

Lect. NİLGÜN TANRIVERDİ

Personal Information

Email: ntanriverdi@cu.edu.tr

Web: <https://avesis.cu.edu.tr//ntanriverdi>

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **"Chromosomal alterations in patients with breast cancer",**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., PAZARBAŞI A., süleymanova D.
European Journal Of Human Genetics, vol.26, pp.536, 2018 (SCI-Expanded)
- II. **Frequencies and distributions of sex chromosome abnormalities in females with the Turner phenotype: a long-term retrospective study in the southern region of Turkey**
TANRIVERDİ N., Demirhan O., SÜLEYMANOVA D., PAZARBAŞI A.
Turkish journal of medical sciences, vol.47, pp.1447-1455, 2017 (SCI-Expanded)
- III. **Frequencies and distributions of sex chromosome abnormalities in females with Turner phenotype in south region of Turkey.**
TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., süleymanova D., PAZARBAŞI A.
Turkish Journal Of Medical Sciences, vol.47, no.5, pp.1445-1457, 2017 (SCI-Expanded)
- IV. **Chromosomal analyses of 1510 couples who have experienced recurrent spontaneous abortions**
TUNÇ E., TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., SÜLEYMANOVA D., ÇETİNEL N.
REPRODUCTIVE BIOMEDICINE ONLINE, vol.32, no.4, pp.414-419, 2016 (SCI-Expanded)
- V. **Report of a new case with pentasomy X and novel clinical findings.**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., YILMAZ M. B., KOCATÜRK SEL S., LÜLEYAP H. Ü.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.18, no.1, pp.85-92, 2015 (SCI-Expanded)
- VI. **Report of a new case with pentasomy X and novel clinical findings.**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., YILMAZ M. B., KOCATÜRK SEL S., LÜLEYAP H. Ü.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.18, no.1, pp.85-92, 2015 (SCI-Expanded)
- VII. **REPORT OF A NEW CASE WITH PENTASOMY X AND NOVEL CLINICAL FINDINGS**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., YILMAZ M., Kocaturk-Sel S., INANDIKLIOĞLU N., Luleyap U., AKBAL E., cömertpay G., tufan t., DUR ö.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.18, no.1, pp.85-92, 2015 (SCI-Expanded)
- VIII. **Frequency and Types of Chromosomal Abnormalities in Turkish Women with Amenorrhea**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., TUNC E., INANDIKIOĞLU N., SULEYMANOVA D.
JOURNAL OF PEDIATRIC AND ADOLESCENT GYNECOLOGY, vol.27, no.5, pp.274-277, 2014 (SCI-Expanded)
- IX. **INHERITANCE OF A CHROMOSOME 3 AND 21 TRANSLOCATION IN THE FETUSES, WITH ONE ALSO HAVING TRISOMY 21, IN THREE PREGNANCIES IN ONE FAMILY**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., ALPTEKİN D., ÖZGÜNEN F. T., ÖZPAK L., YILMAZ M., NAZLICAN E., TANRIVERDİ N., LULEYAP U., GÜMÜRDÜLÜ D.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.16, no.2, pp.91-96, 2013 (SCI-Expanded)
- X. **THE CLINICAL EFFECTS OF ISOCHROMOSOME Xq IN KLINEFELTER SYNDROME: REPORT OF A CASE AND REVIEW OF LITERATURE**
DEMİRHAN O., PAZARBAŞI A., TANRIVERDİ N., ARIDOGAN A., KARAHAN D.
GENETIC COUNSELING, vol.20, no.3, pp.235-242, 2009 (SCI-Expanded)
- XI. **THE EFFECT OF A DE NOVO PERICENTRIC INVERSION (10)(p11.1;q22.1) ON AGGRESSIVE BEHAVIOR AND HYPERACTIVITY**

Demirhan O., PAZARBAŞI A., TUNC E., KARAHAN D., TANRIVERDİ N., AVCI A., Tahiroglu A. Y.
GENETIC COUNSELING, vol.20, no.1, pp.69-71, 2009 (SCI-Expanded)

