

Nurten KARA

Kişisel Bilgiler

E-posta: nurtenk@omu.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0001-5426-0295

Yoksis Araştırmacı ID: 15787

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

I. 69 XXX karyotipli Triploidi Sendromu

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

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

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

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, cilt.5, sa.2, ss.22-25, 2008 (Hakemli Dergi)

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, cilt.18, sa.4, ss.270-273, 2008 (Hakemli Dergi)

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, cilt.22, sa.3, ss.119-122, 2005 (Scopus)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.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, Türkiye, 24 - 27 Kasım 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, Türkiye, 24 - 27 Kasım 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, Türkiye, 24 - 27 Kasım 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, Türkiye, 24 - 27 Kasım 2005

Desteklenen Projeler

KARA N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Çocukluk çağı obezitesinde potansiyel biyomarker olabilecek epigenetik değişikliklerin incelenmesi, 2018 - 2020

KARA N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Thymoquinone ve cytosine arabinosid'in akut miyeloid lösemi hücre hatında apoptozis ve hücre çoğalmasına etkileri, 2015 - 2018

KARA N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, FMR1 gene mutation screening by TP-PCR in patients with premature ovarian failure and fragile-X, 2015 - 2016

Metrikler

Yayın: 12