

Prof. Dr. HATİCE ASUMAN ÖZKARA

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 305 1652](tel:+903123051652) Dahili: 132

Fax Telefonu: [+90 312 324 5885](tel:+903123245885)

E-posta: ozkara@hacettepe.edu.tr

Web: <https://avesis.hacettepe.edu.tr/ozkara>

Posta Adresi: Hacettepe Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Biyokimya Anabilim Dalı 06100 Ankara

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0001-8591-735X

Yoksis Araştırmacı ID: 10610

Eğitim Bilgileri

Doktora, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi/Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Biyokimya , Türkiye 1992 - 1994

Tıpta Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri/ Biyokimya, Türkiye 1988 - 1992

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1980 - 1987

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, Lysosomal diseases, Gordon Research Conference, 2011

Sağlık ve Tıp, Lipid signalling and disease/FEBS Advanced lecture course, FEBS, 2009

Sağlık ve Tıp, 15th ESGLD (European Study Group on Lysosomal Diseases) Workshop, European Study Group on Lysosomal Diseases, 2005

Sağlık ve Tıp, Structural Analysis of Macromolecules and New Perspectives in Biotechnology, Bilkent Üniversitesi, 1996

Sağlık ve Tıp, Polimeraz Zincirleme Reaksiyonu (PCR) Temeli ve Tıpta Uygulama Alanları, Ankara Üniversitesi, 1991

Sağlık ve Tıp, Temel İmmunoloji kursu, Hacettepe Üniversitesi, 1988

Yaptığı Tezler

Doktora, Tay-Sachs hastalığında Heksozaminidaz A alfa-altbirim geninin 'Single Stranded Conformational Polymorphism' yöntemi ile incelenmesi, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1994

Tıpta Uzmanlık, Bazı sfingolipit depo hastalıklarında prenatal ve postnatal enzimatik tanı yöntemlerinin kurulması, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1992

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Temel Tıp Bilimleri, Biyokimya

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2003 - Devam Ediyor
Doç. Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1997 - 2003
Yrd. Doç. Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1995 - 1997
Öğretim Görevlisi, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1992 - 1995
Araştırma Görevlisi, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1988 - 1992

Akademik İdari Deneyim

Anabilim/Bilim Dalı Başkanı, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2020 - Devam Ediyor
Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - 2012
Etik Kurul Üyesi, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2008 - 2009

Verdiği Dersler

Metabolizma, Yüksek Lisans, 2017 - 2018
Kanser biyokimyası, Doktora, 2017 - 2018, 2016 - 2017
Medical Biochemistry, Lisans, 2017 - 2018
Tıbbi Biyokimya, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
Lizozomal hastalıkların biyokimyası, Lisans, 2017 - 2018
Biyokimya: Metabolizma, Yüksek Lisans, 2016 - 2017

Yönetilen Tezler

Özkara H. A., Metakromatik lökodistrofi hastalığının alt tiplerinin tanımlanması, patojenik mutasyonların belirlenmesi, patogenezde inflamasyonun incelenmesi, Tıpta Uzmanlık, F.PEKGÜL(Öğrenci), 2018
Özkara H. A., Metakromatik lökodistrofi: Üç arilsülfataz A mutasyonunun (p. 307Glu-Lys, p. 318 Trp-Cys ve c.1165G delesyonu) arilsülfataz A aktivitesi ve arilsülfataz A proteini üzerine etkisinin tanımlanması, Tıpta Uzmanlık, A.ÖZKAN(Öğrenci), 2013
Özkara H. A., GM1 Gangliozidoz ve Fabry hastalıklarında hatalı enzimlerdeki mutasyonların PCR-SSCP ve DNA dizi analizi ile belirlenmesi., Tıpta Uzmanlık, B.ÇELTİKÇİ(Öğrenci), 2009
Özkara H. A., Türkiye'de metakromatik lökodistrofi hastalığına neden olan mutasyonların belirlenmesi biyokimya-genotip-fenotip ilişkisinin kurulması, Tıpta Uzmanlık, E.ÖNDER(Öğrenci), 2007
Özkara H. A., Heksozaminidaz enzimi alfa-altbirim genindeki 12 baz çiftlik delesyon mutasyonunun heksozaminidaz enzimi beta-altbirim geninde in vitro mutagenez ile oluşturulması ve proteine etkilerinin araştırılması, Doktora, İ.SİNİCİ(Öğrenci), 2004
Özkara H. A., GM2 Gangliozidoz Hastalığına Sahip Bir Ailede Heksozaminidaz A Enziminin Biyokimyasal Özellikleri ve Mutasyon Analizi, Tıpta Uzmanlık, İ.SİNİCİ(Öğrenci), 2001

