

Prof. NACİ ÇİNE

Personal Information

Office Phone: [+90 262 303 4872](tel:+902623034872)

Email: naci.cine@kocaeli.edu.tr

Web: <https://avesis.kocaeli.edu.tr/naci.cine>

International Researcher IDs

ScholarID: WAoln2cAAAAJ

ORCID: 0000-0001-9063-1073

Publons / Web Of Science ResearcherID: F-7299-2018

ScopusID: 6603149579

Yoksis Researcher ID: 116098

Education Information

Doctorate, Istanbul University, Health Sciences Institute, Genetik Anabilim Dalı, Turkey 1997 - 2005

Postgraduate, Istanbul University, Health Sciences Institute, Genetik Anabilim Dalı, Turkey 1993 - 1997

Undergraduate, Hacettepe University, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Turkey 1989 - 1993

Dissertations

Doctorate, Türk Epilepsi Ailelerinde Bağlantı Analizi İle Hastalıkla İlişkili Lokusların Tanımlanması, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik Anabilim Dalı, 2005

Postgraduate, Fenilketonüri Ailelerinde Direk Mutasyon ve Bağlantı Analizlerine Dayalı Doğum Öncesi Tanı, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik Anabilim Dalı, 1997

Research Areas

Health Sciences, Medical Genetics, Biotechnology, Molecular Biology and Genetics

Academic Titles / Tasks

Professor, Kocaeli University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2023 - Continues

Associate Professor, Kocaeli University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2018 - 2023

Assistant Professor, Kocaeli University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2008 - 2018

Research Assistant, Istanbul University, Aziz Sancar Institute Of Experimental Medicine, Department Of Genetics, 2005 - 2008

Academic and Administrative Experience

Kocaeli Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik Ve Moleküler Biyoloji Anabilim Dalı, 2013 - Continues

Kocaeli Üniversitesi, Kocaeli Sağlık Hizmetleri Meslek Yüksekokulu, 2012 - Continues

Advising Theses

ÇİNE N., Kocaeli bölgesindeki talasemi hastalarında globin genlerindeki mutasyon sıklıklarının belirlenmesi, Postgraduate, N.ÜZÜLMEZ(Student), 2010

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Therapeutic implications of etiology-specific diagnosis of early-onset developmental and epileptic encephalopathies (EO-DEEs): A nationwide Turkish cohort study**
Kanmaz S., Tekgul H., Kayilioglu H., Atas Y., Kart P. O., Yildiz N., GÜMÜŞ H., AYDIN K., Olculu C. B., Dogan D. E. T., et al.
Seizure, vol.123, pp.17-25, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Differentially expressed miRNAs associated with generalized aggressive periodontitis**
Guzeldemir-Akcakanat E., Sunnetci-Akkoyunlu D., Balta-Uysal V. M., Özer T., Işık E. B., Cine N.
CLINICAL ORAL INVESTIGATIONS, vol.28, no.1, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **The role of next-generation sequencing in the examination of signaling genes in Brca1/2-negative breast cancer cases**
ÇİNE N., Ugurtas C., Gokbayrak M., AYDIN D., Demir G., Kuru S., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., EREN KESKİN S., ŞİMŞEK T., ÇABUK D., et al.
ANNALS OF HUMAN GENETICS, vol.87, no.1-2, pp.28-49, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Shared Biological Pathways and Processes in Patients with Intellectual Disability: A Multicenter Study**
Günay Ç., Aykol D., Özsoy Ö., Sonmezler E., Hanci Y. S., Kara B., Sunnetçi Akkoyunlu D., Çine N., Deniz A., Özer T., et al.
NEUROPEDIATRICS, vol.54, no.4, pp.225-238, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **The diagnostic importance of pathogenic variants and variant coexistence determined by NGS-based liquid biopsy approach in patients with lung adenocarcinoma**
Çine N., Sen E. A., Demir G., Gokbayrak M., Guzdolu E., Sertdemir N., Aydın D., Kurtuş Ö., Reka S., Sunnetçi Akkoyunlu D., et al.
MOLECULAR AND CELLULAR PROBES, vol.64, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **DEK level was reduced in the serum of patients with COVID-19**
Camci I. Y., Kilic I. B., Cakar T., Avci A., KARAHASAN A., ÇİNE N., Yagci T., Kandilci A.
EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY, pp.183, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **Haplotype Analysis of Vitamin D Receptor (VDR) Gene in Breast Cancer Patients**
Ergul E., Simsek T., Uren N., Korak T., Simsek H. U., Cine N., Canturk N. Z., Utkan N. Z.
CLINICAL LABORATORY, no.6, pp.1421-1427, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **Identification of Key Genes in Papillary Thyroid Cancer by Transcriptome Analysis**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., Isik E. B., Tarkun I., ÇİNE N., CANTÜRK N. Z., Devrim Uzkul N., Iskenderoglu E. T., EREN KESKİN S., SAVLI H.
UHOD-ULUSLARARASI HEMATOLOJİ-ONKOLOJİ DERGİSİ, vol.30, no.1, pp.11-22, 2020 (SCI-Expanded)
- IX. **TP53, EGFR and PIK3CA gene variations observed as prominent biomarkers in breast and lung cancer by plasma cell-free DNA genomic testing**
SAVLI H., Sertdemir N., AYDIN D., Dursun B., KURTAŞ Ö., Reka S., Sunnetci-Akkoyunlu D., Eren-Keskin S., UYGUN K., ÖZDEN E., et al.
JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, vol.300, pp.87-93, 2019 (SCI-Expanded)
- X. **Molecular signatures of chronic periodontitis in gingiva: A genomic and proteomic analysis**
Guzeldemir-Akcakanat E., Alkan B., Sunnetci-Akkoyunlu D., Gürel B., Balta V. M., Kan B., Akgün E., Yilmaz E. B., Baykal A. T., Çine N., et al.
JOURNAL OF PERIODONTOLOGY, vol.90, no.6, pp.663-673, 2019 (SCI-Expanded)
- XI. **HOXA-10 gene expression in ectopic and eutopic endometrium tissues: Does it differ between fertile and infertile women with endometriosis?**
Özcan C., Özdamar Ö., Gökbayrak M., Doğer E., Çakıroğlu Y., Çine N.
European journal of obstetrics, gynecology, and reproductive biology, vol.233, pp.43-48, 2019 (SCI-Expanded)

