

## Res. Asst. NURİYE GÖKÇE

### Personal Information

**Email:** nuriyecoskun@erciyes.edu.tr

**Other Email:** nuriyecoskun@gmail.com

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

**Address:** nuriyecoskun@gmail.com nuriyecoskun@erciyes.edu.tr

### International Researcher IDs

ORCID: 0000-0001-7814-5224

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAT-7107-2021

Yoksis Researcher ID: 235891

### Education Information

Postgraduate, Erciyes University, Sağlık Bilimleri Fakültesi, Tıbbi Genetik, Turkey 2013 - 2017

Undergraduate, Cumhuriyet Üniversitesi, Fen Edebiyat Faültesi, Moleküler Biyoloji Ve Genetik , Turkey 2009 - 2013

### Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

### Dissertations

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

### Research Areas

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Medical Genetics

### Academic Titles / Tasks

Research Assistant, Erciyes University, Dahili Tıp Bil., Tıbbi Genetik, 2015 - Continues

### Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

#### I. EVs vs. EVs: MSCs and Tregs as a source of invisible possibilities

Heydari Z., Peshkova M., GÖNEN Z. B., Coretchi I., Eken A., YAY A. H., Dogan M. E., GÖKÇE N., AKALIN H., Kosheleva N., et al.

Journal of Molecular Medicine, vol.101, no.1-2, pp.51-63, 2023 (SCI-Expanded)

#### II. Detection of mutations in CML patients resistant to tyrosine kinase inhibitor: imatinib mesylate therapy

## Articles Published in Other Journals

- I. **A Multicenter Study of Genotype Variation/Demographic Patterns in 2475 Individuals Including 1444 Cases With Breast Cancer in Turkey**  
Boğa İ., Özemri Sağ Ş., Duman N., Özdemir S. Y., Ergören M. Ç., Dalcı K., Mujde C., Parsak C. K., Rencüzoğulları Ç., Sonmezler O., et al.  
European Journal of Breast Health, vol.19, no.3, pp.235-252, 2023 (ESCI)
- II. **Biomarker potential of the GRP78 cell-free RNA in endometrial cancer**  
Aynekin B., AKALIN H., MÜDERRİS İ. İ., AÇMAZ G., AKGÜN H., Sahin I. O., Alzaidi Z., Gokce N., Zararsiz G. E., ÖZKUL Y., et al.  
EGYPTIAN JOURNAL OF MEDICAL HUMAN GENETICS, vol.23, no.1, 2022 (ESCI)
- III. **An overview of the genetic aspects of hair loss and its connection with nutrition**  
GÖKÇE N., Basgoz N., Kenanoglu S., AKALIN H., ÖZKUL Y., Ergoren M. C., Beccari T., Bertelli M., DÜNDAR M.  
Journal of preventive medicine and hygiene, vol.63, no.2, 2022 (Scopus)
- IV. **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, vol.09, no.02, pp.110-117, 2022 (ESCI)
- V. **Implication of the Mediterranean diet on the human epigenome**  
Kenanoglu S., GÖKÇE N., AKALIN H., Ergoren M. C., Beccari T., Bertelli M., DÜNDAR M.  
Journal of preventive medicine and hygiene, vol.63, no.2, 2022 (Scopus)
- VI. **The Effect of Gene Mutations on Metastasis and Overall Survival in Metastatic and Nonmetastatic Colon Cancers.**  
Ozdemir Y., Cag M., Colak E., Coskun N., Başgöz N., Sarici H., Kaan D., Dogan M., Deniz K., İnanc M., et al.  
Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP, vol.22, no.12, pp.3839-3846, 2021 (Scopus)
- VII. **Propranolol significantly reduced DNA polymerase beta expression in patients with essential tremor**  
Kandemir N., Kenanoglu S., GÜLTEKİN M., GÖKÇE N., Akalin H., Tascioglu N., Mirza M., Koseoglu E., DÜNDAR M.  
UNIVERSA MEDICINA, vol.40, no.3, pp.207-215, 2021 (ESCI)

## Books & Book Chapters

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

## Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Molecular evaluation of patients with pre-diagnosed Dravet Syndrome**  
GÖKÇE N., MERMER D. B., MAMMADOVA 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, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.36-37

- II. **Two novel KMT2D variants 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, Turkey, 16 September 2021, pp.24-25
- III. **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, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.35
- IV. **Molecular investigation of patients diagnosed with Crozen 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, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.55
- V. **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, Turkey, 20 - 22 February 2020, vol.31, pp.1
- VI. **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, Turkey, 20 - 22 February 2020, vol.31, pp.1
- VII. **GVHD'DE NR3C1 GENİ PROMOTOR METİLYASYONU VE GLUKOKORTİKOİD RESEPTÖR DİRENCİ ARASINDAKİ İLİŞKİNİN ARAŞTIRILMASI**  
Hutano E. D., Gökçe N., Taheri S., Ermiş Turak E., Karakükcü M., Kaynar L., Galderisi U., Çetin M., Özkul Y.  
45. Ulusal Hematoloji kongresi, Antalya, Turkey, 30 October - 02 November 2019, pp.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, Turkey, 14 - 17 March 2019, vol.1, pp.1
- IX. **Identification and frequency of CFTR gene variants**  
KENANOĞLU S., BOZ M., NESLİHAN B., COŞKUN N., BADUR MERMER D., ÖNAL M. G., DOĞAN M. E., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., EKMEÇİOĞLU O., et al.  
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019
- X. **Molecular pathological evaluation of Alport syndrome**  
BAŞGÖZ N., DOĞAN M. E., COŞKUN N., ÖNAL M. G., SİPAHİOĞLU M. H., DURSUN İ., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.  
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019
- XI. **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, Turkey, 31 October - 04 November 2018, vol.1, pp.1
- XII. **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, Turkey, 31 October - 04 November 2018, vol.1, pp.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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017
- XIV. **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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XVI. **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, Turkey, 11 - 13 February 2016, vol.1, pp.1

**XVII. 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, Turkey, 11 - 13 February 2016, vol.1, pp.1

**XVIII. 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, Turkey, 17 - 19 April 2015, vol.1, pp.1

**XIX. 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, Turkey, 17 - 19 April 2015, vol.1, pp.1

**XX. 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, Turkey, 27 - 28 November 2014, vol.1, pp.1

**XXI. 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, Turkey, 24 - 27 September 2014, vol.1, pp.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, Turkey, 24 - 27 September 2014, vol.1, pp.1

## Metrics

Publication: 33

Citation (WoS): 2

Citation (Scopus): 5

H-Index (WoS): 1

H-Index (Scopus): 1