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Myelin oligodendrocyte glycoprotein antibodies in genetic leukodystrophies**
EROĞLU ERTUĞRUL N. G., Yousefi M., Pekguel F., Doran T., Guenbey C., TOPÇU M., Oguz K. K., ÖZKARA H. A., Vural A., Anlar B.
JOURNAL OF NEUROIMMUNOLOGY, cilt.369, 2022 (SCI-Expanded)
- II. **Comprehensive clinical, biochemical, radiological and genetic analysis of 28 Turkish cases with**

- suspected metachromatic leukodystrophy and their relatives**
Pekgul F., Eroglu-Ertugrul N. G., Bekircan-Kurt C. E., Erdem-Ozdamar S., Cetinkaya A., Tan E., Konuskan B., Karaagaoglu E., Topcu M., Akarsu N. A., et al.
MOLECULAR GENETICS AND METABOLISM REPORTS, cilt.25, 2020 (SCI-Expanded)
- III. A Monogenic Disease with a Variety of Phenotypes: Deficiency of Adenosine Deaminase 2**
Ozen S., Bilginer Y., Batu E., Taşkiran E., Özkar H. A., Ünal Ş., Güleray N., Erden A., Karadağ Ö., Gümrük F., et al.
JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, cilt.47, sa.1, ss.117-125, 2020 (SCI-Expanded)
- IV. Prenatal enzymatic diagnosis of lysosomal storage diseases using cultured amniotic cells, uncultured chorionic villus samples, and fetal blood cells: Hacettepe experience**
ÜNAL C., ÖZKARA H. A., TANAÇAN A., FADILOĞLU E., LAY İ., TOPÇU M., Cakar A. N., BEKSAÇ M. S.
PRENATAL DIAGNOSIS, cilt.39, sa.12, ss.1080-1085, 2019 (SCI-Expanded)
- V. Inflammatory response and its relation to sphingolipid metabolism proteins: Chaperones as potential indirect anti-inflammatory agents**
Yagci Z. B., Esvap E., ÖZKARA H. A., Ulgen K. O., ÖZKIRIMLI ÖLMEZ E.
MOLECULAR CHAPERONES IN HUMAN DISORDERS, cilt.114, ss.153-219, 2019 (SCI-Expanded)
- VI. Evaluating the effects of cardiac resynchronization therapy on pathophysiological pathways of heart failure using surrogate biomarkers**
SUNMAN H., ÖZKAN A., YORGUN H., CANPOLAT U., KARABULUT E., Bayrak T., KAYA E. B., Tokgozoglu L., ÖZER N., Ozkara A., et al.
CARDIOLOGY JOURNAL, cilt.25, sa.1, ss.42-51, 2018 (SCI-Expanded)
- VII. Four novel mutations in the beta-galactosidase gene identified in infantile type of GM1 gangliosidosis**
CELIKCI B., AYDIN H. I., Sivri S., Sonmez M., TOPÇU M., ÖZKARA H. A.
CLINICAL BIOCHEMISTRY, cilt.45, ss.571-574, 2012 (SCI-Expanded)
- VIII. Two novel alpha-galactosidase A mutations causing Fabry disease: A missense mutation M11V in a heterozygote woman and a nonsense mutation R190X in a hemizygote man.**
CELIKCI B., TOPÇU M., ÖZKARA H. A.
Clinical biochemistry, cilt.44, ss.809-12, 2011 (SCI-Expanded)
- IX. Why are they having infant colic? A nested case-control study**
YALÇIN Ş., ORUN E., MUTLU B., MADENDAG Y., Sinici İ., DURSUN A., ÖZKARA H. A., USTUNYURT Z., KUTLUK S., Yurdakok K.
PAEDIATRIC AND PERINATAL EPIDEMIOLOGY, cilt.24, sa.6, ss.584-596, 2010 (SCI-Expanded)
- X. Effectiveness of topical zinc oxide application on hypertrophic scar development in rabbits**
AKSOY B., Atakan N., AKSOY H. M., Tezel G. G., RENDA N., ÖZKARA H. A., ONDER E.
BURNS, cilt.36, sa.7, ss.1027-1035, 2010 (SCI-Expanded)
- XI. Establishment of Green Fluorescent Protein Expressing CHO Cells by Stable Transfection Using Activated Dendrimers and G418 Selection**
CELIKCI B., PURALI N., ÖZKARA H. A.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGİSİ, cilt.35, sa.4, ss.340-343, 2010 (SCI-Expanded)
- XII. Identification of two novel arylsulfatase A mutations with a polymorphism as a cause of metachromatic leukodystrophy**
Oender E., Sinici I., Soenmez F. M., TOPÇU M., Oezkara H. A.
NEUROLOGICAL RESEARCH, cilt.31, sa.1, ss.60-66, 2009 (SCI-Expanded)
- XIII. Inhibition of Endoplasmic Reticulum Associated Degradation of Mutant Pro-beta Subunits of beta-Hexosaminidase by Kifunensine and Lactacystin**
SINICI I., Tropak M. B., Oezkara H. A., Mahuran D. J.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGİSİ, cilt.34, sa.3, ss.160-166, 2009 (SCI-Expanded)
- XIV. Protective role of 27bp repeat polymorphism in intron 4 of eNOS gene in lacunar infarction**
Yemisci M., Sinici I., ÖZKARA H. A., Hayran M., AY H., CELTIKCI B., ONDER E., Buyukserbetci G., Kaya E. B., Tokgozoglu L., et al.
FREE RADICAL RESEARCH, cilt.43, sa.3, ss.272-279, 2009 (SCI-Expanded)

