

УНИВЕРЗИТЕТ У БАЊОЈ ЛУЦИ
ФАКУЛТЕТ:



УНИВЕРЗИТЕТ У БАЊА ЛУЦИ		
МЕДИЦИНСКИ ФАКУЛТЕТ БАЊА ЛУКА		
Пријављено:	08.06.2023	
Орг. јед.	Број	Пријављ.
1813	430/2023	

ИЗВЈЕШТАЈ КОМИСИЈЕ

о пријављеним кандидатима за избор наставника и сарадника у звање

I. ПОДАЦИ О КОНКУРСУ

Одлука о расписивању конкурса, орган и датум доношења одлуке:
Сенат Универзитета у Бањој Луци је дана 04.04.2023. године донио Одлуку о расписивању Конкурса за избор сарадника за ужу научну област Фармакологија, токсикологија и клиничка фармакологија, број: 01/04-3.782/23.

Ужа научна/умјетничка област:
Фармакологија, токсикологија и клиничка фармакологија

Назив факултета:
Медицински факултет Универзитета у Бањој Луци

Број кандидата који се бирају
Један (1)

Број пријављених кандидата
Један (1)

Датум и мјесто објављивања конкурса:
19.04.2023. године на интернет страници Универзитета у Бањој Луци и у дневном листу „Глас Српске“

Састав комисије:
а) Др Свјетлана Стоисављевић Шатара, редовни професор, ужа научна област Фармакологија, токсикологија и клиничка фармакологија, Медицински факултет

- Универзитета у Бањој Луци, предсједник;
- б) Др Наташа Стојаковић, ванредни професор, ужа научна област Фармакологија, токсикологија и клиничка фармакологија, Медицински факултет Универзитета у Бањој Луци, члан;
- в) Др Невена Дивац, ванредни професор, ужа научна област Фармакологија, токсикологија и клиничка фармакологија, Медицински факултет Универзитета у Београду, члан.

Пријављени кандидати

Милица Гајић Бојић, магистар фармације

II. ПОДАЦИ О КАНДИДАТИМА

Први кандидат

а) Основни биографски подаци :

Име (име оба родитеља) и презиме:	Милица (Слободан, Милкица) Гајић Бојић
Датум и мјесто рођења:	26.11.1989. Бања Лука
Установе у којима је био запослен:	1. ЗУ Моја апотека, Бања Лука (септембар 2013. - фебруар 2014.); 2. Фонд здравственог осигурања Републике Српске (март 2014. - фебруар 2020.); 3. Центар за биомедицинска истраживања Медицински факултет Универзитета у Бањој Луци (март 2020 - данас).
Радна мјеста:	Магистар фармације
Чланство у научним и стручним организацијама или удружењима:	Фармацеутска комора Републике Српске

б) Дипломе и звања:

Основне студије	
Назив институције:	Медицински факултет Универзитета у Бањој Луци
Звање:	Магистар фармације
Мјесто и година завршетка:	Бања Лука, 2013. год.
Просјечна оцјена из цијелог студија:	9,53
Постдипломске студије:	
Назив институције:	
Звање:	
Мјесто и година завршетка:	
Наслов завршног рада:	
Научна/умјетничка област (подаци из дипломе):	
Просјечна оцјена:	
Докторске студије/докторат:	

Назив институције:	Фармацеутски факултет Универзитета у Београду, 2014. - данас
Мјесто и година одбране докторске дисертација:	
Назив докторске дисертације:	
Научна/умјетничка област (подаци из дипломе):	Фармакологија
Претходни избори у наставна и научна звања (институција, звање, година избора)	

в) Научна/умјетничка дјелатност кандидата

Радови прије последњег избора/реизбора

(Навести све радове сврстане по категоријама из члана 19. или члана 20.)