- XII. **Genomic copy number alteration of glycolytic pathway in endometrial cancer**
Yilmaz M., Akkoyunlu D., Keskin S., DOĞER E., ÇİNE N., SAVLI H.
EUROPEAN JOURNAL OF GYNAECOLOGICAL ONCOLOGY, vol.40, no.4, pp.640-646, 2019 (SCI-Expanded)
- XIII. **Exenatide upregulates gene expression of glucagon-like peptide-1 receptor and nerve growth factor in streptozotocin/nicotinamide-induced diabetic mice**
Gumuslu E., Çine N., Ertan M., Mutlu O., Celikyurt I. K., Ulak G.
FUNDAMENTAL & CLINICAL PHARMACOLOGY, vol.32, pp.174-180, 2018 (SCI-Expanded)
- XIV. **Exenatide Alters Gene Expression of Neural Cell Adhesion Molecule (NCAM), In-tercellular Cell Adhesion Molecule (ICAM), and Vascular Cell Adhesion Molecule (VCAM) in the Hippocampus of Type 2 Diabetic Model Mice**
Gumuslu E., ÇİNE N., Gokbayrak M. E., MUTLU O., Celikyurt I. K., ULAK G.
MEDICAL SCIENCE MONITOR, vol.22, pp.2664-2669, 2016 (SCI-Expanded)
- XV. **Gene-Expression Profiles in Generalized Aggressive Periodontitis: A Gene Network-Based Microarray Analysis**
Guzeldemir-Akcakanat E., Sunnetci-Akkoyunlu D., Orucguney B., ÇİNE N., Kan B., Yilmaz E. B., Gumuslu E., SAVLI H.
JOURNAL OF PERIODONTOLOGY, vol.87, no.1, pp.58-65, 2016 (SCI-Expanded)
- XVI. **Deregulated Levels of the NF-kappa B1, NF-kappa B2, and Rel Genes in Ukrainian Patients with Leukemia and Lymphoma in the Post-Chernobyl Period**
SAVLI H., Akkoyunlu R. U., ÇİNE N., Gluzman D. F., Zavelevich M. P., Sklyarenko L. M., Koval S. V., Sunnetci D.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, vol.33, no.1, pp.8-14, 2016 (SCI-Expanded)
- XVII. **Genetic evidence for PLASMINOGEN as a shared genetic risk factor of coronary artery disease and periodontitis.**
Schaefer A. S., Bochenek G., Jochens A., Ellinghaus D., Dommisch H., Guezeldemir-Akcakanat E., Graetz C., Harks I., Jockel-Schneider Y., Weinspach K., et al.
Circulation. Cardiovascular genetics, vol.8, no.1, pp.159-67, 2015 (SCI-Expanded)
- XVIII. **A CGH array study in nonsyndromic (primary) autism patients: deletions on 16p13.11, 16p11.2, 1q21.1, 2q21.1q21.2, and 8p23.1**
Gümüşlü K., Savli H., Sunnetçi D., Çine N., Kara B., Eren K., Akkoyunlu R.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.45, no.2, pp.313-319, 2015 (SCI-Expanded)
- XIX. **Investigation of the diagnostic value of chromosome analysis and bacterial artificial chromosome-based array comparative genomic hybridization in prenatal diagnosis**
SAVLI H., EREN KESKİN S., ÇİNE N.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.45, no.6, pp.1263-1267, 2015 (SCI-Expanded)
- XX. **Identification of <i>ApoA1</i>, <i>HPX</i> and <i>POTEE</i> genes by omic analysis in breast cancer**
ÇİNE N., Baykal A. T., Sunnetci D., Canturk Z., Serhatli M., SAVLI H.
ONCOLOGY REPORTS, no.3, pp.1078-1086, 2014 (SCI-Expanded)
- XXI. **Array-CGH and clinical findings in a patient with a small supernumerary r(8) mosaicism.**
Eyüpoğlu F., Sunnetçi D., Cine N., Savli H., Okten A., Açıkgöz E., Sönmez F.
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), vol.25, pp.305-13, 2014 (SCI-Expanded)
- XXII. **Expression analysis and clinical correlation of aquaporin 1 and 4 genes in human hippocampal sclerosis.**
Bebek N., Özdemir Ö., Sayitoglu M., Hatırnaz O., Baykan B., Gürses C., Sencer A., Karasu A., Tüzün E., Üzün I., et al.
Journal of clinical neuroscience : official journal of the Neurosurgical Society of Australasia, vol.20, pp.1564-70, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Unique variant of Adams-Oliver syndrome with dilated cardiomyopathy and heart block.**
Atasoy H., Tug E., Yavuz T., Cine N.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, vol.55, pp.508-12, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIV. **The effects of tianeptine, olanzapine and fluoxetine on the cognitive behaviors of unpredictable chronic mild stress-exposed mice**
Gumuslu E., MUTLU O., Sunnetci D., ULAK G., Celikyurt I., ÇİNE N., Akar F.

Drug Research, vol.63, no.10, pp.532-539, 2013 (SCI-Expanded)

- XXV. **Validation of reported genetic risk factors for periodontitis in a large-scale replication study.**
Schaefer A. S., Bochenek G., Manke T., Nothnagel M., Graetz C., Thien A., Jockel-Schneider Y., Harks I., Staufenbiel I., Wijmenga C., et al.
Journal of clinical periodontology, vol.40, no.6, pp.563-72, 2013 (SCI-Expanded)
- XXVI. **High Throughput FISH Analysis: A New, Sensitive Option For Evaluation of Hematological Malignancies.**
Savli H., Uzülmez N., Ilkay Z., Yavuz D., Sünnetçi D., Hacıhanıfioğlu A., Cine N.
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, vol.30, pp.122-8, 2013 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Exon-disrupting deletions of NRXN1 in idiopathic generalized epilepsy**
Moller R. S., Weber Y. G., Klitten L. L., Trucks H., Muhle H., Kunz W. S., Mefford H. C., Franke A., Kautza M., Wolf P., et al.
EPILEPSIA, vol.54, no.2, pp.256-264, 2013 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Association of MDR1 Gene Polymorphism in Patients With Temporal Lobe Epilepsy**
ÇİNE N., Sargin G., BEBEK N., Gurses C., Baykan B., Ozbek U., Gokyigit A.
JOURNAL OF NEUROLOGICAL SCIENCES-TURKISH, vol.30, no.1, pp.4-11, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Effects of curcumin on global gene expression profiles in the highly invasive human breast carcinoma cell line MDA-MB 231: A gene network-based microarray analysis**
ÇİNE N., Limtrakul P., Sunnetci D., Nagy B., SAVLI H.
EXPERIMENTAL AND THERAPEUTIC MEDICINE, vol.5, no.1, pp.23-27, 2013 (SCI-Expanded)
- XXX. **Genome-wide association analysis of genetic generalized epilepsies implicates susceptibility loci at 1q43, 2p16.1, 2q22.3 and 17q21.32**
Steffens M., Leu C., Ruppert A., Zara F., Striano P., Robbiano A., Capovilla G., Tinuper P., Gambardella A., Bianchi A., et al.
HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol.21, no.24, pp.5359-5372, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Microarray-based gene expression analysis of an animal model for closed head injury**
ÇOLAK T., Cine N., BAMAÇ B., Kurtas O., OZBEK A., BICER U., Sunnetci D., Savli H.
INJURY-INTERNATIONAL JOURNAL OF THE CARE OF THE INJURED, vol.43, no.8, pp.1264-1270, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Evaluation of glutathione S-transferase P1 polymorphisms (Ile105Val and Ala114Val) in patients with small cell lung cancer.**
Vural B., Yakar F., Derin D., Saip P., Yakar A., Demirkan A., Karabulut A., Ugurel E., Cine N., Kilicaslan Z., et al.
Genetic testing and molecular biomarkers, vol.16, pp.701-6, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **A case of del(13)(q14.2)(q31.3) associated with hypothyroidism, hypertriglyceridemia, hypercholesterolemia and total ophthalmoplegia**
Malbora B., Meral C., Malbora N., Sunnetci D., ÇİNE N., SAVLI H.
GENE, vol.498, no.2, pp.296-299, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Genome-wide linkage meta-analysis identifies susceptibility loci at 2q34 and 13q31.3 for genetic generalized epilepsies**
Leu C., de Kovel C. G. F., Zara F., Striano P., Pezzella M., Robbiano A., Bianchi A., Bisulli F., Coppola A., Giallonardo A. T., et al.
EPILEPSIA, vol.53, no.2, pp.308-318, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Gene expression profiling of B-CLL in Ukrainian patients in post-Chernobyl period.**
Savli H., Sunnetci D., Cine N., Gluzman D., Zavelevich M., Sklyarenko L., Nadgornaya V., Koval S.
Experimental oncology, vol.34, pp.57-63, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Microsurgical anatomy of membranous layers of the pituitary gland and the expression of extracellular matrix collagenous proteins**
CEYLAN S., ANIK İ., Koc K., Kokturk S., Ceylan S., ÇİNE N., SAVLI H., Sirin G., Sam B., Gazioglu N.
ACTA NEUROCHIRURGICA, vol.153, no.12, pp.2435-2443, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Sequence variations of NKX2-5 and HAND1 genes in patients with atrial isomerism.**

