

# **Asst. Prof. HALİL GÜRHAN KARABULUT**

## **Personal Information**

**Web:** <https://avesis.ankara.edu.tr/karabul>

### **International Researcher IDs**

ORCID: 0000-0002-2842-0029

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAJ-1020-2020

ScopusID: 7004484194

Yoksis Researcher ID: 44476

## **Education Information**

Doctorate, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 1993 - 1999

## **Dissertations**

Doctorate, Huntington hastalığı geni (IT-15) polimorfik özelliklerinin normal ve mutant alellerdeki dağılımı, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1999

## **Academic Titles / Tasks**

Lecturer PhD, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2000 - 2008

## **Courses**

From RNA to proteins, Undergraduate, 2018 - 2019

The structure and function of DNA, Undergraduate, 2018 - 2019

RNA'dan proteine, Undergraduate, 2018 - 2019

Transkripsiyon sonrası kontroller, Undergraduate, 2018 - 2019

Protein synthesis, Undergraduate, 2018 - 2019

DNA yapı fonksiyon ilişkisi, Undergraduate, 2018 - 2019

From DNA to RNA and RNA world, Undergraduate, 2018 - 2019

Post transcriptional control, Undergraduate, 2018 - 2019

Genetik anahtar nasıl çalışır, Undergraduate, 2018 - 2019

DNA'dan RNA'ya, Undergraduate, 2018 - 2019

An overview of gene control, Undergraduate, 2018 - 2019

Gen ekspresyon ve işlevinin incelenmesi, Undergraduate, 2018 - 2019

Gen kontrolü, Undergraduate, 2018 - 2019

Transcriptional regulation, Undergraduate, 2018 - 2019

Poligenik ve multifaktöriyel kalıtım, Undergraduate, 2017 - 2018

Genetik Hastalıkların etkin mutasyonlara göresi flandırılması, Undergraduate, 2017 - 2018

Santral sinir sistemi gelişimi ve bozukluklarında genetik mekanizmalar, Undergraduate, 2017 - 2018

Klasik kalıtımdan sapan genetik hastalıklarda moleküler patoloji, Undergraduate, 2017 - 2018

Tek gen hastalıkların kalıtımı, Undergraduate, 2017 - 2018

Lökomotor sistem(kas) gelisim ve bozukluklarında genetik mekanizmalar, Undergraduate, 2017 - 2018  
Lökomotor sistem(kas) gelisim ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-1, Associate Degree, 2015 - 2016  
Klasik kalitimdan sapan genetik hastalıklarda molekülerpatoloji-1, Associate Degree, 2015 - 2016  
Gen kontrolü, Associate Degree, 2015 - 2016  
Transkripsiyon sonrası kontroller, Associate Degree, 2015 - 2016  
Tek gen hastalıkların kalitim-1, Associate Degree, 2015 - 2016  
Santral sinir sistemi gelisimi ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-1, Associate Degree, 2015 - 2016  
Klasik kalitimdan sapan genetik hastalıklarda molekülerpatoloji-2, Associate Degree, 2015 - 2016  
Genetik anahtar nasıl çalışır?, Associate Degree, 2015 - 2016  
Hastalık etyopatogenezinde ve seyrinde polimorfizmlerin rolü, Associate Degree, 2015 - 2016  
Poligenik ve multifaktöriyel kalitim-2, Associate Degree, 2015 - 2016  
Lökomotor sistem(kas) gelisim ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-2, Associate Degree, 2015 - 2016  
DNA yapı fonksiyon ilişkisi, Associate Degree, 2015 - 2016  
Poligenik ve multifaktöriyel kalitim-1, Associate Degree, 2015 - 2016  
Santral sinir sistemi gelisimi ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-2, Associate Degree, 2015 - 2016  
RNA çeşitleri ve RNA sentezi, Associate Degree, 2015 - 2016  
Tek gen hastalıkların kalitim-2, Associate Degree, 2015 - 2016  
Genetik Hastalıkların etkin mutasyonlara göresinilandırılması, Associate Degree, 2015 - 2016  
RNA'dan proteine, Associate Degree, 2015 - 2016  
Gen ekspresyon ve islevinin incelenmesi, Associate Degree, 2015 - 2016  
DNA'dan RNA'ya, Associate Degree, 2015 - 2016