Радови послје последњег избора/реизбора

Оригинални научни рад у водећем научном часопису међународног значаја (члан 19, став 16)

1. **Bojić Gajić M, Todorović L, Santrač A, Mian MY, Sharmin D, Cook JM, Savić MM. Vasodilatory effects of a variety of positive allosteric modulators of GABA_A receptors on rat thoracic aorta.** Eur J Pharmacol. 2021 May 15;899:174023. [https://doi:10.1016/j.ejphar.2021.174023](https://doi.org/10.1016/j.ejphar.2021.174023).

Кратак садржај: Различити подтипови GABA_A (гама-аминобутерна киселина) рецептора, својом специфичном регионалном и ћелијском локализацијом, учествују у испољавању различитих функција, како на централном тако и на периферном нивоу. Претпоставили смо да су различити не-неуронски GABA_A рецептори експримирани на крвним судовима, преко којих позитивни алостерични модулатори GABA_A рецептора испољавају вазодилаторне ефекте. Ова студија се састоји из два дијела: први дио се односи на одређивање присуства mRNA α1-6 подјединица GABA_A рецептора у торакалној аорти пацова, а други на одређивање вазоактивности различитих селективних и неселективних позитивних модулатора GABA_A рецептора: золпидема (α1-селективан), XHe-III-074 (α4-селективан), MP-III-022 (α5-селективан), DK-I-56-1 (α6-селективан), SH-I-048A и диазепама (неселективни). Подаци анализе реверзна транскрипција - ланчана реакција полимеразе (RT-PCR) су по први пут приказали експресију α1, α2, α3, α4 и α5 подјединица у ткиву торакалне аорте пацова. Тестови у купатилу са изолованим прстеновима аорте пацова указали су на значајне вазодилаторне ефекте диазепама, SH-I-048A, XHe-III-074, MP-III-022 и DK-I-56-1, у смислу остварене релаксације (преко 50 % смањење релативне тензије препарата), те у погледу превентивног дејства на фенилефрином-изазвану контракцију препарата. Диазепам је био најефикаснији лиганд у овој студији, док је золпидем показао најслабије васкуларне ефекте. Поред тога, релаксације изазване диазепамом у присуству антагониста PK11195 или бикукулина значајно су смањене (P < 0,001 и P < 0,05, респективно) при нижим концентрацијама диазепама (10⁻⁷ M и 3×10⁻⁷ M).

Овај рад сугерише да је уочена вазоактивност последица модулације "васкуларних" GABA_A рецептора, који након даљег детаљног истраживања могу да буду терапијски циљ. (0.3 x 12 = 3.6 бодова)

2. Đukanović Đ, Bojić Gajić M, Marinković S, Trailović S, Stojilković MP, Škrbić R. *Vasorelaxant effect of monoterpene carvacrol on isolated human umbilical artery*. *Can J Physiol Pharmacol*. 2022 Aug 1;100(8):755-762. doi: 10.1139/cjpp-2021-0736.

Кратак садржај: Карвакрол је главно једињење етарских уља екстрахованих првенствено из врста *Thymus* и *Origanum*. Потврђене су његове различите биолошке активности: антиоксидативно, антиинфламаторно, антибактеријско, антифунгално, антитуморско, антинематодно и вазорелаксантно дејство. Иако је раније описана вазодилатација посредована карвакролом, тачан механизам њеног деловања још није утврђен. Стога је циљ ове студије био да се испита вазоактивност карвакрола на хуманим умбиликалним артеријама (ХУА) и различити путеви укључени у његов механизам деловања користећи методологију купатила за изоловане органе. Карвакрол је изазвао значајно смањење васкуларне тензије серотонином контрактираних умбиликалних артерија, са EC₅₀ од 442,13 ± 33,8 μmol/L (средња вредност ± стандардна грешка). При 300 μmol/L, карвакрол је померио наниже криву односа концентрација - одговор за серотонин, са статистичком значајношћу P < 0,001 добијеном за четири највеће концентрације. При концентрацији од 1 mmol/L, карвакрол је потпуно поништио контракцију изазвану BaCl₂ у бикарбонатном *Krebs Ringer*-овом раствору без јона Ca²⁺, те је поништио и BAУ K 8644-индуковану контракцију у бикарбонатном *Krebs Ringer*-овом раствору (P < 0,001). Изопентенил пирофосфат, антагонист TRPV3 канала, био је у стању да смањи ефикасност карвакрола (P < 0,001). Блокирање Ca²⁺ канала L-типа на ћелијама глатких мишића је највероватнији механизам вазорелаксације изазване карвакролом. Међутим, не може се искључити ни улога TRPV3 канала у вазодилатацији ХУА изазваној карвакролом. (0.3 x 12 = 3.6 бодова)

