

## Asst. Prof. Ömer Salih Akar

### Personal Information

**Office Phone:** [+90 312 191 9](tel:+903121919) Extension: 3639

**Email:** omersalih.akar@omu.edu.tr

**Other Email:** salihomer29@gmail.com

**Web:** <https://avesis.omu.edu.tr/omersalih.akar>

### International Researcher IDs

ScholarID: jBDOxtAAAAAJ

ORCID: 0000-0001-5686-2185

ScopusID: 57200789282

Yoksis Researcher ID: 157149

### Biography

2010 yılında Cumhuriyet Üniversitesi Tıp Fakültesinden mezun oldum. 2011-2017 yılları arasında Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Genetik Anabilim Dalı'nda Tıbbi Genetik uzmanlık eğitimi aldıktan sonra aynı üniversitede Öğretim Görevlisi olarak çalıştım. Halen aynı bölümde Dr. Öğretim Üyesi olarak çalışmalarımı sürdürüyorum.

### Education Information

Expertise In Medicine, Ondokuz Mayıs University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2011 - 2017

Undergraduate, Sivas Cumhuriyet University, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Turkey 2004 - 2010

### Dissertations

Expertise In Medicine, Tirozin Kinaz İnhibitörlerine (TKİ) Dirençli Kronik Myeloid Lösemi (KML) Hastalarında BCR-ABL Kinaz Bölge Mutasyonlarının Sıklığı, Dağılımı ve Prognoza Etkisi, Ondokuz Mayıs University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2017

### Research Areas

Medical Genetics

### Academic Titles / Tasks

Assistant Professor, Ondokuz Mayıs University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2019 - Continues

Lecturer, Ondokuz Mayıs University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2017 - 2019

### Courses

Biyoinformatik, Postgraduate, 2022 - 2023, 2020 - 2021  
Hücre Döngüsü ve Apoptoz, Postgraduate, 2021 - 2022  
Genetik Hastalıklara Yaklaşımında Biyoinformatik II, Doctorate, 2021 - 2022  
Kanser Genetiği, Doctorate, 2020 - 2021  
KANSER GENETİĞİ, Undergraduate, 2019 - 2020

## Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Clinical, cytogenomic, and molecular characterization of isodicentric Y-chromosome and prediction of testicular sperm retrieval outcomes in azoospermic and severe oligozoospermic infertile men**  
Abur Ü., Güneş S., Hekim N., Akar Ö. S., Altundağ E., Aşçı R.  
JOURNAL OF ASSISTED REPRODUCTION AND GENETICS, vol.39, no.12, pp.2799-2810, 2022 (SCI-Expanded)
- II. **Multiscale analysis of SRY-positive 46,XX testicular disorder of sex development: Presentation of nine cases**  
Akar Ö. S., Güneş S., Abur Ü., Altundağ E., Aşçı R., ONAT O. E., ÖZÇELİK T., Ogur G.  
ANDROLOGIA, vol.52, no.11, 2020 (SCI-Expanded)
- III. **Chromosomal and Y-chromosome microdeletion analysis in 1,300 infertile males and the fertility outcome of patients with AZFc microdeletions**  
Abur Ü., Güneş S., Aşçı R., Altundağ E., Akar Ö. S., Ayas B., Karadağ Alpaslan M., Ogur G.  
ANDROLOGIA, vol.51, no.11, 2019 (SCI-Expanded)
- IV. **Impact of Fluorescent In Situ Hybridization Aberrations and CLLU1 Expression on the Prognosis of Chronic Lymphocytic Leukemia: Presentation of 156 Patients from Turkey**  
Abur Ü., Ogur G., Akar Ö. S., Altundağ E., Aymelek H. S., Özath D., Turgut M.  
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, vol.35, no.1, pp.61-65, 2018 (SCI-Expanded)

