

## Doç. Dr. ZEHRA TUĞÇE GÜR MAZ

### Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 202 3246](tel:+903122023246)

E-posta: [ztugcegur@gazi.edu.tr](mailto:ztugcegur@gazi.edu.tr)

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

Posta Adresi: Emniyet Mahallesi, Taç Sokak No: 3, Kat:4 Farmasötik Kimya Anabilim Dalı 06330 Yenimahalle / ANKARA

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: pXiGJfIAAAAJ

ORCID: 0000-0001-8916-2492

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAC-4388-2019

ScopusID: 57209802146

Yoksis Araştırmacı ID: 123955

### Eğitim Bilgileri

Doktora, Gazi Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Farmasötik Kimya (Dr), Türkiye 2012 - 2016

Lisans, Anadolu Üniversitesi, İşletme Fakültesi, İşletme Bölümü, Türkiye 2009 - 2013

Lisans, Ankara Üniversitesi, Eczacılık Fakültesi, Eczacılık Pr., Türkiye 2007 - 2012

### Yaptığı Tezler

Doktora, ANTİLÖKOTRIEN ETKİLİ 1,2,5-TRİSÜBSTİTÜE BENZİMİDAZOL TÜREVLERİNİN GELİŞTİRİLMESİ ÜZERİNDE YAPILAN ÇALIŞMALAR, Gazi Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Farmasötik Kimya (Dr), 2016

### Araştırma Alanları

Eczacılık, Farmasötik Kimya, Sağlık Bilimleri

### Akademik Unvanlar / Görevler

Doç. Dr., Gazi Üniversitesi, Eczacılık Fakültesi, Eczacılık Meslek Bilimleri, 2023 - Devam Ediyor

Dr. Öğr. Üyesi, Gazi Üniversitesi, Eczacılık Fakültesi, Eczacılık Meslek Bilimleri, 2022 - 2023

Araştırma Görevlisi Dr., Gazi Üniversitesi, Eczacılık Fakültesi, Eczacılık Meslek Bilimleri, 2016 - 2022

Araştırma Görevlisi, Gazi Üniversitesi, Eczacılık Fakültesi, Eczacılık Meslek Bilimleri, 2012 - 2016

### Akademik İdari Deneyim

Ölçme Değerlendirme Kurulu Üyesi, Gazi Üniversitesi, Eczacılık Fakültesi, Eczacılık Meslek Bilimleri, 2022 - 2024