Оригинални научни рад у научном часопису националног значаја (члан 19, став 9)

1. Gajić Bojić M, Savić M. *The vasorelaxant properties of novel benzodiazepine-like ligands on isolated rat thoracic aorta*. *Scripta Medica*, 2020. 51(2), 81-86. <https://doi.10.5937/scriptamed51-26900>

Кратак садржај: Поред добро утврђених централних ефеката, бензодиазепини, али и неки други алостерични модулатори рецептора гама-амино-бутерне киселине (GABA) показују значајне васкуларне ефекте. Међутим, тренутно не постоје разјашњени механизми за испољену вазодилатацију и врло мало се зна о функцији GABA и експресији GABA рецептора у периферним крвним судовима. Методе: У овој студији демонстрирали смо вазорелаксантна својства диазепама, GABA-е и нових имидазобензодиазепинских лиганата GL-II-73 и GL-II-74, који су окарактерисани као позитивни алостерични модулатори GABA рецептора који садрже α5 подејдиницу. Користећи изометријски систем у купатилу за изоловане органе, испитали смо васкуларне одговоре на фенилефрин, у присуству и одсуству различитих лиганата, у торакалној аорти пацова.

Резултати: Уочено значајно и снажно слабљење максималног контрактилног одговора фенилефрина указује на некомпетитивни антагонизам диазепама, GL-II-73 и GL-II-74 ($P < 0,001$), док GABA не утиче на контракцију фенилефрина. Пошто је најјачи инхибиторни ефекат уочен за једињење GL-II-74, у поређењу са другим тестираним лигандима, могло би се претпоставити да $\alpha 5$ подјединица игра значајну улогу у структури потенцијално присутних „васкуларних“ GABA_A рецептора. Закључак: Овај рад наглашава важност истраживања GABA_A рецептора на периферији и такође указује на могућност коришћења $\alpha 5$ селективних модулатора GABA_A рецептора, као потенцијални терапеутски циљ за нове вазодилататоре.

(1 x 6 = 6 бодова)

2. Đukanović Đ, Gajić Bojić M, Škrbić R. *Time-dependent and forc-dependent vasoreactivity of isolated human umbilical arteries*. Scripta Medica, 2020. 51(3), 134-140. <https://doi.10.5937/scriptamed51-28131>

Кратак садржај: У *in vitro* моделу купатила за изоловане органе присутни су различити експериментални услови за рад на хуманим пупчаним артеријама (ХУА). Ова разноликост се углавном огледа у варијаблама као што су вриједност тензије препарата, период инкубације и почетна констрикција изазвана калијумом. Циљ рада је био да се успоставе оптимални експериментални услови који ће обезбједити бољу реакцију препарата ХУА, као и да се испита утицај 24-сатног складиштења у фрижидеру на реактивност ХУА у присуству калијума и серотонина. Методе: Упоређене су констрикције изазване KCl при различитим тензијама препарата (0,5 g, 1,0 g, 2,0 g, 4,0 g), временима инкубације (30 мин, 60 мин, 120 мин) и након вишеструког иницијалног изазивања контракције. Криве односа доза - одговор за серотонин су добијене под различитим условима (1,0 g и 60 мин наспрам 2,0 g и 120 мин). Такође је испитан утицај 24-часовног складиштења на вазоконстрикцију препарата ХУА у присуству KCl и серотонина. Најјаче констрикције изазване серотонином или KCl добијене су када су препарати подешени на 2,0 g и инкубирани 120 мин. Констрикције изазване KCl уочене након 120 минута биле су статистички веће ($P < 0,05$) када су препарати пре-контраховани три пута (30 мин, 60 мин, 120 мин), у поређењу са онима који су пре-контраховани само једном. Препарати који су чувани на 4 °C 24 сата показали су значајно јаче констрикције изазване серотонином ($P < 0,01$). За извођење *in vitro* на препаратима ХУА у купатилу за изоловане органе, предлажемо тензију препарата од 2,0 g, период инкубације од 120 мин и изазивање вишеструких почетних констрикција са KCl као оптималне експерименталне услове.