- XV. **Increased hexosaminidase activity in antipsychotic-induced extrapyramidal side effects: Possible association with higher occurrence in bipolar disorder patients**
Tunca Z., RESMI H., ÖZKARA H. A., Ciliv G., CELTIKCI B., ALPTEKIN K., OZERDEM A., AKDEDE B. K., BAYKARA B., BIRSOY B., et al.
PROGRESS IN NEURO-PSYCHOPHARMACOLOGY & BIOLOGICAL PSYCHIATRY, cilt.32, sa.5, ss.1214-1220, 2008 (SCI-Expanded)
- XVI. **Identification of 7th hexosaminidase A mutation of Tay-Sachs disease in the Turkish population**
Sinici I., OENDER E., Topcu M., Oezkara H. A.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.49, sa.3, ss.337-338, 2007 (SCI-Expanded)
- XVII. **Comparison of HCMV IE and EF-1 alpha promoters for the stable expression of beta-subunit of hexosaminidase in CHO cell lines**
SINICI I., ZARGHOONI M., TROPAK M. B., MAHURAN D. J., Ozkara H. A.
BIOCHEMICAL GENETICS, cilt.44, ss.173-180, 2006 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Serum ribonuclease activity in the diagnosis of prostate cancer in men with serum prostate-specific antigen levels between 2.5 and 20 ng/mL**
ESKICORAPCI S., Ozkara H. A., ONDER E., AKDOGAN B., ERKAN İ., CILIV G., Ozen H.
CLINICAL BIOCHEMISTRY, cilt.39, sa.4, ss.363-366, 2006 (SCI-Expanded)
- XIX. **Recent advances in the biochemistry and genetics of sphingolipidoses**
Ozkara H. A.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.26, sa.8, ss.497-505, 2004 (SCI-Expanded)
- XX. **Does serum hexosaminidase activity play a role in the diagnosis of strangulated bowel obstruction? An experimental study**
ORUC M., OZMEN M., KAZAN O., DUZGUN A., Ozkara H. A., ARIK D., SECKIN S., COSKUN F.
DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES, cilt.49, sa.10, ss.1681-1686, 2004 (SCI-Expanded)
- XXI. **Sphingolipidoses in Turkey**
Ozkara H. A., Topca M.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.26, sa.6, ss.363-366, 2004 (SCI-Expanded)
- XXII. **Assessing the severity of the small inframe deletion mutation in the alpha-subunit of beta-hexosaminidase A found in the Turkish population by reproducing it in the more stable beta-subunit**
Sinici I., Tropak M., Mahuran D., Ozkara H.
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.27, sa.6, ss.747-756, 2004 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Characterization of two Turkish beta-hexosaminidase mutations causing Tay-Sachs disease**
Ozkara H. A., SANDHOFF K.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.25, sa.3, ss.191-194, 2003 (SCI-Expanded)
- XXIV. **A new point mutation (G412 to A) at the last nucleotide of exon 3 of hexosaminidase at-subunit gene affects splicing**
Ozkara H. A., SANDHOFF K.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.25, sa.3, ss.203-206, 2003 (SCI-Expanded)
- XXV. **Biochemical and molecular characterization of mutant hexosaminidase A in a Turkish family**
Sinici İ., Ozkara H., Topcu M., Ciliv G.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.45, sa.1, ss.16-22, 2003 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Propofol anaesthesia and metabolic acidosis in children**
OZLU O., Ozkara H. A., ERIS S., OCAL T.
PAEDIATRIC ANAESTHESIA, cilt.13, sa.1, ss.53-57, 2003 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Amplification of the c-myc oncogene in non-small cell lung cancer**
Ozkara H. A., OZKARA S., TOPCU S., CRISS W.
TUMORI J, cilt.85, sa.6, ss.508-511, 1999 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **At least six different mutations in HEXA gene cause Tay-Sachs disease among the Turkish population**
Ozkara H. A., NAVON R.
MOLECULAR GENETICS AND METABOLISM, cilt.65, sa.3, ss.250-253, 1998 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Comparison of three different primer pairs for the detection of Mycobacterium tuberculosis by**