### Verdiği Dersler

## SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Novel 1,3,4-oxadiazole derivatives as highly potent microsomal prostaglandin E2 synthase-1 (mPGES-1) inhibitors**  
Gür Maz T., Dahlke P., Gizem Ergül A., OLĞAÇ A., Jordan P. M., ÇALIŞKAN B., Werz O., BANOĞLU E.  
Bioorganic Chemistry, cilt.147, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Design, Synthesis and Evaluation of Aryl-Tailored Oxadiazole-thiones as New Urease Inhibitors**  
Gür Maz Z. T., Caliskan H. B., Capan İ., Caliskan B., Özçelik B., Banoglu E.  
CHEMISTRYSELECT, cilt.8, sa.8, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Benzoxazolone-5-Urea Derivatives as Human Soluble Epoxide Hydrolase (sEH) Inhibitors.**  
Gür Maz Z. T., Koç B., Jordan P. M., İbiş K., Çalışkan B., Werz O., Banoğlu E.  
ACS OMEGA, cilt.8, sa.2, ss.2445-2454, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Development and molecular modeling studies of new thiadiazole piperazine urea derivatives as potential fatty acid amide hydrolase inhibitors**  
Gür Maz Z. T., Turanlı S., Çalışkan H. B., Çalışkan B., Banoğlu E.  
ARCHIV DER PHARMAZIE, cilt.355, sa.8, ss.1-11, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **A Series of Thiadiazolyl-Benzenesulfonamides Incorporating an Aromatic Tail as Isoform-Selective, Potent Carbonic Anhydrase II/XII Inhibitors**  
Banoglu E., Ercanlı T., Gür Maz T., Vullo D., Bonardi A., Gratteri P., Supuran C. T.  
CHEMMEDCHEM, cilt.17, sa.10, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Novel potent benzimidazole-based microsomal prostaglandin E2 synthase-1 (mPGES-1) inhibitors derived from BRP-201 that also inhibit leukotriene C4 synthase**  
Ergül A. G., Maz T. G., Kretzer C., Olğaç A., Jordan P. M., Çalışkan B., Werz O., Banoğlu E.  
European Journal of Medicinal Chemistry, cilt.231, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Shifting the Biosynthesis of Leukotrienes Toward Specialized Pro-Resolving Mediators by the 5-Lipoxygenase-Activating Protein (FLAP) Antagonist BRP-201**  
Kretzer C., Jordan P. M., Bilancia R., Rossi A., Maz T. G., BANOĞLU E., Schubert U. S., Werz O.  
Journal of Inflammation Research, cilt.15, ss.911-925, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. **Simple heteroaryl modifications in the 4,5-diarylisoaxazol-3-carboxylic acid scaffold favorably modulates the activity as dual mPGES-1/5-LO inhibitors with in vivo efficacy**  
Gurses T., OLĞAÇ A., Garscha U., GÜR MAZ Z. T., BAL N. B., Uludag O., ÇALIŞKAN B., Schubert U. S., Werz O., BANOĞLU E.  
BIOORGANIC CHEMISTRY, cilt.112, 2021 (SCI-Expanded)
- IX. **Exploration of anti-tyrosinase effect of Geranium glaberrimum Boiss. & Heldr. with in silico approach and survey of 21 Geranium species**  
Celikler Ozer O., Erdoğan Orhan İ., Çalışkan B., Senol Deniz F. S., Gokbulut A., Gur Maz T., Aysal A. İ., Emerce E., Shekfeh S., Kahraman A., et al.  
JOURNAL OF HERBAL MEDICINE, cilt.27, 2021 (SCI-Expanded)
- X. **Benzimidazole derivatives as potent and isoform selective tumor-associated carbonic anhydrase IX/XII inhibitors**  
Uslu A. G., Maz T. G., Nocentini A., BANOĞLU E., Supuran C. T., ÇALIŞKAN B.  
BIOORGANIC CHEMISTRY, cilt.95, 2020 (SCI-Expanded)
- XI. **Optimisation by design of experiment of benzimidazol-2-one synthesis under flow conditions**  
Mostarda S., Maz T. G., Piccinno A., Cerra B., Banoğlu E.  
Molecules, cilt.24, sa.13, 2019 (SCI-Expanded)
- XII. **Novel Piperazine Amides of Cinnamic Acid Derivatives as Tyrosinase Inhibitors**  
GÜR MAZ Z. T., ŞENOL DENİZ F. S., Shekfeh S., ERDOĞAN ORHAN İ., BANOĞLU E., ÇALIŞKAN B.

LETTERS IN DRUG DESIGN & DISCOVERY, cilt.16, sa.1, ss.36-44, 2019 (SCI-Expanded)

**XIII. Drug discovery approaches targeting 5-lipoxygenase-activating protein (FLAP) for inhibition of cellular leukotriene biosynthesis**

Gür Maz Z. T., Çalışkan B., Banoğlu E.

EUROPEAN JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, cilt.153, ss.34-48, 2018 (SCI-Expanded)

**XIV. Identification of multi-target inhibitors of leukotriene and prostaglandin E-2 biosynthesis by structural tuning of the FLAP inhibitor BRP-7**

GÜR MAZ Z. T., ÇALIŞKAN B., Garscha U., OLĞAÇ A., Schubert U. S., Gerstmeier J., Werz O., BANOĞLU E.

EUROPEAN JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, cilt.150, ss.876-899, 2018 (SCI-Expanded)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

**I. Synthesis of some piperazine/piperidine amides of chromone-2-carboxylic acid as potential soluble epoxide hydrolase (sEH) inhibitors**

GÜR MAZ Z. T., ÇALIŞKAN H. B.

