошко-акушерски денови, Маврово, 1996: 32-34, 165–167.

Поп-Јорданова Н.

Иднината на новородените со мала тежина, Македонско-југословенски гинеколошко-акушерски денови, Маврово, 1996: 81-82, 169–170.

Поп-Јорданова Н., Божиновска Л.

Долгорочни последици на акутните дехидрации кај децата, *Мак. Мед. Преглед*, 1996; 1-2: 28-33, 171–176.

Bozinovska L., Pop-Jordanova N.

Electroexpectogramme (EXG) at children with dehydration caused by diarrhea, *Electroencephalography and Clinical Neuropsychology*, 1996; 99 (4), Special issue: 363, 177–179.

Bosnjakovska S., Pop-Jordanova N.

Syndromes rares associés au strabisme, *Journal Français d'Ortoptique*, 1997; 29: 139-146, 181–188.

Поп-Јорданова Н.

Рано емоционално врзување, *Педијатрија*, 1997; 2: 56-66, 189–200.

Поп-Јорданова Н.

Невропсихолошка основа на сензорната интеграција кај децата, *Мак. Мед. Преглед*, 1999; 5-6: 222-226, 201–205.

Поп-Јорданова Н.

Педијатарот во разрешувањето на конфликти, *Мак. Мед. Преглед*, 1999; 5-6: 341-348, 207–213.

Fustic S., Pop-Jordanova N., Slaveska N., Petreska L., Koceva S.

Hypoproteinemia syndrome in newly diagnosed patients with cystic fibrosis, *The Netherlands Journal of Medicine*, 1999; 54, Supplement: S3-S84, 215–217.

Поп-Јорданова Н.

Растење и развој; Метаболизам (Нарушување на метаболизмот на водата и на електролитите, Ацидобазна рамнотежа, Метаболизам на јаглените хидрати, Цистична фиброза). *Современа дијагностика и терапија во медицината - 2000: (прирачник за лекари)*, едитори Б. Никодијевиќ... и др., *Мед. Факултет, Скопје*, 2000, 219–232.

Поп-Јорданова Н.

Разлики помеѓу детето и возрасниот, *Мајка и дете - несакани ефекти*, стручна ред. М.Шољакова, *Медицински факултет, Скопје*, 2000: 174-178, 233–239.

Fustic S., Josifovska T., Pop-Jordanova N., Slaveska N., Tadzer I., Koceva S., Efremov G.

Liver disease in Cystic Fibrosis, *Прилози. МАНУ (Одд. биол. мед. науки) /Contributions. MASA (Sec. Biol. Med. Sci)*, 2000; 21 (1-2): 29-40, 241–254.

Поп-Јорданова Н.

Да не се заборава, *Vox Medici*, 2001; 27-28: 42-44, 255–257.

Дума Ф., Кутурец М., Саболиќ-Аврамовска В., Поп-Јорданова Н., Зорчец Т.

Превенција, рана детекција и лекување на развојните проблеми во детската возраст во склоп на перинаталниот проект - основни претпоставки, *Педијатрија*, 2001; 6: 93-101, 259–267.

Pop-Jordanova N.

Young people and modern society, *New Balkan Politics*, 2001; 2: 1-7, 269–279.

Fustic S., Pop-Jordanova N., Slaveska N., Koceva S., Efremov G.

Metabolic alkalosis with hyoelectrolytemia in infants with cystic fibrosis, *Pediatric International*, 2002; 44: 289-292, 281–284.

Фуштиќ С., Поп-Јорданова Н., Славеска Н. / Fustic S., Pop-Jordanova N., Slaveska N. Доцна хеморагична болест на новороденото / Late hemorrhagic disease of the newborn, *Македонско списание за медицина / Macedonian Journal of Medicine*, 2002; 48 (1-2): 57-66, 285–296.

Karovski K., Milenkovic Z., Pop-Jordanova N., Markovski V., Stojanovska P., Naumovski R. Bacterial meningitis during the season of flu epidemic, *Brain&Development*, 2002; 24 (6): 485, 297–299.

