

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 islevinin 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 göresınıflandırılması, Undergraduate, 2017 - 2018

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

Klasik kalıttan sapan genetik hastalıklarda molekülerpatoloji, Undergraduate, 2017 - 2018

Tek gen hastalıkların kalıtımı, Undergraduate, 2017 - 2018

Lökomotor sistem(kas) gelişim ve bozukluklarında genetik mekanizmalar, Undergraduate, 2017 - 2018
Lökomotor sistem(kas) gelişim ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-1, Associate Degree, 2015 - 2016
Klasik kalıttan 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 kalıtımı-1, Associate Degree, 2015 - 2016
Santral sinir sistemi gelişimi ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-1, Associate Degree, 2015 - 2016
Klasik kalıttan 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 kalıtım-2, Associate Degree, 2015 - 2016
Lökomotor sistem(kas) gelişim ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-2, Associate Degree, 2015 - 2016
DNA yapı fonksiyon ilişkisi, Associate Degree, 2015 - 2016
Poligenik ve multifaktöriyel kalıtım-1, Associate Degree, 2015 - 2016
Santral sinir sistemi gelişimi ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-2, Associate Degree, 2015 - 2016
RNA çeşitleri ve RNA sentezi, Associate Degree, 2015 - 2016
Tek gen hastalıkların kalıtımı-2, Associate Degree, 2015 - 2016
Genetik Hastalıkların etkin mutasyonlara göre sınıflandırılması, Associate Degree, 2015 - 2016
RNA'dan proteine, Associate Degree, 2015 - 2016
Gen ekspresyon ve işlevinin 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 β , progesteron ve HCG'nin ekstrasvillöz 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., YURTDAS 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., GÖKPINAR 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. ŞİZOFRENİ 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 IN THE ANDROGEN RECEPTOR GENE IN FOUR 46 xy FEMALES WITH COMPLETE ANDROGEN İNSENSİTİVİTY SYNDROME

ILGIN RUHİ H., KARABULUT H. G., ŞIKLAR Z., GÖKPINAR 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