

Arş. Gör. KÜBRA ADANUR SAĞLAM

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 462 377 5106](tel:+904623775106)

E-posta: kubraadanur@ktu.edu.tr

Web: <https://avesis.ktu.edu.tr/2519676>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-0201-6877

Yoksis Araştırmacı ID: 286828

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Karadeniz Teknik Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp, Türkiye 2021 - Devam Ediyor
Lisans, Karadeniz Teknik Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2011 - 2017

Araştırma Alanları

Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi, Karadeniz Teknik Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp, 2021 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Secondary findings in genes related to cancer phenotypes in Turkish exome sequencing data from 2020 individuals**
Demir O., Sağlam K., Yılmaz M., Apuhan T., Cebi A. H., Turkyılmaz A.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, 2024 (SCI-Expanded)
- Biallelic Deletion of PEX26 Exon 4 in a Boy with Phenotypic Features of both Zellweger Syndrome and Infantile Refsum Disease**
Yalçinkaya B., Sağlam K., Terali K., Tekin E., Taslak H., Türkyılmaz A.
Molecular Syndromology, 2024 (SCI-Expanded)
- An Unusual Case of Neonatal Hypotonia and Femur Fracture: Neuromuscular Variant of Glycogen Storage Disease Type IV**
Bezirganoglu H., ADANUR SAĞLAM K.
Children, cilt.10, sa.8, 2023 (SCI-Expanded)
- A new case of Turnpenny-Fry syndrome**
ERCOŞKUN P., YÜCE KAHRAMAN Ç., Sağlam K., Kanjee M., TATAR A.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.188, sa.2, ss.688-691, 2022 (SCI-Expanded)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **2018-2022 Yılları Arasında AML Tanısı Almış Hastaların Genetik Test ve Tedavilerinin Değerlendirilmesi: Doğu Karadeniz Bölgesi Sonuçları**
Adanur Sağlam K., Kestane M., Türkyılmaz A., Çebi A. H., Erkut N., Balta Ö., Sönmez M.
2. Uluslararası Katılımlı Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.49
- II. **Değişken Ekspresivite Gösteren Kif11 Geninde Novel Frameshift Varyant Saptanan Konjenital Lenfödem ve Mikrosefali Ailesi**
Adanur Sağlam K., Türkyılmaz A., Çebi A. H., Kader Ş.
15. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.263
- III. **Boy Kısaldığı Olan Sendromik Hastaların Genetik Etiyolojilerinin Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyim**
Adanur Sağlam K., Türkyılmaz A., Cimbeke E. A., Bekfilavioğlu S., Yıldız Boyraz A., Çebi A. H., Karagüzel G.
15. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.188
- IV. **Gordon-Holmes Sendromu: Hipogonadizm ve Ataksi Bulguları İle Karakterize Rnf216 Geninde Novel Varyasyon Saptanan Olgu**
Adanur Sağlam K., Türkyılmaz A., Çebi A. H., Boz C.
15. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.262
- V. **Mikrosefali, Bilişsel Gerilik, Trombositopeni ve Kısa Telomer İle Karakterize Rtel1 Geninde Monoallelik Varyasyon Saptanan Olgu**
Türkyılmaz A., Karabağ Çıtlak H., Gürkan S., Adanur Sağlam K., Çebi A. H., Orhan F., Cansu A.
15. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.200-201
- VI. **CDH3 Geninde Biallelik Frameshift Varyant Saptanan Konjenital Hipotrikozis Olgusu**
Türkyılmaz A., Baykal Selçuk L., Adanur Sağlam K., Çebi A. H.
15. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.199
- VII. **Küçük Hücreli Dışı Akciğer Kanseri Tanılı Hastalarda Somatik Varyantların Retrospektif Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyimi**
Kanjee M., Bulduk Z., Adanur Sağlam K., Yüce Kahraman Ç.
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021, ss.133
- VIII. **A Patient With 3q29 Microdeletion Syndrome**
Adanur Sağlam K., Yüce Kahraman Ç., Yakar Ö., Cinkara N., Ercoşkun P., Tatar A.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.77
- IX. **Analysis of polyposis and hereditary colorectal cancer related genes by targeted next generation sequencing**
Ercoşkun P., Yüce Kahraman Ç., Tatar A., Cinkara N., Yakar Ö., Adanur Sağlam K.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.25
- X. **A Novel NPR2 Mutation in Two Turkish Siblings with Acromesomelic Dysplasia Maroteaux Type**
Cinkara N., Tatar A., Yüce Kahraman Ç., Yakar Ö., Ercoşkun P., Adanur Sağlam K.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.69
- XI. **A Rare Spinal Muscular Atrophy Variant**
Yakar Ö., Adanur Sağlam K., Yüce Kahraman Ç.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.71

Desteklenen Projeler

TÜRKYILMAZ A., KAZAZ İ. O., ADANUR SAĞLAM K., ÇEBİ A. H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Obstrüktif Olmayan Azospermi Hastalarında Genetik Etiyolojilerin Araştırılması, 2023 - Devam Ediyor

Metrikler

Yayın: 15

Atıf (WoS): 3

Atıf (Scopus): 2

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 1

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

2. Uluslararası Katılımlı Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Katılımcı, Gazimagusa, Kıbrıs (Kkct), 2023

15. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Muğla, Türkiye, 2022

14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2020