Karovski K., Milenkovic Z., Pop-Jordanova N., Bogdanovska A. Bacteriaemia during the purulent meningitis, *Brain&Development*, 2002; 24 (6): 491, 300.

Fustic S., Pop-Jordanova N., Slavevska N., Jakovska T., Koceva S., Efremov G. Protein-Energy Malnutrition in Infants with Cystic Fibrosis: The Clinical Characteristic and Molecular basis, 7th International Symposium for Cystic Fibrosis: Program and Abstracts, September 20, 2003, Bratislava, Slovakia, CFEW, Bratislava, 2003, 301–303.

Фуштиќ С., Поп-Јорданова Н., Славеска Н., Спиревска ЈЛ, Јаќоска Т. / Fustic S., Pop-Jordanova N., Slavevska N., Spirevska L., Jacoska T. Нутритивна проценка и водење на пациентите со цистична фиброза / Nutritional assessment and management of cystic fibrosis patients, *Македонско списание за медицина / Macedonian Journal of Medicine*, 2003; 49 (1-2): 39-47, 305–314.

Поп-Јорданова Н. Етиката во стоматологијата, *Македонски стоматолошки преглед*, 2006; 1: 9-12, 315–320.

Поп-Јорданова Н. Психолошки аспекти на темпоромандибуларните нарушувања, *Макед. стоматол. преглед*, 2006; 30(3-4): 291-294, 321–324.

Поп-Јорданова Н. / Pop-Jordanova N. Исхраната и здравјето / Nutrition and Health, *Македонско списание за медицина / Macedonian Journal of Medicine*, 2006; 53 (1 -2): 5-16, 325–335.

Pop-Jordanova N., Slaveska N., Fustic S. Osteoskeletal manifestation of scurvy in a male infant, *Македонско списание за медицина / Macedonian Journal of Medical Science*, 2008; 1 (1): 64-67, 337–340.

Gucev Z., Tasic V., Jancevska A., Konstantinova M., Pop-Jordanova N., Trajkovski Z., Biasecker L. CLOVE Syndrome (Congenital Lipomatous Overgrowth, Vascular Malformations, and Epidermal Nevi): CNS Malformations and Seizures may be a Component of this Disorder, *American Journal of Medical Genetics A*, 2008; 146A (20): 2688-2690, 341–343.

Gucev Z., Bouzidi H., Tasic V., Pop-Jordanova N., Kirovski I., Trajkovski Z., Jancevska A., Bajrami S. Severe phenotype of Morquio A disease in a child with S287L N-acetylgalactosamine-6-sulphate sulfatase mutation, *Gene. Ther. Mol. Biol.*, 2008; 12: 383-386, 345–348.

Gucev Z. S., Pop-Jordanova N., Dumalovska G., Stomnaroska O., Zafirovski G., Tasic V. B. Arthrogryposis multiplex congenital (AMC) in a three year old boy: differential diagnosis with distal arthrogryposis: a case report. *Cases Journal*, 2009; 2: 9403, 349–351.

Поп-Јорданова Н.  
Биофидбек методологија во разрешувањето на проблеми во детската возраст, предавање во НОВА за наставниот персонал, 2009, 353–358.

Gucev Z. S., Tasic V., Pop-Jordanova N., Kirovski I., Stomnaroska O., Martinova M., Jancevska A., Kremensky I., Sinigerska I.  
Type I Gaucher disease (GDI) in three siblings: enzyme replacement treatment (ERT) required, Прилози. МАНУ (Одд. биол. мед. науки) / Contributions. MASA (Sec. Biol. Med. Sci), 2009; 30 (1): 233-240, 359–367.

Jancevska A, Gucev Z. S., Tasic V., Pop-Jordanova N.  
Growth hormone deficiency (GHD) and small for gestational age (SGA): genetic alterations, Прилози. МАНУ (Одд. биол. мед. науки) / Contributions. MASA (Sec. Biol. Med. Sci), 2009; 30 (2): 33-55, 369–391.

