

**НАСТАВНО –НАУЧНОМ ВИЈЕЋУ
МЕДИЦИНСКОГ ФАКУЛТЕТА
СЕНАТУ УНИВЕРЗИТЕТА У ИСТОЧНОМ САРАЈЕВУ**

Предмет: Извјештај комисије о пријављеним кандидатима за избор у академско звање доцента, ужа научна област Педијатрија (ужа образовна област: Педијатрија)

Одлуком Наставно-научног вијећа Медицинског факултета у Фочи Универзитета у Источном Сарајеву, број ННВ: 01-3-86 од 12.12.2019., именовани смо у Комисију за разматрање конкурсног материјала и писање извјештаја по конкурсу, објављеном у дневном листу “Глас Српске“ од 06.11.2019. године, за избор у академско звање **доцента**, ужа научна област Педијатрија (ужа образовна област: Педијатрија).

ПОДАЦИ О КОМИСИЈИ

Састав комисије¹ са назнаком имена и презимена сваког члана, звања, назив научне области, научног поља и уже научне/умјетничке области за коју је изабран у звање, датума избора у звање и назив факултета, установе у којој је члан комисије запослен:

1. Проф. др Дејан Бокоњић, редовни професор, предсједник Комисије
Научна област: Медицинске и здравствене науке
Научно поље: Основна медицина
Ужа научна област: Педијатрија
Датум избора у звање: 26.12.2019. године
Универзитет у Источном Сарајеву
Медицински факултет Фоча

2. Проф. др Предраг Минић, редовни професор, члан Комисије
Научна област: Медицинске и здравствене науке
Научно поље: Основна медицина
Ужа научна област: Педијатрија
Датум избора у звање: 15.11.2017. године
Универзитет у Београду
Медицински факултет Београд

3. Доц. др Биљана Милинковић, доцент, члан Комисије
Научна област: Медицинске и здравствене науке
Научно поље: Основна медицина
Ужа научна област: Педијатрија
Датум избора у звање: 15.07.2019. године
Универзитет у Источном Сарајеву
Медицински факултет Фоча

На претходно наведени конкурс пријавио се један кандидат:

1. Асист. др сци. мед. Адријан Сарајлија

¹ Комисија се састоји од најмање три наставника из научног поља, од којих је најмање један из уже научне/умјетничке за коју се бира кандидат. Најмање један члан комисије не може бити у радном односу на Универзитету у Источном Сарајеву, односно мора бити у радном односу на другој високошколској установи. Чланови комисије морају бити у истом или вишем звању од звања у које се кандидат бира и не могу бити у сродству са кандидатом.

На основу прегледа конкурсне документације, а поштујући прописане чланове² 77., 78. и 87. Закона о високом образовању („Службени гласник Републике Српске“ бр. 73/10, 104/11, 84/12, 108/13, 44/15, 90/16), чланове 148. и 149. Статута Универзитета у Источном Сарајеву и чланове 5., 6., 37., 38. и 39³. Правилника о поступку и условима избора академског особља Универзитета у Источном Сарајеву, Комисија за писање извјештаја о пријављеним кандидатима за изборе у звања, Наставно научном вијећу Медицинског факултета и Сенату Универзитета у Источном Сарајеву подноси слиједећи извјештај на даље одлучивање:

ИЗВЈЕШТАЈ

КОМИСИЈЕ О ПРИЈАВЉЕНИМ КАНДИДАТИМА ЗА ИЗБОР У ЗВАЊЕ

I ПОДАЦИ О КОНКУРСУ
Одлука о расписивању конкурса, орган и датум доношења одлуке
Одлука Сената Универзитета у Источном Сарајеву број: 01-С-490-V/19 од 30.10.2019. године
Дневни лист, датум објаве конкурса
„Глас Српске“ од 06.11.2019. године
Број кандидата који се бира
Један
Звање и назив уже научне/умјетничке области, уже образовне области за коју је конкурс расписан, списак предмета
Доцент, Педијатрија, ужа образовна област: Педијатрија
Број пријављених кандидата
Један

