

Doç. Dr. GİZEM TATAR YILMAZ

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 462 377 5307](tel:+904623775307)

E-posta: gizemtatar@ktu.edu.tr

Web: <https://avesis.ktu.edu.tr/gizemtatar>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: OJq1GY4AAAAJ

ORCID: 0000-0001-6642-6870

Publons / Web Of Science ResearcherID: I-6440-2018

ScopusID: 3058617

Yoksis Araştırmacı ID: 300371

Eğitim Bilgileri

Doktora, Gaziantep Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Biyoenformatik Ve Bilişimsel Biyoloji Anabilim Dalı (Disiplinlerarası), Türkiye 2014 - 2018

Yüksek Lisans, Kadir Has Üniversitesi, Fen Bilimleri Enstitüsü, Hesaplamalı Biyoloji ve Biyoenformatik, Türkiye 2009 - 2011

Yaptığı Tezler

Doktora, Structure prediction of eukaryotic elongation factor 2 kinase (EEF-2k) and elucidation of binding mechanisms of its novel compounds with molecular modelling applications, Gaziantep Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, 2018

Yüksek Lisans, Structure prediction of human DAT and its binding analysis, Kadir Has Üniversitesi, Fen Bilimleri Enstitüsü, 2011

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Temel Tıp Bilimleri, Biyoistatistik ve Tıp Bilişimi, Yaşam Bilimleri, Biyoinformatic, Biyolojik Modelleme, Biyolojik Veritabanları, Moleküler Biyoloji ve Genetik, Kanser Moleküler Biyolojisi, Protein Mühendisliği, Temel Bilimler

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç. Dr., Karadeniz Teknik Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp, 2022 - Devam Ediyor

Dr. Öğr. Üyesi, Karadeniz Teknik Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp, 2019 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. Exploring 2-Pyrazoline derivatives as potent antidiabetic agents and cholinesterase inhibitors: Their synthesis and molecular docking studies

Uğraş Z., TOK F., Çakır C., Tuna K., TATAR YILMAZ G., Mutlu D., Sicak Y., Arslan Ş., Öztürk M., Koçyiğit-Kaymakçıoğlu