ORGANIC COMMUNICATIONS, cilt.16, 2023 (ESCI)

**II. DESIGN AND SYNTHESIS OF SOME ARYLHYDRAZONE DERIVATIVES AS POTENTIAL FAAH INHIBITORS**

Gür Maz Z. T., Çalışkan H. B., Turanlı S.

ANKARA UNIVERSİTESİ ECZACILIK FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.47, sa.1, ss.111-119, 2023 (Scopus)

**III. Synthesis and evaluation of antibacterial and antimycobacterial activities of some new pyrazole derivatives**

Gür Maz Z. T., Karaca N., Levent S., Çalışkan B., Demirci F., Banoğlu E.

JOURNAL OF RESEARCH IN PHARMACY, cilt.25, sa.5, ss.531-539, 2021 (ESCI)

**IV. Crystal structure and Hirshfeld surface analysis of 1-(2,4-dichlorobenzyl)-5-methyl-N-(thiophene-2-sulfonyl)-1H-pyrazole-3-carboxamide**

Aydın A., Akkurt M., Gür Maz Z. T., Banoğlu E.

ACTA CRYSTALLOGRAPHICA SECTION E-CRYSTALLOGRAPHIC COMMUNICATIONS, cilt.74, ss.747-757, 2018 (ESCI)

**V. Crystal structure and Hirshfeld surface analysis of methyl 1-(2,4-dichlorobenzyl)-5-methyl-1H-pyrazole-3-carboxylate**

Aydın A., Akkurt M., Gür Maz Z. T., Banoğlu E.

European Journal of Chemistry, cilt.9, sa.4, ss.347-352, 2018 (Hakemli Dergi)

## **Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar**

**I. Evaluation of Indole Based Carboxamide Derivatives as Soluble Epoxide Hydrolase (sEH) Inhibitors**

GÜR MAZ Z. T.

EUROASIA International Congress on Scientific Researches and Recent Trends-X, Baku, Azerbaycan, 16 - 17 Şubat 2023

**II. Ibuprofen Based Piperidine Amides as Potential Fatty Acid Amide Hydrolase (FAAH) inhibitors**

Gür Maz Z. T., Turanlı S.

The 16th International Scientific Research Congress, Ankara, Türkiye, 11 - 12 Mart 2023

**III. Evaluation of Oxadiazole Derivatives as Promising Microsomal Prostaglandin E2 Synthase-1 (mPGES-1) Inhibitors**

GÜR MAZ Z. T., ERGÜL A. G., JORDAN P. M., ÇALIŞKAN B., WERZ O., BANOĞLU E.

XXVII EFMC International Symposium on Medicinal Chemistry (EFMC-ISMC 2022), Nice, Fransa, 4 - 08 Eylül 2022

**IV. Novel Microsomal Prostaglandin E2 Synthase-1 (MPGES-1) Inhibitors as a New Modality To Treat Inflammation**

ÇALIŞKAN B., ERGÜL A. G., GÜR MAZ Z. T., KRETZER C., OLĞAÇ A., JORDAN P. M., WERZ O., BANOĞLU E.

XXVII EFMC International Symposium on Medicinal Chemistry (EFMC-ISMC 2022), Nice, Fransa, 4 - 08 Eylül 2022