(1 x 6 = 6 бодова)

3. Stoisavljević Šatara S, Stojaković N, Golić Jelić A, Maksimović Ž, Gajić Bojić M, Petrović Tepić S. *Knowledge, attitudes and nursing self-evaluation related to clinical research*. Scripta Medica, 2023. 54(1), 37-43. <https://doi.10.5937/scriptamed54-43142>

Кратак садржај: Медицинска сестра у клиничким истраживањима је добро познат концепт у Европи и другим развијеним земљама. Сврха ове студије је била да се испита стање медицинских сестара, њиховог знања и ставова према клиничким истраживањима и

њиховим мишљењима и самоевалуација о клиничким истраживањима и факторима који на њих утичу. Студија је спроведена у Универзитетском клиничком центру Републике Српске (УКЦ РС). Упитник је садржао 50 питања. Изјаве су креиране према циљевима истраживања и потом дистрибуиране 120 медицинских сестара са 6 одјељења. Стопа одговора била је 91,6 %. Већина испитаника показала је низак ниво знања, али и позитиван став у вези са клиничким истраживањима. Систематски приступ додатној едукацији медицинских сестара могао би имати значајан утицај на успјех клиничког истраживања.
(0.3 x 10 = 3 бода)

Научни рад на међународним научним скуповима, штампан у зборнику извода радова:

1. **Gajić Bojić M, Golić Jelić A, Md Yeunus M, Sharmin D, Cook JM, Savić M.M.** *Relaxing effects of novel benzodiazepine-like ligand MP-III-058 on rat trachea.* 80-ти FIP свјетски Конгрес фармације и фармацеутских наука. Септембар 2022. Севиља, Шпанија.

Кратак садржај: У последње вријеме, селективна модулација GABA_A рецептора постаје све важнија као терапијска опција за лијечење опструктивне плућне болести. Пошто GABA_A рецептори, као пентамерни Cl-канал са репертоаром α подјединица 1-6, експримирају само $\alpha 4$ и $\alpha 5$ подјединице у глатким мишићима дисајних путева (АСМ), постоји могућност да се селективно циљају АСМ GABA_A рецептори како би се побољшала терапијска ефикасност и минимизирали нежељени ефекти. Овде представљамо ново једињење MP-III-058 као селективни лиганд GABA_A рецептора који садржи $\alpha 5$ подјединицу, имидазобензодиазепин са високом ефикасношћу на $\alpha 5\beta 3\gamma 2$ GABA_A рецепторима. Користећи изометријски систем за изоловане органе, испитали смо способност новог лиганда MP-III-058 да релаксира изоловане трахеалне прстеневе пацова. Препарати су претходно контраковани са ацетилхолином (3×10^{-5} М) и криве односа концентрација - релаксација су добијене након кумулативне примене (од 10^{-6} М до 10^{-4} М). Поред тога, испитивани су ефекти лиганда MP-III-058 на контракцију изазвану ацетилхолином за његове две концентрације (10^{-5} М и 10^{-4} М). Максимални релаксантни ефекти постигнути су при највећој концентрацији од 10^{-4} М и најдужем посматраном времену (послије 60 минута). У овом раду се наглашава значај развоја подтип-селективних GABA_A лиганата као истраживачких алата за проучавање улоге GABA-ергијског система на периферији.