- B.
Journal of Molecular Structure, cilt.1315, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Discovery of New Dual-Target Agents Against PPAR- γ and α -Glucosidase Enzymes with Molecular Modeling Methods: Molecular Docking, Molecular Dynamic Simulations, and MM/PBSA Analysis**
Kaya S., TATAR YILMAZ G., Aktar B. S. K., Emre E. E. O.
Protein Journal, cilt.43, sa.3, ss.577-591, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Synthesis, Biological Investigation, and Molecular Docking of Novel Benzimidazole-Hydrazone Hybrids as Potential Anticancer Agent Candidates**
Demirci S., Köprülü T. K., Mermer A., Yilmaz G. T.
ChemistrySelect, cilt.9, sa.9, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Investigation of α -glucosidase and α -amylase inhibitory effects of phenoxy chalcones and molecular modeling studies**
Kursun-Aktar B. S., Adem S., Tatar-Yilmaz G., Hameed Z. A. H., Oruc-Emre E. E.
JOURNAL OF MOLECULAR RECOGNITION, cilt.36, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **Design, Synthesis, Pharmacological Activities, Structure-Activity Relationship, and In Silico Studies of Novel 5-Substituted-2-(morpholinoimino)-thiazolidin-4-ones**
Sicak Y., Aktar B. S. K., TATAR YILMAZ G., Ozturk F. A., Ozturk M., Tok T. T., Emre E. E. O.
ACS OMEGA, cilt.8, sa.41, ss.38641-38657, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. **Design, $$in Silico</math> Studies and Biological Evaluation of New Chiral Thiourea and 1,3-Thiazolidine-4,5-dione Derivatives**
Evyapan S., Oruç-Emre E. E., Sicak Y., Karaküçük-İyidoğan A., Yilmaz G., Öztürk M.
CHEMISTRY & BIODIVERSITY, cilt.20, sa.8, 2023 (SCI-Expanded)
- VII. **Synthesis and evaluation of the antioxidant and anti-tyrosinase activities of thiazolyl hydrazone derivatives and their application in the anti-browning of fresh-cut potato**
Djafarou S., Mermer A., BARUT B., TATAR YILMAZ G., Khodja I. A., Boulebd H.
FOOD CHEMISTRY, cilt.414, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **Design, Synthesis, Biological Activity and Molecular Docking Studies of New Imine-Chalcone Derivatives**
Çelik G., Yilmaz G. T., BARUT B., YALÇIN C. Ö., YAYLI N.
PHARMACEUTICAL CHEMISTRY JOURNAL, cilt.57, sa.4, ss.550-558, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **Design, synthesis, and enzyme inhibition evaluation of some novel Mono- and Di-O- β -D-Glycopyranosyl Chalcone analogues with molecular docking studies**
Celik G., TATAR YILMAZ G., Sahin H., BARUT B., YAYLI N.
TURKISH JOURNAL OF CHEMISTRY, cilt.47, sa.1, ss.171-184, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **Synthesis of novel thiosemicarbazone derivatives as antidiabetic agent with enzyme kinetic studies and antioxidant activity**
TOK F., KÜÇÜKAL B., BALTAŞ N., TATAR YILMAZ G., KAYMAKÇIOĞLU B.
PHOSPHORUS SULFUR AND SILICON AND THE RELATED ELEMENTS, cilt.197, sa.12, ss.1284-1294, 2022 (SCI-Expanded)
- XI. **Evaluation of the effects of chlorhexidine and several flavonoids as antiviral purposes on SARS-CoV-2 main protease: molecular docking, molecular dynamics simulation studies.**
Tatar G., Salmanli M., Dogru Y., Tuzuner T.
Journal of biomolecular structure & dynamics, cilt.40, sa.17, ss.7656-7665, 2022 (SCI-Expanded)
- XII. **Synthesis, Antioxidant and Some Enzyme Inhibition Activities of New Sulfonyl Hydrazones and their Molecular Docking Simulations**
Aktar B. S. K., Sicak Y., TATAR YILMAZ G., Oruc-Emre E. E.
PHARMACEUTICAL CHEMISTRY JOURNAL, cilt.56, sa.4, ss.559-569, 2022 (SCI-Expanded)
- XIII. **Synthesis, Biological Evaluation and in Silico Studies of New Pyrazoline Derivatives Bearing Benzo[d]thiazol-2(3H)-one Moiety as Potential Urease Inhibitors**
TOK F., BALTAŞ N., TATAR YILMAZ G., KAYMAKÇIOĞLU B.
CHEMISTRY & BIODIVERSITY, cilt.19, sa.3, 2022 (SCI-Expanded)