II ПОДАЦИ О КАНДИДАТИМА
ПРВИ КАНДИДАТ
1. ОСНОВНИ БИОГРАФСКИ ПОДАЦИ
Име (име једног родитеља) и презиме
Адријан (Славица) Сарајлија
Датум и мјесто рођења
06.04.1976. године
Установе у којима је кандидат био запослен
Од 2003. године Институт за здравствену заштиту мајке и детета Нови Београд. Од 2009. године Служба за испитивање и лијечење поремећаја метаболизма са клиничком генетиком, ИМД Нови Београд. Од 2015. године. ради на катедри за педијатрију Медицинског факултета у Београду.

² У зависности од звања у које се кандидат бира, наводи се члан 77. или 78. или 87.

³ У зависности од звања у које се кандидат бира, наводи се члан 37. или 38. или 39.

Звања/радна мјеста
Од 2015. године ради као клинички асистент на катедри за педијатрију Медицинског факултета у Београду
Научна област
Медицина/ужа научна област педијатрија
Чланство у научним и стручним организацијама или удружењима
Члан Међународног удружења за проучавање метаболичких болести (society for study of inborn errors of metabolism-SSIEM).
Члан Удружења педијатара Србије.
Члан предсједништва Педијатријске секције Српског љекарског друштва.
2. СТРУЧНА БИОГРАФИЈА, ДИПЛОМЕ И ЗВАЊА
Основне студије/студије првог циклуса
Назив институције, година уписа и завршетка
Медицински факултет у Београду, 1994-2001. године
Назив студијског програма, излазног модула
Медицина
Просјечна оцјена током студија ⁴ , стечени академски назив
Просјечна оцјена 9,71, доктор медицине.
Постдипломске студије/студије другог циклуса
Назив институције, година уписа и завршетка
Назив студијског програма, излазног модула
Просјечна оцјена током студија, стечени академски назив
Наслов магистарског/мастер рада
Ужа научна/умјетничка област
Докторат/студије трећег циклуса
Назив институције, година уписа и завршетка (датум пријаве и одбране дисертације)
Медицински факултет у Београду, уписао докторске студије 2007. године, пријава тезе 2012. године, одбранио 29.05.2014. године.
Наслов докторске дисертације
„Епидемиолошка-клиничка студија Ретовог синдрома у популацији Србије“
Ужа научна област
Педијатрија
Претходни избори у звања (институција, звање и период)
Од 2015.године клинички асистент при катедри за педијатрију Медицинског факултета, Универзитета у Београду. (реизабран 2018. године). Секретар катедре за педијатрију, Медицинског факултета Универзитета у Београду 2018. године.
3. НАУЧНА/УМЈЕТНИЧКА ДЈЕЛАТНОСТ КАНДИДАТА
3.1. Радови прије првог и/или посљедњег избора/реизбора

⁴ Просјечна оцјена током основних студија и студија првог и другог циклуса наводи се за кандидате који се бирају у звање асистента и вишег асистента.

ОРИГИНАЛНИ РАДОВИ IN EXTENSO 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 6,43**
5. Sarajlija M, Jugovic A, Zivaljevic D, Merdovic B, Sarajlija A. Assessment of health status and quality of life of homeless persons in Belgrade, Serbia. Vojnosanit Pregl 2014; 71(2): 167-174. **M23, IF 0,21**
6. **Sarajlija A**, Kusic-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. DNA 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 hypoglycemia in a child as a late complication of esophageal reconstruction. J Pediatr Endocrinol Metab 2017; 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;18(1):137. **M22, IF 2,198.**

ОСТАЛИ РАДОВИ У ЧАСОПИСИМА СА ЈЦР ЛИСТЕ

14. Heringer J, Valayannopoulos V, Lund AM, Wijburg FA, Freisinger P, Barić I, Baumgartner MR, Burgard P, Burlina AB, Chapman KA, I Saladelafont EC, Karall D, Mühlhausen C, Riches V, Schiff M, Sykut-Cegielska J, Walter JH, Zeman J, Chabrol B, Kölker 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, Grünwald S, Haege G, Häberle J, Hwu WL, Ioannou H, Lachmann R, Langereis E, Teles EL, López-Laso E, Matsumoto S, de Baulny HO, Ortez C, Peña-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**)
15. **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; 57(2):64-65. (Letter to the editor, **M23, polovina IF = 0,76**).

