

## Publikačná činnosť po roku 2009

1. Genetizácia medicíny .  
Darina Durovčíková, LEKÁRSKY OBZOR, 57, 2009, č.3, s. 191.
2. Genetické syndrómy obezity v praxi klinického genetika. **Darina Durovčíkova**, Darina Zmajkovičová, Miriam Fojtíková, Robert Petrovič, Iveta Míkva, Edita Halášová, Eva Véghová: LEKÁRSKY OBZOR, 57, 2009, č.3, s. 198-204.
3. ABC genetických testov v obrazoch pri diagnostike a monitorovaní liečby chronickej myeloidnej leukémie. Denisa Ilenčíková, **Darina Durovčíková**. : LEKÁRSKY OBZOR, 57, 2009, č.3, s. 227-230
4. Nový syndróm malignity v diferenciálnej diagnostike s neurofibromatózou 1 a jej podobným ochoreniam. Denisa Ilenčíková, Darina Durovčíková, Anna Rybárová, László Kovács . In LEKÁRSKY OBZOR, 57, 2009, č.3, s. 221-227.
5. Spectrum of DHCR7 mutations in Slovak patients with Smith-Lemli-Opitz syndrome and detection of common mutations by PCR-based assay. Katarina Kolejaková, Robert Petrovič, Jan Futas, Peter Turcani, **Darina Durovčíkova**, Jan Chandoga: General Physiology and Biophysics Vol.28, 2009, No.1, p.08-15.
6. „Café au lait“ makuly v diagnostike detských nádorových ochorení. Denisa Ilenčíková, **Darina Durovčíková**, Katharina Wimmer, Anna Rybárová, Andrea Zaťková, Laszlo Kovacs:Čes.-slov. ped., Vol. 64, 2009, č.9, s.406-414.
7. Implementácia cytogenetických a molekulárných markerov pri sledovaní detských pacientov s AML v klinickej praxi. XXIII. Olomoucké hematologické dny s mezinárodnou účasťou, Olomouc 24.-26.6. 2009. Denisa Ilenčíková D., Slamka T., Nováková P., Piačková B., Ružbacký R., Čermák M., Copáková L., **Darina Durovčíková**. Transfúze a hematologie dnes, 15/2009, P40/1407, s. 76
8. Testovanie výskytu hematogénnych mikrometastáz pomocou multimarkerovej qPCR v porovnaní s výskytom cirkulujúcich nádorových buniek (CTC) u pacientov s kolorektálnym karcinómom. Denisa Ilenčíková, Kološtová Katarína, Rusňáková Vendula , Slamka Tomáš, Štrbová Dagmar, **Durovčíková Darina**. V. Dny diagnostické, prediktívne a experimentálne onkologie. II. sympozium o ciele biologické liečbe. 25.-27. listopad 2009. Olomouc , Onkologie. Suppl. B, (ISSN 1803-5922) ,2009
9. Sledovanie priebehu ochorenia u pacientov s AML a MLL aberáciami v rokoch 2005-2008. Zuzana Mikulášová , Denisa Ilenčíková, Tomáš Slamka, Martina Džubasová, Martin Čermák, **Darina Durovčíková** D.XXIII. Olomoucké hematologické dny s mezinárodnou účasťou, Olomouc 24.-26.6. 2009. Transfúze a hematologie dnes, 15/2009, P65/1410, s. 88.
10. Acute myeloblastic leukaemia with alternations of MLL proto-oncogene protein (11q23/MLL+ AML)]. Mikulášová Z, Ilencíková D, Slamka T, **Durovčíková D**. Klin Onkol. 2010;23(6):401-7.