- Hatemi A, Güleç C, Cine N, Vural B, Hatırnaz O, Sayitoğlu M, Oztunç F, Saltık L, Kansız E, Erginel Ü.
Anadolu kardiyoloji dergisi : AKD = the Anatolian journal of cardiology, vol.11, pp.319-28, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **A Turkish patient with large 17p11.2 deletion presenting with Smith Magenis syndrome.**
Tug E, Cine N, Aydın H.
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), vol.22, pp.11-9, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Unbalanced 3;22 Translocation With 22q11 and 3p Deletion Syndrome**
DÜNDAR M, Kiraz A, Tasdemir S, Akalin H, Kurtoglu S, Hafo F, ÇİNE N, SAVLI H.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, no.11, pp.2791-2795, 2010 (SCI-Expanded)
- XL. **ITF2357 Interferes with Apoptosis and Inflammatory Pathways in the HL-60 Model: A Gene Expression Study**
Galimberti S, Canestraro M, SAVLI H, Palumbo G. A., Tibullo D, Nagy B, Piaggi S, Guerrini F, ÇİNE N, Metelli M. R., et al.
ANTICANCER RESEARCH, vol.30, no.11, pp.4525-4535, 2010 (SCI-Expanded)
- XLI. **Synergistic antiproliferative effect of arsenic trioxide combined with bortezomib in HL60 cell line and primary blasts from patients affected by myeloproliferative disorders**
Canestraro M, Galimberti S, SAVLI H, Palumbo G. A., Tibullo D, Nagy B, Guerrini F, Piaggi S, ÇİNE N, Metelli M. R., et al.
CANCER GENETICS AND CYTOGENETICS, vol.199, no.2, pp.110-120, 2010 (SCI-Expanded)
- XLII. **Two four-marker haplotypes on 7q36.1 region indicate that the potassium channel gene HERG1 (KCNH2, Kv11.1) is related to schizophrenia: a case control study**
ATALAR F, Acuner T. T, ÇİNE N, Oncu F, Yesilbursa D, Ozbek U, Turkcan S.
BEHAVIORAL AND BRAIN FUNCTIONS, vol.6, 2010 (SCI-Expanded)
- XLIII. **I405V and TaqIB polymorphisms of the cholesteryl ester transfer protein and their relation to serum lipid and lipoprotein levels in a Turkish population**
Dogru-Abbasoglu S, Panldar-Karpuzoglu H, Depboylu B, ÇİNE N, Uysal M, Aykac-Toker G.
CELL BIOCHEMISTRY AND FUNCTION, vol.27, no.2, pp.76-80, 2009 (SCI-Expanded)
- XLIV. **GENE NETWORK AND CANONICAL PATHWAY ANALYSIS IN HEMATOPOLETIC AND SOFT TISSUE ORIGINATED MALIGNANCIES**
Savli H, Cine N, Sunnetci D, Uzulmez N, Nagy B, Galimberti S, Baysal K, Linipalboon T, Lirtrakul P.
IUBMB LIFE, vol.61, no.3, pp.308, 2009 (SCI-Expanded)
- XLV. **BDNF Gene Polymorphism in Patients With Temporal Lobe Epilepsy**
Sargin G, Gurses C, ÇİNE N, BEBEK N, Baykan B, Ozbek U, Gokyigit A.
JOURNAL OF NEUROLOGICAL SCIENCES-TURKISH, vol.25, no.4, pp.220-225, 2008 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Association of MDR1 (C3435T) polymorphism and resistance to carbamazepine in epileptic patients from turkey**
Ozgon G. O., Bebek N., Gul G., Cine N.
EUROPEAN NEUROLOGY, vol.59, pp.67-70, 2008 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Genetic polymorphisms and endothelial dysfunction in patients with essential hypertension: A cross-sectional case-control study**
Demirel S, AKKAYA V. A., Cine N, Oflaz H, Yekeler E, ÖZTÜRK Ş, Cleophas T, Fici F.
Netherlands Heart Journal, vol.13, no.4, pp.126-131, 2005 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Autosomal recessive idiopathic epilepsy in an inbred family from Turkey: Identification of a putative locus on chromosome 9q32-33**
Baykan B, Madia F, Bebek N, Gianotti S, Guney A, Cine N, Bianchi A, Gokyigit A, Zara F.
EPILEPSIA, vol.45, no.5, pp.479-487, 2004 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Endothelial dysfunction in patients with asthma: The role of polymorphisms of ACE and endothelial NOS genes**
Yildiz P, Oflaz H, Cine N, Gençallac H, Erginel-Unaltuna N, Yildiz A, Yilmaz V.
JOURNAL OF ASTHMA, vol.41, no.2, pp.159-166, 2004 (SCI-Expanded)
- L. **Gene polymorphisms of endothelial nitric oxide synthase enzyme associated with pulmonary hypertension in patients with COPD**

- Yildiz P., Oflaz H., Cine N., Erginel-Unaltuna N., Erzengin F., Yilmaz V.
RESPIRATORY MEDICINE, vol.97, no.12, pp.1282-1288, 2003 (SCI-Expanded)
- LI. **Angiotensin converting enzyme gene polymorphism and development of post-transplant erythrocytosis**
Yildiz A., Yazici H., Cine N., Kazancioglu R., Akkaya V., Sever M., Ark E., Erginel-Unaltuna N.
JOURNAL OF NEPHROLOGY, vol.16, no.3, pp.399-403, 2003 (SCI-Expanded)
- LII. **Leptin receptor variant in women with polycystic ovary syndrome**
Erel C., Cine N., Elter K., Kaleli S., Senturk L., Baysal B.
FERTILITY AND STERILITY, vol.78, no.6, pp.1334-1335, 2002 (SCI-Expanded)
- LIII. **The effect of angiotensin converting enzyme gene polymorphism on chronic allograft dysfunction in living donor renal transplant recipients**
Yildiz A., Yazici H., Cine N., Akkaya V., Kayacan S., Sever M., Erginel-Unaltuna N.
CLINICAL TRANSPLANTATION, vol.16, no.3, pp.173-179, 2002 (SCI-Expanded)
- LIV. **Association of a polymorphism of the ecNOS gene with myocardial infarction in a subgroup of Turkish MI patients**
Cine N., Hatemi A., Erginel-Unaltuna N.
CLINICAL GENETICS, vol.61, no.1, pp.66-70, 2002 (SCI-Expanded)
- LV. **Comparison of the effects of enalapril and losartan on posttransplantation erythrocytosis in renal transplant recipients - Prospective randomized study**
Yildiz A., Cine N., Akkaya V., Sahin S., Ismailoglu V., Turk S., Bozfakioğlu S., Sever M.
TRANSPLANTATION, vol.72, no.3, pp.542-545, 2001 (SCI-Expanded)
- LVI. **HLA-DQ alleles in patients with celiac disease in Turkey**
Tuysuz B., Dursun A., Kutlu T., Sokucu S., Cine N., Suoglu O., Erkan T., Erginel-Unaltuna N., Tumay G.
TISSUE ANTIGENS, vol.57, no.6, pp.540-542, 2001 (SCI-Expanded)
- LVII. **No association between deletion-type angiotensin-converting enzyme gene polymorphism and left-ventricular hypertrophy in hemodialysis patients**
Yildiz A., Akkaya V., Hatemi A., Cine N., Tukek T., Gorcin B., Demirel S., Turk S., Sever M.
NEPHRON, vol.84, no.2, pp.130-135, 2000 (SCI-Expanded)
- LVIII. **Role of the mutations Trp(8)double right arrow Arg and Ile(15)double right arrow Thr of the human luteinizing hormone beta-subunit in women with polycystic ovary syndrome**
Elter K., Erel C., Cine N., Ozbek U., Hacıhanefioğlu B., Ertunçalp E.
FERTILITY AND STERILITY, vol.71, no.3, pp.425-430, 1999 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Cytogenetic evaluation of 661 prenatal samples**
EREN KESKİN S., Dogruoglu B., Ilkay Z., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., SAVLI H., DOĞAN Y., YÜCESOY G.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, vol.49, no.2, pp.248-259, 2024 (ESCI)
- II. **Importance of Structural Abnormalities Detected by Array-Comparative Genomic Hybridization in Recurrent Miscarriage: A retrospective Study**
Akar B., Köle E., Sünnetçi Akkoyunlu D., Çakır Köle M., Çine N., Savlı H., Çalışkan E.
Adnan Menderes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Fakültesi Dergisi, vol.7, no.3, pp.631-639, 2023 (Peer-Reviewed Journal)
- III. **Quantification of MMP-2 and TIMP-1 expressions in breast cancer**
Keskin S., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., Tezcan M. Y., ŞİMŞEK T., GÜLER S. A., ÇİNE N., CANTÜRK N. Z., SAVLI H.
ISTANBUL JOURNAL OF PHARMACY, no.2, pp.211-218, 2023 (ESCI)
- IV. **Copy Number Variations in a Turkish Cohort of Children with Intellectual Disability***
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., KARA B., ÇİNE N., EREN KESKİN S., Dogruoglu B., Ilkay Z., ÖZER T., SAVLI H.
Experimed, vol.13, no.3, pp.263-275, 2023 (Scopus)
- V. **NETosis Induced by Serum of Patients with COVID-19 is Reduced with Reparixin or Antibodies**

Against DEK and IL-8

Kilic I. B., Yasar A., Camci I. Y., Guzel T., KARAHASAN A., YAĞCI T., ÇİNE N., KANDİLCİ A.
TURKISH JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol.11, no.3, pp.127-135, 2023 (ESCI)