РАДОВИ У ЧАСОПИСИМА ИНДЕКСИРАНИМ У SCIENCE CITATION INDEX Expanded (SCIE)

16. 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. **M23, IF 0**
17. 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. J Inherit Metab Dis 2013; 9:49-58. **M23, IF 0.**

ЦИО РАД У ЗБОРНИКУ НАЦИОНАЛНОГ СКУПА

18. 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.
19. 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.
20. 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.
21. 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.
22. Đorđević M, Kecman B, Prokić D, Kravljanac 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.
23. 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.
24. 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.
25. Đorđević M, Kecman B, Sarajlija A, Grković S. Terapija urođenih bolesti metabolizma. U: Zdravković D, urednik. Problemi u pedijatriji 2008. Beograd: Zavod za udžbenike i nastavna sredstva 2009; 42-52.
26. 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.
27. 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.
28. 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.
29. 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.
30. 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.
31. 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.
32. 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.
33. 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.
 34. 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.
 35. 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.
 36. Sarajlija A, Đorđević M. Prevencija i lečenje osteoporoze kod dece. XVIII seminar, Pedijatrijska škola Srbije, jun 2015. Zlatibor, str 65-70.
 37. Đorđević M, Sarajlija A. Diferencijalna dijagnoza poremećaja metabolizma kalcijuma kod dece. XVIII seminar, Pedijatrijska škola Srbije, jun 2015. Zlatibor, str 61-64.
 38. 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.
 39. 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.
 40. Đorđević M, Sarajlija A. Uloga ishrane u lečenju urođenih bolesti metabolizma. XIX seminar, Pedijatrijska škola Srbije, jun 2016. Zlatibor, str 65-69.
 41. Sarajlija A, Đorđević M. Principi parenteralne rehidracije u pedijatriji. XIX seminar, Pedijatrijska škola Srbije, jun 2016. Zlatibor, str 70-74.
 42. 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.
 43. 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.
 44. Đorđević M, Sarajlija A, Grković S. Selektivni skrining urođenih bolesti metabolizma. XX seminar, Pedijatrijska škola Srbije, jun 2017. Zlatibor, str 48-51.
 45. Sarajlija A, Đorđević M. Mitohondrijske bolesti. XX seminar, Pedijatrijska škola Srbije, jun 2017. Zlatibor, str 52-56.

ИЗВОД ИЗ ЗБОРНИКА МЕЂУНАРОДНОГ И НАЦИОНАЛНОГ

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.
3. Vlahovic G, Djuric M, Martic J, Sarajlija A, Ristic G. Neurological causes of apparent life threatening events. *Paediatric Neurology* 2007; 11(Suppl 1):109.
 4. 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.
 5. 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.
 6. 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.
 7. 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.
 8. 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.
 9. 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.
 10. 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.
 11. Jugovic A, Sarajlija M, Sarajlija A. (Mis)use of alcohol by the young population in Serbia. *European Psychiatry* 2010; 25(Suppl 1):1657.
 12. 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 asistirane reprodukcije. Mediterranean Symposium in Reproductive Medicine, Budva-Bečići, Montenegro, Abstract book, 2010, str 64.
 13. 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.
 14. 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.
 15. 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.
 16. 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.
 17. 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.
 18. 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.
19. 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.
20. 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.
21. 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.
22. 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.
23. 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.
24. 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.
25. 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.
26. 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.
27. 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.
28. 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.
29. 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.
30. Kecman B, Đorđević M, Sarajlija A, Grković S, Kravljanac R, Stojiljković M. Deficit tetrahydrobiopterina-prikaz slučaja. Pedijatrijski dani Srbije sa međunarodnim učešćem, Niš, 2013, Zbornik radova, str 55.
31. Sarajlija A, Đorđević M, Stojiljkovic M, Kecman B, Skakic A, Pavlovic S. Kliničke karakteristike i

genotip bolesnika sa glikogenozom tip 1. 47. pedijatrijski dani Srbije s međunarodnim učešćem Niš, 2016, zbornik apstrakata, str 19.