(0.3 x 3 = 0.9 бодова)

2. **Gajić Bojić M, V.V.N, Tiruveedhula P.B., Marinković S, Đukanović Đ, Škrbić R, Cook J.M, Savić M.M.** *Relaxing effects of imidazobenzodiazepine MP-III-058 on rat aorta and trachea.* 8. скуп Европске секције Интернационалне Академије за кардиоваскуларне науке. Септембар 28 - Октобар 1., 2022.

Сегедин, Мађарска.

Кратак садржај: Улога GABA_A рецептора на периферији постаје све важнија. Узимајући у обзир молекуларне доказе експресије $\alpha 5$ подјединице GABA_A рецептора у глатким мишићима крвних судова и дисајних путева, испитан је релаксирајући потенцијал МР-III-058, селективног лиганда са високом ефикасношћу на GABA_A рецепторима који садрже $\alpha 5$ подјединицу. Методе: Систем купатила за изоловане органе је коришћен за тестирање способности потенцијал МР-III-058 да релаксира изоловане прстенове аорте и трахеје пацова. Прстенови су претходно контраховани са фенилефрином (3×10^{-6} М) или ацетилхолином (3×10^{-5} М), те су испитивани ефекти лиганда МР-III-058 на контракцију изазвану фенилефрином у двије концентрације (10^{-5} М и 10^{-4} М). Максимални релаксантни ефекти лиганда МР-III-058 ($92,88 \pm 6,82\%$ за аортне прстенове и $53,21 \pm 7,02\%$ за трахеалне прстенове) постигнути су при највећој концентрацији од 10^{-4} М., и значајно су се разликовали ($P < 0,001$) од одговарајућих контрола растварача ($15,83 \pm 4,23\%$ и $6,31 \pm 3,39\%$). Овај рад наглашава улогу периферних GABA_A рецептора у релаксацији глатких мишића крвних судова и дисајних путева. Међутим, потребне су даље *in vitro* студије да би се утврдила претклиничка релевантност за МР-III-058.

(0.3 x 3 = 0.9 бодова)

3. Đukanović Đ, Gajić Bojić M, Marinković S, Škrbić R. *The role of the TRP channels in carvacrol-induced vasodilatation of human mesenteric arteries*. 8. скуп Европске секције Интернационалне Академије за кардиоваскуларне науке. Септембар 28 - Октобар 1., 2022. Сегедин, Мађарска.

Кратак садржај: Као главно једињење старских уља чланова породице *Labiatae* карвакрол поседује широк спектар биолошких активности, укључујући вазодилатацију. Такође је добро познати агонист неколико TRP канала, као што су TRPV3 и TRPA1. Циљ овог истраживања био је да се испита улога ових канала у вазодилатацији хуманих мезентеричних артерија изазваној карвакролом. Прстенови изолованих хуманих мезентеричних артерија су претходно контраховани фенилефрином ($1 \mu\text{M}$) или калијум хлоридом (60 mM) и примјењене су кумулативне концентрације карвакрола ($1 - 3000 \mu\text{M}$). Криве карвакрола су такође добијене у присуству изопентенил пиропфосфата ($10 \mu\text{M}$; антагониста TRPV3 и TRPA1) и упоређене са контролном кривом. У присуству изопентенил пиропфосфата, максимални ефекат вазодилатације карвакрола је смањен, али није било статистичке разлике између вредности EC_{50} . Активација било TRPV3 или TRPA1, или оба канала је дјелимично одговорна за вазодилатацију изолованих хуманих мезентеричних артерија изазвану карвакролом.

(0.75 x 3 = 2.25 бод)

Научни рад на скупу националног значаја, штампан у зборнику извода радова:

1. Dorđe Đukanović, Sonja Marinković, **Milica Gajić Bojić**, Saša Trailović, Miloš P Stojiljković, Ranko Škrbić. *Carcacrol-induced vasodilatation of isolated human umbilical arteries - blocking the L-type calcium channels*. 7. скуп Европске секције и 8. скуп Сјеверноамеричке секције Интернационалне Академије за кардиоваскуларне науке. Септембар 20 - 23, 2022. Бања Лука, Република Српска, Босна и Херцеговина.