- VI. **Optimization of High Concentration Plasmid DNA for Use in COVID-19 mRNA Vaccine Development: Comparison of Between Alkaline Lysis Method and Commercial Kit Results**
DURAN T., ÇİNE N., KOÇAK N., KURT S.
Harran Üniversitesi Veteriner Fakültesi Dergisi, vol.11, no.2, pp.154-161, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- VII. **THE MUTATION PROFILES OF K-RAS/N-RAS GENES IN METASTATIC COLORECTAL CANCER PATIENTS**
KESKİN S. E., Güzdeli E., SERTDEMİR N., DEMİR G., SÜNNETÇİ D., ÇABUK D., ÇİNE N., SAVLI H.
Kocaeli Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, vol.8, no.3, pp.172-178, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- VIII. **The effect of first chromosome long arm duplication on survival of endometrial carcinoma.**
Sever E., Doğer E., Çakıroğlu Y., Sünnetçi D., Çine N., Savlı H., Yücesoy İ.
Turkish journal of obstetrics and gynecology, vol.11, pp.207-210, 2014 (ESCI)
- IX. **The Antidepressant Agomelatine Improves Memory Deterioration and Upregulates CREB and BDNF Gene Expression Levels in Unpredictable Chronic Mild Stress (UCMS)-Exposed Mice.**
GUMUSLU E., MUTLU O., SUNNETCI D., ULAK G., Celikyurt I., CINE N., AKAR F., SAVLI H., ERDEN F.
Drug target insights, vol.8, pp.11-21, 2014 (Scopus)
- X. **The Antidepressant Agomelatine Improves Memory Deterioration and Upregulates CREB and BDNF Gene Expression Levels in Unpredictable Chronic Mild Stress UCMS Exposed Mice**
GÜMÜŞLÜ K. E., MUTLU O., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ULAK G., KOMSUOĞLU ÇELİK YURT F. İ., ÇİNE N., SAVLI H., ERDEN B. F.
Drug Target Insights, 2014 (Scopus)
- XI. **The effect of first chromosome long arm duplication on survival of endometrial carcinoma sever e., DOĞER E., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., SAVLI H., YÜCESOY İ.**
J Turk Soc Obstet Gynecol, 2014 (Peer-Reviewed Journal)
- XII. **Prenatal diagnosis of 4p and 4q subtelomeric microdeletion in de novo ring chromosome 4.**
Akbas H., Cine N., Erdemoglu M., Atay A., Simsek S., Turkyilmaz A., Fidanboy M.
Case reports in obstetrics and gynecology, vol.2013, pp.248050, 2013 (Scopus)
- XIII. **Allele and genotype frequencies of the angiotensin - converting - enzyme (ACE) gene insertion - deletion polymorphism in the Turkish population**
HATEMİ A. C., ÇİNE N., ÖZÇELİK H. T.
Turkish Journal of Medical Sciences, vol.27, no.3, pp.205-208, 1997 (Peer-Reviewed Journal)

Books & Book Chapters

- I. **Epigenetiği İnceleme Yöntemleri, Konsorsiyumlar/Veri Tabanları**
Çine N.
in: Epigenetik, Yelda Tarkan Ergüden, Editor, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, pp.1-137, 2023
- II. **Epilepsilerin genetik yönü**
BEBEK N., ÇİNE N.
in: Epilepsi, İbrahim Bora, Naz Yeni, Candan Gürses, Editor, Nobel, İstanbul, pp.111-128, 2018
- III. **Çevresel Etkiler ve Genetik**
Çine N.
in: Nörogenetik Özel Sayısı, Prof.Dr. Yeşim Parman, Editor, Türkiye Klinikleri Yayınevi, İstanbul, pp.16-25, 2011

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **SARS-CoV-2 (COVID-19) Spike Reseptör Bağlanma Domain (S-RBD) Antijenine Yönelik Özgün Bir mRNA Aşısının Moleküler Modellemesi ve Geliştirilmesi**

DURAN T., ÇİNE N., KOÇAK N., HATİPOĞLU D., ATEŞ M. B., ÇALIŞKAN Ü.

8. Klinik İmmunoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 26 October 2022

- II. **The role of next-generation sequencing in the examination of breast cancer genetics in BRCA1/2-negative cases**
CANTÜRK N. Z., ÇİNE N., UĞURTAŞ C., Gokbayrak M., Aydın D., Demir G., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., Eren Keskin S., ŞİMŞEK T., ÇABUK D., et al.
BREASTANBUL THE CONFERENCE 2022, İstanbul, Turkey, 13 - 15 October 2022, vol.13, pp.51
- III. **INVESTIGATION OF THE EFFECT OF CHLORAMPHENICOL AND IPTG ON Escherichia coli TRANSCRIPTOME IN THE PRESENCE OF RECOMBINANT PLASMID**
Babayeva A., Sünnetçi Akkoyunlu D., Dibek E., Çine N., Çöl B.
KARABAKH III. INTERNATIONAL CONGRESS OF APPLIED SCIENCES, Susa, Azerbaijan, 7 - 10 October 2022, pp.63-73
- IV. **Developmental Epileptic Encephalopathies in A National Cohort Study (Turkish EPISTEP -1): A Step-based Approachment for Etiologic Diagnosis**
Kanmaz S., Ataş Y., Kaylıoğlu H., Ölçülü C. B., Özkan Kart P., Yıldız N., Kılıç B., Özpınar E., Topçu Y., Coşkun A., et al.
17th International Child Neurology Congress, Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.739
- V. **An Enrichment-based Approach to Understanding the Genetic Pathogenesis of Neurodevelopmental Disorders**
Aykol D., Sönmezler E., Hancı Y. S., Tosun A. F., Ayanoğlu M., Gazeteci Tekin H., Edem P., Dokurel Çetin İ., Erol İ., Beşen Ş., et al.
17th International Child Neurology Congress, Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.385
- VI. **BRCA MUTASYONLU HASTALARIN KLİNİKOPATOLOJİK ÖZELLİKLERİ**
Şahin E., Çabuk D., Gökbayrak M., Çine N., Özden E., Seyyar M., Kaypak M. A., Çakmak Y., Işık U., Kefeli U., et al.
8. TÜRK TIBBİ ONKOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Turkey, 3 - 07 November 2021, no.187, pp.112
- VII. **Glial beyin tümörleri ile ilgili merkez genleri tanımlamak için gen ifadesi profil verilerinin analizi**
Sünnetçi Akkoyunlu D., Külcü Sarıkaya N., Çine N., Eren Keskin S., Savlı H.
XVII. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 28 - 31 October 2021, pp.337
- VIII. **Erken-Başlangıçlı Epileptik Ensefalopati Tanılı 153 Olguda Gen paneli Analizleri**
Sünnetçi Akkoyunlu D., Kara B., Çine N., Dursun B., Işık E. B., Eren Keskin S., Savlı H.
17. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 13 - 14 March 2021, pp.115
- IX. **Solid Tümörlerde BRAF varyasyonlarının Yeni Nesil Dizileme ve Real Time-PCR Metodları ile Saptanması**
Eren Keskin S., Sertdemir N., Demir G., Güzdolu E., Gül C., Sünnetçi Akkoyunlu D., Çine N., Savlı H.
9. Ulusal Moleküler Biyoloji ve Biyoteknoloji Kongresi, İstanbul, Turkey, 19 - 20 December 2020, pp.46-47
- X. **Hipomiyelinizan Lökodistrofi-14 ilişkili Biallelik UFM1 Delesyon Olgularının Klinik Bulgularında Nörotransmitter Bozuklukları Etken Olabilir mi?**
Sünnetçi Akkoyunlu D., Kara B., Cerrah Güneş M., Çine N., Eren Keskin S., Savlı H.
14. uluslararası katılımlı ulusal tıbbi genetik kongresi, İstanbul, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.1-2
- XI. **İntestinal Mikrobiyota Analizinin Yaygın Fonksiyonel Gastrointestinal Bozuklukların Tedavisindeki Etkisi**
Sünnetçi Akkoyunlu D., Çelebi A., Dursun B., Külcü Sarıkaya N., Çine N., Hülagü S., Eren Keskin S., Savlı H.
6.Ulusal Bağırsak Mikrobiyotası ve Probiyotik Kongresi, Antalya, Turkey, 28 October - 31 December 2019
- XII. **Meme kanserinde MMP2 ve TIMP1 Gen ifadesi Düzeylerinin Belirlenmesi**
EREN KESKİN S., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., SAVLI H., ÇİNE N., CANTÜRK N. Z., ŞİMŞEK T., GÜLER S. A., YILMAZ TEZCAN M.
16. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 27 October - 30 December 2019
- XIII. **Erken başlangıçlı epileptik ensefalopati tanılı hastalarda tanımlanan yeni ve de novo mutasyonlar**
Sünnetçi Akkoyunlu D., Kara B., Çine N., Işık E. B., Dursun B., Külcü Sarıkaya N., Eren Keskin S., Savlı H.
16. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 October - 30 December 2019
- XIV. **Mozaik 22q11.2 mikrodelsiyon sendromu**
CERRAH GÜNEŞ M., EREN KESKİN S., ARSLAN O., BABAOĞLU A., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., SAVLI H.