32. 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.

3. 2. Радови послје избора/реизбора⁵

ОРИГИНАЛНИ РАДОВИ IN EXTENSO У ЧАСОПИСИМА СА JCR (JOURNAL CITATION REPORTS) ЛИСТЕ

1. Skakic A, Djordjevic M, **Sarajlija A**, Klaassen K, Tomic 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 three novel SLC37A4 variants. Clin Genet 2018; 93(2):350-355 **M22, IF 3,326**
2. 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; 68:109-111. **M23, IF 1,882.**
3. **Sarajlija A**, Djordjevic M, Kecman B, Skakic A, Pavlovic S, Pasic S, Stojiljkovic M. Impact of genotype neutropenia in a large cohort of Serbian patients with glycogene storage disease type Ib. Eur J Me Geent 2019:103767. **M23, IF 2,022**
4. 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 gGenet. 2018; mar 27; 4(2):e227. **M23, IF0.**

4. ОБРАЗОВНА ДЈЕЛАТНОСТ КАНДИДАТА

4. 1. Образовна дјелатност прије првог и/или /последњег избора/реизбора

Обављао улогу ментора за одбрану већег броја дипломских радова студената медицине као и студентских радова из педијатрије за студентске конгресе.

Редовни је учесник комисије за оцјену студентских радова из педијатрије које организује Центар за научно-истраживачки рад студената при Медицинском факултету у Београду.

4. 2. Образовна дјелатност послје последњег избора/реизбора

Од 2015. године ради као клинички асистент при Катедри за педијатрију Медицинског факултета, Универзитета у Београду (реизабран 2018. године).

⁵ Навести кратак приказ радова и књига (научних књига, монографија или универзитетских уџбеника) релевантних за избор кандидата у академско звање.

Учествује као предавач на годишњим семинарима “Актуелности у педијатрији” Института за здравствену заштиту мајке и детета Србије ”Др Вукан Чупић”, као и Педијатријској школи на Златибору коју организује Удружење педијатара Србије.

Члан редакције уџбеника за последипломску наставу “Проблеми у педијатрији” у издању Завода за уџбенике и наставна средства из Београда,

Рецензент радова за часопис Српски архив и Americal Journal of Medical Genetics.

Члан међународних Удружења за проучавање урођених болести метаболизма (Society for Study of Inborn Errors of Metabolism - SSIEM)

Члан предсједништва Педијатријске секције Српског љекарског друштва.

Учешће на RARD конференцији (ретке болести) – Делхи, Индија, Мај 2018

Учешће на SSIEM састанку – Атина, Грчка, Септембар 2018

Учешће на Европском LSD симпозијуму – Већ, Аустрија, Октобер 2018

Учешће на ССИЕМ састанку – Ротердам, Холандија, Септембер 2019

5. СТРУЧНА ДЈЕЛАТНОСТ КАНДИДАТА

Специјализирао педијатрију на Медицинском факултету у Београду од 2005. до 2009. године, испит положио са оцјеном 5.

2015-2018 – обавио субспецијализацију из клиничке генетике, одбранио завршни рад у мају 2018. године под називом ”Генотип и клиничке карактеристике болесника са гликогенозом тип 1”, ментор: доц. др Маја Ђорђевић Милошевић.

6. РЕЗУЛТАТ ИНТЕРВЈУА СА КАНДИДАТИМА⁶

1. Комисија је обавила интервју са кандидатом дана 18.02.2020 године, на основу којег је закључила да кандидат Асист. др сци. мед. Адријан Сарајлија посједује све људске, педагошке и професионалне карактеристике неопходне за наставни и научни рад и даље напредовање.

