

## Arş.Gör. MENEKŞE ÖZTÜRK

### Kişisel Bilgiler

E-posta: menekseozturk@comu.edu.tr

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-2817-0792

Yoksis Araştırmacı ID: 191777

### SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- First note on marine-like cementation of Late Holocene beachrock, Iznik Lake (Turkey)**  
ERGİNAL A. E., Kiyak N. G., ÖZTÜRK M., Yiğitbaş E., Bozcu M., Avcıoğlu M., ÖZTÜRK B.  
GEOCHRONOMETRIA, cilt.39, sa.1, ss.76-83, 2012 (SCI-Expanded)

### Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Amyand's hernia detected incidentally in two patients**  
Resorlu M., Aylanç N., KARATAĞ O., ÖZTÜRK M.  
BMJ Case Reports, cilt.2017, 2017 (Scopus)

### Kitap & Kitap Bölümleri

- OTOİNFLAMATUAR HASTALIKLAR VE GENETİK**  
ÖZTÜRK M., ALBUZ B., SILAN F.  
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik - Özel Konular Genetik ve Multidisipliner Yaklaşımlar, Prof Dr C. Nur SEMERCİ  
GÜNDÜZ, Editör, <http://www.turkiyeklinikleri.com>, Ankara, ss.49-61, 2019

### Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- BCL11B gene may be a candidate gene for mastocytosis in a patient with partial trisomy of distal 14q**  
ALBUZ B., SILAN F., ÖZTÜRK M., YILDIZ O., ÖZDEMİR Ö.  
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.156-1156
- A rare heterochromatin polymorphism of chromosome 6 associated with recurrent miscarriage: A case report**  
ALBUZ B., SILAN F., ÖZTÜRK M., KARAKAYA T., ÖZDEMİR Ö.  
13.Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.0
- Fetus with partial trisomy 4 and t(216) due to maternal complex rearrangement involving three chromosomes: a case report**  
ALBUZ B., ÇETİN G. O., ÖZTÜRK M., CANER V., SEMERCİ GÜNDÜZ C. N., BAĞCI G.  
European Human Genetics Conference 2018, 16 - 19 Haziran 2018
- A novel nonsense mutation in the EYA1 gene found in a patient with BOR syndrome**  
ÖZTÜRK M., ZEYBEK S., DURSUN B., ALBUZ B., BOZ Ö., GÜRKAN H., ÇETİN G. O.  
European Human Genetics Conference 2018, 16 - 19 Haziran 2018

- V. **Further delineation of ACPHD syndrome and a novel mutation in DNAJC3**  
ZEYBEK S., FARRE G., ÖZTÜRK M., ALBUZ B., BELTRAN S., BOWCOCK A., ÇETİN G. O.  
European Human Genetics Conference 2018, 16 - 19 Haziran 2018
- VI. **The co-existence of Nablus Mask-Like Syndrome and Klinefelter Syndrome**  
BOZ Ö., SARIKEPE B., ZEYBEK S., ÖZTÜRK M., BAĞCI G., ÇETİN G. O.  
European Human Genetics Conference 2018, 16 - 19 Haziran 2018
- VII. **The co-existence of Nablus mask-like facial syndrome and klinefelter syndrome**  
BOZ Ö., SARIKEPE B., ZEYBEK S., ÖZTÜRK M., BAĞCI G., ÇETİN G. O.  
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2018, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, cilt.40, ss.71
- VIII. **fetus with partial trisomy 4 and t (216) due to maternal complex rearrangement involving three chromosome: a case report**  
ALBUZ B., ÇETİN G. O., ÖZTÜRK M., CANER V., SEMERCİ GÜNDÜZ C. N., BAĞCI G.  
ERCİYES MEDICAL GENETICS DAYS 1017, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- IX. **unbalanced chromosomal rearrangement in fetus with congenital anomaly:a case report**  
ÖZTÜRK M., ÇETİN G. O., ALBUZ B., CANER V., SEMERCİ GÜNDÜZ C. N., BAĞCI G.  
ERCİYES MEDICAL GENETICS DAYS 2017, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- X. **A case with vascular anomalies: Differential diagnosis and management**  
ALBUZ B., KOCAMAZ H., ÖZTÜRK M., SARIKEPE B., TEPELİ E., BAĞCI G., SEMERCİ GÜNDÜZ C. N.  
ERCİYES MEDICAL GENETICS DAYS 2017, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017

## Metrikler

Yayın: 14

Atıf (WoS): 4

Atıf (Scopus): 4

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 1