- polymerase chain reaction in paraffin-embedded tissues**
Ozkara H. A., Kocagöz T., Ozcelik U., Akcoren Z., GOCMEN A.
INTERNATIONAL JOURNAL OF TUBERCULOSIS AND LUNG DISEASE, cilt.2, sa.6, ss.451-455, 1998 (SCI-Expanded)
- XXX. Sandhoff disease in the Turkish population**
Ozkara H. A., TOPCU M., RENDA Y.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.19, sa.7, ss.469-472, 1997 (SCI-Expanded)
- XXXI. Detection of Mycobacterium tuberculosis DNA in tissue samples of children with sarcoidosis**
Ozcelik U., Ozkara H. A., GOCMEN A., Akcoren Z., KOCAGOZ T., Kiper N., GOGUS S., CAGLAR M., KALE G., KOTILOGLU E.
PEDIATRIC PULMONOLOGY, cilt.24, sa.2, ss.122-124, 1997 (SCI-Expanded)
- XXXII. A STUDY ON ENZYME-ACTIVITIES OF SOME SPHINGOLIPIDOSES**
OZKARA H. A., ARIKAN M., TOPCU M., EMRE S., RENDA Y.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.36, sa.3, ss.215-221, 1994 (SCI-Expanded)

Diger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Association between reverse electrical remodeling and cardiac fibrosis markers in patients with cardiac resynchronization therapy.**
Sunman H., Canpolat U., Yorgun H., Özkan A., Yalçın M., Bayrak T., Şahiner L., Kaya E., Özkara A., Aytemir K., et al.
Turk Kardiyoloji Derneği arsivi : Turk Kardiyoloji Derneginin yayın organıdır, cilt.46, ss.84-91, 2018 (ESCI)
- II. **Vitamin D levels predict the response to cardiac resynchronization therapy in patients with systolic heart failure**
Sunman H., Ozkan A., YORGUN H., CANPOLAT U., Maharjan N., Asil S., KAYA E. B., Bayrak T., Tokgozoglu L., Ozkara A., et al.
TÜRK KARDİYOLOJİ DERNEĞİ ARSIVİ-ARCHIVES OF THE TURKISH SOCIETY OF CARDIOLOGY, cilt.44, sa.8, ss.670-676, 2016 (ESCI)
- III. **Metachromatic leukodystrophy: Biochemical characterization of two (p.307Glu→Lys, p.318Trp→Cys) arylsulfatase A mutations.**
ÖZKAN A., Özkara H. A.
Intractable & rare diseases research, cilt.5, ss.280-283, 2016 (ESCI)
- IV. **Gelişen Klinik Biyokimya Metabolomik**
ÖZKARA H. A.
Hacettepe Tıp Dergisi, cilt.39, sa.1, ss.4-8, 2008 (Hakemli Dergi)
- V. **Prenatal enzymatic diagnosis of Tay Sachs and Sandhoff diseases using chorionic villus and fetal blood sampling**
ÖZKARA H. A., TOPÇU M., ÇAKAR A. N., BEKSAÇ M. S.
Gynecology, Obstetrics and Reproductive Medicine (GORM), cilt.3, sa.1, ss.251-254, 1997 (Hakemli Dergi)
- VI. **Sfingolipit depo hastalıklarının enzimatik tanısı**
ÖZKARA H. A., TOPÇU M., BEKSAÇ M. S.
Klinik Bilimler ve Doktor, cilt.3, ss.431-439, 1997 (Hakemli Dergi)
- VII. **Donor splice site mutation in intron 5 of the HEXA gene in a Turkish infant with Tay-Sachs disease**
ÖZKARA H. A., Akerman B., Ciliv G., TOPÇU M., Renda Y., Gravel R.
Human Mutation, cilt.5, sa.2, ss.186-187, 1995 (Scopus)
- VIII. **Çocukluk çağında Metakromatik lökodistrofi tanısı olan olgularda Arilsülfataz A enzim aktivite değerleri klinik ve laboratuvar bulguları**
EMRE S., TOPÇU M., SEYRANTEPE V., ÖZKARA H. A., RENDA Y.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Dergisi, cilt.38, sa.4, ss.575-582, 1995 (Hakemli Dergi)
- IX. **Tay Sachs hastalığının moleküller temeli 1**
ÖZKARA H. A., CİLİZ G.
Doktor, cilt.2, sa.3-4, ss.243-245, 1994 (Hakemli Dergi)

- X. **Gangliosides in cell cell interaction differentiation and oncogenesis a review**
