

Prof. Dr. HATİCE MERGEN

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 297 7197](tel:+903122977197)

Fax Telefonu: [+90 312 299 2028](tel:+903122992028)

E-posta: mergen@hacettepe.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-4606-2963

ScopusID: 6603409004

Yoksis Araştırmacı ID: 9249

Eğitim Bilgileri

Doktora, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fak., Biyoloji, Türkiye 1995 - 2000

Araştırma Alanları

Yaşam Bilimleri, Moleküler Biyoloji ve Genetik , Genetik Bozuklukların Moleküler Biyolojisi, Temel Bilimler

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç. Dr., Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, 2006 - Devam Ediyor

Yönetilen Tezler

Mergen H., Antik İnsan Kemik ve Diş Örneklerinde DNA İzolasyon Metotlarının Verimlilik Açısından Karşılaştırılması, Yüksek Lisans, H.TAHRAVİ(Öğrenci), 2023

Mergen H., Androctonus crassicauda Zehirinin Apoptoz Üzerine Etkilerinin Araştırılması, Yüksek Lisans, B.NUR(Öğrenci), 2022

Mergen H., V2 reseptör fonksiyonu üzerine H80Y, V88L, V215M ve L219P mutasyonlarının etkilerinin araştırılması, Yüksek Lisans, D.ULUSAL(Öğrenci), 2021

Mergen H., In vitro şartlarda mutant AVPR2 proteinlerinin yarı ömür ve glikozilasyon özelliklerinin araştırılması, Yüksek Lisans, H.ÖZGÜR(Öğrenci), 2020

Mergen H., Diabetes insipidus tanılı hastaların AVP-NPII geninde tanımlanan mutasyonların fonksiyonel analizleri, Doktora, M.ÖZCAN(Öğrenci), 2020

Mergen H., Bazı farmakolojik şaperonların mutant AVPR2 proteinlerinde gözlenen fonksiyon kayıpları üzerine etkilerinin araştırılması, Yüksek Lisans, D.ŞAHİN(Öğrenci), 2018

Mergen H., Diabetes insipidus'lu hastaların AQP2 geninde tanımlanan mutasyonların fonksiyonel analizleri, Doktora, T.KARADUMAN(Öğrenci), 2018

MERGEN H., AVPR2 proteininin homoloji temelli üç boyutlu yapı modellenmesi, Yüksek Lisans, O.OFLAZ(Öğrenci), 2017

MERGEN H., Diabetes insipidus'lu hastaların AVPR2 geninde tanımlanan yeni mutasyonların fonksiyon analizleri, Doktora, B.ERDEM(Öğrenci), 2016

Mergen H., Adli DNA analizlerinde kullanılmak üzere multipleks STR kiti oluşturulması, Doktora, İ.SEMİZOĞLU(Öğrenci),

2016

MERGEN H., Dictyostelium discoideum'da spontan mutasyonların hızı, moleküler spektrumu ve sonuçları, Doktora, S.KÜÇÜKYILDIRIM(Öğrenci), 2015

MERGEN H., Alzheimer hastalarında PSEN1 geni mutasyon taraması ve apoe genotiplendirmesi, Yüksek Lisans, T.KARADUMAN(Öğrenci), 2014

MERGEN H., Apolipoprotein e gen polimorfizmlerinin prostat kanseri ile ilişkisi, Yüksek Lisans, G.KAMİŞLİ(Öğrenci), 2014

MERGEN H., İyonize radyasyonun otofaji yolağında bulunan bazı genlerin ekspresyonuna etkisinin araştırılması, Doktora, E.SAĞLAR(Öğrenci), 2013

MERGEN H., Gastrointestinal kanserli hastaların serumlarında MMP-2 ve MMP-9 proteolitik aktivitelerinin belirlenmesi, Yüksek Lisans, Ö.KEREM(Öğrenci), 2012

MERGEN H., Prostat kanserli hastalarda telomeraz aktivitesinin araştırılması, Doktora, L.ZORBEBEK(Öğrenci), 2012

MERGEN H., Gastrointestinal kanserli hastalarda APC, p16 ve RASSF1A genlerinin metilasyon profillerinin araştırılması, Yüksek Lisans, B.ERDEM(Öğrenci), 2011

MERGEN H., Türk obez hastalarında DRD4, DAT1, MAOA ve 5-HTT gen polimorfizmlerinin araştırılması, Yüksek Lisans, M.UZUN(Öğrenci), 2011

