

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.

Turkiye 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., Taşkin 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, 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, 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, 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 İki Mozaik Turner Sendromlu Olgu

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

- IX. Ulusal Tibbi 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 İki Olgu.**
KARA N., KOÇAK İ., GÜNEŞ S., ÖKTEN G., SEZER Ö., YİĞİT S.
IX. Ulusal Tibbi 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 Tibbi 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