- V. **NOVEL BENZOTHAZOLE DERIVATIVES AS MICROSOMAL PROSTAGLANDINE E2 SYNTHASE-1 (mPGES-1) INHIBITORS**  
YALÇIN T., GÜR MAZ Z. T., KRETZER C., ÇALIŞKAN B., WERZ O., BANOĞLU E.  
9th EFMC Young Medicinal Chemists' Symposium (EFMC-YMCS 2022), Nice, Fransa, 8 - 09 Eylül 2022
- VI. **SELECTIVE OR DUAL INHIBITORS OF INFLAMMATORY PGE2 AND LTB4 BIOSYNTHESIS BY TARGETING mPGES-1 AND FLAP TO INTERVENE WITH INFLAMMATORY DEREGULATION**  
BANOĞLU E., ÇALIŞKAN B., ERGÜL A. G., GÜR MAZ Z. T., OLĞAÇ A., WERZ O.  
The Sixth International Symposium on Pharmaceutical and Biomedical Sciences (ISPBS-6), Gaziantep, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022
- VII. **Discovery of Novel Microsomal Prostaglandin E2 Synthase-1 (mPGES-1) Inhibitors: A New Modality to Treat Inflammation**  
Banoğlu E., Çalışkan B., Ergül A. G., Gür Maz Z. T., Kretzer C., Olğaç A., Jordan P. M., Werz O.  
10th International Drug Chemistry Conference, Antalya, Türkiye, 10 - 13 Mart 2022
- VIII. **Para Kumarik Asidin Heteroarilalkil Amid Türevlerinin Sentezi ve Yağ Asidi Amid Hidrolaz (FAAH) İnhibitör Aktiviteleri**  
GÜR MAZ Z. T.  
33. Ulusal Kimya Kongresi, Türkiye, 07 Ekim 2021
- IX. **NOVEL PIPERAZINYL UREA DERIVATIVES AS POTENTIAL FATTY ACID AMIDE HYDROLASE (FAAH) INHIBITORS**  
TURANLI S., ÇALIŞKAN H. B., GÜR MAZ Z. T., ÇALIŞKAN B., BANOĞLU E.  
3rd International Gazi Pharma Symposium Series, 08 Eylül 2021
- X. **2(3H)-BENZOXAZOLONE DERIVATIVES AS POTENTIAL FATTY ACID AMIDE HYDROLASE (FAAH) INHIBITORS**  
GÜR MAZ Z. T.  
3rd International Gazi Pharma Symposium Series, Türkiye, 08 Eylül 2021
- XI. **Discovery of Multitarget Inhibitors in the Arachidonic Acid Pathway by Targeting FLAP/5-LO/mPGES-1 for Intervention with Inflammatory Deregulation**  
BANOĞLU E., ÇALIŞKAN B., GÜR MAZ Z. T., OLĞAÇ A., Garscha U., Werz O.  
8th International Drug Chemistry Conference, Antalya, Türkiye, 27 Şubat - 01 Mart 2020
- XII. **EVOLUTION OF SELECTIVE FLAP INHIBITOR BRP-7 INTO MULTI-TARGET INHIBITOR OF FLAP, 5-LO AND MPGES-1 IN THE ARACHIDONIC ACID PATHWAY**  
GÜR MAZ Z. T., ÇALIŞKAN B., OLĞAÇ A., GERSTMEIER J., GARSCHA U., WERZ O., BANOĞLU E.  
EFMC International Symposium on Medicinal Chemistry, Ljubljana, Slovenya, 2 - 06 Eylül 2018, ss.231
- XIII. **ANTİLÖKOTRİEN ETKİLİ 1,2,5-TRİSÜBSTİTÜEBENZİMİDAZOL TÜREVLERİNİN GELİŞTİRİLMESİ ÜZERİNDE YAPILAN ÇALIŞMALAR**  
GÜR MAZ Z. T., ÇALIŞKAN B., GERSTMEIER J., OLĞAÇ A., GARSCHA U., WERZ O., BANOĞLU E.  
V. ULUSAL FARMASÖTİK KİMYA KONGRESİ, Erzurum, Türkiye, 28 Nisan - 01 Mayıs 2018
- XIV. **Discovery of Tyrosinase Inhibitors from Geranium glaberrimum Boiss. Heldr. Using In Vitro and In Silico Methods**  
Çelikler Ö., ŞENOL DENİZ F. S., ÇALIŞKAN B., GÜR MAZ Z. T., KAHRAMAN A., ERDOĞAN ORHAN İ., BANOĞLU E.  
The 4th Mediterranean Symposium on Medicinal and Aromatic Plants (MESMAP-2018), 18 - 22 Nisan 2018
- XV. **Discovery and Development of Novel Anti-cancer and Anti-inflammatory Compounds: Medicinal Chemistry Challenges**  
BANOĞLU E., ÇALIŞKAN B., GÜR MAZ Z. T., OLĞAÇ A., İBİŞ K., Akhan Güzelcam E., Sinoplu E., Garscha U., Gerstmeier J., ATALAY R., et al.  
The 4th International Symposium on Pharmaceutical and Biomedical Sciences, Kumamoto, Japonya, 17 Mart 2018
- XVI. **FROM BATCH TO CONTINUOUS FLOW CHEMISTRY:DOE-ASSISTED OPTIMIZATION OF BENZİMİDAZOL-2-ONESYNTHESIS**  
GÜR Z. T., MOSTARDA S., PICCINNO A., ÇALIŞKAN B., BANOĞLU E., GIOIELLO A.  
2nd International Gazi Pharma Symposium Series, 11 - 13 Ekim 2017
- XVII. **Developing Multi-target Inhibitors of Arachidonic Acid Pathway Based on the FLAP Inhibitor BRP-7**

