

Prof.Dr. PERVİN RUKİYE DİNÇER

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 305 2596](tel:+903123052596)

İş Telefonu: [+90 312 305 2541](tel:+903123052541)

Fax Telefonu: [+90 312 309 6060](tel:+903123096060)

E-posta: pdincer@hacettepe.edu.tr

Posta Adresi: Hacettepe Tıp Fak. Tıbbi Biyoloji AD

Eğitim Bilgileri

Post Doktora, Hacettepe Üniversitesi, Tıp , Temel Bilim/Tıbbi Biyoloji, Türkiye 1986 - Devam Ediyor

Doktora, Hacettepe Üniversitesi, Tıp, Temel Bilim/Tıbbi Biyoloji, Türkiye 1986 - 1994

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (ingilizce), Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

KALITIMIN TEMELLERİ, Yüksek Lisans, 2016 - 2017

Cell organelles, Lisans, 2016 - 2017

KALITIM BİYOLOJİSİ, Doktora, 2016 - 2017

Hucre organelleri, Lisans, 2016 - 2017

Mutation, Lisans, 2016 - 2017

Mutasyon, Lisans, 2016 - 2017

Mendellian geNETİCS, Lisans, 2016 - 2017

Mendel genetiği, Lisans, 2016 - 2017

Yönetilen Tezler

DİNÇER P. R. , Desma ve DESMB knockout zebra balığı modellerinde desmin ifadesinin incelenmesi, Yüksek Lisans, C.KOYUNLAR(Öğrenci), 2017

DİNÇER P. R. , Desmin ve lamin B etkileşiminin zebra balığında araştırılması, Yüksek Lisans, E.KURAL(Öğrenci), 2017

DİNÇER P. R. , Allelik heterojenitenin gözlemlendiği kas distrofilerinin biyoformatik araçlar kullanılarak araştırılması,

Doktora, A.ECE(Öğrenci), 2015

DİNÇER P. R. , Otozomal resesif limb-girdle kas distrofisi tanısı alan ailelerde yeni gen araştırılması, Yüksek Lisans, G.KAYMAN(Öğrenci), 2014

DİNÇER P. R. , Desmin geni c.1289-2A>G mutasyonunun desmin proteinine etkisinin incelenmesi, Doktora, N.ÇETİN(Öğrenci), 2012

DİNÇER P. R. , Limb girdle kas distrofisi fenotipinden sorumlu yeni gen araştırılması, Doktora, H.GÜNDEŞLİ(Öğrenci), 2011

DİNÇER P. R. , C2C12 fare miyoblast hücre hattında kalıcı transfeksiyonun gerçekleştirilmesi, Yüksek Lisans, M.DENİZ(Öğrenci), 2009

DİNÇER P. R. , Beta galaktozid alfa-2,6-siyaliltransferaz (ST6Gal1)'in Sporadik İnklüzyon Cisimcik Miyoziti (sIBM) patogeneziindeki rolünün in vitro model oluşturularak araştırılması, Doktora, B.BALCI(Öğrenci), 2008

DİNÇER P. R. , Nonsendromik işitme kaybında 2p25 kromozom bandının aday gen açısından taranması, Yüksek Lisans, H.GÜNDEŞLİ(Öğrenci), 2006

DİNÇER P. R. , İşitme kaybından sorumlu connexin 26 (Cx26/GJB2) geni 35delG mutasyonunun popülasyonumuz için atasal haplotipinin belirlenmesi, Yüksek Lisans, B.BALCI(Öğrenci), 2002

