

Arş. Gör. MERT COŞKUN

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 242 249 6427](tel:+902422496427)

İş Telefonu: [+90 242 249 6536](tel:+902422496536)

E-posta: mertcoskun@akdeniz.edu.tr

Web: <https://avesis.akdeniz.edu.tr/mertcoskun>

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Türkiye 2019 - Devam Ediyor
Yüksek Lisans, Ege Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2012 - 2018

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi Dr., Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2019 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. Real-Life Experience of Dose-Adjusted Venetoclax in Acute Myeloid Leukemia Patients Concomitantly Using Posaconazole for Antifungal Prophylaxis: A Single-Center Experience**
ILTAR U., Vural E., ALHAN F. N., Vurgun S., Atas U., YÜCEL O. K., SALİM O., Ulas T., COŞKUN M., TOYLU A., et al.
UHOD - Uluslararası Hematoloji-Onkoloji Dergisi, cilt.33, sa.2, ss.75-82, 2023 (SCI-Expanded)
- II. Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
Dündar M., Fahrioglu U., Yıldız S. H., Bakir-Gungor B., Temel Ş. G., Akın H., Artan S., Cora T., Şahin F. İ., Dursun A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, cilt.22, sa.3, ss.291-315, 2022 (SCI-Expanded)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. NADİR BİR BOY KISALIĞI NEDENİ: 3M SENDROMLU 2 OLGU**
Öztürk N., Coşkun M., Karamık G., Yılmaz Bayer Ö., Parlak M., Nur B., Mıhçı E.
5. EGE ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU, İzmir, Türkiye, 9 - 11 Mart 2023
- II. TMC6 GENİNDE NADİR MİSSENSE VARYANT SAPTANAN EPİDERMODİSPLAZİ VERRÜSİFORMİS OLGUSU**
Coşkun M., Toyly A., Altıok Clark Ö., Nur B., Alpsoy E.
15.ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022
- III. Manifestations of a heterozygous CDK13 mutation as a rare entity; congenital heart defects,**

dysmorphic facial features, and intellectual developmental disorder

PEKER A., Karamık G., COŞKUN M., Öztürk N., NUR B., MIHÇI E.

EURODYSMORPHO, Barcelona, İspanya, 14 - 17 Eylül 2022

IV. NOONAN SENDROMLU ÇOCUKLARDA GENOTİP-FENOTİP İLİŞKİSİ

Nacak G., Coşkun M., Toyulu A., Altıok Clark Ö., Mihçi E., Nur B.

57.TPK, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 22 - 26 Mayıs 2022

Metrikler

Yayın: 17

Atıf (WoS): 4

Atıf (Scopus): 5

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 1

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

6. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Katılımcı, Aydın, Türkiye, 2023

15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi , Katılımcı, Muğla, Türkiye, 2022

European Human Genetics Conference (ESHG 2022), Katılımcı, Vienna, Avusturya, 2022

17. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi (online katılımlı), Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2021

5. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi (online katılımlı), Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2021

14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (online katılımlı), Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2020

4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2019