ÖZKARA H. A., CRİSS W. E.
Turkish J Cancer, cilt.23, sa.2, ss.53-58, 1993 (Hakemli Dergi)
- XI. **Akciğer tüberkülozunda bronş lavaj sıvısında ve serumda lizozim aktivitesi üzerine bir çalışma**
ÖZKARA Ş., ÖZKARA H. A., ULUTÜRK S., ÖZAL N., ÖRÜÇ O.
Solumum Hastalıkları, cilt.4, sa.2, ss.191-196, 1993 (Hakemli Dergi)
- XII. **Bronş lavaj sıvısı ve serum adenozin deaminaz ADA aktivitesinin akciğer tüberkülozu tanısındaki rolü**
ÖZKARA Ş., ÖZKARA H. A., KAHRAMAN M., ÖRÜÇ O., CİLIV G.
Solumum Hastalıkları, cilt.4, sa.2, ss.203-211, 1993 (Hakemli Dergi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **AB0574 A MONOGENIC DISEASE WITH WIDE RANGE OF SYMPTOMS: DEFICIENCY OF ADENOSINE DEAMINASE 2**
BATU AKAL E. D., TAŞKIRAN Z. E., TEZCAN F. İ., ÖZKARA H. A., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N., ÖZEN S., ÜNAL CANGÜL Ş., BİLGİNER Y., KARADAĞ Ö., ÇETİN M., et al.
Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), Madrid, İspanya, 12 - 15 Haziran 2019, cilt.78, ss.1748
- II. **Association between reverse electrical remodeling and cardiac fibrosis markers in patients with cardiac resynchronization therapy**
SUNMAN H., CANPOLAT U., YORGUN H., ÖZKAN A., YALÇIN M. U., BAYRAK T., ŞAHİNER M. L., KAYA E. B., ÖZKARA H. A., AYTEMİR K., et al.
33rd Turkish Cardiology Congress With International Participation, Antalya, Türkiye, 5 - 08 Ekim 2017, cilt.18, ss.54
- III. **P3184 BEDSIDEThe influence of cardiac resynchronization therapy on molecular pathways in pathophysiology of heart failure**
SUNMAN H., ÖZKAN A., CANPOLAT U., YORGUN H., BAYRAK T., ŞAHİNER M. L., KAYA E. B., ÖZKARA H. A., AYTEMİR K., OTO A.
ESC Congress 2013, 31 August-4 September 2013, Amsterdam, Holland, 31 Ağustos - 04 Eylül 2013
- IV. **OP 125 PROGNOSTIC VALUE OF REVERSE REMODELLING BIOMARKERS AND BRAIN Natriuretic Peptide in the management of patients receiving cardiac resynchronization therapy**
SUNMAN H., YORGUN H., ÖZKAN A., CANPOLAT U., YALÇIN M. U., ŞAHİNER M. L., KAYA E. B., ÖZKARA H. A., AYTEMİR K., TOKGÖZÖĞLU S. L., et al.
9th International Congress of Update in Cardiology and Cardiovascular Surgery, March 21-24, 2013, Antalya, Turkey, 21 - 24 Mart 2013
- V. **OP 126 USEFULNESS OF PREIMPLANTATION B TYPE Natriuretic Peptide AND CARDIAC INJURY MARKERS LEVEL FOR PREDICTING RESPONSE TO CARDIAC RESYNCHRONIZATION THERAPY**
SUNMAN H., ÖZKAN A., YORGUN H., CANPOLAT U., ÜLGEN A., ŞAHİNER M. L., KAYA E. B., AYTEMİR K., ÖZKARA H. A., TOKGÖZÖĞLU S. L., et al.
9th International Congress of Update in Cardiology and Cardiovascular Surgery, March 21-24, 2013, Antalya, Turkey, 21 - 24 Mart 2013
- VI. **OP 127 PREDICTION OF MAJOR CARDIOVASCULAR EVENTS IN CRT PATIENTS WITH INFLAMMATION MARKERS AND BNP LEVELS**
SUNMAN H., ÖZKAN A., CANPOLAT U., YORGUN H., ŞAHİNER M. L., BAYRAK T., KAYA E. B., AYTEMİR K., ÖZKARA H. A., TOKGÖZÖĞLU S. L., et al.
9th International Congress of Update in Cardiology and Cardiovascular Surgery, March 21-24, 2013, Antalya, Turkey, 21 - 24 Mart 2013
- VII. **The establishment of Green Fluorescent Protein expressing CHO cells by stable transfection using activated dendrimers and G418 selection**
ÇELTİKÇİ B., ÖZKARA H. A., PURALI N.