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **LARGE expression in different types of muscular dystrophies other than dystroglycanopathy**
Balci-Hayta B., TALİM B., KALE G., Dincer P.
BMC NEUROLOGY, cilt.18, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. **Gene co-expression network analysis of dysferlinopathy: Altered cellular processes and functional prediction of TOR1AIP1 a novel muscular dystrophy gene**
Cali-Daylan A. E. , Dincer P.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.27, ss.269-277, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Genetic analysis of <i>CHST6</i> and <i>TGFB1</i> in Turkish patients with corneal dystrophies: Five novel variations in <i>CHST6</i>.**
Yaylacioglu T., Kayman K., Guntekin E., PASAOGLU O., AKATA R., Dincer P. R.
Molecular vision, cilt.22, ss.1267-1279, 2016 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **Genetic analysis of CHST6 and TGFB1 in Turkish patients with corneal dystrophies: Five novel variations in CHST6**
TUNCAI F. Y. , KUREKCI G. K. , Ergun S. G. , Pasaoglu O. T. , Akata R. F. , DİNÇER P. R.
MOLECULAR VISION, cilt.22, ss.1267-1279, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **Proinflammatory effect of AbetaPP induced ST6GAL1 secretion from C2C12 myogenic cell line**
HAYTA B., ERDEM ÖZDAMAR S., Dincer P.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGISI, cilt.40, ss.31-36, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VI. **Mutation in TOR1AIP1 encoding LAP1B in a form of muscular dystrophy: A novel gene related to nuclear envelopathies**
Kayman-Kurekci G., TALİM B., KORKUSUZ P., Sayar N., Sarioglu T., Oncel I., Sharafi P., Gundesli H., Balci-Hayta B., PURALI N., et al.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.24, ss.624-633, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **Coexistence of two distinct intragenic dystrophin deletions in two maternal cousins with Duchenne Muscular Dystrophy**
Balci-Hayta B., TALİM B., Dincer P., Topaloglu H.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.23, ss.15-18, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **BRIEF REPORT A Dystroglycan Mutation Associated with Limb-Girdle Muscular Dystrophy**
Hara Y., Balci-Hayta B., Yoshida-Moriguchi T., Kanagawa M., de Bernabe D. B. , Gundesli H., Willer T., Satz J. S. , Crawford R. W. , Burden S. J. , et al.
NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, cilt.364, ss.939-946, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- IX. **Eosinophilic myositis in calpainopathy: Could immunosuppression of the eosinophilic myositis alter the early natural course of the dystrophic disease?**
Oflazer P. S. , Gundesli H., ZORLUDEMİR S., Sabuncu T., Dincer P.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.19, ss.261-263, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- X. **Linkage Analysis in a Large Primary Osteoporosis Family**
Balci B., Yildiz B. O. , Ofir R., Dincer P., BAYRAKTAR M.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGISI, cilt.33, ss.215-222, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Gestational Outcomes of Pregnant Women Who Have Had Invasive Prenatal Testing for the Prenatal Diagnosis of Duchenne Muscular Dystrophy**
BEKSAÇ M. S. , TANAÇAN A., AYDIN HAKLI D., ÖRGÜL G., SOYAK B., HAYTA B., Dincer P., Topaloglu H.
JOURNAL OF PREGNANCY, cilt.2018, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. **Exome Sequencing for The Identification of Mendelian Disease Genes**
KAYMAN KÜREKÇİ G., Dincer P.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.36, ss.139-143, 2014 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Next-Generation DNA Sequencing Technologies**
KAYMAN KÜREKÇİ G., Dincer P.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.36, ss.99-103, 2014 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **The new era in therapeutic approaches: Non-coding RNAs and diseases**
AKKAYA ULUM Z. Y. , Dincer P.
MARMARA MEDICAL JOURNAL, cilt.26, ss.5-10, 2013 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Hacettepe University Zebrafish Research Laboratory: zebrafish disease modeling by genome editing tools**
KURAL E., KAYMAN-KUREKCI G., KOYUNLAR C., DİNÇER P. R.
41st FEBS Congress on Molecular and Systems Biology for a Better Life, Kusadasi, Türkiye, 3 - 08 Eylül 2016, cilt.283, ss.116
- II. **Autosomal recessive limb-girdle muscular dystrophies (LGMD2s) in Turkey**
Balci B., Talim B., Akcoeren Z., Caglar M., Kale G., Topaloglu H., Dincer P.
11th International Congress on Neuromuscular Diseases, İstanbul, Türkiye, 2 - 07 Temmuz 2006, cilt.16
- III. **Consanguinity and neuromuscular disorders in Turkey**
Dincer P.
11th International Congress on Neuromuscular Diseases, İstanbul, Türkiye, 2 - 07 Temmuz 2006, cilt.16
- IV. **The first prenatal diagnosis in Muscle-Eye-Brain Disease**
Balci B., Celebi A., Talim B., Dincer P., Topaloglu H.
11th International Congress on Neuromuscular Diseases, İstanbul, Türkiye, 2 - 07 Temmuz 2006, cilt.16

Desteklenen Projeler

DİNÇER P. R. , KURAL MANGIT E., ÜNSAL Ş., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Desmin ve Lamin B Proteinlerinin Etkileşim Partnerlerinin Yüksek Çözünürlüklü Kütle Spektroskopisi Kullanılarak Araştırılması, 2018 - 2020
DİNÇER P. R. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Tanı almamış nadir hastalıklara ait patogenezin açıklanması, 2017 - 2017

DİNÇER P. R. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Genom düzenleme teknolojileri ve kişiye özgül tedavi, 2016 - 2017

DİNÇER P. R. , KORKUSUZ P., TALİM B., ERDEM ÖZDAMAR S., KURAL E., Kayman Kürekçi G., KOYUNLAR C., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Nadir Hastalıklar ve Yeni Tedavi Yaklaşımları: Ülkemiz için Fırsatlar ve Zorluklar, 2016 - 2016

DİNÇER P. R. , Kayman Kürekçi G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Nükleer envelopatiler, 2016 - 2016

DİNÇER P. R. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, LAP1 proteinin mutant olması durumunda kas işlevi, 2016 - 2016

DİNÇER P. R. , KORKUSUZ P., Kayman Kürekçi G., TALİM B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, "LAP1B nükleer proteininde saptanan mutasyonun neden olduğu kas distrofinin histopatolojik özellikleri", 2015 - 2016

DİNÇER P. R. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Bireysel Tıp, 2015 - 2016

DİNÇER P. R. , TÜBİTAK Projesi, Korneal stromal distrofi tanısı alan hastalarda genetik varyasyonların araştırılması, 2014 - 2016

DİNÇER P. R. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Desmin mutasyonunun protein işlevi üzerindeki etkisinin zebra balığı modelinde araştırılması, 2014 - 2015

KARABULUT E., TALİM B., HAYTA B., DİNÇER P. R. , TÜBİTAK Projesi, LIMB GIRDLE KAS DİSTROFİSİ FENOTİPİNDEN SORUMLU YENİ GEN ARAŞTIRILMASI, 2012 - 2015

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):204

h-indeksi (WOS):4