- XIV. **Synthesis of benzoyl hydrazone having 4-hydroxy-3,5-dimethoxy phenyl ring, their biological activities, and molecular modeling studies on enzyme inhibition activities**
 Kursun Aktar B. S., Sicak Y., TATAR YILMAZ G., Oruc-Emre E. E.
 TURKISH JOURNAL OF CHEMISTRY, cilt.46, ss.236-252, 2022 (SCI-Expanded)
- XV. **Synthesis of novel pancreatic lipase inhibitors: Biological investigation and in silico studies**
 Mermert A., Demirci S., TATAR G.
 JOURNAL OF BIOMOLECULAR STRUCTURE & DYNAMICS, cilt.40, sa.2, ss.931-940, 2022 (SCI-Expanded)
- XVI. **Structure prediction of eukaryotic elongation factor-2 kinase and identification of the binding mechanisms of its inhibitors: homology modeling, molecular docking, and molecular dynamics simulation**
 Tatar G., Taskin T.
 JOURNAL OF BIOMOLECULAR STRUCTURE & DYNAMICS, cilt.40, sa.24, ss.13355-13365, 2022 (SCI-Expanded)
- XVII. **Investigation of the antimicrobial activities of various antimicrobial agents on Streptococcus Mutans Sortase A through computer-aided drug design (CADD) approaches**
 SALMANLI M., Yilmaz G. T., TÜZÜNER T.
 COMPUTER METHODS AND PROGRAMS IN BIOMEDICINE, cilt.212, 2021 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Synthesis, biological evaluation (antioxidant, antimicrobial, enzyme inhibition, and cytotoxic) and molecular docking study of hydroxy methoxy benzoin/benzil analogous**
 Yaylı N., Kılıç G., Kahriman N., Kanbolat Ş., Bozdeveci A., Alpay Karaoglu Ş., Aliyazıcıoğlu R., Erdinç Sellitepe H. E., Selin Doğan İ. S., Aydin A., et al.
 BIOORGANIC CHEMISTRY, cilt.115, 2021 (SCI-Expanded)
- XIX. **Investigation of potential inhibitor properties of ethanolic propolis extracts against ACE-II receptors for COVID-19 treatment by molecular docking study**
 Guler H. İ., Tatar G., Yildiz O., Belduz A. O., Kolayli S.
 ARCHIVES OF MICROBIOLOGY, cilt.203, sa.6, ss.3557-3564, 2021 (SCI-Expanded)
- XX. **Computational drug repurposing study of the RNA binding domain of SARS-CoV-2 nucleocapsid protein with antiviral agents**
 Tatar G., Ozyurt E., Turhan K.
 BIOTECHNOLOGY PROGRESS, cilt.37, sa.2, 2021 (SCI-Expanded)
- XXI. **Determination of potential selective inhibitors for ROCKI and ROCKII isoforms with molecular modeling techniques: structure based docking, ADMET and molecular dynamics simulation**
 Secinti B. B., Tatar G., Tok T. T.
 JOURNAL OF BIOMOLECULAR STRUCTURE & DYNAMICS, cilt.37, sa.9, ss.2457-2463, 2019 (SCI-Expanded)
- XXII. **Synthesis, anticancer activity and ADMET studies of N-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)-4-[(3-substituted)ureido/thioureido] benzenesulfonamide derivatives**
 KARAKUŞ S., TOK F., Tuerk S., ŞALVA E., Tatar G., Taskin-Tok T., Kocyigit-Kaymakcioglu B.
 PHOSPHORUS SULFUR AND SILICON AND THE RELATED ELEMENTS, cilt.193, sa.8, ss.528-534, 2018 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Clarification of Interaction Mechanism of Mouse Hepatitis Virus (MHV) N and nsp3 Protein with Homology Modeling and Protein-Protein Docking Analysis.**
 Tatar G., Tok T.
 Current computer-aided drug design, 2016 (SCI-Expanded)

Düzen Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Diş Hekimliğine Yönelik Antimikrobiyal Ajanların Geliştirilmesinde Bilgisayar Destekli İlaç Tasarımının Rolü**
 Berberoğlu İ. N., Tatar Yılmaz G., Tüzüner T.
 Türkiye Klinikleri Diş Hekimliği Bilimleri Dergisi, cilt.1, sa.1, ss.41-44, 2023 (Hakemli Dergi)
- II. **In silico modeling of α-glucosidase, aldose reductase, and PPAR-γ with benzoyl/sulfonyl hydrazone**

- derivatives using molecular docking, ADMET, and molecular dynamics simulations**
YILMAZ G., AKTAR B. S. K., ORUÇ EMRE E. E.
JOURNAL OF RESEARCH IN PHARMACY, cilt.27, sa.4, ss.1567-1576, 2023 (ESCI)
- III. Molecular docking, synthesis and biological evaluation (enzyme inhibition, antimicrobial and antioxidant) of methoxy benzoin/benzil/stilbenoid derivatives**
Yaylı N., Kahriman N., Bozdal G., Serdaroglu V., Aliyazıcıoğlu R., Sellitepe H. E., Alpay Karaoglu Ş., Yilmaz G.
ORGANIC COMMUNICATIONS, cilt.15, sa.2, ss.129-147, 2022 (ESCI)
- IV. Bazı Kalkonların COVID-19 Tedavisine Yönelik SARS-CoV-2 Ana Proteaza Bağlanması Mekanizmasının Moleküler Kenetleme Yaklaşımı ile Aydınlatılması**
Tatar Yılmaz G., Aktar B. S. K.
International journal of advances in engineering and pure sciences (Online), cilt.33, sa.4, ss.660-669, 2021
(Hakemli Dergi)
- V. SARS-CoV-2 Ana Proteaz Enzimine Yönelik Antiviral Bileşiklerin Bilgisayar Destekli İlaç Tasarımı Yöntemleri ile Değerlendirilmesi**
TATAR YILMAZ G., YILMAZ E.
European Journal of Science and Technology, sa.32, ss.1043-1047, 2021 (Hakemli Dergi)
- VI. Target-Driven Design of a Coumarinyl Chalcone Scaffold Based Novel EF2 Kinase Inhibitor Suppresses Breast Cancer Growth In Vivo**
Onder F. C., Kahraman N., Atici E. B., Cagir A., Kandemir H., Tatar G., Tok T. T., Kara G., Karliga B., Durdagi S., et al.
ACS PHARMACOLOGY & TRANSLATIONAL SCIENCE, cilt.4, sa.2, ss.926-940, 2021 (ESCI)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. Bilgisayar destekli ilaç tasarımı**
Tatar Yılmaz G.
Protein yapısı, mühendisliği, etkileşimleri, dinamiği ve ilaç tasarımdaki yeri, Saliha Ece Acuner, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, ss.291-307, 2021
- II. BİLGİSAYAR DESTEKLİ İLAÇ TASARIMI**
TATAR YILMAZ G.
PROTEİN: YAPISI, MÜHENDİSLİĞİ, ETKİLEŞİMLERİ, DİNAMİĞİ VE İLAÇ TASARIMINDAKİ YERİ, Saliha Ece ACUNER, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, Ankara, ss.291-307, 2021