MERGEN H., Bazı gastrointestinal tümör tiplerinde dolaşıma karışan tümör hücrelerinin RT-PZR yöntemi ile belirlenmesi, Yüksek Lisans, S.KÜÇÜKYILDIRIM(Öğrenci), 2010

MERGEN H., Diabetes insipidus'lu hastalarda AQP-2 , AVP-NP II ve AVPR2 gen mutasyonlarının araştırılması, Yüksek Lisans, D.DÜZENLİ(Öğrenci), 2010

MERGEN H., Diyabet hastalığı ve SUMO4 geninde ortaya çıkan M55V polimorfizmi arasındaki ilişkinin araştırılması, Yüksek Lisans, S.LÜLE(Öğrenci), 2009

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Differential expression of Phlebotomus tobbi Adler, Theodor & Lourie, 1930 (Diptera: Psychodidae) genes under different environmental conditions**
Oguz G., Bilgic H. A., KARAASLAN İ. Ç., MERGEN H., Kasap O. E., ALTEN S. B.
Acta Tropica, cilt.239, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Comparison of ELISA and RIA methods to quantify arginine vasopressin hormone levels in cell culture**
Özcan Türkmen M., KARADUMAN T., MERGEN H.
Biologia, cilt.78, sa.3, ss.887-894, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Phosphorus-nitrogen compounds: Part 69—Unsymmetrical dispiro(N/N)cyclotriphosphazenes containing different pendant arms: syntheses, characterization, stereogenism, photophysical and bioactivity studies**
CEMALOĞLU R., ASMAFİLİZ N., Çoşut B., Kılıç Z., SABAH B. N., AÇIK L., MERGEN H., HÖKELEK T.
Research on Chemical Intermediates, cilt.49, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Phosphorus-nitrogen compounds. Part 65. Novel diansa-spiro-cyclotetraphosphazenes: synthesis, characterization, bioactivity and electrochemical properties, and dye-sensitized solar cell fabrication studies**
Mutlu G., OKUMUŞ A., ELMAS G., Kilic Z., GÜZEL R., SABAH B. N., AÇIK L., MERGEN H., HÖKELEK T.
NEW JOURNAL OF CHEMISTRY, cilt.46, sa.38, ss.18384-18401, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Design and Development of Gold-Loaded and Boron-Attached Multicore Manganese Ferrite Nanoparticles as a Potential Agent in Biomedical Applications**
İÇTEN O., ERDEM TUNÇDEMİR B., MERGEN H.
ACS OMEGA, cilt.7, sa.23, ss.20195-20203, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Functional analyses of three different mutations in the AVP-NPII gene causing familial neurohypophyseal diabetes insipidus**
Turkmen M. O., KARADUMAN T., ERDEM TUNÇDEMİR B., ÜNAL M. A., MERGEN H.

ENDOCRINE, cilt.74, sa.3, ss.658-665, 2021 (SCI-Expanded)