Кратак садржај: Иако је претходно описан снажан вазорелаксантан ефекат карвакрола на изоловане артерије пацова, нема јасног закључка о тачном механизму његовог дјеловања. Стога је циљ ове студије био да се испита вазоактивност карвакрола на хуманим умбиликалним артеријама (ХУА). Криве односа концентрација - одговор карвакрола (1 - 3000 μM) на изолованим ХУА, претходно контрахованим серотонином (1 μM), добијене су у присуству *L-NAME*, тетраетиламонијума (*TEA*), 4-аминопиридина (*4-AP*) или глибенкламида (*GLB*) и упоређени са контролним кривама. Даље, ХУА су инкубирани са једном од двије дозе карвакрола, 300 μM или 1 mM , а крива односа концентрација - контракција је добијена додавањем кумулативних концентрација баријум хлорида (*BaCl₂*). Резултати: Карвакрол је изазвао значајно смањење тензије серотонином контрактираних умбиликалних артерија, са EC_{50} од $442,13 \pm 33,8 \mu\text{M}$ (средња вриједност \pm средња грешка). Концентрација карвакрола од 1 mM потпуно је поништила контракцију изазвану *BaCl₂* у медијуму без Ca^{2+} ($P < 0,001$), док 300 μM карвакрола није изазвало статистички значајну промјену. Блокада L-типа Ca^{2+} канала на ћелијама глатких мишића била је укључена у овај вазорелаксантни ефекат и то је вјероватно његов главни механизам дјеловања.
(0.3 x 1 = 0.3 бода)

2. **Milica Gajić Bojić**, Ranko Škrbić, Miroslav M. Savić. *Vasodilatory effects of midazolam and novel benzodiazepine-like ligand MP-III-058 on rat aorta*. 7. скуп Европске секције и 8. скуп Сјеверноамеричке секције Интернационалне Академије за кардиоваскуларне науке. Септембар 20 - 23, 2022. Бања Лука, Република Српска, Босна и Херцеговина.

Кратак садржај: Одавно је познато да бензодиазепини, као позитивни модулатори GABA_A (гама-аминобутерна киселина) рецептора, са широким спектром акутних централних ефеката, такође испољавају периферна вазодилатирајућа својства, иако механизми њихове вазоактивности још нису разјашњени. Међутим, недавно је доказано присуство $\alpha 1$, $\alpha 2$, $\alpha 3$, $\alpha 4$ и $\alpha 5$ подјединица GABA_A рецептора у торакалној аорти пацова, што сугерише да је уочена вазоактивност посредована преко „васкуларних“ GABA_A рецептора. Коришћењем изометријског система за изоловане органе, испитали смо васкуларне одговоре мидазолама и новог лиганда сличног бензодиазепину, *MP-III-058*, оба селективна за GABA_A рецепторе који садрже $\alpha 5$. Изоловани прстенови аорте пацова су претходно

контраховани фенилфрином (3×10^{-7} M) и криве концентрације-релаксације за оба лиганда и контролу (растварач) су добијене након њихове кумулативне примјене (од 10^{-8} M до 10^{-4} M). Васкуларни ефекти су мјерени 15, 30, 45 и 60 минута након додавања лиганда. Максимални релаксантни ефекти постигнути су при највећој концентрацији од 10^{-4} M и најдужем посматраном времену (послије 60 минута). Фармаколошки параметри (pEC_{50} и E_{max}) били су за мидазолам: 4,89 и 77,55 %, за МР-III-058: 4,64 и 82,95 %, а за контролу: 2,84 и 31,54 %. Овај рад наглашава важност за расвјетљавање улоге GABA-ергичког система у периферним крвним судовима, а такође указује на могућност употребе $\alpha 5$ селективних модулатора GABA_A рецептора као потенцијалних терапијских мета за нове вазодилататоре.