- XII. **Results of cytogenetic investigation in adolescent patients with primary or secondary amenorrhea.**
TEMOÇIN K., VARDAR M. A., SÜLEYMANOVA D., OZER E., TANRIVERDİ N., Demirhan O., KADAYIFÇI O.
Journal of pediatric and adolescent gynecology, vol.10, pp.86-8, 1997 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Cytogenetic findings in children with postnatal growth retardation.**
Demirhan O., Tanrıverdi N., Demirhan Ö. F., Süleymanova D.
Global Journal of Medical Research: F Diseases, vol.19, no.6, pp.11-14, 2019 (Peer-Reviewed Journal)
- II. **Frequency and types of chromosomal abnormalities in acute lymphoblastic leukemia patients in Turkey**
Demirhan O., Tanrıverdi N., Süleymanova D.
Arca Community Med Public Health, vol.5, no.2, pp.55-61, 2019 (Scopus)
- III. **Chromosomal Analysis of Couples with Bad Obstetric History**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., SÜLEYMANOVA D.
Journal of Clinical Developmental Biology, vol.1, pp.16, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- IV. **Chromosomal aberrations in Turkish infertile couples with reproductive problems**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., SÜLEYMANOVA D.
Global Journal of Fertility and Research, vol.1, pp.6-10, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- V. **Demirhan O., Tanrıverdi N., Süleymanova D., "Chromosomal Analysis of Couples with Bad Obstetric History**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., süleymanova D.
Journal of Clinical Developmental Biology,, vol.1, pp.16-19, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. **Chromosomal aberrations in Turkish infertile couples with reproductive problems", , vol.1, pp.6-10, 2016**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., süleymanova D.
Global Journal of Fertility and Research, vol.1, pp.6-10, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- VII. **Report of a new case with pentasomy X and novel clinical findings.**
DEMİRHAN O., tanrıverdi n., Yılmaz M., Kocaturk-Sel S., Inandiklioğlu N.
Balkan J Med Genet, vol.18, no.1, pp.85-92, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- VIII. **The frequency and types of chromosomal aberrations in the patients with hypogonadism**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., SÜLEYMANOVA D., ÇETİNEL N., Yaşar Y.
Human Genetics and Embryology, vol.5, pp.124-129, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- IX. **Demirhan O., Tanrıverdi N., Süleymanova D., Çetinel N., Yaşar Y., "The frequency and types of chromosomal aberrations in the patients with hypogonadism",**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., süleymanova D., ÇETİNEL N.
Human Genetics and Embryology, vol.5, pp.124-129, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- X. **A newborn with klinefelter and trisomy 18 syndrome: Case report**
OZLU F., Yapıcıoğlu H., SATAR M., NARLI N., ÖZCAN K., TANRIVERDİ N., ERDEM S.
Türkiye Klinikleri Pediatri, vol.21, no.3, pp.173-174, 2012 (Scopus)
- XI. **Yarık dudak ve yarık damak görülen çocuklarda Klinefelter Sendromu ve genetik danışmanlık: İki vaka sunumu.**
SÜLEYMANOVA D., NARLI N., DEMİRHAN O., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., TANRIVERDİ N., SATAR M.
Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, vol.22, no.3, pp.297-300, 2002 (Peer-Reviewed Journal)
- XII. **Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Olan Çocuklarda Kromozom Düzensizlikleri. 1999, 24:153-157.**
DEMİRHAN O., Süleymanova D., tanrıverdi n.
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., vol.24, pp.153-157, 1999 (Peer-Reviewed Journal)
- XIII. **Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Olan Çocuklarda Kromozom Düzensizlikleri**

- DEMİRHAN O., süleymanova D., TANRIVERDİ N.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, vol.24, pp.153-157, 1999 (Peer-Reviewed Journal)
- XIV. **Down Sendromlu Çocuklar Ve Ailelerinde Genetik Araştırmalar**
Süleymanova D., Temoçin K., tanrıverdi n., DEMİRHAN O.
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., vol.20, pp.75-79, 1995 (Peer-Reviewed Journal)
- XV. **"Cri-Du-Chat" Sendromunda Fenotipik Bulgulara Göre Tanı Konma Zorluğu**
DEMİRHAN O., Süleymanova D., tanrıverdi n., ark. v.
Ç.Ü.Tıp Fakültesi Derg., vol.20, no.4, pp.235-239, 1995 (Peer-Reviewed Journal)
- XVI. **Dismorfogenezle Yeni Doğan Bebeğin Tanısında Sitogenetik Araştırmanın Önemi**
Süleymanova D., tanrıverdi n., DEMİRHAN O., ark. v.
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., vol.20, no.4, pp.230-234, 1995 (Peer-Reviewed Journal)
- XVII. **Demirhan O, Süleymanova D, Tanrıverdi N, Önenli N, Duman N."Cri-Du-Chat" Sendromunda Fenotipik Bulgulara Göre Tanı Konma Zorluğu**
DEMİRHAN O., süleymanova D., TANRIVERDİ N.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, vol.20, no.4, pp.235-239, 1995 (ESCI)
- XVIII. **Ellis-Van Creveld Sendromu (Chondroectodermal Dypl**
Temoçin K., DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, vol.19, pp.234-238, 1994 (ESCI)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Chromosomal Abnormalities identified at prenatal diagnosis**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., ÖZPAK L., ILGAZ N. S., USLU İ. N., CÖMERTPAY G., AY G., KOCATÜRK SEL S., TANRIVERDİ N., et al.
Innovation in Medicine Meeting 4, Gaziantep, Turkey, 11 - 13 October 2018, pp.60-69
- II. **Amniyosentez ile prenatal tanı konulan 7821 olguda kromozom analizi sonuçları**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., ÖZPAK L., ILGAZ N. S., USLU İ. N., CÖMERTPAY G., AY G., KOCATÜRK SEL S., TANRIVERDİ N., et al.
15.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 26 - 29 October 2017
- III. **Chromosomal alterations in patients with breast cancer**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., PAZARBAŞI A.
European Human Genetics Conference, Kopenhag, DANIMARKA, 27 - 30 May 2017
- IV. **Chromosomal alteration in patients with breast cancer**
DEMİRHAN O., tanrıverdi n., Süleymanova D.
European Human Genetics Conference, Kopenhag, Denmark, 27 May 2017 - 30 June 2015, vol.P12, pp.454
- V. **Results of Karyotype Analysis of 7766 Pregnancies Prenatally Identified with Amniocentesis in Turkey**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., ÖZPAK L., ILGAZ N. S., USLU İ. N., AY G., KOCATÜRK SEL S., TANRIVERDİ N., BÜYÜKKURT S.
Innovation in Medicine Meetings 3, Gaziantep, Turkey, 11 - 13 May 2017
- VI. **Frequencies and distributions of sex chromosome abnormalities in females with Turner phenotype in south region of Turkey.**
TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., süleymanova D., PAZARBAŞI A.
SANKO ün. Innovation in medicine, 11 - 13 May 2017
- VII. **Turner fenotipine sahip kadınlardaki cinsiyet kromozomu anomalilerinin sıklık ve dağılımları uzun süreli retrospektif çalışma**
TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., süleymanova D., PAZARBAŞI A.
Innovation in Medicine Meetings 3, Turkey, 11 - 13 May 2017, pp.70
- VIII. **Turner fenotipine sahip kadınlardaki cinsiyet kromozomu anomalilerinin sıklık ve dağılımları; uzun süreli retrospektif çalışma. Innovation in Medicine Meetings 3, May 11-13, 2017. Innovation summit**