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. Discovery of New Dual-Target Agents Against PPAR- γ and α -glucosidase Enzymes with Molecular Modeling Methods**
Kaya S., Tatar Yılmaz G., Aktar B. S. K., Emre E. E.
4th Enzyme and Bioprocess Days (EBDays), Kars, Türkiye, 7 - 09 Eylül 2023, ss.64
- II. Exploring Promising Inhibitor Candidates for Estrogen Receptor Alpha Enzyme with Molecular Modelling Studies**
Turgut Z. D., Tatar Yılmaz G.
4th Enzyme and Bioprocess Days (EBDays), Kars, Türkiye, 7 - 09 Eylül 2023, ss.63
- III. AKR1B1 Enzimine Yönelik Etkin Bileşiklerin Moleküler Kenetlenme Yöntemi ile İncelenmesi**
Yaşar Ş., Tatar Yılmaz G., Çolak C.
14.Tıp Bilişimi Kongresi, İzmir, Türkiye, 16 - 18 Mart 2023, ss.108-114
- IV. Evaluation of The Effects of Different Formulations of Subunit Covid-19 Vaccine on Cytokine Levels in HepG2 Cells**
Arca Çakır D., Yirün A., Aydın S., Varan G., Tatar Yılmaz G., Erkekoğlu Ü. P., Ünal S.
11 INTERNATIONAL CONGRESS OF THE TURKISH SOCIETY OF TOXICOLOGY, Antalya, Türkiye, 2 - 05 Kasım 2022,