7. ИНФОРМАЦИЈА О ОДРЖАНОМ ПРЕДАВАЊУ ИЗ НАСТАВНОГ ПРЕДМЕТА КОЈИ ПРИПАДА УЖОЈ НАУЧНОЈ/УМЈЕТНИЧКОЈ ОБЛАСТИ

⁶ Интервју са кандидатима за изборе у академска звања обавља се у складу са чланом 4а. Правилника о поступку и условима избора академског особља Универзитета у Источном Сарајеву (Интервју подразумева непосредан усмени разговор који комисија обавља са кандидатима у просторијама факултета/академије. Кандидатима се путем поште доставља позив за интервју у коме се наводи датум, вријеме и мјесто одржавања интервјуа.)

ЗА КОЈУ ЈЕ КАНДИДАТ КОНКУРИСАО, У СКЛАДУ СА ЧЛАНОМ 93. ЗАКОНА О ВИСОКОМ ОБРАЗОВАЊУ⁷

Није обавеза кандидата јер посједује педагошко искуство.

III ЗАКЉУЧНО МИШЉЕЊЕ

Комисија једногласно констатује да кандидат испуњава све услове за избор у наставничко звање и са задовољством предлаже Наставно-научном вијећу Медицинског факултета у Фочи, као и Сенату Универзитета у Источном Сарајеву да **Сарајлија др Адријана** **изабере у звање доцента за ужу научну област Педијатрија.**

Минимални услови за избор у звање ⁸	испуњава/не испуњава	Навести резултате рада (уколико испуњава)
<i>Научни степен доктора наука у одговарајућој научној области</i>	ДА	Кандидат је 29.05.2014. године одбранио докторску дисертацију из уже научне области на коју се бира.
Најмање три (3) научна рада из области за коју се бира, објављена у научним часописима и зборницима са рецензијом	ДА	Кандидат је објавио 10 научних радова у научним часописима ЈЦР листе in extenso од избора у звање 2015.године, а 6 прије избора у звање, 2 рада у осталим часописима на ЈЦР листи од 2015 године, на сци листи 1 рад од 2015 године, а два рада прије 2015 године. У зборницима са рецензијом са националног скупа као цијели радови, 12 радова од 2015.године, а 19 прије 2015 године. Као изводи у зборнику са међународног скупа 7 радова после 2015 године, а 22 прије 2015.године. Као изводи у зборнику од националног значаја након 2015 године објавио два рада, а прије 14 радова. Од комплетног броја радова је 3 рада на ЈЦР листи и 1 рад на сци листи објавио од реизбора 2018

⁷ Кандидат за избор у наставно-научно звање, који раније није изводио наставу у високошколским установама, дужан је да пред комисијом коју формира вијеће организационе јединице, одржи предавање из наставног предмета уже научне/умјетничке области за коју је конкурисао.

⁸ У зависности у које се звање бира кандидат, навести минимално прописане услове на основу члана 77., 78. и 87. Закона о високом образовању односно на основу члана 37., 38. и 39. Правилника о поступку и условима избора академског особља Универзитета у Источном Сарајеву

		године. у звање асистента.
Показане наставничке способности	ДА	Од 2015.године клинички асистент при катедри за педијатрију Медицинског факултета, Универзитета у Београду. (реизабран 2018.године). Секретар катедре за педијатрију, Медицинског факултета Универзитета у Београду 2018.године.

Ч Л А Н О В И К О М И С И Ј Е:

1. _____

Проф. др Дејан Бокоњић, редовни професор, ужа научна област Педијатрија, Медицински факултет у Фочи, **предсједник Комисије,**

2. _____

Проф. др Предраг Минић, редовни професор, ужа научна област Педијатрија, Медицински факултет у Београду, **члан Комисије,**

3. _____

Доц. др Биљана Милинковић, доцент, ужа научна област Педијатрија, Медицински факултет у Фочи, **члан Комисије.**