

## Öğr. Gör. NİLGÜN TANRIVERDİ

### Kişisel Bilgiler

E-posta: ntanriverdi@cu.edu.tr

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

### SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **"Chromosomal alterations in patients with breast cancer",**  
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., PAZARBAŞI A., süleymanova D.  
European Journal Of Human Genetics, cilt.26, ss.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, cilt.47, ss.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, cilt.47, sa.5, ss.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, cilt.32, sa.4, ss.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, cilt.18, sa.1, ss.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, cilt.18, sa.1, ss.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, cilt.18, sa.1, ss.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, cilt.27, sa.5, ss.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, cilt.16, sa.2, ss.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, cilt.20, sa.3, ss.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., Tahiroğlu A. Y.  
GENETIC COUNSELING, cilt.20, sa.1, ss.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, cilt.10, ss.86-8, 1997 (SCI-Expanded)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- 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, cilt.19, sa.6, ss.11-14, 2019 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.5, sa.2, ss.55-61, 2019 (Scopus)
- III. **Chromosomal Analysis of Couples with Bad Obstetric History**  
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., SÜLEYMANOVA D.  
Journal of Clinical Developmental Biology, cilt.1, ss.16, 2016 (Hakemli Dergi)
- IV. **Chromosomal aberrations in Turkish infertile couples with reproductive problems**  
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., SÜLEYMANOVA D.  
Global Journal of Fertility and Research, cilt.1, ss.6-10, 2016 (Hakemli Dergi)
- 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,, cilt.1, ss.16-19, 2016 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.1, ss.6-10, 2016 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.18, sa.1, ss.85-92, 2015 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.5, ss.124-129, 2015 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.5, ss.124-129, 2015 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.21, sa.3, ss.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, cilt.22, sa.3, ss.297-300, 2002 (Hakemli Dergi)
- XII. **Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Olan Çocuklarda Kromozom Düzensizlikleri. 1999, 24:153-157.**  
DEMİRHAN O., Süleymanova D., tanrıverdi n.  
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., cilt.24, ss.153-157, 1999 (Hakemli Dergi)
- XIII. **Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Olan Çocuklarda Kromozom Düzensizlikleri**

- DEMİRHAN O., süleymanova D., TANRIVERDİ N.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.24, ss.153-157, 1999 (Hakemli Dergi)
- XIV. **Down Sendromlu Çocuklar Ve Ailelerinde Genetik Araştırmalar**  
Süleymanova D., Temoçin K., tanrıverdi n., DEMİRHAN O.  
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., cilt.20, ss.75-79, 1995 (Hakemli Dergi)
- XV. **"Cri-Du-Chat" Sendromunda Fenotipik Bulgulara Göre Tanı Konma Zorluğu**  
DEMİRHAN O., Süleymanova D., tanrıverdi n., ark. v.  
Ç.Ü.Tıp Fakültesi Derg., cilt.20, sa.4, ss.235-239, 1995 (Hakemli Dergi)
- XVI. **Dismorfogenezle Yeni Doğan Bebeğin Tanısında Sitogenetik Araştırmanın Önemi**  
Süleymanova D., tanrıverdi n., DEMİRHAN O., ark. v.  
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., cilt.20, sa.4, ss.230-234, 1995 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.20, sa.4, ss.235-239, 1995 (ESCI)
- XVIII. **Ellis-Van Creveld Sendromu (Chondroectodermal Dypl**  
Temoçin K., DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.19, ss.234-238, 1994 (ESCI)

## **Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar**

- 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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2018, ss.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, Türkiye, 26 - 29 Ekim 2017
- III. **Chromosomal alteraëons in paëents with breast cancer**  
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., PAZARBAŞI A.  
Eurpean Human Genetics Conference, Kopenhag, DANIMARKA, 27 - 30 Mayıs 2017
- IV. **Chromosomal alteration in patients with breast cancer**  
DEMİRHAN O., tanrıverdi n., Süleymanova D.  
Eurpean Human Genetics Conference, Kpenhag, Danimarka, 27 Mayıs 2017 - 30 Haziran 2015, cilt.P12, ss.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, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 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 Mayıs 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, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, ss.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, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, ss.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 Ekim 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, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- XI. **?Lenfosit Kültürü ile Tanı Konulan 5800 Olgunun Karyotip Sonuçlarının Değerlendirilmesi**  
Tanrıverdi N., DEMİRHAN O., ark. v.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.26
- XII. **Amniyosentez ile 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 N., et al.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Eylül 2012, cilt.PB0177, ss.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., İZMIRLI M., YILMAZ M. B., ONATOGLU D., KOCATÜRK SEL S., ÖZPAK L., TUNÇ E., et al.  
IV. International Congress of Molecular Medicine, İstanbul, Türkiye, 27 - 30 Haziran 2011, cilt.231, ss.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, Türkiye, 14 - 16 Nisan 2009, ss.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, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008, ss.160

## Metrikler

Yayın: 45

Atıf (WoS): 33

Atıf (Scopus): 53

H-İndeks (WoS): 3

H-İndeks (Scopus): 4