## Articles Published in Other Journals

- I. **Malignant Perivascular Epithelioid Cell Tumor (PEComa) of the Uterus as Part of the Hereditary Cancer Syndrome: A Case Diagnosed with Multiple Malignancies**  
ÇALIŞKAN S., AKAR Ö. S., GÜN S., KEFELİ M.  
Turk Patoloji Dergisi, vol.39, no.3, pp.212-217, 2023 (ESCI)
- II. **Imiquimod Inhibits Proliferation of Serous Epithelial Ovarian Cancer Cells In Vitro: A Preliminary Study**  
Kokcu A., Alper T., Ogur G., Akar Ö. S., Ozdes E. K., ALTUNKAYNAK B. Z.  
INDIAN JOURNAL OF GYNECOLOGIC ONCOLOGY, vol.18, no.2, 2020 (ESCI)
- III. **Genetic Burden and Outcome of Cystic Hygromas Detected Antenatally: Results of 93 Pregnancies from a Single Center in the Northern Region of Turkey**  
Aymelek H. S., Ogur G., TOSUN M., Abur Ü., Altundağ E., Çelik H., Kurtoglu E., Malatyalioglu E., Akar Ö. S., Alper T.  
JOURNAL OF MEDICAL ULTRASOUND, vol.27, no.4, pp.181-186, 2019 (ESCI)
- IV. **Frequency and risk factors of neural tube defects in Samsun province**  
SANRI A., KARAYEL M., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ÇELİK H., TOSUN M., AYGÜN C., OĞUR G.  
Cumhuriyet Tıp Dergisi (ELEKTRONİK), vol.40, no.4, pp.413-420, 2018 (Peer-Reviewed Journal)

## Books & Book Chapters

- I. **Nörogenetik Hastalıklarda Genetik Testlerin Kullanımı: Algoritmik Yaklaşım**  
AKAR Ö. S.  
in: PEDIATRİK NÖROLOJİ ALGORİTMALAR VE İLAÇ REHBERİ, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editor,

Akademisyen Yayınevi, Ankara, pp.107-114, 2022

## II. PRİMER HİPERPARATİROİDİZM VE GENETİK

ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S.

in: PARATİROİD HASTALIKLARI, POLAT CAFER, Editor, ANKARA NOBEL TIP KİTABEVLERİ, Ankara, pp.77-86, 2019

## Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **FERTILITY-PRESERVING APPROACH IN P53 MUTANT GRADE 2 ENDOMETRIOID ENDOMETRIAL CANCER CASES PRESENTATION**  
Ün C., KEFELİ M., AKAR Ö. S., ÇALIŞKAN S., KATIRCI Y., YALÇIN İ.  
24th European Gynaecological Oncology Congress, 28 September 2023, vol.33, pp.189
- II. **Bulmacanın eksik parçası: CECR1 mutasyonu**  
CENGİZ A. K., AKAR Ö. S.  
Romatolojide Hedef 2021 Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 27 October 2021
- III. **A Case of Ovarian Cancer with Double Heterozygous Mutations in BRCA1 and BRCA2 genes**  
AKAR Ö. S., DEMİR AĞ G.  
5. International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, Nevşehir, Turkey, 20 February 2020, vol.32, pp.70
- IV. **A rare cause of recurrent juvenile parotitis: NOD2 Mutation (c.2798+158C>T)**  
KÖKCÜ KARADAĞ Ş. İ., AKAR Ö. S., YILDIRAN A.  
19th biennial Meeting of the European Society for Immunodeficiencies, England, 14 October 2020
- V. **Recurrent parotitis and immunodeficiency in childhood.**  
KÖKCÜ KARADAĞ Ş. İ., HANCIOĞLU G., KUTLUĞ Ş., AKAR Ö. S., YILDIRAN A.  
19th biennial Meeting of the European Society for Immunodeficiencies, England, 14 October 2020
- VI. **Likit Biyopsi Yöntemiyle Hedefe Yönelik Tedavi Alan 2 Olgu Sunumu**  
DOĞAN Ç., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ABUR Ü.  
2. Genetikte Güncel Tedaviler Sempozyumu, Turkey, 5 - 06 October 2019
- VII. **A case of neonatal Marfan Syndrome with FBN1 gene mutation.**  
SANRI A., MUTLU ALBAYRAK H., ABUR Ü., AKAR Ö. S., YILMAZ A.  
13th BALKAN CONGRESS OF HUMAN GENETICS, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.213
- VIII. **Three Patients with Joubert Syndrome and KIF7 gene mutations: Genotype phenotype correlation**  
ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., ABUR Ü., SANRI A., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.  
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22, pp.107
- IX. **A first case of OFDVI with c.3545delA and c.7400+1G>A mutations for CPLANE1 gene**  
Abur U., Sanri A., Dogan C., Altundag E., Akar Ö. S., Gumuskaptan C., Ogur G.  
52nd Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Gothenburg, Sweden, 15 - 18 June 2019, pp.1861
- X. **Çok Nadir Görülen Bir Sendrom: Renpenning Sendromlu Bir Olgu**  
AKAR Ö. S., OĞUR M. G.  
4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Ankara, Turkey, 25 - 27 September 2019
- XI. **Nadir Görülen Hajdu-Cheney Sendromlu Bir Olgu Sunumu**  
DOĞAN Ç., ABUR Ü., YILMAZ A., SANRI A., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.  
4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Turkey, 25 - 27 September 2019
- XII. **Joubert Syndrome: New genes described! A new allelic phenotypes achieved!**  
Abur U., Ogur G., Altundag E., Yilmaz A., Akar Ö. S., Sanri A., Albayrak H. M.  
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, Italy, 16 - 19 June 2018, pp.282-283
- XIII. **Is it 21pstk? A case of a hidden trisomy 20p arise from the balanced translocations**  
AKAR Ö. S., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., DOĞAN Ç., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.31