- GÜR Z. T., ÇALIŞKAN B., GERSTMEIER J., OLĞAÇ A., GARSCHA U., WERZ O., BANOĞLU E.  
2nd International Gazi Pharma Symposium Series, 11 - 13 Ekim 2017
- XVIII. **Tirozinaz İnhibitör Etkili Yeni Sinamik Asit Türevleri**  
ÇALIŞKAN B., GÜR Z. T., ŞENOL F. S., SHEKFEH S., ERDOĞAN ORHAN İ., BANOĞLU E.  
29. Ulusal Kimya Kongresi, Türkiye, 10 - 14 Eylül 2017, ss.452
- XIX. **Bioisosteric Tuning of FLAP Inhibitor BRP-7 Towards a More Potent Antiinflammatory Agent with Multiligand Inhibitor Properties in the Arachidonic Acid (AA) Pathway**  
GÜR Z. T., ÇALIŞKAN B., OLĞAÇ A., GERSTMEIER J., GARSCHA U., WERZ O., BANOĞLU E.  
EFMC-ASMC'xx17 EFMC International Symposium on Advances in Synthetic and Medicinal Chemistry, 27 - 31 Ağustos 2017
- XX. **Araşidonik asit yolağında çoklu ligand (FLAP/5-LO/mPGES-1) özellikte inhibitör etkili BRP-7 türevlerinin geliştirilmesi**  
BANOĞLU E., GÜR Z. T., ÇALIŞKAN B., GERSTMEIER J., OLĞAÇ A., GARSCHA U., WERZ O.  
1. Anadolu Üniversitesi Eczacılık Sempozyumu, Eskişehir, Türkiye, 1 - 02 Haziran 2017, ss.10
- XXI. **Novel BRP 7 Derivatives Targeting FLAP Potent Inhibitors of Leukotriene Biosynthesis**  
GÜR Z. T., ÇALIŞKAN B., GERSTMEIER J., GARSCHA U., OLĞAÇ A., WERZ O., BANOĞLU E.  
3rd EFMC Young Medicinal Chemist Symposium, Manchester, Birleşik Krallık, 1 - 02 Eylül 2016
- XXII. **EXPLORATION OF THE CHEMICAL SPACE AROUND C 5 POSITION OF THE BENZIMIDAZOLE NUCLEUS IN BRP 7 TOWARDS MORE POTENT INHIBITORS OF HUMAN 5 LIPOXYGENASE ACTIVATING PROTEIN FLAP**  
GÜR Z. T., ÇALIŞKAN B., Gerstmeier J., OLĞAÇ A., nikels F., werz o., BANOĞLU E.  
EFMC International Symposium on Medicinal Chemistry, Manchester, Birleşik Krallık, 28 Ağustos - 01 Eylül 2016
- XXIII. **STRUCTURE BASED DESIGN AND SYNTHESIS OF NOVEL BRP 7 DERIVATIVES BEARING C 5 POLAR SUSBTITUENTS AS POTENT FLAP INHIBITORS**  
GÜR Z. T., OLĞAÇ A., Gerstmeiner J., Macchiarulo A., Werz O., ÇALIŞKAN B., BANOĞLU E.  
GPSS 2015, Antalya, Türkiye, 12 - 15 Kasım 2015
- XXIV. **Structure-Based Design and Synthesis of Novel BRP-7 Derivatives as Potent FLAP Inhibitors: Insights from MolecularDynamics Simulations.**  
OLĞAÇ A., GÜR Z. T., CAROTTI A., ÇALIŞKAN B., GERSTMEIER J., WERZ O., MACCHIARULO A., BANOĞLU E.  
EFMC International Symposium on Medicinal Chemistry, LİZBON, Portekiz, 7 - 11 Eylül 2014, ss.162

