

Dr. MİNE URFALI

Kişisel Bilgiler

E-posta: mine.urfali@ksbu.edu.tr

Web: <https://avesis.ksbu.edu.tr/mine.urfal%C4%B1>

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Çanakkale Onsekiz Mart Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2013 - 2017

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr.Öğr.Üyesi, Kütahya Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2020 - Devam Ediyor

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **İnvaziv Duktal Meme Kanserli Genç Olgularda MR Bulgularının, BRCA Mutasyon ve İmmünohistokimyasal Sonuçları ile Korelasyonu.**
ASİL K., URFALI F. E. , URFALI M., EYÜBOĞLU TANRIVERDİ Y. A. , KOÇER H. B.
Sakarya Medical Journal, cilt.9, sa.3, ss.406-411, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- II. **An infertile case of 47 XYY syndrome without autistic spectrum Cost effective well define of extra Y chromosome by GTG C bandings QF PCR and FISH analyses**
ÖZDEMİR Ö., PAKSOY B., GÜRGEN A., ORUÇ M., YILDIZ O., diğdem u., ULUDAĞ A., SILAN F.
Cumhuriyet Tıp Dergisi, cilt.38, sa.4, ss.355-360, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- III. **Hypermethylated promoter profiles for tumour supressor APC p53 MSH6 and MGMT genes in CRC tumours**
şık e., ÖZDEMİR Ö., KÜÇÜK KURTULGAN H., URFALI M., ŞEN M., SILAN F.
Pyrex Journal of Biomedical Research (PJBR), cilt.2, sa.6, ss.41-47, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- IV. **A mental and motor retarded dysmorphic case with heterozygous 1p36 deletion Comparable results from cytogenetic MicroArray CGH FISH and MLPA techniques**
SILAN F., YILDIZ O., URFALI M., zeliha g., ÖZDEMİR Ö.
Merit Research Journal of Medicine and Medical Sciences, cilt.4, sa.12, ss.490-494, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- V. **Triploidy Diploidy Mosaisizm Diandry and Uniparental Isodisomy Fetus with Omphalocele and Contracted Finger**
SILAN F., ÇAKIR GÜNGÖR A. N. , URFALI M., ULUDAĞ A., ÇAVUŞ E., KOÇ E., ÖZDEMİR Ö.
Family Medicine & Medical Science Research, cilt.4, sa.4, 2015 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Familial X chromosome translocation Xq triplication and SHOX gene deletion with short stature
Conflicting results of QF PCR analysis for Xq segmental triplication**
SILAN F., URFALI M., YILDIZ O., PAKSOY B., ULUDAĞ A., ÖZDEMİR Ö.
European Human Genetics Conference 2016, 21 - 24 Mayıs 2016
- II. **Alterations in the telomere length distribution of cell free DNA in human cancer**
URFALI M., ÖZDEMİR Ö., SILAN F., TAN Y. Z. , çeliker türker f. n. , güler z.
European Biotechnology Congress-, 5 - 07 Mayıs 2016
- III. **GENETIC SCREENING FOR CFTR AND AZF REGION OF Y CHROMOSOME MICRODELETIONS IN
IDIOPATHIC CASES OF AZOOSPERMIA AND OLIGOZOOSPERMIA A MOLECULAR AND CYTOGENETIC
APPROACHE**
URFALI M., SILAN F., KURU B., ÖZDEMİR Ö.
Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016 & Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları KONGRESİ, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- IV. **The microdeletion microduplication profiles in spontaneously aborted fetal materials Double blind
results of QF PCR and MLPA techniques**
SILAN F., Ari E., ULUDAĞ A., YILDIZ O., Betül I., PAKSOY B., URFALI M., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress, 7 - 09 Mayıs 2015