- XIV. **A case report with 18q deletion syndrome characterized by severe skin findings**  
DOĞAN Ç., ABUR Ü., SANRI A., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Turkey, 21 - 23 February 2019
- XV. **GENEOTYPE PHENOTYPE CORRELATION IN A VERY RARE CASE WITH DE NOVO INTERSTITIAL 12Q15Q22 DELETION**  
AKAR Ö. S., SANRI A., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVI. **A CASE REPORT WITH AN UNUSUAL DERIVATION BETWEEN THE CHROMOSOMES 9. AND 20.**  
AKAR Ö. S., AŞCI R., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVII. **XXX Sendromu Olan 5 İnfertil Hastanın Klinik ve Endokrin Değerlendirmesi**  
DOĞAN Ç., AKAR Ö. S., ABUR Ü., GÜNEŞ S., AŞCI R., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVIII. **IKBKB GENİNDE HOMOZİGOT MUTASYONU OLAN AĞIR KOMBİNE İMMÜN YETMEZLİKLİ (SCID) BİR VAKA**  
ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., HANCIOĞLU G., GÜMÜŞKAPTAN Ç., YILDIRAN A.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XIX. **Multiple Fetal Anomalileri Olan Prenatal Tanılı Mozaik Bir i(20)(q10) Olgusu**  
ABUR Ü., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XX. **Gene discovery by Array- Comparative Genomic Hybridization**  
Ogur G., Abur U., Altundag E., Albayrak H. M., Sanri A., Yalcin H. Y., Akar Ö. S., Aymelek H. S., Dogan C.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, pp.455
- XXI. **INTELLECTUAL DISABILITY ASSOCIATED WITH A SEXCHROMOSOMAL ANEUPLOIDY: PRESENTATION OF TWOCASES WITH 48,XXYY**  
DOĞAN Ç., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., AŞCI R., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2018, Kayseri, Turkey, 7 - 10 March 2018, pp.57
- XXII. **A novel mutation in FBN1 gene in a family with Thoracic Aortic Disorders**  
AKAR Ö. S., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., DOĞAN Ç., YALÇIN H. Y., SOYLU K., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2018, Kayseri, Turkey, 7 - 10 March 2018, vol.40, pp.60
- XXIII. **Nadir Bir Olgu: Trizomi 8 Mozaisizm Sendromu**  
SANRI A., YALÇIN H. Y., MUTLU ALBAYRAK H., AKAR Ö. S., MIHÇI F., AYDIN Ö. F., OĞUR M. G.  
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- XXIV. **Subtelomerik FISH ile Tanı Alan ve Array-CGH ile Tanımlanan, Alışılmadık Şekilde Yapılanmış Bir 8q24.3 Duplikasyonu: 46,XY,der(15)t(8 15)(q24.3 p11) dn**  
AKAR Ö. S., SANRI A., YALÇIN H. Y., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.  
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- XXV. **Array-CGH'in invdupdel(8p) Kromozom Yapılanmasında 'Klinik Tanıma' Katkısı: invdupdel(8p)'li İki Çocuk Hasta Sunumu**  
AKAR Ö. S., YALÇIN H. Y., SANRI A., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.  
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- XXVI. **A Male Case of Aromatase Deficiency with a Novel CYP19A1 Mutation**  
ABUR Ü., ATMACA A., Scott H., Gagliardi L., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., BAYRAK İ. K., OĞUR M. G.  
Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, Turkey, 23 - 25 February 2017, vol.9
- XXVII. **Aromataz Eksikliği Olan ve CYP19A1 Geninde Yeni Bir Mutasyon Saptanan Erkek Bir Olgu**  
ABUR Ü., ATMACA A., HAMİŞ S., GAGLIARDI L., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., BAYRAK İ. K., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.  
2.ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU23-25 ŞUBAT İZMİR, 23 - 25 February 2017
- XXVIII. **Miyeloproliferatif Hastalıklar ve Alt Gruplarında JAK2 V617F Mutasyonunun Dağılımı Klinik ve Hematolojik Korelasyon**  
AYMELEK H. S., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., TURGUT M., KELKİTLİ E., GÜMÜŞKAPTAN Ç., OĞUR M. G.