4. ÇOCUK GENETİK KONGRESİ, Turkey, 25 September - 27 December 2019
- XV. **Olgu sunumu: Pallister-Killian Sendromunun Prenatal Tanısı**
EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., SAVLI H.
4. ÇOCUK GENETİK KONGRESİ, Ankara, Turkey, 25 September - 27 December 2019
- XVI. **Detection of MEFV gene mutation frequency patients Familial Mediterranean Fever (FMF) in Kocaeli region**
İLKAY Z., ÇİNE N., AYDIN D., DAL B., SERTDEMİR N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜMÜŞLÜ K. E., DOĞRUOĞLU B., EREN KESKİN S., AKKOYUNLU R. U., et al.
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 1 - 05 December 2019
- XVII. **Identification of Key genes in papillary thyroid cancer by transcriptome analysis**
Yılmaz E. B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., Devrim N. N., İskenderoğlu E. T., ÇİNE N., CANTÜRK N. Z., SAVLI H.
Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27 - 30 October 2019
- XVIII. **An investigation of non-functioning pituitary adenoma pathogenesis by transcriptome analysis**
Devrim N. N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., Yılmaz E. B., İskenderoğlu E. T., ÇİNE N., ÇABUK B., CEYLAN S., SAVLI H.
Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27 - 30 October 2019
- XIX. **An investigation of Transcriptome Analyzes Related to endometrium cancer pathogenesis**
İskenderoğlu E. T., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., Devrim N. N., Yılmaz E. B., ÇİNE N., DOĞER E., SAVLI H.
Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27 - 30 October 2019
- XX. **Diskinetik serebral hareket bozukluğu ve bazal ganglion atrofisi olan 2 hastada biallelik 3 bç'xxlik UFM1 delesyonu: sık görülen bir varyant ve nadir görülen bir hipomyelinizan lökodistrofi, HLD14.**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., KARA B., DURSUN B., CERRAH GÜNEŞ M., ÇİNE N., EREN KESKİN S., SAVLI H.
4.ÇOCUK GENETİK KONGRESİ, Turkey, 25 - 27 September 2019
- XXI. **Alternative approaches to conventional antiepileptic drugs in early infantile epileptic encephalopathies:Galactose and inositol therapies for SLC35A2 and PLCB1 gene mutations**
KARA B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., KAVRAK M., seven karaman d., SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., ÇİNE N.
13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, 17 - 21 September 2019
- XXII. **SLC35A2-CDG (CDG-2M) TANISI ALAN OLGUDA İZLEM VE GALAKTOZ DESTEĞİNİN YERİ**
KAVRAK M., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., ÇİNE N., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Turkey, 1 - 05 May 2019
- XXIII. **ERKEN-BAŞLANGIÇLI EPİLEPTİK ENSEFALOPATİ TANILI 67 OLGUDAHEDEF GEN PANELİ ANALİZLERİ**
Sünnetçi Akkoyunlu D., Kara B., Çine N., Yılmaz E. B., Dursun B., Külcü Sarıkaya N., Uzuner G., Devrim N., Savlı H.
13. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XXIV. **Importance of detection of ALK gene rearrangement with FISH method in non-small cell lung carcinoma patients**
Seymen P., Gumuslu E., ÇİNE N.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.962
- XXV. **NGS based ctDNA-liquide biopsy analysis in Turkish Cancer patients**
ÇİNE N., sertdemir n., yavuz d., gökbayrak m., güzdolu e., demir g., ÇABUK D., IŞIK U., ÖZDEN E., UYGUN K., et al.
5th Central-Eastern European Congresson Cell-Free Nucleic Acids, 21 - 22 June 2018
- XXVI. **Identification of molecular signatures in gingiva ofthe patients with chronic periodontitis by genomic and proteomic analysis**
GÜZELDEMİR AKÇAKANAT E., B O., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., AKGÜN E., YILMAZ E. B. S., Baaykal A., Aydogdu B., ÇİNE N., OLGAÇ N. V., GÜMÜŞLÜ K. E., et al.
Europerio9, 20 - 23 June 2018, pp.95
- XXVII. **Identification of molecular signatures in gingiva of the patients with chronic periodontitis by genomic and proteomic analysis**
GÜZELDEMİR AKÇAKANAT E., ORUÇGÜNEY B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., aydoğdu b., KAN B., akgün e., Yılmaz E. B., ÇİNE N., GÜMÜŞLÜ K. E., SAVLI H.
Europerio 9, 20 - 23 June 2018
- XXVIII. **MULTİPL MYELOMDA GÖZLENEN KROMOZOM ANOMALİLERİNİN TESPİTİNDE KONVANSİYONEL**

SİTOGENETİK VE FLORESAN IN SITU HİBRİDİZASYON (FISH) YÖNTEMİNİN BİRLİKTE KULLANIMININ TANISAL DEĞERİNİN BELİRLENMESİ

DEMİR G., EREN KESKİN S., ÇİNE N., SAVLI H., REKA S., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z.

15. ULUSAL TIBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK KONGRESİ, Turkey, 26 - 29 October 2017

XXIX. HLA-B27 ALLEL SIKLIĞININ ANKİLOZAN SPONDİLİT HASTALARINDA KLİNİK ÖNEMİNİN ARAŞTIRILMASI

AKICIOĞLU S., EREN KESKİN S., CEFLE A., GÜZDOLU E., SERTDEMİR N., ERTAN M., CANBAZ P., AYDIN D., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., et al.

15. ULUSAL TIBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK KONGRESİ, Turkey, 26 - 29 October 2017

XXX. Effect of the nanoparticle mediated gene silencing therapy in prostate cancer: Importance of the KLK14 gene in prostate cancer development

ÇİNE N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., EREN KESKİN S., İskenderoğlu E. T., Devrim N. N., Yılmaz E. B., SAVLI H. EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, Copenhagen, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.974

XXXI. Importance of structural abnormalities detected by array comparative genomic hybridization in recurrent miscarriage: a retrospective study

ÇALIŞKAN E., BENDER R. A., AKAR B., KABEGENOVA M., ASLAN U., ÇİNE N., SAVLI H.

25th European Congress of Obstetrics and Gynaecology 15th Congress of Turkish Society of Obstetrics and Gynaecology, Antalya, Turkey, 17 - 21 May 2017

XXXII. Importance Of Structural Abnormalities Detected By Array Comparative Genomic Hybridization In Recurrent Miscarriage: A Retrospective Study

ÇALIŞKAN E., BENDER R. A., AKAR B., KOBEGONOVA M., ASLAN U., ÇİNE N., SAVLI H.

25th European Congress of Obstetrics and Gynaecology 15th Congress of Turkish Society of Obstetrics and Gynaecology, 17 - 21 May 2017

XXXIII. Gene Expression Profiles in Chronic Periodontitis: Gene Network-Based Microarray Analysis

GÜZELDEMİR AKÇAKANAT E., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ORUÇGÜNEY B., ÇİNE N., KAN B., Yılmaz E. B., GÜMÜŞLÜ K. E., SAVLI H.

IADR, 22 - 25 March 2017

XXXIV. Gold nanoparticle-siRNA mediated NF-κB silencing in prostate cancer

SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., EREN KESKİN S., ÇİNE N., İSKENDEROĞLU E. T., YILMAZ E. B., DEVRİM N., SAVLI H. 6. Multidisipliner Kanser Araştırma Kongresi, Turkey, 27 October - 30 December 2016

XXXV. MDS Olgularında Konvansiyonel Sitogenetik ve FISH Yöntemlerinin Birlikte Kullanımının Prognostik Önemi

EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z., SEYMEN P., REKA S., DEMİR G., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., SAVLI H., HACIHANEFİOĞLU A., et al.

42. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 18 October - 22 December 2016

XXXVI. Multipl Myelom Olgularında P53 Delesyonun FISH Yöntemi İle Tespitinin Prognostik Değeri

EREN KESKİN S., SAVLI H., ÇİNE N., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z., DEMİR G., SEYMEN P., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., BİRTAŞ ATEŞOĞLU E., TERZİ DEMİRSOY E., et al.

42. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 18 October - 22 December 2016

XXXVII. MULTİPL MYELOM OLGULARINDA P53 DELESYONUN FISH YÖNTEMİ İLE TESPİTİNİN PROGNOSTİK DEĞERİ

EREN KESKİN S., SAVLI H., ÇİNE N., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z., DEMİR G., REKA S., SEYMEN P., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., BİRTAŞ ATEŞOĞLU E., et al.

42. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 22 October 2016, pp.160

XXXVIII. MDS OLGULARINDA KONVANSİYONEL SİTOGENETİK VE FISH YÖNTEMLERİNİN BİRLİKTE KULLANIMININ PROGNOSTİK ÖNEMİ

EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z., SEYMEN P., REKA S., DEMİR G., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., SAVLI H., HACİHANİFİOĞLU A., et al.

42. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 22 October 2016, pp.68

XXXIX. Agresif Periodontitiste Gen Ekspresyonu ve Aktivitesinin Genomik ve Proteomik Yöntemlerle Değerlendirilmesi

GÜZELDEMİR AKÇAKANAT E., BAYKAL A. T., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ORUÇGÜNEY B., AKGÜN E., ÇİNE N., GÜREL B., KAN B., YILMAZ E. B., SAVLI H.

Türk Periodontoloji Derneği 46. Bilimsel Kongresi, Turkey, 5 - 06 May 2016

- XL. **Gene Expression Profiles in Chronic and Aggressive Periodontitis**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜZELDEMİR AKÇAKANAT E., ORUÇGÜNEY B., ÇİNE N., KAN B., YILMAZ E. B., EREN KESKİN S., SAVLI H.
XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 27 October - 30 December 2015
- XLII. **Gene expression profiles in chronic and aggressive periodontitis**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜZELDEMİR AKÇAKANAT E., ORUÇGÜNEY B., ÇİNE N., KAN B., YILMAZ E. B., EREN KESKİN S., SAVLI H.
XIV. ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 27 - 30 October 2015
- XLIII. **Kronik ve Agresif Periodontitiste Gen Ekspresyon Profilleri**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜZELDEMİR AKÇAKANAT E., ORUÇGÜNEY B., ÇİNE N., KAN B., YILMAZ E. B., KESKİN S. E., SAVLI H.
XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 27 - 30 October 2015
- XLIII. **Gene expression profiles in patients with aggressive periodontitis: a gene network-based microarray analysis**
GÜZELDEMİR AKÇAKANAT E., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ORUÇGÜNEY B., ÇİNE N., KAN B., SAVLI H., YILMAZ E. B., GÜMÜŞLÜ K. E.
2015 IADR/AADR/CADR, 11 - 14 March 2015
- XLIV. **Gene expression profiles in patients with aggressive periodontitis a gene network based microarray analysis**
GÜZELDEMİR AKÇAKANAT E., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ORUÇGÜNEY B., ÇİNE N., KAN B., SAVLI H., YILMAZ E. B., GÜMÜŞLÜ K. E.
IADR/AADR/CADR General Session and Exhibition 2015, 10 - 14 March 2015, vol.94, pp.3145
- XLV. **Copy number variation profiling of patients with Intellectual Disability**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., KARA B., GÜMÜŞLÜ K. E., AKKOYUNLU R. U., EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., SERTDEMİR N., SAVLI H.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 October - 27 December 2014
- XLVI. **Ankara'da Satışı Yapılan Bazı Bebek Ek Gıda Numunelerinde Genetiği Değiştirilmiş Gıda Varlığı.**
YAVUZ C. I., ÇİNE N., Vaizoglu S. A., GÜLER Ç.
17. Ulusal Halk Sağlığı Kongresi 20-24 Ekim 2014, Edirne, Turkey, 24 October 2014
- XLVII. **Mosaic Trisomy 9: A case study**
GÜMÜŞLÜ K. E., EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z., ÇİNE N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., SAVLI H.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 August - 27 September 2014
- XLVIII. **Phenotype-Genotype Correlation of a patient with 2q22.3 duplication disrupting ZEB2 gene associated with Mowat Wilson syndrome**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., GÜMÜŞLÜ K. E., KARA B., EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., SAVLI H.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XLIX. **Olgu sunumu: 46,XY, t(36)(p13q27) karyotipli fetüsün prenatal tanısı**
EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z., BURHANOĞLU T., GÜMÜŞLÜ K. E., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., SAVLI H.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 August 2014
- L. **BAC tabanlı array CGH teknolojisinin ve kromozom analizinin prenatal tanıda kullanım etkinliğinin araştırılması**
EREN KESKİN S., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z., GÜMÜŞLÜ K. E., ÇİNE N., SAVLI H.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 August 2014
- LI. **46,XX,t(2222) karyotipli olgu sunumu**
EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., İLKAY Z., GÜMÜŞLÜ K. E., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., SAVLI H.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 August 2014
- LII. **Renal parankimal tümörlere genomik yaklaşımlar**

GÜMÜŞLÜ K. E., YILDIZ D. K., ÇİNE N., SAVLI H.

23.Ulusal Patoloji Kongresi, Turkey, 6 - 10 November 2013

- LIII. **Yeni nesil DNA dizi analizi metodu ile taranan FMF olgularında MEFV gen mutasyonlarının sıklığı**
AYDIN D., SERTDEMİR N., NİGİZ B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., EREN KESKİN S., ÇİNE N., SAVLI H.
13. Ulusal Tıbbi biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 27 - 30 October 2013
- LIV. **HPX, POTEE, SLC4A1 ve APOA1, meme kanserinde yeni belirteç adayları: Bir proteomik konfirmasyonlu mikroarray çalışması**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., BAYKAL A. T., ACIOĞLU Ç., EREN KESKİN S., SAVLI H.
13. Ulusal Tıbbi biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 27 - 30 October 2013
- LV. **Primer amenoreli bir olguda A-CGH ve konvensiyonel sitogenetik yöntemlerin karşılaştırılması**
DOĞRUOĞLU B., ÇİNE N., EREN KESKİN S., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜMÜŞLÜ K. E., AYDIN D., SERTDEMİR N., SAVLI H.
13. Ulusal Tıbbi biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 27 - 30 October 2013
- LVI. **Olgu sunumu: 9p tetrazomisi**
EREN KESKİN S., ÇİNE N., DOĞRUOĞLU B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., AKKOYUNLU R. U., AYDIN D.
13. Ulusal Tıbbi biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 27 - 30 October 2013
- LVII. **Konuşma bozuklukları ve genetik**
ÇİNE N., GÜMÜŞLÜ K. E.
7. Ulusal dil ve konuşma bozuklukları kongresi, Turkey, 5 - 07 May 2013
- LVIII. **İnversiyon 9'un Klinik Önemi**
EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., AKKOYUNLU R. U., GÜMÜŞLÜ K. E., ÇİNE N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., SAVLI H.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LIX. **46,XX,ins(31)(q22,q25qter) karyotipli ikiz: Olgu Sunumu**
AKKOYUNLU R. U., GÜMÜŞLÜ K. E., EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., ÖZSU E., ÇİZMECİOĞLU F. M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LX. **Mental retardasyonun molekuler tanısında array cgh'in yeri**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., KARA B., GÜMÜŞLÜ K. E., AKKOYUNLU R. U., EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., SERTDEMİR N., SAVLI H.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXI. **8q11.1-q11.23 delesyonlu dismorfik olgunun fenotip ve moleküler karyotip özelliklerinin değerlendirilmesi**
GÜMÜŞLÜ K. E., ÇİNE N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., AKKOYUNLU R. U., EREN KESKİN S., SAVLI H.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXII. **Tianeptin ve olanzepinin öngörülemez kronik hafif stres uygulanan farelerde öğrenme ve bellek üzerine etkilerinin gen düzeyinde araştırılması**
GÜMÜŞLÜ K. E., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., MUTLU O., ENGÜZEL B., SAVLI H., ÇİNE N.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXIII. **Meme Kanserinde Tüm Genom Ekspresyon, Standart Altyol ve Gen Ağı Analizleri**
CANTÜRK N. Z., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., ERÇİN C., ŞİMŞEK T., SAVLI H.
6. Cerrahi Araştırma Kongresi, Ankara, Turkey, 8 - 10 December 2011
- LXIV. **Tianeptin ve olanzapinin öngörülemez kronik hafif stres uygulanan farelerde öğrenme ve bellek üzerine etkileri**
MUTLU O., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜMÜŞLÜ K. E., KOMSUOĞLU ÇELİK YURT F. İ., ÇİNE N., SAVLI H., ULAK G.
21. Ulusal Farmakoloji Kongresi, Eskişehir, Turkey, 19 - 22 October 2011
- LXV. **Tianeptin ve olanzepinin öngörülemez kronik hafif stres uygulanan farelerde öğrenme ve bellek üzerine etkileri.**
MUTLU O., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜMÜŞLÜ K. E., KOMSUOĞLU ÇELİK YURT F. İ., ÇİNE N., SAVLI H., ULAK G.
21. Ulusal Farmakoloji Kongresi, 19 October 2011
- LXVI. **Comparative genomic hybridization array study in non-syndromic (primary) autism patients**
Gumuslu E., ÇİNE N., KARA B., SAVLI H.