- VII. **Functional analysis of AQP2 mutants found in patients with diabetes insipidus**
KARADUMAN T., Ozcan Turkmen M., Ozer E., ERGİN B., SAĞLAM B., ERDEM TUNÇDEMİR B., MERGEN H.
BIOLOGIA, cilt.76, sa.9, ss.2767-2776, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **Low Base-Substitution Mutation Rate but High Rate of Slippage Mutations in the Sequence Repeat-Rich Genome of Dictyostelium discoideum**
Kucukyildirim S., Behringer M., Sung W., Brock D. A., Doak T. G., MERGEN H., Queller D. C., Strassmann J. E., Lynch M.
G3-GENES GENOMES GENETICS, cilt.10, sa.9, ss.3445-3452, 2020 (SCI-Expanded)
- IX. **Molecular characterization of an aquaporin-2 mutation causing a severe form of nephrogenic diabetes insipidus**
Ozer E., Moeller H. B., Karaduman T., Fenton R. A., MERGEN H.
CELLULAR AND MOLECULAR LIFE SCIENCES, cilt.77, sa.5, ss.953-962, 2020 (SCI-Expanded)
- X. **Evaluation of pharmacochaperone-mediated rescue of mutant V2 receptor proteins**
Tuncdemir B., MERGEN H., Ozer E.
EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACOLOGY, cilt.865, 2019 (SCI-Expanded)
- XI. **A Novel Mutation in the AVPR2 Gene Causing Congenital Nephrogenic Diabetes Insipidus**
Tayfur A. C., KARADUMAN T., Turkmen M. O., ŞAHİN D., Yilmaz A. C., Buyukkaragoz B., Bulus A. D., MERGEN H.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.10, sa.4, ss.350-356, 2018 (SCI-Expanded)
- XII. **Functional characterization of AVPR2 mutants found in Turkish patients with nephrogenic diabetes insipidus**
Erdem B., Schulz A., SAĞLAR ÖZER E., Deniz F., Schoeneberg T., MERGEN H.
ENDOCRINE CONNECTIONS, cilt.7, sa.1, ss.56-64, 2018 (SCI-Expanded)
- XIII. **Functional characterization of a large deletion in AVPR2 gene causing severe nephrogenic diabetes insipidus in a Turkish patient**
SAĞLAR ÖZER E., Erdem B., Deniz F., MERGEN H.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL AND EXPERIMENTAL MEDICINE, cilt.9, sa.8, ss.16199-16205, 2016 (SCI-Expanded)
- XIV. **AVP-NPII gene mutations and clinical characteristics of the patients with autosomal dominant familial central diabetes insipidus**
TURKKAHRAMAN D., Saglar E., Karaduman T., MERGEN H.
PITUITARY, cilt.18, sa.6, ss.898-904, 2015 (SCI-Expanded)
- XV. **Identification of a Novel Deletion in AVP-NPII Gene in a Patient with Central Diabetes Insipidus**
DENİZ F., ACAR C., Saglar E., ERDEM B., Karaduman T., YONEM A., CAGILTAY E., AY S. A., MERGEN H.
ANNALS OF CLINICAL AND LABORATORY SCIENCE, cilt.45, sa.5, ss.588-592, 2015 (SCI-Expanded)
- XVI. **Association of VNTR polymorphisms in DRD4, 5-HTT and DAT1 genes with obesity**
UZUN M., Saglar E., Kucukyildirim S., ERDEM B., Unlu H., MERGEN H.
ARCHIVES OF PHYSIOLOGY AND BIOCHEMISTRY, cilt.121, sa.2, ss.75-79, 2015 (SCI-Expanded)
- XVII. **Promoter hypermethylation of p16 and APC in gastrointestinal cancer patients**
ERDEM B., KUCUKYILDIRIM S., Saglar E., POLAT Z., MERGEN H.
TURKISH JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, cilt.25, sa.5, ss.512-517, 2014 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Assessment of ER Stress and Autophagy Induced by Ionizing Radiation in Both Radiotherapy Patients and Ex Vivo Irradiated Samples**
SAĞLAR ÖZER E., Unlu S., Babalioglu I., GÖKÇE Ş. Ç., MERGEN H.
JOURNAL OF BIOCHEMICAL AND MOLECULAR TOXICOLOGY, cilt.28, sa.9, ss.413-417, 2014 (SCI-Expanded)
- XIX. **Identification of a Novel Deletion of the AVP-NPII Gene in a Patient with Central Diabetes Insipidus**
Deniz F., SAĞLAR ÖZER E., Yonem A., Cagiltay E., Ay A. S., Ozsari L., MERGEN H.
ENDOCRINE REVIEWS, cilt.35, sa.3, 2014 (SCI-Expanded)
- XX. **A large deletion of the AVPR2 gene causing severe nephrogenic diabetes insipidus in a Turkish family**
Saglar E., DENİZ F., ERDEM B., KARADUMAN T., YONEM A., CAGILTAY E., MERGEN H.
ENDOCRINE, cilt.46, sa.1, ss.148-153, 2014 (SCI-Expanded)