(0.75 x 1 = 0.75 бода)

УКУПАН БРОЈ БОДОВА: $3.6 + 3.6 + 6 + 6 + 3 + 0.9 + 0.9 + 2.25 + 0.3 + 0.75 = 27.3$

г) Образовна дјелатност кандидата:

Образовна дјелатност прије последњег избора/реизбора

(Навести све активности (публикације, гостујућа настава и менторство) сврстаних по категоријама из члана 21.)

-

Образовна дјелатност послје последњег избора/реизбора

(Навести све активности (публикације, гостујућа настава и менторство) и број бодова сврстаних по категоријама из члана 21.)

-

УКУПАН БРОЈ БОДОВА: 0

д) Стручна дјелатност кандидата:

Стручна дјелатност кандидата прије последњег избора/реизбора

(Навести све активности сврстаних по категоријама из члана 22.)

-

Стручна дјелатност кандидата (послије последњег избора/реизбора)

(Навести све активности и број бодова сврстаних по категоријама из члана 22.)

-

УКУПАН БРОЈ БОДОВА: 0

УКУПНА НАУЧНА, СТРУЧНА И ОБРАЗОВНА ДЈЕЛАТНОСТ КАНДИДАТА

Просјечна оцјена студија	Научна дјелатност	Образовна дјелатност	Стручна дјелатност	Укупно
95	27.3	0	0	122.3

III. ЗАКЉУЧНО МИШЉЕЊЕ

На Конкурс за избор сарадника за ужу научну област Фармакологија, токсикологија и клиничка фармакологија, објављеном у дневном листу „Глас Српске“ 19.04.2023. године пријавио се један кандидат: мр фарм Милица Гајић Бојић.

Милица Гајић Бојић као стручни сарадник успјешно је изводила практичну наставу у шк. 2021/22, и 2022/2023. год. на предмету Фармакологија и токсикологија, на Медицинском факултету Универзитета у Бањој Луци.

Увидом у документацију, Комисија је установила да је кандидат доставио све неопходне документе предвиђене расписаним конкурсом, који доказују испуњавање услова за избор у сарадничко звање асистент (члан 81. Закона о високом образовању Републике Српске).

Бодовање пријављеног кандидата је извршено у складу са члановима 19, 21, 22, 25 и 26. Правилника о поступку и условима избора наставника и сарадника на Универзитету у Бањој Луци.

Након анализе приложене документације и извршеног бодовања Комисија са задовољством констатује да кандидат мр фарм. Милица Гајић Бојић испуњава све услове прописане чланом 81. Закона о високом образовању Републике Српске (Службени гласник РС бр. 67/20) и Статутом Универзитета у Бањој Луци за избор у сарадничко звање асистент.

На основу наведених чињеница, Комисија једногласно предлаже Научно-наставном вијећу Медицинског факултета Универзитета у Бањој Луци и Сенату Универзитета у Бањој Луци, да мр фарм. Милицу Гајић Бојић изабере у звање асистента за ужу научну област Фармакологија и токсикологија.

Бања Лука, Београд
мај 2023. године

Потпис чланова комисије

1. Проф. др Свјетлана Стоисављевић Шатара, редовни професор, ужа научна област Фармакологија, токсикологија и клиничка фармакологија, Медицински факултет Универзитета у Бањој Луци, предсједник

С. Шатара
Проф. др Свјетлана
Стоисављевић - Шатара
КЛИНИЧКИ ФАРМАКОЛОГ

2. Проф. др Наташа Стојаковић, ванредни професор, ужа научна област Фармакологија, токсикологија и клиничка фармакологија, Медицински факултет Универзитета у Бањој Луци, члан

Stojakovic' Natasa

3. Проф. др Невена Дивац, ванредни професор, ужа научна област Фармакологија, токсикологија и клиничка фармакологија, Медицински факултет Универзитета у Београду, члан

Divac' Nevena