Gucev Z., Tasic V., Jancevska A., Popjordanova N., Koceva S., Kuturec M., Sabolic V.  
Friedreich ataxia (FA) associated with diabetes mellitus type 1 and hypertrophic cardiomyopathy, *Med. Arh.*, 2009; 63 (2): 110-111, 393–394.

Gucev Z., Kirovski I., Jancevska A., Pop-Jordanova N., Tasic V.  
Papillorenal syndrome after Beta-interferon treatment in pregnancy, *Renal Failure*, 2009; 31 (7): 602-605, 395–398.

Gucev Z., Tasic V., Pop-Jordanova N., Sparrow D., Dunwoodie S., Ellard S., Young E., Turnpenny P.  
Autosomal Dominant Spondylocostal Dysostosis in Three Generations of a Macedonian Family: Negative Mutation Analysis of DLL3, MESP2, HES7 and LFNG, *Am. J. Med. Genet. A*, 2010; 152A (6): 1378-1382, 399–405.

Gucev Z., Castori M., Tasic V., Pop-Jordanova N., Hasani A.  
A patient with unilateral tibial aplasia and accessory scrotum: a pure coincidence or nonfortuitous association?, *Case Report Med.*, 2010: ID 898636, 407–410.

Gucev Z., Tasic V., Jancevska A., Krstevska-Konstantinova M., Pop-Jordanova N.  
McCune-Albright syndrome (MAS): Early and extensive bone fibrous dysplasia involvement and “Mistaken Identity” oophorectomy, *Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism*, 2010; 23 (8): 837-842, 411–418.

Gucev Z., Jancevska A., Slavevska N., Krsteva-Konstantinovska M., Pop-Jordanova N., Tasic V.  
Genetic of disorders of metabolism (selected chapters), *Review in pediatrics*, 2010: 77-80, 419–422.

Gucev Z., Jancevska A., Slavevska N., Krsteva-Konstantinovska M., Pop-Jordanova N., Tasic V., Pfaffle R.  
Small for gestational age and human IGF-I resistance (the insulin-like growth factor (IGF) system: IGF 1, IGF 2, IGF-IR and the genes IRS-1, PDK 1, AKT 1, S6K1 genes), *Review in*

pediatrics, 2010: 49-58, 423–432.

Gucev Z., Konstantinova-Krstevska M., Tasic V., Jancevska A., Kirovski I., Pop-Jordanova N. Four generations in a family with neurofibromatosis 1: precocious puberty and optic nerve tumor (OPT), Прилози. МАНУ (Одр. биол. мед. науки) / Contributions. MASA (Sec. Biol. Med. Sci), 2010; 31 (2): 253-259, 433–438.

Pop-Jordanova N., Zorcec T., Demerdzieva A., Gucev Z.

QEEG characteristics and spectrum weighted frequency for children diagnosed as autistic spectrum disorder, Nonlinear Biomedical Physics, 2010; 4: 4, 439–445.

Gucev Z., Slavevska N., Laban N., Danilovski D., Tasic V., Pop-Jordanova N., Zatkova A. Early onset ocular ochronosis in a girl with alkaptonuria (AKU) and a novel mutation in homogentisate 1,2-dioxygenase (HGD). Прилози. МАНУ (Одр. биол. мед. науки) / Contributions. MASA (Sec. Biol. Med. Sci), 2011; 32 (1): 305-311, 447–453.

Gucev Z., Pop-Jordanova N., Calovska V., Tasic V., Slavevska N., Laban N., Noli M. C., Lepori M. B., Loudianos G.

Acute Gallbladder Hydrops and Arthritis: Unusual Initial Manifestations of Wilson's Disease (WD). Прилози. МАНУ (Одр. биол. мед. науки) / Contributions. MASA (Sec. Biol. Med. Sci), 2011; 32 (2): 307-315, 455–463.

Поп-Јорданова Н. / Pop-Jordanova N.