- XXI. **Evaluation of MUC1, CK20, and hTERT expression in peripheral blood of gastrointestinal cancer patients in search of diagnostic criteria**
Kucuyildirim S., ERDEM B., SAGLAR E., POLAT Z., MERGEN H.
TURKISH JOURNAL OF BIOLOGY, cilt.38, sa.6, ss.848-857, 2014 (SCI-Expanded)
- XXII. **Mutations in the AVPR2, AVP-NPII, and AQP2 genes in Turkish patients with diabetes insipidus.**
DUZENLI D., SAGLAR E., DENIZ F., AZAL O., ERDEM B., MERGEN H.
Endocrine, cilt.42, sa.3, ss.664-9, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Understanding Early Bronze Age social structure through mortuary remains: A pilot aDNA study from Titris Hoyuk, southeastern Turkey**
Matney T., ALGAZE G., Dulik M. C., ERDAL Ö. D., ERDAL Y. S., Gokcumen O., Lorenz J., MERGEN H.
INTERNATIONAL JOURNAL OF OSTEOARCHAEOLOGY, cilt.22, sa.3, ss.338-351, 2012 (SSCI)
- XXIV. **Investigation of Serotonin Transporter Gene Promoter (5-HTTLPR) and Intron 2 (Variable Number of Tandem Repeats) Polymorphisms with Suicidal Behavior in a Turkish Population**
AKAR T., Sayin A., Bakkaloglu Z., Cabuk D. K., KÜÇÜKYILDIRIM ÇELİK S., Demirel B., CANDANSAYAR S., ÖZSOY E. D., MERGEN H.
DNA AND CELL BIOLOGY, cilt.29, sa.8, ss.429-434, 2010 (SCI-Expanded)
- XXV. **A Prospective Study of Serotonin Transporter Gene Promoter (5-HTT Gene Linked Polymorphic Region) and Intron 2 (Variable Number of Tandem Repeats) Polymorphisms as Predictors of Trauma Response to Mild Physical Injury**
Sayin A., KÜÇÜKYILDIRIM ÇELİK S., AKAR T., Bakkaloglu Z., DEMİRCAN A., Kurtoglu G., Demirel B., CANDANSAYAR S., MERGEN H.
DNA AND CELL BIOLOGY, cilt.29, sa.2, ss.71-77, 2010 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Molecular variability of Schistonchus caprifici (Nematoda: Aphelenchoididae) from Ficus carica in Turkey**
Gulcu B., Hazir S., Giblin-Davis R. M., Ye W., Kanzaki N., MERGEN H., KESKİN N., Thomas W. K.
NEMATOLOGY, cilt.10, ss.639-649, 2008 (SCI-Expanded)
- XXVII. **LEPR, ADBR3, IRS-1 and 5-HTT genes polymorphisms do not associate with obesity.**
Mergen H., Karaaslan C., MERGEN M., Oezsoy E. D., OZATA M.
Endocrine journal, cilt.54, sa.1, ss.89-94, 2007 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Early sign of atherosclerosis in slow coronary flow and relationship with angiotensin-converting enzyme I/D polymorphism**
Tanriverdi H., Evrengul H., Mergen H., Acar C., Selecı D., Kuru O., Tanriverdi S., Kaftan A.
HEART AND VESSELS, cilt.22, sa.1, ss.1-8, 2007 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Lack of association between the serotonin transporter and tryptophan hydroxylase gene polymorphisms and completed suicide**
Mergen H., Demirel B., Akar T., Senol E.
PSYCHIATRIC GENETICS, cilt.16, sa.2, ss.53, 2006 (SCI-Expanded)
- XXX. **Molecular scanning for mutations in the insulin receptor substrate-1 (Irs-1) gene in Turkish with type 2 diabetes mellitus**
Orkunoglu Suer F. E., MERGEN H., Bolu E., Ozata M.
Endocrine Journal, cilt.52, sa.5, ss.593-598, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Mitochondrial DNA sequence variation in the Anatolian peninsula (Turkey)**
Mergen H., Oner R., Oner C.
JOURNAL OF GENETICS, cilt.83, sa.1, ss.39-47, 2004 (SCI-Expanded)
- XXXII. **A novel melanocortin 4 receptor (MC4R) gene mutation associated with morbid obesity**
Mergen M., Mergen H., Ozata M., Oner R., Oner C.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.86, sa.7, ss.3448-3451, 2001 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Vitamin d-receptor gene polymorphisms and vertebral bone density in men with idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
Ozısık G., MERGEN H., Ozata M., Uyanık C., Caglayan S., Turan M., Bolu E., İlgin S., Oner R., Caglayan Ozdemir I., et al.
Medical Science Monitor, cilt.7, sa.2, ss.233-237, 2001 (SCI-Expanded)