ss.129

- V. **COVID-19 Tedavisine Yönelik İn Siliko İlaç Geliştirme Çalışmaları**
Tatar Yılmaz G.
Uluslararası Ege Sağlık Alanları Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 18 - 19 Aralık 2021, ss.120-121
- VI. **SARS-CoV-2 Spike, Main protease ve Nucleocapsid Proteinlerinin Molnupiravir ile Etkileşim Mekanizmasının Moleküler Kenetlenme Yöntemi ile İncelenmesi**
Özyurt E., Tatar Yılmaz G., Turhan K.
13. TIP BİLİŞİMİ KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Mart 2021, ss.1-8
- VII. **Evaluation Of Two Different Antibacterial Agents For Inhibition Of Streptococcus Mutans-Sortase A Enzyme Structure By Molecular Docking Method**
SALMANLI M., TATAR G., TÜZÜNER T., YILMAZ N., BAYGIN Ö.
26.International Congress of Turkish Society of Pediatric Dentistry, 10 - 13 Ekim 2019, ss.92-93
- VIII. **Üç boyutlu DNA Aptamer Temelli Biyosensörler ile Endrokin bozucu kimyasalların tespit edilmesi**
BAYIL İ., TATAR G., TASKIN TOK T.
3.Uluslararası Avrasya Multidisipliner Çalışmalar Kongresi, Gaziantep, Türkiye, 4 - 07 Nisan 2019, ss.334-339
- IX. **Zika Virüsüne karşı in-siliko ilaç tasarımı**
Kok M. A., TATAR G., Taşkin Tok T.
3.Uluslararası Avrasya Multidisipliner Çalışmalar Kongresi, Gaziantep, Türkiye, 4 - 07 Nisan 2019, ss.304-311
- X. **Recent Developments in eEF2 Kinase Inhibitors**
AY M., CÖMERT ÖNDER F., KANDEMİR H., TAŞKIN TOK T., BELLUR ATİCİ E., TATAR G., KARLIĞA B., ŞAHİNER N., Ozpolat B.
International Conference on PharmaScience Research and Development (Pharma RD 2019), Paris, Fransa, 4 - 06 Mart 2019, ss.25-26
- XI. **Determination of potential selective inhibitors for ROCKI and ROCKII isoforms with molecular modeling techniques: Structure Based Docking,ADMET and Molecular Dynamics Simulation**
TATAR G.
Proteinlerin Yapısı ve Etkileşimleri konulu Biyofizik Yaz Okulu, 29 - 30 Ağustos 2018
- XII. **Molecular Docking Study of Novel 1,2,3,4,-Tetrahydroisoquinoline Derivates as Anticancer Agents against epidermal growth factor (EGFR) receptor**
TATAR G., TASKIN TOK T., HASSAN Y., MOHAMMED A. D.
1. Uluslararası Kanser ve İyon Kanalları Kongresi, Şanlıurfa, Türkiye, 21 - 23 Eylül 2017, ss.132
- XIII. **Molecular Docking Study of Rho-Kinase (ROCK) inhibitors**
BAYEL SECİNTİ B., TATAR G., TASKIN TOK T.
Innovation in Medicine Summit-3, Gaziantep, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, ss.84
- XIV. **Evaluation of Docking Functions for ROCK2-Ligands Docking**
YILDIRIM M., TATAR G., TASKIN TOK T.
4th International BAU Drug Design Congress, Gaziantep, Türkiye, 13 - 15 Ekim 2016, ss.230
- XV. **Investigation of mutation on the molecular functions of ROCK2 (Rho-kinase2) protein with molecular modeling techniques**
TATAR G.
EMBO Integrative modeling of biomolecular interactions practical course, Barselona, İspanya, 4 - 09 Temmuz 2016, ss.35
- XVI. **Investigation of mutation on the molecular functions of ROCK2 protein with molecular modeling techniques**
TATAR G., TAŞKIN TOK T.
Summer school on Molecular Modeling 4, Sardinia, İtalya, 6 - 10 Haziran 2016
- XVII. **Computer-assisted Drug Design and Development**
TASKIN TOK T., TATAR G.
Innovation in Medicine Summit-2, Gaziantep, Türkiye, 05 Mayıs 2016 - 07 Mayıs 2017, ss.79
- XVIII. **Voltaj Kapılı Potasyum Kanal Proteininin Kv1 2 Homoloji Modellemesi ve HsTx1 Toksini ile Etkileşim Mekanizmaların Docking Yöntemiyle Aydınlatılması**

- YILMAZ K., TATAR G., TAŞKIN TOK T.
27. Ulusal Kimya Kongresi, Türkiye, 23 - 28 Ağustos 2015
- XIX. **Elucidation of Interaction Mechanism of Coronavirus protein with Molecular Docking**
TATAR G., TASKIN TOK T.
Modeling of Biomolecular Systems Interactions, Dynamics and Allostery: Bridging Experiments and Computations, İstanbul, Türkiye, 10 - 14 Eylül 2014, ss.137
- XX. **Homology modeling of Coronavirus (CoV) structural proteins and its interaction mechanism analysis**
TATAR G., TAŞKIN TOK T.
2. İlaç Kimyası, Üretim, Teknoloji ve Standardizasyon Kongresi, Türkiye, 21 - 23 Mart 2014