11. *Diagnostika a liečba myopatie pri liečbe statínmi* / Katarína Rašlová, **Darina Ďurovčíková**. In: Diabetes a obezita. - ISSN 1335-8383. - Roč. 9, č. 17 (2009), s. 61-62.
12. *Klinicko-genetická starostlivosť o pacientov so zriedkavými genetickými syndrómami.* **Ďurovčíková Darina** : Celoslovenská konferencia SSLG - In XXII.Izakovičov memoriál, 6-7.10.2011, ISBN 978-80-970953-0-7, Abstrakt.s. 13,
13. *Sledované vybrané patologické UZV parametre (NT a cysty plexus chorioideus) u gravidných žien a ich asociácia s chromozómovou anomáliou.*S.Machalová, E.Čmelová, J. Karellová, E. Jusková, D.Ďurovčíková, Z. Čierniková, M. Pechová, Celoslovenská konferencia SSLG - In XXII.Izakovičov memoriál, 6-7.10.2011, ISBN 978-80-970953-0-7, Abstrakt.s. 33. [ MACHALOVÁ,S (20%), ČMELOVÁ, E.,(20%). KARELOVÁ, J.(10%), JUSKOVÁ,J.(10%), ĎUROVČÍKOVÁ,D,(10%) ČIERNIKOVÁ,Z (10%)PECHOVÁ,M(10%)]
14. A case of Klippel-Feil syndrome with congenital enlarged Eustachian tube.  
Jovankovičová A, Jakubíková J, **Durovčíková D**.  
Int J Pediatr Otorhinolaryngol. 2012 , 76(4):596-600
15. Zriedkavé choroby ochorenia z pohľadu klinicko-genetickej praxe : **Ďurovčíková Darina**  
In :REVUE MEDICÍNY v PRAXI, vol.6, 2012, c.7, s 5-7.
16. Ľudský genóm – jeho rozpoznávanie na ceste k personalizovanej medicíne. / **Behulova Regina** . Markusová Nikoleta, **Ďurovčíková, Darina** / In : FARMACEUTICKÝ OBZOR, 12, 2012, s 306-10.
17. *Objav dysregulácie TGFβ signálnej dráhy u geleofyzického nanizmu a Marfanovho syndrómu - význam pre liečbu* /Ilenčíková D., **Ďurovčíková D**. Cormier-Daire V. a Košťalová L/. *XXIII Izakovičov memoriál s medzinárodnou účasťou,Bratislava, 26-28.09.2012, In:..Zborník Abstr.*,
18. *5-ročná cytogenetická analýza reprodukčných porúch u párov vyšetrených na KLG.* / Karellová J., Jusková E., Čmelová E., Pechová M., Machalová S. , **Ďurovčíková D**, Štofková J., In: XXIII Izakovičov memoriál s medzinárodnou účasťou,Bratislava, 26-28.09.2012, Zborník Abstr.
19. Beckwith-Wiedemann syndrome (BWS) – favorable facts for molecular genetic testing. / **Ďurovčíková D**,Horská A. Křepelová A., Genčík A., Ilenčíková D. In:..Celostátní konference DNA diagnostiky, 29-30.11.2012, Brno, ČR Zborník abstr. 16
20. *Skúsenosti s využitím aCGH v diagnostike zriedkavých dyzomorfných syndrémov* /**Ďurovčíková D**, Genčík A., Hikkelová M., Babjáková L, Šimko J/ SSLG, XXIV Izakovičov Memoriál, 26-27.2013, Donovaly, Abstr.s.18
21. *Laboratórny klinický genetik, európsky guideline, zámery a ciele vzdelávania* /**Lohajová-Behulová R.**, **Ďurovčíková D**/, SSLG, XXIV Izakovičov Memoriál, 26-27.2013, Donovaly, Abstr.s.21 .
22. *Genetic register in Slovakia – basic information of rare diseases prevalence* /**Ďurovčíková Darina**, Míkva Iveta In : Zborník abstr., 1.Konferencia o zriedkavých chorobách, Bratislava, 29.2.2012.
23. Clustering of mutations in the 5' tertile of the NF1 gene in Slovakia patients with optic pathway glioma. Bolcekova A, Nemethova M, Zatkova A, Hlinkova K, Pozgayova S, Hlavata A, Kadasi L, **Durovcikova D**, Gerinec A, Husakova K, Pavlovicova Z, Holobrada M, Kovacs L, Ilencikova:In Neoplasma. 2013;60(6):655-65.

24. Thirty-Nine Novel Neurofibromatosis 1 (NF1) Gene Mutations Identified in Slovak Patients. Nemethova M, Bolcekova A, Ilencikova D, **Durovcikova D**, Hlinkova K, Hlavata A, Kovacs L, Kadasi L, Zatkova A. In Ann Hum Genet. 2013
25. *Beckwith-Wiedeman syndrome diagnostic experiences in Slovakia* /**Đurovčíková, D** Křepelová, A Mlkvá I. Vicianová, K. Pechová, M/ ESHG Conference, 8-11.6.2013, Paris, France IN EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS
26. *Clinical phenotypes in patients with genomic anomaly detected by aCGH: **Đurovčíková, D***, Hikkelová M., Čmelová E., Machalová S., Genčík A., Šimko J. ESHG Conference, 31.05-3.06.2014, Milano, Italy, EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS.
27. *Klinické fenotypy pacientov s genomickou anomáliou detekovanou pomocou aCGH. **Đurovčíková, D***, Hikkelová M., Čmelová E., Machalová S., Genčík A., Šimko. In XXVI Izakovičov memoriál s medzinárodnou účasťou, Trenčianske Teplice, 1-3.10.2014, In:..Zborník Abstr., str.68
28. *Cornelia de Lange syndróm s dosiaľ nepopísanou mutáciou* /**Čmelová E., Machalová S., Đurovčíková, D, Pechová M**/: In XXVI Izakovičov memoriál s medzinárodnou účasťou, Trenčianske Teplice, 1-3.10.2014, In:..Zborník Abstr., str.46