

Personal Information

Web: <https://avesis.atauni.edu.tr/neslihan.cinkara>

Foreign Languages

English, B1 Intermediate

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Medical Genetics

Academic Titles / Tasks

Research Assistant PhD, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Dahili Bilimler, 2017 - Continues

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Pentazomi (49,XXXYY) Görülen Nadir Bir Yenidoğan Olgu**
KANJEE M., CİNKARA N., BULDUK Z., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
7. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 26 - 28 May 2022, pp.188-189
- II. **Simpson-Golabi-Behmel Sendromu: Bir Vaka Sunumu**
SARUHAN B., CİNKARA N., YILMAZ M., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
7. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 26 - 28 May 2022, pp.202-203
- III. **Nadir Bir Bağ Doku Hastalığı: Myhre Sendromu**
BULDUK Z., KANJEE M., CİNKARA N., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
7. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 26 - 28 May 2022, pp.178
- IV. **FLT3 Mutasyon Araştırılmasında Jel Elektroferez ve Yeni Nesil Dizi Analizi Sonuçlarının Retrospektif Karşılaştırılması**
Cinkara N., Saruhan B., Yüce Kahraman Ç., Yılmaz M., Tatar A.
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021, pp.32
- V. **A Novel NPR2 Mutation in Two Turkish Siblings with Acromesomelic Dysplasia Maroteaux Type**
Cinkara N., Tatar A., Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Yakar Ö., Adanur K.
14.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.69
- VI. **Analysis of polyposis and hereditary colorectal cancer related genes by targeted next generation sequencing**
Ercoşkun P., Yüce Kahraman Ç., Tatar A., Cinkara N., Yakar Ö., Adanur K.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.25
- VII. **A case of myhre syndrome with a very rare finding: Severe constipation**
Cinkara N., Tatar A.
V. International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, Kayseri, Turkey, 20 - 22 February 2020, pp.38
- VIII. **A novel mutation of a rare genetic condition: Primary hypertrophic osteoarthropathy**

Yüce Kahraman Ç., Orbak Z., Tatar A., Yakar Ö., Cinkara N., Ercoşkun P.

13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.63

IX. Coronal Synostosis Syndrome (Muenke Syndrome)

Cinkara N., Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Yakar Ö., Tatar A.

13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.143

X. An Inherited Novel FGFR2 Variant: A Case Report

Yakar Ö., Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Cinkara N., Tatar A.

13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.136

XI. 45,X and SRY positive male withinfertility: A case report

Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Tatar A., Cinkara N., Yakar Ö.

Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.52-53

XII. Orofaciodigital syndrome XVII: A rare case report

YAKAR Ö., YÜCE KAHRAMAN Ç., ERÇOŞKUN P., CİNKARA N., TATAR A.

Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.42

XIII. A case of Rubinstein Taybi syndrome with a very rare finding; Dandy Walker malformation

CİNKARA N., YÜCE KAHRAMAN Ç., ERÇOŞKUN P., YAKAR Ö., TATAR A.

Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.42

XIV. A case of Cri du Chat syndrome

YÜCE KAHRAMAN Ç., ERÇOŞKUN P., CİNKARA N., YAKAR Ö., TATAR A.

Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.43

XV. A Case of Two Siblings with VLDLR-Associated Cerebellar Hypoplasia.

YAKAR Ö., YÜCE KAHRAMAN Ç., CUCU E., CİNKARA N., ERÇOŞKUN P., TATAR A.

Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018

XVI. A Case Report of Rarely Genetic Condition Cleidocranial Dysplasia

YÜCE KAHRAMAN Ç., YAKAR Ö., CİNKARA N., ERÇOŞKUN P., KAHRAMAN M., TATAR A.

ULUSLARARASI KATILIMLI 13.ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018, vol.30, pp.95

Supported Projects

YÜCE KAHRAMAN Ç., CİNKARA N., Project Supported by Higher Education Institutions, Laringeal skuamöz hücreli karsinomlu hastalarda ceRNA düzenleyici yolakta bulunan UCA1/miR138/CDK6 ekspresyon seviyelerinin değerlendirilmesi, 2021 - 2023

Metrics

Publication: 17