24th Congress Meeting of European-College-of-Neuropsychopharmacology, Paris, France, 3 - 07 September 2011, vol.21

- LXVII. **Detection of genetic abnormalities by array comparative genomic hybridization for fetal tissues**
EREN KESKİN S., ÇİNE N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÜZÜLMEZ N., GÜMÜŞLÜ K. E., ENGÜZEL B., AKKOYUNLU R. U., İLKAY Z., YAVUZ D., DAL B.
European Human Genetics Conference 2011, 28 - 31 May 2011
- LXVIII. **HTFA (High Throughput FISH Analysis): A new sensitive approach to screen hematological malignancies**
UZULMEZ N., ÇİNE N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜMÜŞLÜ K. E., ENGÜZEL B., EREN KESKİN S., İLKAY Z., YAVUZ D., AKKOYUNLU R. U., SAVLI H.
European Human Genetics Conference 2011, 28 - 31 May 2011
- LXIX. **Diagnostic value of a CGH method for recurrent miscarriage and implantation failures**
AKKOYUNLU R. U., ENGÜZEL B., ÇİNE N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÜZÜLMEZ N., EREN KESKİN S., GÜMÜŞLÜ K. E., İLKAY Z., YAVUZ D., SAVLI H.
European Human Genetics Conference 2011, Amsterdam, Netherlands, 28 - 31 May 2011
- LXX. **Behavioral abnormalities and epilepsy: Four cases with microduplication and microdeletion syndromes**
KARA B., GÜMÜŞLÜ K. E., ÇİNE N., SAVLI H.
European Pediatric Neurology Society Congress (9th EPNS Congress), 11 - 14 May 2011
- LXXI. **Mutations frequency of the thrombosis risk factor genes in habituel abortus patients in the region of Kocaeli**
AYDIN D., ÇİNE N., İLKAY Z., DAL B., SERTDEMİR N., GÜMÜŞLÜ K. E., DOĞRUOĞLU B., EREN KESKİN S., AKKOYUNLU R. U., SAVLI H.
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 1 - 05 December 2010
- LXXII. **Split hand food malformation associated with sensorineural hearing loss: a case study**
TUĞ E., ÇİNE N., AYDIN H., GÜMÜŞLÜ K. E.
Tıbbi Genetik Deneği 9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 1 - 05 December 2010
- LXXIII. **Fast screening of chromosomal aneuploidies for invitro fertilization improvement on preimplantation genetic diagnosis samples**
SAVLI H., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇALIŞKAN E., GÜMÜŞLÜ K. E., EREN KESKİN S., AKKOYUNLU R. U., ENGÜZEL B., ÇİNE N.
Tıbbi Genetik Deneği 9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 1 - 05 December 2010
- LXXIV. **Detection of genetic abnormalities by array comparative genomic hybridization for prenatal diagnosis**
EREN KESKİN S., ÇİNE N., GÜMÜŞLÜ K. E., AKKOYUNLU R. U., İLKAY Z., DAL B., ÜZÜLMEZ N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ENGÜZEL B., SAVLI H.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.14
- LXXV. **Detection of genetic abnormalities by array comparative genomic hybridization for prenatal diagnosis**
EREN KESKİN S., ÇİNE N., GÜMÜŞLÜ K. E., AKKOYUNLU R. U., İLKAY Z., DAL B., ÜZÜLMEZ N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ENGÜZEL B., SAVLI H.
9 th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.14
- LXXVI. **A Turkish Patient With Large 17p11.2 Deletion Presenting With Smith Magenis Syndrome**
TUĞ E., ÇİNE N., AYDIN H.
Ulusal 9. Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 1 - 05 December 2010
- LXXVII. **Comparison of a CGH and conventional cytogenetics in a primary amenorrhea case**
ENGÜZEL B., ÇİNE N., EREN KESKİN S., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜMÜŞLÜ K. E., İLKAY Z., YAVUZ D., ÜZÜLMEZ N., AKKOYUNLU R. U., SAVLI H.
Tıbbi Genetik Deneği 9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 1 - 05 December 2010
- LXXVIII. **Diagnostic use of targeted array CGH platforms: 2009-2010 Kocaeli University experience**

SAVLI H., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÜZÜLMEZ N., GÜMÜŞLÜ K. E., YAVUZ D., EREN KESKİN S., ENGÜZEL B., AKKOYUNLU R. U., İLKAY Z., ÇİNE N.

Tıbbi Genetik Deneği 9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 1 - 05 December 2010

LXXXIX. Value of array CGH in the evaluation of microdeletion syndromes

ÇİNE N., AKKOYUNLU R. U., GÜMÜŞLÜ K. E., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÜZÜLMEZ N., ENGÜZEL B., EREN KESKİN S., YAVUZ D., İLKAY Z., SAVLI H.

Tıbbi Genetik Deneği 9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 1 - 05 December 2010

LXXX. Application of array CGH method in two 18Q21.31.Q23 deletion patients

GÜMÜŞLÜ K. E., ÇİNE N., KARA B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÜZÜLMEZ N., ENGÜZEL B., EREN KESKİN S., AKKOYUNLU R. U., İLKAY Z., YAVUZ D., et al.

Tıbbi Genetik Deneği 9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 1 - 09 December 2010

LXXXI. Split Hand/Foot Malformation Associated with Sensorineural Hearing Loss: A case study.

TUĞ E., ÇİNE N., Aydın H., Gümüşlü E.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, 01 October 2010

LXXXII. Complex Hemihyperplasia with Associated Cutis Marmorata: A case study.

TUĞ E., ÇİNE N., Temizkan C., Aydın H., Gümüşlü E.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, 01 October 2010

LXXXIII. EXPRESSION AND IMMUNOHISTOCHEMICAL ANALYSIS OF AQUAPORINE GENES IN MESIAL TEMPORAL SCLEROSIS EXPRESSION AND IMMUNOHISTOCHEMICAL ANALYSIS OF AQUAPORINE GENES IN MESIAL TEMPORAL SCLEROSIS

BEBEK N., ÖZDEMİR Ö., SAYITOĞLU M., BAYKAL B., Ozbek U., Karasu A., TÜZÜN E., IZİN I., GURSES C., AKAT S., et al.

63rd Annual Meeting of the American-Epilepsy-Society, Massachusetts, United States Of America, 4 - 08 December 2009, vol.50, pp.302

LXXXIV. Angelman sendromlarında microarray tabanlı karşılaştırmalı genomik hibridizasyon (array CGH) teknolojisi ile genomik analizler

SAVLI H., ÇİNE N., KARA B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜMÜŞLÜ K. E., ÜZÜLMEZ N., ÜNAL Z., ENGÜZEL B., AKKOYUNLU R. U., DAL B.