Desteklenen Projeler

TATAR YILMAZ G., BEKTAŞ Ö., YILMAZ E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Bilgisayar Destekli İlaç Tasarımı Yöntemleri ile Yeni BCR-ABL Tirozin Kinaz İnhibitörlerinin Geliştirilmesi, 2022 - Devam Ediyor
Tatar Yılmaz G., TÜBİTAK Projesi, Antidiyabetik Ajan Olabilecek Sulfonat Grubu Taşıyan Yeni Kalkonların Protein Tirozin Fosfataz 1B (PTP-1B) İnhibitörü Olarak Tasarımı, Moleküler Modelleme, *in vitro* ve *in vivo* Aktivite Çalışmaları, 2024 - 2027
Tatar Yılmaz G., TÜBİTAK Projesi, Biyolojik Olarak Aktif Triazol Bileşiklerin Mof Türevli Manyetik Katalizörler ile Sentezi, Antikanser Aktivitelerinin *in vitro* ve Moleküler Kenetlenme ile İncelenmesi ve Protein-Triazol Bileşiklerinin Etkileşimlerinin Yapay Zeka ile Belirlenmesi, 2024 - 2026
Tatar Yılmaz G., TÜBİTAK Projesi, Moleküler Modelleme Tabanlı Antidiyabetik Aktivite Potansiyeline Sahip Yeni Sulfonamit- Pirazolin Hibrit Moleküllerinin Tasarımı, Sentezi Ve Aktivite Çalışmaları, 2024 - 2026
Tatar G., Aktar B. S. K., TÜBİTAK Projesi, Antidiyabetik Ajan Olarak alfa-Glukozidaz ve Ppar-gama'ya Karşı Kalkon, Pirazol, Izoksazol ve Hidrazon Gruplarına Sahip Yeni Moleküllerin Tasarımı, Moleküler Modelleme Çalışmaları ve *in vitro* Aktivitelerinin İncelenmesi, 2021 - 2023
Tatar G., Ünal S., Okay S., Aydin S., Erkekoğlu Ü. P., Karahan M., Özkul A., Ergünay K., İnkaya A. Ç., Türkiye Sağlık Enstitüleri Başkanlığı (TÜSEB) Araştırma Projesi, COVID-19'a Karşı Peptit Temelli Aşı Araştırma ve Geliştirme Çalışmaları, 2020 - 2022
Tatar G., Yaylı N., Türkiye Sağlık Enstitüleri Başkanlığı (TÜSEB) Araştırma Projesi, Sortaz A enzime yönelik yeni antimikrobiyal inhibitörlerin moleküler modelleme yöntemleri ile geliştirilmesi, 2020 - 2022
TÜBİTAK Projesi, Moleküler Modelleme Tabanlı Yeni Hipoksiyle İndüklenen Faktörler HIF 1 ve HIF 2 Enzim İnhibitörlerinin Geliştirilmesi Sentezi ve Sitotoksosite Araştırmaları, 2016 - 2018

Patent

Tatar Yılmaz G., EF2-KİNAZ ENZİMİNİ İNHİBE EDEN YENİ BİLEŞİKLER, Patent, BÖLÜM A İnsan İhtiyaçları, Buluşun Tescil No: 2018 08406 , Standart Tescil, 2023

Bilimsel Hakemlikler

JOURNAL OF BIOMOLECULAR STRUCTURE & DYNAMICS, SCI Kapsamındaki Dergi, Nisan 2022
SCIENTIFIC REPORTS, SCI Kapsamındaki Dergi, Mart 2022
CLINICAL AND EXPERIMENTAL HEALTH SCIENCE, Hakemli Bilimsel Dergi, Şubat 2022
COMPUTERS IN BIOLOGY AND MEDICINE, SCI Kapsamındaki Dergi, Kasım 2021
FRONTIERS IN PHARMACOLOGY, SCI Kapsamındaki Dergi, Eylül 2021
International journal of advances in engineering and pure sciences (Online), Hakemli Bilimsel Dergi, Mayıs 2021
BIOPHYSICAL CHEMISTRY, SCI Kapsamındaki Dergi, Ocak 2021
BIOTECHNOLOGY PROGRESS, Hakemli Bilimsel Dergi, Ağustos 2020

Metrikler

Yayın: 51

Atıf (WoS): 141

Atıf (Scopus): 131

H-İndeks (WoS): 6

H-İndeks (Scopus): 6

Burslar

Travel Grant, Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2016 - 2016

Bursary, TÜBİTAK, 2015 - 2016

Ödüller

TATAR G., Best Poster Award, Turkish Society of Pediatric Dentistry, Ekim 2019