

Nurten KARA

Personal Information

Email: nurtenk@omu.edu.tr

Web: <https://avesis.omu.edu.tr/nurtenk>

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0001-5426-0295

Yoksis Researcher ID: 15787

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

I. **69 XXX karyotipli Triploidi Sendromu**

Güneş S., Açıkgöz Y., Kara N., Gülsen Ö., Özlem S., Yiğit S.

Türkiye Klinikleri Journal of Medical Science, vol.27, pp.276-278, 2007 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

I. **X Kromozom Anöploidili Habituel Abortus ve İnfertilite Olguları/HABITUAL ABORTION AND INFERTILITY CASES WITH X CHROMOSOME ANEUPLOIDY**

Bekar Tural Ş., Kara N., Güneş S., Alpaslan Pınarlı F., Koçak İ., Ökten G.

TURKISH JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNECOLOGY, vol.5, no.2, pp.22-25, 2008 (Peer-Reviewed Journal)

II. **Recurrent Miscarriages in a Patient with Familial T(13), Inv(9) and Thrombophilia**

Bekar Tural Ş., Kara N., Ökten G., Güneş S., Koçak İ., Sağlam İ. Y., Alpaslan Pınarlı F.

Türkiye Klinikleri J Gynecol Obst, vol.18, no.4, pp.270-273, 2008 (Peer-Reviewed Journal)

III. **Samsun ve Çevresinde 2000-2005 Yılları Arasında Amniosentez Sitogenetik Analiz Sonuçları**

Kara N., Ökten G., Güneş S., Koçak İ., Yiğit S., Bekar Tural Ş., Taşkın E., Alpaslan Pınarlı F.

JOURNAL OF EXPERIMENTAL AND CLINICAL MEDICINE, vol.22, no.3, pp.119-122, 2005 (Scopus)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

I. **De novo 46,XX,del(18)(q21.2→qter) karyotipli bir olgu.**

ÖKTEN G., GÜNEŞ S., KARA N., TAŞDEMİR H. A., SEZER Ö.

VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. Kayseri, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.1-185

II. **Ailesel t(1;17)(p34;q25) dengeli translokasyon taşıyıcısı üç mental retardasyon ve epilepsy olgusu.**

GÜNEŞ S., KARA N., ÖKTEN G., TAŞDEMİR H. A., SEZER Ö., YİĞİT S., OĞUR M. G.

VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. Kayseri, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.1-185

III. **Mosaik 46,XY/45,XY,r(6)(p24q26) kromozom kuruluşlu bir olgu.**

ÖKTEN G., KARA N., GÜNEŞ S., ARTAN S., TAŞDEMİR H. A., SEZER Ö.

VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. Kayseri, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.1-185

IV. **69,XXX Karyotipe Sahip Bir Triploidi Olgusu.**

GÜNEŞ S., AÇIKGÖZ Y., KARA N., ÖKTEN G., SEZER Ö., YİĞİT S.

IX. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi. Manisa, Manisa, Turkey, 24 - 27 November 2005

V. **45,X/46,X,i(Xq) Karyotipe Sahip iki Mozaik Turner Sendromlu Olgu**

GÜNEŞ S., KARA N., SÜRÜCÜ B., ÖKTEN G., YİĞİT S., SEZER Ö.

IX. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi. Manisa., Manisa, Turkey, 24 - 27 November 2005

VI. Tekrarlayan Düşükleri olan 46,XX,t(3;7)(p21;q36) Dengeli Translokasyon Taşıyıcısı Anne ve Kız iki Olgu.

KARA N., KOÇAK İ., GÜNEŞ S., ÖKTEN G., SEZER Ö., YİĞİT S.

IX. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi. Manisa., Manisa, Turkey, 24 - 27 November 2005

VII. 46,X,del(Xp)(p11.21→pter)/45,X Gözlenen Turner Sendromlu bir Olgu.

KARA N., GÜVEN A., GÜNEŞ S., ÖKTEN G., ÖZGEN T., YİĞİT S., SEZER Ö.

IX. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi. Manisa., Manisa, Turkey, 24 - 27 November 2005

Supported Projects

KARA N., Project Supported by Higher Education Institutions, Çocukluk çağı obezitesinde potansiyel biyomarker olabilecek epigenetik değişikliklerin incelenmesi, 2018 - 2020

KARA N., Project Supported by Higher Education Institutions, Thymoquinone ve cytosine arabinosid'in akut miyeloid lösemi hücre hattında apoptozis ve hücre çoğalmasına etkileri, 2015 - 2018

KARA N., Project Supported by Higher Education Institutions, FMR1 gene mutation screening by TP-PCR in patients with premature ovarian failure and fragile-X, 2015 - 2016

Metrics

Publication: 12