VIII. Protective role of 27 bp deletion polymorphism in intron 4 of eNOS gene in cerebral small-vessel disease

Yemisci M., Sinici I., ÖZKARA H. A., HAYRAN K. M., ay h., ÇELTİKÇİ B., Onder E., DALKARA T.

FEBS JOURNAL, İstanbul, Türkiye, 24 - 29 Haziran 2006

Desteklenen Projeler

ÖZKARA H. A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türkiye'de GM1 Gangliozid Hastalığına Neden Olan Beta-Galaktozidaz Geni Mutasyonları ve Beta-Galaktozidaz Enzimi Üzerine Olan Etkilerinin Belirlenmesi, 2007 - Devam Ediyor
DOĞAN R., AYDIN A., ÖZKARA H. A., GÜL F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Açık Kalp Cerrahisi Uygulanan Hastalarda Preoperatif ve Postoperatif Cartilage Intermediate Layer Protein - 1 (CILP1) Düzeylerinin Karşılaştırılması, 2021 - 2024

Özkara H. A., Çuhadaroğlu F., Ünal D., Ülgen Ş. K., Erimli Eserli S., TÜSEB D Grubu Stratejik AR-GE Projesi, OTİZM SPEKTRUM BOZUKLUĞU OLAN ÇOCUKLarda BEYİN VE BAĞIRSAKETKİLEŞİMİNİN SİSTEM BİYOLOJİSİ YAKLAŞIMIYLA İNCELENEREKBİREYSEL TIP UYGULAMASINA YÖNELİK BİYOBELİRTEÇ VE İLAÇ HEDEFİSAPTANMASI, 2020 - 2023
KOCABEYOĞLU S., ÖZKARA H. A., AYGÜN O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Primer Açık Açılı Glokom ve Eksfoliatif Glokomda Plazma Spermin ve Spermidin Düzeylerinin Değerlendirilmesi, 2020 - 2022