## Advising Theses

KARABULUT H. G., Pediatrik akut lenfoblastik lösemi olgularında genetik risk faktörlerinin prognostik önemi ve survivin ekspresyonu üzerine etkisi, Doctorate, E.EREN(Student), 2020  
KARABULUT H. G., IL-1 $\beta$ , progesteron ve HCG'nin ekstravillöz trofoblast invazyonuna etkisinin transwell invazyon yöntemiyle araştırılması, Doctorate, H.BAL(Student), 2020  
KARABULUT H. G., Huntington genokopi hastalıklarında AN1 ve TBP mutasyonları, Expertise In Medicine, M.GÖKOĞLU(Student), 2019  
KARABULUT H. G., Prematür over yetersizliği olan hastalarda BMP15 ve FOXL2 geni mutasyon analizi, Expertise In Medicine, M.BURAK(Student), 2014  
KARABULUT H. G., İdyopatik boy kısalığında shox geni değişiklikleri, Expertise In Medicine, K.DELİL(Student), 2012

## Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. A rare initial presentation of Li-Fraumeni syndrome: mesothelioma  
LEBLEBİCİ C. B., ALTINER Ş., KARABULUT H. G., Serbes E., SAVAŞ B., Unal E. C.  
56th Annual Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Glasgow, England, 10 - 13 June 2023,  
pp.592-593
- II. Cytogenetic evaluation in myelodysplastic syndrome  
LEBLEBİCİ C. B., ALTINER Ş., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., KARABULUT H. G., EKİNCİ S., ILGIN RUHİ H.  
European Human Genetics Conference, Viyana, Austria, 11 - 14 June 2022
- III. A novel mutation in a patient with KIDAR syndrome: tenth patient in the literature  
ALTINER Ş., YURTDAŞ A. K., DOĞULU N., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T., KARABULUT H. G.  
European Human Genetics Conference, Viyana, Austria, 11 - 14 June 2022
- IV. Son İki Yılda Kliniğimize Başvuran Yeni Tanı AML Hastalarında Genetik Parametrelerin Değerlendirilmesi  
SEVİM B., KURTÇU O., ALTINER Ş., EKİNCİ S., VİCDAN N. A., TUNCALI T., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H., KUTLAY

- N.  
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021
- V. **Fanconi anemisi: FANCA Geninde Compound Heterozigot Mutasyonlu İki Olgu**  
ACAR M. O., KAPLAN İ., TUNÇEZ E., ALTINER Ş., KARABULUT H. G.  
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021
- VI. **Kütanöz T Hücreli Lenfomada Görülen Konvansiyonel Sitogenetik ve Akım Sitometri Bulguları**  
LEBLEBİCİ C. B., ALTINER Ş., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.  
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021
- VII. **Clinical findings in 22q11.2 microdeletion syndrome: case series**  
ALTINER Ş., TUNCALI T., KUTLAY N., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.  
European Human Genetics Virtual Conference, 28 - 31 August 2021
- VIII. **ATN1 gene mutation in patients with Huntington disease-like phenotype**  
KARABULUT H. G., GÖKOĞLU M., ALTINER Ş., DURMAZ C. D., GÖKPİNAR İLİ E., VİCDAN N. A., KUTLAY N., ILGIN RUHİ H., TUNCALI T., TÜKÜN F. A.  
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019
- IX. **ŞİZOFRENI HASTALARINDA RASD1 GENİ MUTASYONLARININ ARAŞTIRILMASI**  
DURMAZ C. D., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.  
13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018
- X. **A dual molecular diagnosis: two syndromes in one case?**  
Durmaz C. D., Bayram Y., White J. J., Akdemir Z. C., Jhangiani S. N., Gibbs R. A., Carvalho C. M. B., Lupski J. R., Fitoz O. S., KARABULUT H. G.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.471-472
- XI. **Skin-Dominant Phenotype and Double Superior Vena Cava in a patient with H Syndrome with a novel Mutation in SLC29A3 gene**  
VURAL S., ERTOP P., DURMAZ C. D., ŞANLI H., HEPER A., KUNDAKÇI N., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.  
XII International Congress of Dermatology, 18 - 22 April 2017
- XII. **NOVEL MUTATIONS İN THE ANDROGEN RECEPTOR GENE İN FOUR 46 xy FEMALES WITH COMPLETE ANDROGEN İNSENSİTİVİTY SYNDROME**  
ILGIN RUHİ H., KARABULUT H. G., ŞIKLAR Z., GÖKPİNAR E., BERBEROĞLU M., TUKUN A.  
ESHG 2016, 21 - 24 May 2016

## Metrics

Publication: 112  
Citation (WoS): 378  
Citation (Scopus): 414  
H-Index (WoS): 11  
H-Index (Scopus): 12