

ABCA4 locus as a model for complex genetics in monogenic diseases = ABCA4 lookus kui monogeensete haiguste kompleksse geneetika mudel

Zernant, Jana 2019 <https://digi.lib.ttu.ee/i/?12387> https://www.ester.ee/record=b5235122*est

Chromosome location of genes for powdery mildew resistance in the common wheat cultivar Helle

Peuša, Hilma; Sadam, Helle; Enno, Tamara Annu Wheat Newslett 2005 / p. 29-31

CyberGenomics : application of behavioral genetics in cybersecurity

Domarkiene, Ingrida; Ambrozaityte, Laima; Bukauskas, Linas; Rančelis, Tautvydas; Sütterlin, Stefan; Knox, Benjamin James; Maennel, Kaie; Maennel, Olaf Manuel; Parish, Karen; Lugo, Ricardo Gregorio; Brilingaitė, Agne Behavioral Sciences 2021 / art. 152 <https://doi.org/10.3390/bs11110152> [Journal metrics at Scopus](#) [Article at Scopus](#) [Journal metrics at WOS](#) [Article at WOS](#)

Dr Tehisaru ehk kuidas AI aitab pakkuda inimestele paremat arstiabi

maaleht.delfi.ee 2025 <https://maaleht.delfi.ee/artikkel/120351271/dr-tehisaru-ehk-kuidas-ai-aitab-pakkuda-inimestele-paremat-arstiabi>

Eesti teadlased otsivad ravi levinud haigusele, mis ajab silmad villi [Võrguväljaanne]

novaator.err.ee 2021 ["Eesti teadlased otsivad ravi levinud haigusele, mis ajab silmad villi"](#)

Eestlased astusid sammu Fuchsi sarvkesta düstroofia uurimisel

mu.ee 2021 <https://www.mu.ee/uudised/2021/01/13/eestlased-astusid-sammu-fuchsi-sarvkesta-dustroofia-uurimisel>

Ethical concerns of direct-to-consumer genetic tests

Farahani, Fereshteh Shahrabi TalTech journal of European studies 2022 / p. 145-158 <https://doi.org/10.2478/bjes-2022-0007> https://www.ester.ee/record=b5290032*est [Journal metrics at Scopus](#) [Article at Scopus](#) [Journal metrics at WOS](#) [Article at WOS](#)

Expression of GFRA-1, GFRA-2, and c-Ret mRNAs in rat adrenal gland

Schober, A.; Arumäe, Urmas; Saarma, Mart; Unsicker, K. Journal of neurocytology 2000 / p. 209-213

Genetic analysis of powdery mildew resistance in an introgression line of wheat = Jahukastekindla introgressiivse suvenisuliini geneetiline analüüs

Jakobson, Irena 2019 <https://digi.lib.ttu.ee/i/?12020>

Heade geenidega geeniuuriija : [vestlus Eesti noore teadlase aastapreemia laureaadi Priit Kogermaniga]

Reinde, Urmi; Kogerman, Priit Mente et Manu 2001 / lk. 1, 3 : portr https://www.ester.ee/record=b1242496*est

Inimgeeniuuringud ja turvatunne

Truve, Erkki Eesti Päevaleht 2000 / 18. det., lk. 11A <https://epl.delfi.ee/artikkel/50796018/inimgeeniuuringud-ja-turvatunne>

Kuidas allutada rakk inimese tahtele?

Neuman, Toomas Horisont 2016 / lk. 28-34 : fot https://artiklid.elnet.ee/record=b2755091*est

Legislation of direct-to-consumer genetic testing in Europe : a fragmented regulatory landscape

Kalokairinou, Louiza; Howard, H. C.; Slokenberga, S.; Fisher, E.; Titma, Tiina Journal of community genetics 2018 / p. 117-132 <https://doi.org/10.1007/s12687-017-0344-2> [Journal metrics at Scopus](#) [Article at Scopus](#)

Läbimurre geeniravis: sünnist saati liikumisvõimetu noormees õpib 27 aastasel rääkima ja kõndima

Vainküla, Kirsti Eesti Ekspress 2021 / Lk. 20-22 : fot ["Läbimurre geeniravis"](#) <https://dea.digar.ee/publication/eestiekspress>

Patenting of genetic research in Europe and the U.S. : a questionable future for diagnostic methods and personalized medicines

Minn, Mari Biotechnology law report 2019 / p. 92-115 <https://doi.org/10.1089/blr.2019.29108.mm> [Journal metrics at Scopus](#) [Article at Scopus](#) [Journal metrics at WOS](#) [Article at WOS](#)

Suur meditsiini ime! Sünnist saati liikumisvõimetu noormees õpib 27 aastasel kõndima ja rääkima [Võrguväljaanne]

Vainküla, Kirsti ekspres.delfi.ee 2021 <https://ekspres.delfi.ee/artikkel/92591245/meditsiini-ime-sunnist-saati-liikumisvoimetu-noormees-opib-27aastaselt-kondima-ja-raakima>

Tehnikaülikooli neuroteadlased uurivad levinud silmahaiguse tekkepõhuseid [Võrguväljaanne]

Vähi, Kersti forte.delfi.ee 2021 / fot <https://forte.delfi.ee/news/teadus/tehnikaulikooli-neuroteadlased-uurivad-levinud-silmahaiguse-tekkepohjuseid?id=92243621>

Äädikakärbes aitab teadlastel uurida haruldast tõbe

Imeline Teadus 2020 / lk. 20 : fot https://www.ester.ee/record=b2747925*est

Чудо медицины! Неподвижный с рождения молодой человек в 28 лет учится ходить и говорить [Online resource]