## Desteklenen Projeler

- GÜR MAZ Z. T., BANOĞLU E., KOÇ B., ÇALIŞKAN B., İBİŞ K., WERZ O., JORDAN P. M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Bazı Yeni İndol Türevi Çözünür Epoksit Hidrolaz İnhibitörlerinin Geliştirilmesi Üzerine Çalışmalar, 2024 - Devam Ediyor
- Banoğlu E., Gür Maz Z. T., Uludağ M. O., Çalışkan B., Olğaç A., Bal N. B., TÜBİTAK Projesi, Yeni Mikrozomal Prostaglandin E2 Sentaz-1 (Mpges-1) İnhibitörlerinin Geliştirilmesi Üzerine Çalışmalar, 2019 - 2023
- GÜR MAZ Z. T., BANOĞLU E., ÇALIŞKAN B., TURANLI S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yeni Piperazinilüre Türevlerinin sentezi ve FAAH İnhibitörü Aktivitelerinin İncelenmesi, 2020 - 2022
- BANOĞLU E., GÜR MAZ Z. T., ERCANLI T., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yeni Tiyadiazol Türevlerinin sentezi ve Karbonik Anhidraz İnhibitörü Aktivitelerinin Karakterizasyonu, 2020 - 2022
- Gür Maz Z. T., Çalışkan B., Banoğlu E., Demirci F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Pirazol-5-karboksilik asit sülfonamid türevlerinin sentezi ve antimikrobiyal aktivitelerinin değerlendirilmesi, 2017 - 2019
- Banoğlu E., Çalışkan B., TÜBİTAK Projesi, 5 Lipoksijenaz aktive edici protein FLAP inhibitörlerinin geliştirilmesi, 2013 - 2016

## Patent

Banoğlu E., alışkan B., Ergöl A. G., Göl Maz Z. T., Werz O., Jordan P. M., BENZİMİDAZOLE COMPOUNDS AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS AND USES THEREOF, Patent, BÖLÖM A İnsan İhtiyaçları, Buluşun Başvuru Numarası: PCT/TR2023/050887 , Standart Tescil, 2023

Banoğlu E., alışkan B., Göl Maz Z. T., Ergöl A. G., Werz O., Jordan P. M., BENZİMİDAZOL TÜREVİ MİKROZOMAL PROSTAGLANDİN E2 SENTAZ-1 (mPGES-1) İNHİBİTÖRLERİ, Patent, BÖLÖM A İnsan İhtiyaçları, Buluşun Başvuru Numarası: 2022/011123 , Standart Tescil, 2022

## **Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler**

Türk Farmasötik ve Medisinal Kimya Derneđi, Üye, 2012 - Devam Ediyor , Türkiye

## **Metrikler**

Yayın: 44

Atıf (WoS): 156

Atıf (Scopus): 159

H-İndeks (WoS): 7

H-İndeks (Scopus): 7

## **Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri**

XXVII EFMC International Symposium on Medicinal Chemistry, Katılımcı, Nice, Fransa, 2022

## **Akademi Dışı Deneyim**

Università degli Studi di Perugia