

Arş.Gör.Dr. Neslihan CİNKARA

Kişisel Bilgiler

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

Yabancı Diller

İngilizce, B1 Orta

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi Dr., Atatürk Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Bilimler, 2017 - Devam Ediyor

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- 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, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.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, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.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, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.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, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021, ss.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, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.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, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.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, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020, ss.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, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.63

IX. Coronal Synostosis Syndrome (Muenke Syndrome)

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

13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.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, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, cilt.30, ss.95

Desteklenen Projeler

YÜCE KAHRAMAN Ç., CİNKARA N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Laringeal skuamöz hücreli karsinomlu hastalarda ceRNA düzenleyici yolda bulunan UCA1/miR138/CDK6 ekspresyon seviyelerinin değerlendirilmesi, 2021 - 2023

Metrikler

Yayın: 17