12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi / 5 - 9 Ekim 2016 / ÇEŞME, İZMİR, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016

- XXIX. **Amplification of chromosome 21 in childhood all is associated with a poor outcome and is often without a TEL AML1 fusion report of 115 patients from northern Turkey**  
MUTLU ALBAYRAK H., OĞUR M. G., ÖZDEMİR S., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., ALBAYRAK C.  
European Human Genetics Conference, Barselona, Spain, 21 - 24 May 2016, vol.24
- XXX. **Clinical and Molecular Cytogenetic (FISH) Diagnosis of Williams-Beuren Syndrome: Results from 22 Children with WBS**  
AKAR Ö. S., OĞUR M. G., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., CEYHAN BİLGİCİ M. N., ABUR Ü., MUTLU ALBAYRAK H., BAYSAL M. K.  
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Turkey, 11 - 13 February 2016
- XXXI. **Array CGH de SLC6A3 bölgesini içeren 5p15.33 delesyonu saptanan infantil parkinsonizm olgusu**  
MUTLU ALBAYRAK H., OĞUR M. G., AKAR Ö. S., ÜÇTEPE E., ÖZNUR M., ÖZGÜL R. K., DURSUN A.  
3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, Turkey, 10 - 12 March 2016
- XXXII. **Unusual, Extremely Rare, Abnormal Numerical Chromosomal Constitions: Reports of 6 Fetuses**  
DOĞAN Ç., ABUR Ü., AKAR Ö. S., TOSUN M., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.  
Gevher Nesibe Tıp Günleri Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016, vol.38
- XXXIII. **Akut Lösemi de MLL Gen Düzensizlikleri ve 11. Kromozom İlişkili Translokasyonların Prognostik Etkisi**  
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., YILDIRAN A., ALBAYRAK C., TURGUT M.  
2. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 24 - 26 February 2016
- XXXIV. **Unusual Extremely Rare Abnormal Numerical Chromosomal Constitions Report Of 6 Fetuses**  
DOĞAN Ç., ABUR Ü., AKAR Ö. S., TOSUN M., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katkılı 'xxGevher Nesibe Tıp Günleri 2016'xx Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi 11-13 ŞUBAT KAYSERİ, Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XXXV. **Erkek İnfertilitesinde Kromozom Anomalileri ve Y Mikrodelesyonu ve Azospermi İlişkisi**  
ABUR Ü., AKAR Ö. S., AŞCI R., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., OĞUR M. G.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XXXVI. **QF PCR IN SIK GÖRÜLEN KROMOZOMALANÖPLOİDİLERİN HIZLI TANISINDAKİ ETKİNLİĞİNİN VALİDASYONU**  
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., ÇELİK H., ÖZDEŞ E.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XXXVII. **Kistik higroma kromozomal analiz sonuçları konjenital malformasyon anne yaşı ilişkileri ve fetal prognoz**  
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., TOSUN M., ÇELİK H., MALATYALIOĞLU H. E., AKAR Ö. S., ALPER Y. T.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XXXVIII. **SRV VE AZF GENLERİ VE X İNAKTİVASYONUNUN XX MALE KLİNİĞİNDEKİ ROLÜ**  
AKAR Ö. S., OĞUR M. G., KARADAĞ ALPASLAN M., ONAT O. E., ALTUNDAĞ E., ÖZÇELİK H. T., GÜNEŞ S., AŞCI R.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XXXIX. **QF-PCR 'ın Sık Görülen Kromozomal Anöplidilerin Hızlı Tanısındaki Etkinliğinin Validasyonu**  
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., ÇELİK H., ÖZDEŞ E.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu 22-24 Ekim 2015, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XL. **Prenatal Dönemde Saptanan 22q11 Duplikasyonu: Farklı Mekanizmalarla dup22q11 Oluşan İki Fetüs Sunumu**  
AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., ABUR Ü., ÇELİK H., OĞUR M. G.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLI. **Erkek infertilitesinde Kromozom Anomalileri Y Mikrodelesyonu ve Azospermi İlişkisi**  
ABUR Ü., AKAR Ö. S., AŞCI R., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., OĞUR M. G.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLII. **15 QF PCR IN SIK GÖRÜLEN KROMOZOMALANÖPLOİDİLERİN HIZLI TANISINDAKİ ETKİNLİĞİNİN VALİDASYONU**  