- XXXIV. **Severe beta-thalassemia in frameshift codon 6 (-A) homozygotes: Effects of haplotype on phenotype**
Birben E., Oner C., Oner R., Mergen H., Yesilipek A., Gumruk F., Gurgey A., Altay C.
HEMOGLOBIN, cilt.25, sa.4, ss.441-445, 2001 (SCI-Expanded)
- XXXV. **A safer and relatively shorter method for Southern blot hybridization analysis**
MERGEN H., ACAR C., BİR BEN E., ÖNER R., ÖNER C.
Journal of Biochemical and Biophysical Methods, cilt.44, ss.73-76, 2000 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Beta-thalassemia intermedia associated with homozygosity for the -87 (C-->T) mutation in a Turkish family.**
Gumruk F., Mergen H., Oner R., Ozcebe O., Sayinalp N., Oner C., Gurgey A., Altay C.
Hemoglobin, cilt.24, sa.1, ss.23-9, 2000 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Woodhouse and Sakati syndrome (MIM 241080): Report of a new patient**
Gul D., Ozata M., Mergen H., Odabasi Z., Mergen M.
Clinical Dismorphology, cilt.9, sa.2, ss.123-125, 2000 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Effect of alpha-gene numbers on the expression of beta-thalassemia intermedia, beta-thalassemia and (delta beta)(0)-thalassemia traits**
Altay C., Oner C., Oner R., Gumruk F., Mergen H., Gurgey A.
HUMAN HEREDITY, cilt.48, sa.3, ss.121-125, 1998 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Hb H disease with homozygosity for red cell G6PD deficiency in a Turkish female**
Oner C., Oner R., Birben E., Balkan H., Gumruk F., Gurgey A., Altay C.
HEMOGLOBIN, cilt.22, sa.2, ss.157-160, 1998 (SCI-Expanded)
- XL. **Coexistence of Hb Lepore-Boston-Washington (delta 87Gln-beta-IVS-II-8) with alpha-thalassemia [alpha(-5NT)alpha/alpha alpha]**
Oner C., Oner R., Balkan H., Gumruk F., Gurgey A.
HEMOGLOBIN, cilt.22, sa.3, ss.273-276, 1998 (SCI-Expanded)
- XLI. **Genotype-phenotype analysis in HbS-beta-thalassemia**
Altay C., Oner C., Oner R., Mesci L., Balkan H., Tuzmen S., Basak A., Gumruk F., Gurgey A.
HUMAN HEREDITY, cilt.47, sa.3, ss.161-164, 1997 (SCI-Expanded)
- XLII. **Molecular analysis of the Turkish form of deletion-inversion (delta beta)circle thalassaemia**
Oner C., Oner R., Balkan H., Gurgey A., Yalcin A., Avcu F., Altay C.
BRITISH JOURNAL OF HAEMATOLOGY, cilt.96, sa.2, ss.229-234, 1997 (SCI-Expanded)
- XLIII. **The molecular basis of Hb H disease in Turkey**
Oner C., Gurgey A., Oner R., Balkan H., Gumruk F., Baysal E., Altay C.
HEMOGLOBIN, cilt.21, sa.1, ss.41-51, 1997 (SCI-Expanded)
- XLIV. **A novel (delta beta)(0)-thalassemia due to a similar to 30-kb deletion observed in a Turkish family**
Oner R., Oner C., Erdem G., Balkan H., ÖZDAĞ SEVGİLİ H., Erkan M., Gumruk F., Gurgey A., Altay C.
ACTA HAEMATOLOGICA, cilt.96, sa.4, ss.232-236, 1996 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Lipoid proteinosis and epilepsy: Molecular analysis**
TECELLİOĞLU M., KAMIŞLI Ö., ACAR C., MERGEN H., SÖZEN M. M., KARADUMAN T., SARAÇ G., ERBAY M. F.
Annals of Medical research, cilt.26, sa.4, ss.744-747, 2019 (Hakemli Dergi)

Desteklenen Projeler

İÇTEN O., ERDEM TUNÇDEMİR B., AY A. N., MERGEN H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Kanser Teşhis ve Tedavisinde Kullanılmak Üzere Borat Tutuklanmış Manyetik Desteği olan Tabakalı Gadolinium Hidroksit Hibrit Malzemelerin Geliştirilmesi ve Sitotoksik Etkilerinin Belirlenmesi, 2022 - Devam Ediyor
ÇAĞLAR S. S., MERGEN H., CANBOLAT A. F., KARACAOĞLU Ç., GÜNDÜZ E., SAYGI Y., ÖZÜDOĞRU B., KABALAK M., MERGEN