book 2017; pp: 70. The University of Sanko, GAZİANTEP/TURKEY.

tanrıverdi n., DEMİRHAN O., ark. v.

Innovation in Medicine Meetings 3, Gaziantep, Turkey, 11 - 13 May 2017, pp.70

- IX. **Chromosomal Abnormalities Identified at Prenatal Diagnosis of 7050 Pregnancies in Turkey Pregnancy Summit 2014 October 6 8 th London UK**
PAZARBAŞI A., LÜLEYAP H. Ü., ALPTEKİN D., ÖZPAK L., ILGAZ N. S., USLU İ. N., Cömertpay G., Keser N., Özgünen F. T., TANRIVERDİ N.
Pregnancy Summit, 6 - 08 October 2014
- X. **Amniyosentez ile tanı prenatal tanı konulan 5671 olguda sitogenetik bulgular**
PAZARBAŞI A., ALPTEKİN D., TUNÇ E., TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., Özgünen F. T., EVRÜKE İ. C., Kasap M., LÜLEYAP H. Ü., İNANDIKLIOĞLU BAŞGÜL N., et al.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- XI. **?Lenfosit Kültürü ile Tanı Konulan 5800 Olgunun Karyotip Sonuçlarının Değerlendirilmesi**
Tanrıverdi N., DEMİRHAN O., ark. v.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.26
- XII. **Amniyosentez İle Prenatal Tanı Konulan 5671 Olguda Sitogenetik Bulgular**
PAZARBAŞI A., ALPTEKİN D., TUNÇ E., TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., ÖZGÜVEN F. T., EVRÜKE İ. C., KASAP M., LÜLEYAP H. Ü., İNANDIKLIOĞLU N., et al.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 September 2012, vol.PB0177, pp.63
- XIII. **"Genetic Polymorphisms In The Estrogen Receptor Alpha Gene In Turkish Patients With Familial Prostate Carcinoma"**
PAZARBAŞI A., ALPTEKİN D., LÜLEYAP H. Ü., TANSUG Z., İZMİRLİ M., YILMAZ M. B., ONATOĞLU D., KOCATÜRK SEL S., ÖZPAK L., TUNÇ E., et al.
IV. International Congress of Molecular Medicine, İstanbul, Turkey, 27 - 30 June 2011, vol.231, pp.97-98
- XIV. **Perisentrik İnversiyon (10)(p11.1;q22.1)?un Agresif Davranış ve Hiperaktivite Üzerine Etkisi**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., AVCI A., YOLGA TAHİROĞLU A.
19. Ulusal Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Hatay, Turkey, 14 - 16 April 2009, pp.134
- XV. **Atipik Yüz Görünümü Ve Zeka Geriliği Olan Bir Olguda Homolog Olmayan İki Kromozomun Her İki Eşleri Arasındaki Translokasyonun [T(16;19)(q24;q12)X2] Varlığı.**
Tanrıverdi N., Süleymenova D., DEMİRHAN O., ark. v.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi,, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.160

Metrics

Publication: 45

Citation (WoS): 33

Citation (Scopus): 53

H-Index (WoS): 3

H-Index (Scopus): 4