

Arş.Gör. NURİYE GÖKÇE

Kişisel Bilgiler

E-posta: nuriyecoskun@erciyes.edu.tr

Diğer E-posta: nuriyecoskun@gmail.com

Web: <https://avesis.erciyes.edu.tr/nuriyecoskun>

Posta Adresi: nuriyecoskun@gmail.com nuriyecoskun@erciyes.edu.tr

Eğitim Bilgileri

Yüksek Lisans, Erciyes Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Fakültesi, Tıbbi Genetik, Türkiye 2013 - 2017

Lisans, Cumhuriyet Üniversitesi, Fen Edebiyat Fakültesi, Moleküler Biyoloji Ve Genetik , Türkiye 2009 - 2013

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Yaptığı Tezler

Yüksek Lisans, GVHH HASTALARINDA STEROİD CEVABI VE KORTİKOSTEROİD DİRENCİ ARASINDAKİ İLİŞKİNİN ARAŞTIRILMASI, Erciyes Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Fakültesi, Tıbbi Genetik, 2017

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi, Erciyes Üniversitesi, Dahili Tıp Bil., Tıbbi Genetik, 2015 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Detection of mutations in CML patients resistant to tyrosine kinase inhibitor: imatinib mesylate therapy**

KARASU N., Akalin H., GÖKÇE N., YILDIRIM A., DEMİR M., Kulak H., ÇELİK S., KEKLİK M., DÜNDAR M.
MEDICAL ONCOLOGY, cilt.38, sa.10, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Evaluation of Utilizing the Distinct Genes as Predictive Biomarkers in Late-Onset Alzheimer's Disease**
Kenanoglu S., KANDEMİR N., AKALIN H., GÖKÇE N., GÖL M. F. , GÜLTEKİN M., KÖSEOĞLU E., MİRZA M., DÜNDAR M.
GLOBAL MEDICAL GENETICS, 2022 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- II. **Propranolol significantly reduced DNA polymerase α expression in patients with essential tremor**
KANDEMİR N., KENANOĞLU S., GÜLTEKİN M., GÖKÇE N., AKALIN H., TAŞÇIOĞLU N., MİRZA M., KÖSEOĞLU E.,
DÜNDAR M.
Universa Medicina, cilt.40, sa.3, ss.207-215, 2021 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Tıbbi Genetiğe Genel Bakış ve Konjenital Göğüs Duvarı Deformitelerinde Genetik**
CERRAH GÜNEŞ M., GÖKÇE N., DÜNDAR M.
Göğüs Duvarı Deformiteleri, Prof.Dr. Mehmet BİLGİN Prof.Dr. Berkant ÖZPOLAT, Editör, 2018 Ankara Nobel Tıp
Kitabevleri Ltd. Şti, Ankara, ss.5-20, 2018
- II. **Biyoteknolojik Terimler**
DÜNDAR M., BAĞIŞ H., GÖKÇE N.
GÜNCEL BİYOTEKNOLOJİ VE UYGULAMALARI, Prof.Dr. MUNİS DÜNDAR Prof.Dr. HAYDAR BAĞIŞ, Editör, Erciyes
Üniversitesi Yayınları, Kayseri, ss.609-625, 2017

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ**
ŞAHİN İ. O. , KARATAŞ E., DEMİR M., GÖKÇE N., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.35
- II. **Molecular evaluation of patients with pre-diagnosed Dravet Syndrome**
GÖKÇE N., MERMER D. B. , MAMADOVA N., AKALIN H., BAŞGÖZ N., AKYÜREK E., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., PER H.,
DÜNDAR M., et al.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.36-37
- III. **Two novelKMT2Dvariants in a series of 7 patients with Kabuki syndrome**
Özçelik F., Duman N., KIRAZ A., Öz Ö., GÖKÇE N., Çiçek D., Per H., Özkul Y., DÜNDAR M.
6.Uluslararası Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 16 Eylül 2021, ss.24-25
- IV. **Molecular investigation ofpatients diagnosed with Crouzen Syndrome by next-generation sequencing
method**
MERMER D. B. , GÖKÇE N., ÖZÇELİK F., AKALIN H., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., PER H., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.55
- V. **A novel EDAR gene variant causing autosomal dominant hypohidrotic ectodermal dysplasia**
BAYSAL K., DOĞAN M. E. , Kazımlı U., Boyyadoğlu Ç., COŞKUN N., Akkuş M., KARTAL D., DÜNDAR M.
V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020, cilt.31, ss.1
- VI. **Therapeutic approach to DMD with HSP70-hom and HSP70-2**
Aynekin B., Akalın H., COŞKUN N., BAYSAL K., GÜMÜŞ H., PER H., DÜNDAR M.
V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020, cilt.31, ss.1
- VII. **GVHD'DE NR3C1 GENİ PROMOTOR METİLASYONU VE GLUKOKORTİKOİD RESEPTÖR DİRENCİ
ARASINDAKİ İLİŞKİNİN ARAŞTIRILMASI**
Hutanu E. D. , Gökçe N., Taheri S., Ermiş Turak E., Karakükcü M., Kaynar L., Galderisi U., Çetin M., Özkul Y.
45. Ulusal Hematoloji kongresi, Antalya, Türkiye, 30 Ekim - 02 Kasım 2019, ss.115-116
- VIII. **Molecular Analysis of Hotspot Mutation Sites in Chronic Myeloid Leukemia (CML) Patients with
Imatinib Mesylate Drug Resistance**
KARASU N., Akalın H., GÖKÇE N., ÇELİK S., ESER B., DÜNDAR M.
Uluslararası 7. İlaç Kimyası: İlaç Etkin Maddesi Tasarımı, Sentezi, Üretimi ve Standardizasyonu Kongresi, Antalya,
Türkiye, 14 - 17 Mart 2019, cilt.1, ss.1
- IX. **Molecular pathological evaluationof Alport syndrome**
BAŞGÖZ N., DOĞAN M. E. , COŞKUN N., ÖNAL M. G. , SİPAHİOĞLU M. H. , DURSUN İ., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL

Y.

International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019

- X. **Identification and frequency of CFTR gene variants**
KENANOĞLU S., BOZ M., NESLİHAN B., COŞKUN N., BADUR MERMER D., ÖNAL M. G. , DOĞAN M. E. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., EKMEÇİOĞLU O., et al.
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- XI. **GVHH Hastalarında Steroid Cevabı ve Kortikosteroid Direnci Arasındaki İlişkinin Araştırılması**
GÖKÇE N., Badur Mermer D., ERMİŞ TURAK E., KARAKÜKCÜ M., KAYNAR L., GALDERISI U., ÖZKUL Y.
44. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 31 Ekim - 04 Kasım 2018, cilt.1, ss.1
- XII. **Beta Talesemili Hastalarda C282Y ve H63D Gen Mutasyonları Arasındaki İlişki**
Seyhan Sımsaran B., Başgöz N., Akalın H., GÖKÇE N., KAYNAR L., KARAKÜKCÜ M., ÖZKUL Y.
44. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 31 Ekim - 04 Kasım 2018, cilt.1, ss.1
- XIII. **Association of the thrombophilia factors with breast and/or ovarian cancer risk**
Badur Mermer D., COŞKUN N., Akalın H., Bayramov R., ÖNAL M. G. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017
- XIV. **Frequency Of MVK Gene Mutations In Mevalonate Kinase Deficiency**
KILIK Z. F. , ÖNAL M. G. , AKALIN H., COŞKUN N., BADUR MERMER D., BAYRAMOV R., POYRAZOĞLU H., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XV. **FREQUENCY OF MVK GENE MUTATIONS IN MEVALONATE KINASE DEFICIENCY**
KILIK Z. F. , ÖNAL M. G. , AKALIN H., COŞKUN N., BADUR MERMER D., BAYRAMOV R., POYRAZOĞLU M. H. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XVI. **Evaluation Of Laboratory Results In Cystic Fibrosis Patients**
KILIK Z. F. , ÖNAL M. G. , AKALIN H., COŞKUN N., BADUR MERMER D., BAYRAMOV R., POYRAZOĞLU H., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XVII. **Evaluation Of PON1 Gene L55M Polymorphism In Aborted Fetuses**
Badur Mermer D., Akalın H., Kılık Z. F. , GÖKÇE N., Çömertman A., Ünal N., KÜTÜK M. S. , KANDEMİR N., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.1, ss.1
- XVIII. **Evaluation Of Laboratory Results In Cystic Fibrosis Patients**
GÖKÇE N., Kılık Z. F. , CERRAH GÜNEŞ M., Badur Mermer D., Çömertman A., Bayramov R., ÖNAL M. G. , Akalın H., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.1, ss.1
- XIX. **Kronik Miyeloid Lösemide MTHFR Polimorfizminin Araştırılması**
GÖKÇE N., Akalın H., Kılık Z. F. , Ada Y., Taşcıoğlu N., Boz M., ERMİŞ TURAK E., ÜNAL A., ÖZKUL Y.
2. Uluslararası Katılımlı Deneysel Hematoloji Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 19 Nisan 2015, cilt.1, ss.1
- XX. **MDS Hastalarında Kompleks Karyotiplerin Belirlenmesi**
Kılık Z. F. , Ünal N., Akalın H., GÖKÇE N., Taşcıoğlu N., ERMİŞ TURAK E., ÜNAL A., ÖZKUL Y.
2. Uluslararası Katılımlı Deneysel Hematoloji Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 19 Nisan 2015, cilt.1, ss.1
- XXI. **Türk (Kayseri-Türkiye) Popülasyonunun Somatik STR Lokuslarındaki Alel Frekansları**
Ada Y., GÖKÇE N., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
1.Uluslararası Adli Biyoloji ve Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 27 - 28 Kasım 2014, cilt.1, ss.1
- XXII. **Akut Miyeloid Lösemide JAK2 V617F Mutasyon Sıklığı Nedir?**
GÖKÇE N., Akalın H., Taşcıoğlu N., YILDIZHAN E., ECİROĞLU H., Ada Y., ÖZKUL Y.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, cilt.1, ss.1
- XXIII. **Frajil X Sendrom Şüphesiyle Gelen Hastalarda FMR1 Genindeki CGG Tekrar Sayılarının Ve Metilasyon Durumlarının İncelenmesi**

Ada Y., GÖKÇE N., GÜMÜŞ H., DÜNDAR M.

11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, cilt.1, ss.1