Y. O., CB Strateji ve Bütçe Başkanlığı (Kalkınma Bakanlığı) Projesi, Doğa Koruma ve Biyoçeşitlilik, 2009 - Devam Ediyor

MERGEN H., ERDEM TUNÇDEMİR B., Vaizoğlu R. D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Patojenik ProVazopressin Mutantlarında Amiloid Benzeri Agregat Oluşumlarının Araştırılması (TÜBİTAK 1001 118S688 ile ilişkili ek bütçe), 2022 - 2023

MERGEN H., KÜÇÜKYILDIRIM ÇELİK S., ÜNAL H., Özdemirel H. Ö., YERLİ S. V., MANGIT F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Marmara Denizinden alınan musilaj ve su örneklerinde mikrobiyal çeşitliliğin metabarkodlama yöntemiyle belirlenmesi, 2021 - 2023

SAĞLAR ÖZER E., Avcu E. M., MERGEN H., ERDEM TUNÇDEMİR B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Nadir Görülen Nefrojenik Diabetes İnsipidus Hastalığında VPA985 ve YM087 Farmakolojik Şaperonlarının Etki Mekanizmalarının Araştırılması, 2020 - 2023

ERDEM TUNÇDEMİR B., MERGEN H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Bazı Mutant Vazopressin 2 Reseptörlerinin Gq/11 Proteini ile Eşleşme Eğilimlerinin Belirlenmesi, 2021 - 2022

Mergen H., TÜBİTAK Projesi, Patojenik Pro-Vazopressin Mutantlarında Amiloid Benzeri Agregat Oluşumlarının Araştırılması, 2018 - 2022

SERT O., AYTEKİN A. M., MERGEN H., KABALAK M., ŞABANOĞLU B., FIRAT S., TURAN Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Batı ve Orta Karadeniz Bölgelerinde bazı Curculionidae(Coleoptera)cinsleri üzerinde moleküler sistematik çalışmalar, 2007 - 2022

AYAŞ Z., ŞAHİN M. K., MERGEN H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Parvilacerta parva (Boulenger 1887) türünün populasyon genomünün belirlenmesi ve Ekolojik Niş Modeli ile dağılım alanlarının ortaya konması, 2018 - 2021

MERGEN H., SAĞLAR E., ERDEM B., KARADUMAN T., ÖZCAN M., ŞAHİN D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Diabetes insipidusa Neden Olan AVPR2 Gen Mutasyonlarının Fonksiyon Analizleri, 2017 - 2020

MERGEN H., SAĞLAR E., ÜNAL H., ERDEM B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Diabetes İnsipiduslu Hastalarda tanımlanan AQP2 Mutant Proteinlerin Karakterizasyonu, 2018 - 2019

Mergen H., Sağlar Özer E., TÜBİTAK Projesi, Diabetes İnsipidus a neden olan moleküler bozuklukların fonksiyonel karakterizasyonu, 2015 - 2019

KARAASLAN İ. Ç., MERGEN H., SAĞLAR E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, DNA Dizi Analizi Alt Yapısının Yenilenmesi, 2016 - 2017

MERGEN H., ERDEM B., KARADUMAN T., SAĞLAR E., ÖZCAN M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Diabetes İnsipiduslu Hastalarda Belirlenen AVPR2 Mutasyonlarının Western Blot Analizi, 2016 - 2017

SAĞLAR ÖZER E., ERDEM B., DENİZ F., MERGEN H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türk Ailesinde Bulunan Nefrojenik Diabetes İnsipidusa sebep olan AVPR2 Geninde Bulunan V88M Mutasyonunun Fonksiyonel Analizi, 2016 - 2016

ERDEM TUNÇDEMİR B., MERGEN H., SAĞLAR E., DENİZ F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Vasopressin Tip 2 Reseptör Geninde Yer alan R106C Mutasyonunun Karakterizasyonu, 2016 - 2016

MERGEN H., SAĞLAR E., KARAASLAN İ. Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, DİABETES İNSİPIDUSLU HASTALARIN AVPR2, AVPNII ve AQP2 GENLERİNDE TANIMLANAN YENİ MUTASYONLARIN ETKİLERİNİN ARAŞTIRILMASINA YÖNELİK MUTASYON FONKSİYON ANALİZ LABORATUVARININ KURULMASI, 2015 - 2016

Metrikler

Yayın: 88

Atf (WoS): 466

Atf (Scopus): 507

H-İndeks (WoS): 12

H-İndeks (Scopus): 13

Akademi Dışı Deneyim

Hacettepe Üniversitesi

Hacettepe Üniversitesi

Hacettepe Üniversitesi

Hacettepe Üniversitesi