XI Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 28 - 31 October 2009, pp.70

LXXXV. Epilepsy DNA Bank Project in Istanbul University

Özdemir Ö., YÜCESAN E., KOCASOY ORHAN E., BEBEK N., ÇİNE N., Baykan B., ÖZBEK U.

Idiopathic Generalized Epilepsies (IGE): Developmental Aspects Bridging Basic Science and Clinical Research, Turkey, 3 - 06 October 2007

LXXXVI. Determination of E352K mutation in the GABA receptor alpha-subunit causing juvenile myoclonic epilepsy

YÜCESAN E., Maljevic S., BEBEK N., Baykan B., Uğurel E., Ozyer İ., ÇİNE N., Özdemir Ö., Lerche H., ÖZBEK U.

Idiopathic Generalized Epilepsies (IGE): Developmental Aspects Bridging Basic Science and Clinical Research, Turkey, 3 - 06 October 2007

LXXXVII. Endothelial dysfunction, inflammation, ACE and e-NOS gene polymorphism in haemodialysis patients

Yazici H., Cine N., Ozturk S., Pusuroglu H., Genchallac H., Erginel-Unaltuna N., Yildiz A.

43rd ERA-EDTA Congress, Glasgow, United Kingdom, 15 - 18 July 2006, vol.21, pp.431

LXXXVIII. Brain derived neurotrophic factor (BDNF) and multidrug resistance (MDR) gene polymorphisms in patients with mesial temporal sclerosis (MTS)

Purcu G., Gurses C., Bebek N., Cine N., Baykal B., Ozbek U., Gokyigit A.

26th International Epilepsy Congress, Paris, France, 28 August - 01 September 2005, vol.46, pp.258

LXXXIX. Genetic predisposition to endothelial dysfunction in chronic heart failure: A controlled study

Demirel S., Akkaya V., Erk O., Cine N., Oflaz H., Genchellac H., Guler K., Erdine S.

14th European Meeting on Hypertension, Paris, France, 13 - 17 June 2004, vol.22

XC. Genetic predisposition to endothelial dysfunction in essential hypertension: A controlled study

Akkaya V., Erk O., Demirel S., Cine N., Oflaz H., Genchellac H., Tascioglu C., Erdine S.

- 14th European Meeting on Hypertension, Paris, France, 13 - 17 June 2004, vol.22
- XCI. **Endothelial function: How is it affected in healthy humans without obvious cardiac risk factors?**
Erk O, Demirel S, Akkaya V, Cine N, Oflaz H, Genchellac H, Vatansever S, Erdine S.
14th European Meeting on Hypertension, Paris, France, 13 - 17 June 2004, vol.22
- XCII. **Endothelial dysfunction: What does affect it in healthy humans without obvious cardiac risk factors**
Demirel S, Erk O, Akkaya V, Cine N, Oflaz H, Genchellac H.
20th ISH Meeting, Sao-Paulo, Brazil, 15 - 19 February 2004, vol.22
- XCIII. **Genetic predisposition to endothelial dysfunction in essential hypertension: A controlled study**
Demirel S, Erk O, Akkaya V, Cine N, Oflaz H, Genchellac H.
20th ISH Meeting, Sao-Paulo, Brazil, 15 - 19 February 2004, vol.22
- XCIV. **Genetic predisposition to endothelial dysfunction in chronic heart failure: A controlled study**
Demirel S, Erk O, Akkaya V, Cine N, Oflaz H, Genchellac H.
20th ISH Meeting, Sao-Paulo, Brazil, 15 - 19 February 2004, vol.22
- XCV. **Predictive C3435T polymorphism in the MDR1 for carbamazepine plasma levels**
Oner G, Bebek N, Cine N, Eskazan E, Yeni N, Baykan B, Gurses C, Gokyigit A, Ertas N, Gul G, et al.
6th European Congress on Epileptology, Vienna, Austria, 30 May - 03 June 2004, vol.45, pp.121
- XCVI. **Evaluation of gabra1 gene in idiopathic epilepsies**
Cine N, Bebek N, Gurses C, Baykan B, Gokyigit A, Derwent A, Demirbilek V, Ugru O.
6th European Congress on Epileptology, Vienna, Austria, 30 May - 03 June 2004, vol.45, pp.118-119
- XCVII. **Autosomal recessive idiopathic epilepsy: linkage to chromosome 9q32-33**
Baykan B, Madia F, Bebek N, Gianotti S, Guney A, Cine N, Bianchi A, Gokyigit A, Zara F.
6th European Congress on Epileptology, Vienna, Austria, 30 May - 03 June 2004, vol.45, pp.123
- XCVIII. **The association of endothelial dysfunction with endothelial nitric oxide synthase gene polymorphism in essential hypertension and heart failure: A controlled study**
Demirel S, Genchellac H, Cine N, Oflaz H, Ala M, Vatansever S, Akkaya V, Erk O, Dilmener M, Erdine S.
13th European Meeting on Hypertension, Milan, Italy, 13 - 17 June 2003, vol.21
- XCIX. **Effect of methylenetetrahydrofolate reductase gene polymorphism on methotrexate toxicity after bone marrow transplantation**
BEŞİŞİK S, Gurses N, Caliskan Y, Tarakci F, ÇİNE N, Aydın M, Ozbek U, Sargin D.
29th Annual Meeting of the European-Group-for-Blood-and-Marrow-Transplantation/19th Meeting of the EBMT-Nurses-Group/2nd Meeting of the EBMT-Data-Management-Group, İstanbul, Turkey, 23 - 26 March 2003
- C. **The association of endothelial constitutive nitric oxide synthase gene polymorphism (ecNOS) in the Turkish population**
Demirel S, Cine N, Oflaz H, Tukek T, Akkaya V, Demirkan A, Erginel-Unaltuna N, Dilmener M.
19th Meeting of the International-Society-for-Hypertension/12th European-Society-of-Hypertension Meeting, PRAGUE, Czech Republic, 23 - 27 June 2002, vol.20
- CI. **The association of endothelial dysfunction with endothelial constitutive nitric oxide synthase gene polymorphism in different patient populations**
DEMİREL A. Ş., Genchellac H, Oflaz H, TÜKEK T, Akkaya V, ÇİNE N, Dilmener M.
19th Meeting of the International-Society-for-Hypertension/12th European-Society-of-Hypertension Meeting, PRAGUE, Czech Republic, 23 - 27 June 2002
- CII. **Leptin receptor variant in women with PCOS**
EREL C. T., ÇİNE N., ELTER K., KALELİ S., ŞENTÜRK M. L., TASAN E.
56th Annual Meeting of the ASRM, 21 - 26 October 2000

Supported Projects

FİLİZ S., SAVLI H., ÇİNE N., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., DOĞER E., ÇAKIROĞLU A. Y., KAYA G., Project Supported by Higher Education Institutions, AZALMIŞ OVER REZERVİ BULUNAN ERKEK DIŞI FAKTÖRE BAĞLI PRİMER İNFERTİL KADINLARDA MİKRORNA SEVİYELERİ DEĞİŞKENLİĞİ, 2017 - 2018

ÇİNE N., SERTDEMİR N., AYDIN D., EREN KESKİN S., SAVLI H., Project Supported by Higher Education Institutions, MEME KANSERİNDE PACHYMİC ASİT ETKİSİNİN ARAŞTIRILMASI, 2016 - 2018
ÇİNE N., Project Supported by Higher Education Institutions, PROSTAT KANSERİ-NE-1-8 HÜCRE HATLARINDA "KLK-14 (KALLİKREİN-RELATET PEPTİDASE 14) GENİNİN NANOTERAPATİK YOLLA SUSTURULMASI VE KANSER GELİŞİMİNE ETKİSİNİN ARAŞTIRILMASI, 2016 - 2017
ÇİNE N., Project Supported by Higher Education Institutions, YUMUŞAK DOKU TÜMÖRLERİNDE TAM GENOM MİKROARRAY ANALİZLERİ İLE HASTALIKLA İLİŞKİLİ GEN AĞI VE ALT YOLLARININ TANIMLANMASI, 2014 - 2016
ÇİNE N., Project Supported by Higher Education Institutions, Renal Parankimal Tümörlere Genomik Yaklaşımlar, 2012 - 2014

Metrics

Publication: 179

Citation (WoS): 753

Citation (Scopus): 1147

H-Index (WoS): 17

H-Index (Scopus): 19