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., AKAR Ö. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., TOSUN M., ÇELİK H., MALATYALIOĞLU H. E., ÖZDEŞ E.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLIII. **Ender Görülen Kromozomal "Çift Trizomi" Assosiasyonları.**  
ABUR Ü., Yılmaz A., AKAR Ö. S., TOSUN M., KARADAĞ ALPASLAN M., Sezer ö., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.  
I. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 26-27 Eylül 2013 İzmir., Turkey, 26 - 27 September 2013
- XLIV. **NADİR GÖRÜLEN Y KROMOZOM YAPISAL ANOMALİSİ**  
AYMELEK H. S., ALTUNDAĞ E., AŞCI R., KARADAĞ ALPASLAN M., ABUR Ü., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.  
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2013
- XLV. **Aplastik Anemi Ön Tanılı Hastalarda Mitomisin-C Testi ve Klinik Hematolojik Korelasyonu**  
AYMELEK H. S., YILMAZ A., ÖZYÜREK H. E., AKAR Ö. S., FIŞGIN T., ABUR Ü., ALBAYRAK C., ALTUNDAĞ E., ALBAYRAK D., OĞUR M. G.  
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 26 - 27 September 2013
- XLVI. **FAP ÖYKÜSÜ OLAN BİR OLGU VE APC GEN MUTASYONU GENOTİP FENOTİP İLİŞKİSİ**  
ALTUNDAĞ E., CLAES K., POPPE B., SÜLLÜ Y., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELEK H. S.  
I. ULUSAL ÇOCUK GENETİK SEMPOZYUMU 26-27 EYLÜL 2013 İZMİR, İzmir, Turkey, 26 - 27 September 2013
- XLVII. **FAP Öyküsü Olan Bir Olgu ve APC Gen Mutasyonu: Genotip-Fenotip İlişkisi**  
ALTUNDAĞ E., Claes K., Poppe B., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELEK H. S.  
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 26 - 27 September 2013
- XLVIII. **APLASTİK ANEMİ ÖN TANILI ASTALARDA MİTOMİSİN C TESTİ VE KLİNİK VE HEMATOLOJİK KORELASYONU**  
AYMELEK H. S., YILMAZ A., ÖZYÜREK E., AKAR Ö. S., FIŞGIN T., ABUR Ü., ALBAYRAK C., ALTUNDAĞ E., ALBAYRAK D., OĞUR M. G.  
I. ULUSAL ÇOCUK GENETİK SEMPOZYUMU 26-27 EYLÜL 2013 İZMİR, İzmir, Turkey, 26 - 27 September 2013
- XLIX. **HEXB GENİNDE YENİ BİR MUTASYON TANIMLANAN SANDHOFF HASTALIĞI OLAN BİR OLGU**  
ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., LISSENS W., AYDIN Ö. F., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.  
2. NÖROMETABOLİK DİSMORFOLOJİ SEMPOZYUMU, İstanbul, Turkey, 8 - 09 March 2013
- L. **SMİTH MAGENİS SENDROMLU ÜÇ OLGU SUNUMU**  
AKAR Ö. S., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., AYMELEK H. S., KÜÇÜKÖDÜK Ş., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.  
2. NÖROMETABOLİK DİSMORFOLOJİ SEMPOZYUMU, İstanbul, Turkey, 8 - 09 March 2013
- LI. **Smith-Magenis Sendromlu Üç Olgu Sunumu**  
AKAR Ö. S., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., AYMELEK H. S., KÜÇÜKÖDÜK Ş., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.  
2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 8 - 09 March 2013
- LII. **X Kromozom Anomalisi Tespit Edilen 44 Vakanın Sitogenetik Klinik İlişkisi**  
YILMAZ A., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELEK H. S., AYDIN H. M., KARA C., GÜNİNDİ G. F., OĞUR M. G.  
10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LIII. **Hemizigot GLA c.508G A Gen Mutasyonu (FABRY Hastalığı) Saptanan Aynı Aileden 14 Bireyin Klinik Değişkenliğinin Değerlendirilmesi**  
AKAR Ö. S., YILMAZ A., ROLFS A., GÖLNİTZ U., ARITÜRK N., ALTUNDAĞ E., CENGİZ K., OĞUR M. G.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, nursa, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LIV. **KLL Tanılı Hastaların Moleküler Sitogenetik (FISH) Analiz Sonuçları ve Prognoza Olan Etkisi: Tek Merkezden 85 Hastanın Verileri**  
ABUR Ü., OĞUR M. G., KELKİTLİ E., AYMELEK H. S., GÜLER N., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ÇİLİNGİR F., TURGUT M.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012

## Supported Projects

Akar . S., Myelodisplastik Sendrom (MDS) Tanılı Hasta Grubu ile Kontrol Grubu Arasında FOG1 Geninin Ekspresyon Paterninin Karşılaştırılması, 2021 - 2022