ÖZKARA H. A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Metakromatik Lökodistrofi: Türk hastalarda tanımlanan iki Arilsülfataz A mutasyonu (p.307Glu>Lys ve p.318Trp>Cys) ve bir polimorfizm mutasyonunun (p.391Thr>Ser) Arilsülfataz A enzim aktivitesi ve Arilsülfataz A proteini üzerine etkisi, 2013 - 2020

ÖZKARA H. A., KURT C. E., ERDEM ÖZDAMAR S., TAN M. E., KONUŞCAN B., KARAAĞAOĞLU A. E., PEKGÜL F., TOPÇU M., ANLAR B., AKARSU A. N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Metakromatik lökodistrofi hastalığının alt tiplerinin tanımlanması, patojenik mutasyonların belirlenmesi, patogenezde inflamasyonun incelenmesi, 2017 - 2019

ÖZKARA H. A., TÜBİTAK Projesi, Gaucher hastalığı ve Metakromatik Lökodistrofi hastalıklarına yönelik farmakolojik şaperonların belirlenmesi, 2015 - 2018

Özkara H. A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Protein saflaştırılması, tanımlanması ve enzimoloji laboratuvarının kurulması, 2002 - 2016

Özkara H. A., Oda/Sendika/Meslek Birliği, HDL nin yapısal özellikleri ve koroner arter hastalığı ilişkisi, 2010 - 2013

Özkara H. A., TÜBİTAK Projesi, Sfingolipit depo hastalıklarında sfingolipidomik: Klinik seyir farklılığında rolü olan farklı sfingolipitlerin tanımlanması, 2011 - 2012

Özkara H. A., Oda/Sendika/Meslek Birliği, Kardiyak resekninizasyon tedavisinde biyobelirteçler, 2010 - 2012

Özkara H. A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, CHO hücrelerine Green fluorescent protein GFP geninin kalıcı transfeksiyonla aktarılması ve pasaj sayısının GFP işaması üzerine etkisinin konfokal mikroskopi ile incelenmesi, 2007 - 2008

Özkara H. A., TÜBİTAK Projesi, Infantil Kolik Vakalarında Bazı Risk Faktörlerinin İncelenmesi Anne Psikolojik Durumu Bebek Beslenme Özellikleri Ve Barsak Enzim Düzeyleri, 2007 - 2008

Özkara H. A., TÜBİTAK Projesi, Anne sütünden ek gıdaya geçiş döneminde yoğurt tüketiminin barsak enzim aktivitesi üzerine etkisi, 2006 - 2007

Özkara H. A., TÜBİTAK Projesi, Türk toplumunda metakromatik lökodistrofi hastalığına neden olan mutasyonların belirlenmesi biyokimya genotip fenotip ilişkisinin kurulması, 2005 - 2006

Özkara H. A., Oda/Sendika/Meslek Birliği, İskemik inme lökoariyozis ve endotelyal NOS geni polimorfizmi, 2003 - 2005

Özkara H. A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Kistik fibrozisli hastaların prenatal tanısında amniyon sıvısında fetal barsak alkalin fosfataz düzeylerinin değerlendirilmesi, 1999 - 1999

Özkara H. A., CB Strateji ve Bütçe Başkanlığı (Kalkınma Bakanlığı) Projesi, Akciğer kanserinde myc onkogeninin rolü, 1995 - 1997

Özkara H. A., CB Strateji ve Bütçe Başkanlığı (Kalkınma Bakanlığı) Projesi, Tay Sachs hastalığında SSCP yöntemi ile mutasyon taraması, 1991 - 1993

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

Türk Klinik Biyokimya Derneği, Üye, 2010 - Devam Ediyor , Türkiye
Türk Biyokimya Derneği, Üye, 1989 - Devam Ediyor , Türkiye
Ankara Tabip Odası, Üye, 1988 - Devam Ediyor , Türkiye

Metrikler

Yayın: 63
Atıf (WoS): 393
Atıf (Scopus): 420
H-İndeks (WoS): 10
H-İndeks (Scopus): 10

Akademi Dışı Deneyim

Albert Einstein College of Medicine
Bonn University Organische Chemie und Biochemie Institute
Tel Aviv University Sackler School of Medicine Human Genetics
McGill University Montreal Childrens Hospital Research Institute Human Genetics
ANKARA NUMUNE EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