Аутизмот - алармантен проблем во детството / Autism - an emerging problem in childhood, Мак. Мед. Преглед, [2011]; suppl. (Зборник на абстракти и трудови /Proceedings and abstracts: 5 конгрес на ЗПМ, 5-9 октомври 2011, Охрид, Република Македонија): 393, 465–467.

Kirovski I., Gucev Z. S., Tasic V., Pop-Jordanova N.

A giant osteochondroma in a boy with multiple exostoses, Прилози. МАНУ (Одр. биол. мед. науки) / Contributions. MASA (Sec. Biol. Med. Sci), 2011; 32 (2): 317-321, 469–473.

Gucev Z., Danilovski D., Tasic V., Ugrinovski J., Nastova V., Jancevska A., Krstevska-Konstantinova M., Pop-Jordanova N., Kirovski I.

Childhood craniopharyngioma in Macedonia: incidence and outcome after subtotal resection and cranial irradiation, World J. Pediatr., 2011; 7 (1): 74-78, 475–479.

Gucev Z., Tasic V., Sinigerska I., Kremensky I., Tincheva R., Pop-Jordanova N., Danilovski D., Hofer D., Paschke E.

Hunter syndrome (Mucopolisaccharridosis Type II) in Macedonia and Bulgaria, Прилози. МАНУ (Одр. биол. мед. науки) / Contributions. MASA (Sec. Biol. Med. Sci), 2011; 32 (2): 187-198, 481–492.

Gucev Z., Slavevska N., Tasic V., Laban N., Pop-Jordanova N., Danilovski D., Woolf J., Cole D. Congenital erythropoietic porphyria with two mutations of the uroporphyrinogen III synthase gene (Cys73Arg, Thr228Met). Indian J. Hum. Genet., 2011; 17 (2): 104-107, 493–496.

Gucev Z., Tasic V., Pop-Jordanova N., Riepe F.

Aldosterone synthase deficiency type II with hypospadias. Ind. Pediatrics, 2012; 49: 318-320, 497–498.

Tasic V., Lozanovski Vj., Danilovski D., Laban N., Pop-Jordanova N.  
Rare diseases with renal involvement in the Republic of Macedonia,  
Прилози. МАНУ (Одд. биол. мед. науки) / Contributions. MASA (Sec. Biol. Med. Sci), 2011;  
32 (1): 55-69, 499–511.

Gucev Z., Tasic V., Pop-Jordanova N., Jancevska A., Simonaro C., Schushmann E.  
Case report of two siblings with Niemann-Pick disease (NPD) type B: clinical findings and novel  
mutations of the acid sphingomyelinase gene, Indian J. Pediatr., 2013; 80 (2): 163-164, 513–515.  
Pop-Jordanova N.

Autism- genetics, electrophysiology and clinical syndromes, Rare diseases in South-Eastern  
Europe, Rare Diseases in South-Eastern Europe, Skopje, November 15-17, 2012 /Ретки болести  
во Југоисточна Европа, Скопје, ноември 15-17, 2012: [Abstract book], МАНУ, Скопје, 2012:  
22, 517–519.

Pop-Jordanova N., Plasevska-Karanfilska D.  
Autism - Genetics, Electrophysiology and Clinical Syndromes, Прилози. МАНУ (Одд. мед.  
науки) /Contributions. MASA (Sec. Med. Sci), 2014; 35 (1): 133-146, 521–534.

Salomone E.,... Pop-Jordanova N.,... et al.  
Use of early intervention for young children with autistic spectrum disorder across Europe,  
Autism, 2015; 19 (6): 1-17, 535–553.

Trpeski S., Pop-Jordanova N., Kaftandzief I.  
Supplementation with Vitamin D3influence Better Outcome in Surgically Treated Hip Fractures,  
GJRA - Global Journal for Research Analysis, 2015; 4 (8): 350-353, 555–560.

Pop-Jordanova N., Gucev Z.  
Some psychological aspects of T1DM in children and adolescents, Прилози. МАНУ (Одд. мед.  
науки) /Contributions. MASA (Sec. Med. Sci), 2015; 36 (3): 119-125, 561–571.