

Dr. Öğr. Üyesi HALİL GÜRHAN KARABULUT

Kişisel Bilgiler

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-2842-0029

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

ScopusID: 7004484194

Yoksis Araştırmacı ID: 44476

Eğitim Bilgileri

Doktora, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1993 - 1999

Yaptığı Tezler

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

Akademik Unvanlar / Görevler

Öğretim Görevlisi Dr., Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2000 - 2008

Verdiği Dersler

From RNA to proteins, Lisans, 2018 - 2019

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

RNA'dan proteine, Lisans, 2018 - 2019

Transkripsiyon sonrası kontroller, Lisans, 2018 - 2019

Protein synthesis, Lisans, 2018 - 2019

DNA yapı fonksiyon ilişkisi, Lisans, 2018 - 2019

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

Post transcriptional control, Lisans, 2018 - 2019

Genetik anahtar nasıl çalışır, Lisans, 2018 - 2019

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

An overview of gene control, Lisans, 2018 - 2019

Gen ekspresyon ve islevinin incelenmesi, Lisans, 2018 - 2019

Gen kontrolü, Lisans, 2018 - 2019

Transcriptional regulation, Lisans, 2018 - 2019

Poligenik ve multifaktöriyel kalıtım, Lisans, 2017 - 2018

Genetik Hastalıkların etkin mutasyonlara göresınıflandırılması, Lisans, 2017 - 2018

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

Klasik kalıtmadan sapan genetik hastalıklarda molekülerpatoloji, Lisans, 2017 - 2018

Tek gen hastalıkların kalıtımı, Lisans, 2017 - 2018

Lökomotor sistem(kas) gelişim ve bozukluklarında genetik mekanizmalar, Lisans, 2017 - 2018
Lökomotor sistem(kas) gelişim ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-1, Ön Lisans, 2015 - 2016
Klasik kalıtmıdan sapan genetik hastalıklarda molekülerpatoloji-1, Ön Lisans, 2015 - 2016
Gen kontrolü, Ön Lisans, 2015 - 2016
Transkripsiyon sonrası kontroller, Ön Lisans, 2015 - 2016
Tek gen hastalıkların kalıtımı-1, Ön Lisans, 2015 - 2016
Santral sinir sistemi gelişimi ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-1, Ön Lisans, 2015 - 2016
Klasik kalıtmıdan sapan genetik hastalıklarda molekülerpatoloji-2, Ön Lisans, 2015 - 2016
Genetik anahtar nasıl çalışır?, Ön Lisans, 2015 - 2016
Hastalık etyopatogenezinde ve seyrinde polimorfizmlerin rolü, Ön Lisans, 2015 - 2016
Poligenik ve multifaktöriyel kalıtım-2, Ön Lisans, 2015 - 2016
Lökomotor sistem(kas) gelişim ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-2, Ön Lisans, 2015 - 2016
DNA yapı fonksiyon ilişkisi, Ön Lisans, 2015 - 2016
Poligenik ve multifaktöriyel kalıtım-1, Ön Lisans, 2015 - 2016
Santral sinir sistemi gelişimi ve bozukluklarında genetikmekanizmalar-2, Ön Lisans, 2015 - 2016
RNA çeşitleri ve RNA sentezi, Ön Lisans, 2015 - 2016
Tek gen hastalıkların kalıtımı-2, Ön Lisans, 2015 - 2016
Genetik Hastalıkların etkin mutasyonlara göre sınıflandırılması, Ön Lisans, 2015 - 2016
RNA'dan proteine, Ön Lisans, 2015 - 2016
Gen ekspresyon ve işlevinin incelenmesi, Ön Lisans, 2015 - 2016
DNA'dan RNA'ya, Ön Lisans, 2015 - 2016

Yönetilen Tezler

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

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- 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, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, ss.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, Avusturya, 11 - 14 Haziran 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, Avusturya, 11 - 14 Haziran 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, Türkiye, 25 - 28 Kasım 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, Türkiye, 25 - 28 Kasım 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, Türkiye, 25 - 28 Kasım 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 Ağustos 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, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019

IX. ŞİZOFRENİ HASTALARINDA RASD1 GENİ MUTASYONLARININ ARAŞTIRILMASI

DURMAZ C. D., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.

13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 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, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.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 Nisan 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 Mayıs 2016

Metrikler

Yayın: 112

Atıf (WoS): 378

Atıf (Scopus): 414

H-İndeks (WoS): 11

H-İndeks (Scopus): 12