

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 216 280 3333](tel:+902162803333) Dahili: 4038

E-posta: ilker.karacan@medeniyet.edu.tr

Web: <https://avesis.medeniyet.edu.tr/ilker.karacan>

Eğitim Bilgileri

Doktora, İstanbul Teknik Üniversitesi, Fen Bilimleri Enstitüsü, Türkiye 2012 - 2019

Yüksek Lisans, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik Ana Bilim Dalı, Türkiye 2010 - 2012

Lisans, İstanbul Teknik Üniversitesi, Fen Edebiyat Fakültesi, Moleküler Biyoloji Ve Genetik Bölümü, Türkiye 2005 - 2010

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Temel Tıp Bilimleri, Tıbbi Biyoloji, Yaşam Bilimleri, Biyoinformatik, Moleküler Biyoloji ve Genetik , Genomiks, Temel Bilimler

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- **Diagnostic utility of a targeted next-generation sequencing gene panel in the clinical suspicion of systemic autoinflammatory diseases: a multi-center study.**
Karacan İ., Balamir A., Uğurlu S., Aydın A., Everest E., Zor S., Önen M., Daşdemir S., Özkaya O., Sözeri B., et al.
Rheumatology international, cilt.39, ss.911-919, 2019 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **Oral microbial dysbiosis in patients with Kostmann syndrome.**
Topcuoglu N., Erdem A., Karacan I., Kulekci G.
Journal of medical microbiology, cilt.68, ss.609-615, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A Novel &i&t;ATP6V0A2&i&t; Mutation Causing Recessive Cutis Laxa with Unusual Manifestations of Bleeding Diathesis and Defective Wound Healing**
Karacan İ., Diz K., KARAKUŞ F., SOLAKOĞLU S., TOLUN A., HANÇER V., TURANLI E.
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, cilt.36, ss.29-36, 2019 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **Detection of the unknown components of the oral microflora of teeth with periapical radiolucencies in a Turkish population using next-generation sequencing techniques.**
İRBOZ E., Arıcan Ö., KOLUKIRIK M., Karacan I., Sazak Ö.
International endodontic journal, cilt.51, ss.1349-1357, 2018 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **&i&t;LACC1&i&t; Gene Defects in Familial Form of Juvenile Arthritis.**
Karacan I., Uğurlu S., Şahin S., Everest E., Kasapçopur Ö., Tolun A., Özdoğan H., Turanlı E.
The Journal of rheumatology, cilt.45, ss.726-728, 2018 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **Other autoinflammatory disease genes in an FMF-prevalent population: a homozygous MVK mutation and a novel heterozygous TNFRSF1A mutation in two different Turkish families with clinical FMF.**
Karacan İ., Uğurlu S., Tolun A., Tahir T., Ozdogan H.
Clinical and experimental rheumatology, ss.75-81, 2017 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)

Atıflar

Toplam Atf Sayısı (WOS):17

h-ineksi (WOS):3