

Arş. Gör. ALPTUĞ ÖZDEMİR

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 +90 312 202 1457](tel:+90903122021457)

E-posta: alptugozdemir@gazi.edu.tr

Web: <https://avesis.gazi.edu.tr/10181>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: jbtPyjsAAAAJ

ORCID: 0000-0001-8041-4454

Publons / Web Of Science ResearcherID: AGA-5212-2022

ScopusID: 57572587200

Yoksis Araştırmacı ID: 315614

Eğitim Bilgileri

Doktora, Gazi Üniversitesi, Fen Fakültesi, Fizik, Türkiye 2022 - Devam Ediyor

Yüksek Lisans, Ankara Üniversitesi, Fen Fakültesi, Fizik Bölümü, Türkiye 2018 - 2021

Yaptığı Tezler

Yüksek Lisans, Entropik Belirsizlik Bağıntıları ve Kuantum Bilişim Kuramındaki Bazı Uygulamaları, Ankara Üniversitesi, Fen Fakültesi, Fizik Bölümü, 2021

Araştırma Alanları

Fizik, Temel Bilimler

Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi, Gazi Üniversitesi, Fen Fakültesi, Fizik, 2020 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Structural, electronic, elastic and optical properties of double spinel MgAlGaO₄: a DFT investigation**
Kushwaha A., GÜLER E., ÖZDEMİR A., GENÇ A. E., UĞUR G.
INDIAN JOURNAL OF PHYSICS, cilt.98, sa.12, ss.4011-4017, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **DFT analysis of the electronic, optical, phonon, elastic, and mechanical features of ternary Rb₂X₃ (X = Si, Ge, Sn) chalcogenides**
UĞUR Ş., GÜLER M., ÖZDEMİR A., GÜLER E., UĞUR G.
OPTICAL AND QUANTUM ELECTRONICS, cilt.56, sa.7, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **DFT predictions of the electronic, phonon, optical, and thermoelectric characteristics of CaCu₂S₂**

- GÜLER E., GÜLER M., ÖZDEMİR A., GENÇ A. E., UĞUR G., UĞUR Ş.
MRS COMMUNICATIONS, cilt.13, sa.6, ss.1320-1325, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. Investigating the electronic, elastic, mechanical, anisotropic, and optical aspects of Sc₂RuZ (Z: Al, Ga, and In) full Heusler alloys from the first principles
GÜLER M., UĞUR Ş., GÜLER E., ÖZDEMİR A., Kushwaha A., GENÇ A. E., UĞUR G.
PHYSICA B-CONDENSED MATTER, cilt.659, 2023 (SCI-Expanded)
- V. Study of Structural, optoelectronic and elastic properties of MAX phase of Ti₂BrX (X = B, C and N) by density functional theory
Kushwaha A., Genç A., Özdemir A., Güler M., Uğur Ş.
INORGANIC CHEMISTRY COMMUNICATIONS, cilt.150, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. Revealing the electronic, optical, phonon and thermoelectrical characteristics of bulk and monolayered RbLiS and RbLiSe compounds by DFT
GÜLER E., UĞUR Ş., Güler M., ÖZDEMİR A., UĞUR G.
JOURNAL OF PHYSICS AND CHEMISTRY OF SOLIDS, cilt.170, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. Analyzing the electronic and optical properties of bulk, unstrained, and strained monolayers of SrS₂ by DFT
Uğur Ş., Güler E., Güler M., Özdemir A., Uğur G.
PHYSICA E: LOW-DIMENSIONAL SYSTEMS AND NANOSTRUCTURES, cilt.143, ss.115403, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. Probing the electronic, elastic, mechanical and anisotropic features of ZrTiX₄ alloys via density functional theory
UĞUR G., Ugur S., Ozdemir A., GÜLER M., GÜLER E.
EPL, cilt.137, sa.4, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. Electronic, elastic, mechanical and anisotropic response of W₃XC₂ (X: Si, Ge and Al) alloys via first-principles
Güler E., Güler M., Uğur Ş., Özdemir A., Uğur G.
SOLID STATE COMMUNICATIONS, cilt.343, 2022 (SCI-Expanded)

Metrikler

Yayın: 9

Atıf (WoS): 20

Atıf (Scopus): 20

H-İndeks (WoS): 3

H-İndeks (Scopus): 3